
Οδηγίες χρήσης Συσκευές εξωτερικού καθηλωτή

Οι παρούσες οδηγίες χρήσης δεν προορίζονται για διανομή στις ΗΠΑ.

Οδηγίες χρήσης

Συσκευές εξωτερικού καθηλωτή

Συστήματα του προϊόντος σχετιζόμενα με στις παρούσες οδηγίες χρήσης:

Συσκευή καθήλωσης άρθρωσης αγκώνα

Εξωτερική συσκευή καθήλωσης περιφερικού άκρου κερκίδας

Υβριδική δακτυλοειδής συσκευή καθήλωσης

Μεσαίου και μεγάλου μεγέθους εξωτερικές συσκευές καθήλωσης

Μεγάλος διατατήρας - Κνήμη

Μεγάλη εξωτερική συσκευή καθήλωσης

MEFISTO

Μικρή εξωτερική συσκευή καθήλωσης

Πυελικός σφικτήρας σχήματος C

Μεταφορά τμήματος MEFISTO

Μικρή εξωτερική συσκευή καθήλωσης

Μικρή εξωτερική συσκευή καθήλωσης, ακτινοδιαφανής, αποστειρωμένη

Το δακτυλοειδές σύστημα διατατικής οστεογένεσης

MAXFRAME – Σύστημα Πολυαξονικής Διόρθωσης

Πριν από τη χρήση, παρακαλούμε διαβάστε προσεκτικά αυτές τις οδηγίες χρήσης, τις «Σημαντικές πληροφορίες» της Synthes και τον αντίστοιχο οδηγό χειρουργικής τεχνικής (www.synthes.com/lit). Βεβαιωθείτε ότι είστε εξοκειωμένοι με την κατάλληλη χειρουργική τεχνική.

Οι συσκευές εξωτερικού καθηλωτή περιλαμβάνουν πείρους, σύρματα, ράβδους και σφιγκτήρες για να σχηματίσουν ένα πλαίσιο για την επαναποθέτηση και την καθήλωση των θραυσμάτων οστών. Οι πείροι και τα σύρματα είναι εμφυτεύματα μίας χρήσης και οικοδομούνται στη σύνδεση του πλαισίου στο οστό(-α). Οι ράβδοι και οι σφιγκτήρες αποτελούν τα τμήματα του πλαισίου που βρίσκονται έξω από το σώμα και είναι σχεδιασμένα για πολλαπλές χρήσεις.

Σημαντική σημείωση για το ιατρικό και Ή το χειρουργικό προσωπικό: Αυτές οι οδηγίες χρήσης δεν περιλαμβάνουν όλες τις πληροφορίες που απαιτούνται για την επιλογή και τη χρήση της συσκευής. Παρακαλούμε δείτε την πλήρη σήμανση για όλες τις απαραίτητες πληροφορίες (αντίστοιχο χειρουργικό οδηγό, σημαντικές πληροφορίες και την ειδική για την συσκευή ετικέτα).

Υλικό(-ά)

Υλικό(-ά): Πρότυπο(-α):

Ανοξείδωτος χάλυβας ISO 5832-1

TiCP ISO 5832-2

HA ASTM F 1185

Ανθρακας

CFK

PEEK ASTM F 2026

POM

PVC ISO 16061

Κράμα αλουμινίου

Κράμα CoCrWNi EN 573

Ultem Σειρά 1000 TECAPEI (Πολυαιθεριμίδιο (PEI))

Ultem 2300 TECAPEI (Πολυαιθεριμίδιο (PEI))

Κράμα τιτανίου:

Ti-6Al-4V (TAV) ISO 5832-3

Ti-6Al-7Nb (TAN) ISO 5832-11

Προοριζόμενη χρήση

Οι συσκευές εξωτερικού καθηλωτή προορίζονται για την προσωρινή καθήλωση και την ενδογειχειρητική και μετεγχειρητική θεραπεία των ανοικτών και κλειστών καταγμάτων και ορθοπεδικών παρεμβάσεων.

Ενδείξεις

Για τις συγκεκριμένες ενδείξεις των συσκευών εξωτερικού καθηλωτή είναι υποχρεωτική η ενημέρωση από τον αντίστοιχο οδηγό της χειρουργικής τεχνικής (www.synthes.com/lit) του συστήματος προϊόντος που χρησιμοποιείται.

Αντενδείξεις

Για τις συγκεκριμένες αντενδείξεις των συσκευών εξωτερικού καθηλωτή είναι υποχρεωτική η ενημέρωση από τον αντίστοιχο οδηγό της χειρουργικής τεχνικής (www.synthes.com/lit) του συστήματος προϊόντος που χρησιμοποιείται.

Πιθανοί κίνδυνοι

Οπως συμβαίνει με όλες τις μεγάλες χειρουργικές επεμβάσεις, μπορεί να προκύψουν κίνδυνοι, παρενέργειες και ανεπιθύμητες ενέργειες. Παρότι μπορεί να συμβούν πολλές πιθανές αντιδράσεις, μερικές από τις πιο κοινές περιλαμβάνουν:

Προβλήματα που προκύπτουν από την αναοιθοσία και την τοποθέτηση του ασθενούς (π.χ. ναυτία, έμετος, οδοντιατρικοί τραυματισμοί, νευρολογικές διαταραχές, κ.λπ.).

Θρόμβωση, εμβολή, λοιμωξη, υπερβολική αιμορραγία, ιατρογενής νευρικός και αγγειακός τραυματισμός, βλάβη στους μαλακούς ιστούς συμπεριλαμβανομένου οιδήματος, ανώμαλου σχηματισμού ουλής, λειτουργικής ανεπάρκειας του μυοσκελετικού συστήματος, νόσος του Sudeck, αλλεργικών αντιδράσεων/αντιδράσεων υπερευαισθησίας και παρενεργειών σχετιζόμενων με την προεξοχή του υλικού, ακατάλληλη ένωση και μη ένωση.

Αποστειρωμένη συσκευή

STERILE R Αποστειρωμένη με χρήση ακτινοβολίας

Αποθηκεύστε τα εμφυτεύματα στην αρχική προστατευτική συσκευασία τους και μην τα αφαιρέστε από τη συσκευασία μέχρι αμέσως πριν από τη χρήση. Πριν από τη χρήση, ελέγχετε την ημερομηνία λήξης του προϊόντος και επαληθεύστε την ακεραιότητα της αποστειρωμένης συσκευασίας. Μη χρησιμοποιείτε, εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά.

Μην επαναποστειρώνετε

Οι εμφυτεύμες συσκευές που επιστημόνται με με το σύμβολο «Μην επαναποστειρώνετε» δεν πρέπει να αποστειρωθούν ξανά, επειδή η επαναποστειρώση μπορεί να θέσει σε κίνδυνο τη δομική ακεραιότητα της συσκευής ή/και να οδηγήσει σε αστοχία της οποία μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενούς.

Συσκευή μίας χρήσης

Μην επαναχρησιμοποιήσετε

Τα προϊόντα που προορίζονται μόνο για μία χρήση δεν πρέπει να επαναχρησιμοποιούνται.

Η επαναχρησιμοποίηση ή η επανεπεξεργασία (π.χ. καθαρισμός και επαναποστειρώση) μπορεί να θέσει σε κίνδυνο τη δομική ακεραιότητα της συσκευής ή/και να οδηγήσει σε αστοχία της οποία μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενούς.

Επιπλέον, η επαναχρησιμοποίηση ή η επανεπεξεργασία συσκευών μίας χρήσης είναι δυνατό να δημιουργήσει κίνδυνο μόλυνσης π.χ. λόγω της μετάδοσης μολυσματικού υλικού από έναν ασθενή σε άλλον. Αυτό θα μπορούσε να προκαλέσει τραυματισμό ή θάνατο του ασθενούς ή του χρήστη.

Τα μολυσμένα εμφυτεύματα δεν πρέπει να υποστούν επανεπεξεργασία. Οποιοδήποτε εμφύτευμα της Synthes που έχει μολυνθεί από αίμα, ιστό ή/και σωματικά υγρά/σωματικό υλικό δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται ποτέ ξανά και ο χειρισμός του θα πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου. Μολονότι τα εμφυτεύματα είναι δυνατό να φάνεται ότι δεν έχουν υποστεί ζημιά, ωστόσο ενδέχεται να έχουν μικρές ατέλειες και πρότυπα εσωτερικής καταπόνησης τα οποία είναι πιθανό να προκαλέσουν την κόπωση του υλικού.

Προφυλάξεις

Για γενικές προφυλάξεις συμβουλευθείτε τις «Σημαντικές πληροφορίες».

Για την εφαρμογή ειδικών προφυλάξεων που σχετίζονται με τις συσκευές εξωτερικής καθηλωσης είναι υποχρεωτική η ενημέρωση από τον αντίστοιχο οδηγό της χειρουργικής τεχνικής (www.synthes.com/lit) του συστήματος προϊόντος που χρησιμοποιείται.

Προειδοποιήσεις

Για γενικές προειδοποιήσεις συμβουλευθείτε τις «Σημαντικές πληροφορίες».

Για την εφαρμογή ειδικών προειδοποιήσεων που σχετίζονται με τις συσκευές εξωτερικής καθηλωσης είναι υποχρεωτική η ενημέρωση από τον αντίστοιχο οδηγό της χειρουργικής τεχνικής (www.synthes.com/lit) του συστήματος προϊόντος που χρησιμοποιείται.

Συνδυασμός ιατρικών συσκευών

Η Synthes δεν έχει ελέγχει τη συμβατότητα με συσκευές που παρέχονται από άλλους κατασκευαστές και δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη σε τέτοιες περιπτώσεις.

Περιβάλλον μαγνητικό συντονισμό

Όταν ένα προϊόν έχει αξιολογηθεί για χρήση εντός περιβάλλοντος μαγνητικής τομογραφίας, οι σχετικές πληροφορίες για τη μαγνητική τομογραφία βρίσκονται στον Οδηγό Χειρουργικών Τεχνικών στην ιστοσελίδα www.depuySynthes.com/lif

Επεξεργασία πριν τη χρήση της συσκευής

Τα προϊόντα της Synthes που δεν παρέχονται αποστειρωμένα πρέπει να καθαρίζονται και να αποστειρώνονται σε ατμό πριν από τη χειρουργική χρήση. Αφαιρέστε ολόκληρη την αρχική συσκευασία πριν από τον καθαρισμό. Πριν από την αποστειρώση υπό

ατμό, τοποθετήστε το προϊόν σε ένα εγκεκριμένο περιτύλιγμα ή περιέκτη. Ακολουθήστε τις οδηγίες καθαρισμού και αποστείρωσης που δόθηκαν από την Synthes στις «Σημαντικές πληροφορίες».

Επεξεργασία/επανεπεξεργασία του προϊόντος

Αναλυτικές οδηγίες για την επεξεργασία εμφυτευμάτων και την επανεπεξεργασία επαναχρησιμοποιήσιμων προϊόντων, δίσκων και θηκών εργαλείων περιγράφονται στο φυλλάδιο «Σημαντικές πληροφορίες» της Synthes. Μπορείτε να πραγματοποιήσετε λήψη των οδηγιών «Αποσυναρμολόγηση εργαλείων πολλαπλών τμημάτων» για τη συναρμολόγηση και αποσυναρμολόγηση των εργαλείων από την ιστοσελίδα <http://www.synthes.com/reprocessing>

CE
0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
Fax: +41 61 965 66 00
www.depuyssynthes.com