
Инструкции за употреба

Кутии и табли за системата за малки фрагменти Universal

Тези инструкции за употреба не са предназначени за разпространение в САЩ.

Инструкции за употреба

Кутии и табли за системата за малки фрагменти Universal

Кутии и табли:

60.133.100
60.133.130
60.133.103
60.133.102
60.133.150
60.133.107*
60.133.131*
60.133.108
60.133.112
60.133.132
60.133.133
60.133.106
60.133.105
60.133.118
60.133.000
60.133.003
60.133.109
60.133.110
60.133.111
60.133.002
60.133.113
60.133.114
60.133.115
60.133.116
60.133.117
60.133.134

Системата за малки фрагменти Universal се състои от два компонента: 1) Основен набор от инструменти, винтове и стандартни импланти; и 2) модулни табли за анатомични импланти за съответната анатомия с малки фрагменти. В допълнение, основният набор може да поддържа всички 2,7 mm/3,5 mm DePuy Synthes незаключващи технологии за поставяне на плаки LCP® и VA LCP®.

Настоящите инструкции за употреба се отнасят за изброените изделия.

Важна бележка за медицински специалисти и персонал в операционната зала: Тези инструкции за употреба не включват цялата информация, необходима за избор и употреба на дадено изделие. Моля, преди употреба прочетете внимателно тези инструкции за употреба и брошурата на Synthes "Важна информация". Уверете се, че познавате съответната хирургична процедура.

Изделие(я)	Материал(и)	Стандарт(и)
Тавички	AL 5052 Алуминиева сплав AL 6061 Алуминиева сплав 304 Неръждаема стомана 305 Неръждаема стомана Силикон Radel PPSU*	ASTM B209M, B221M, B221M ASTM B209M, B221M, B221M ASTM F899 ASTM A276 ASTM F2042/F2038 ISO16061
Капак за тавички	AL 5052 Алуминиева сплав 301 Неръждаема стомана 304 Неръждаема стомана 305 Неръждаема стомана	ASTM B209M, B221M, B221M ASTM F899 ASTM F899 ASTM A276
Външна кутия	AL 5052 Алуминиева сплав 304 Неръждаема стомана 305 Неръждаема стомана Силикон Santoprene	ASTM B209M, B221M, B221M ASTM F899 ASTM A276 ASTM F2042/F2038 ASTM F2042/F2038
Капак на външна кутия	AL 5052 Алуминиева сплав AL 6061 Алуминиева сплав	ASTM B209M, B221M, B221M ASTM B209M, B221M, B221M
Стойка за винтове	AL 5052 Алуминиева сплав AL 6061 Алуминиева сплав 301 Неръждаема стомана 304 Неръждаема стомана 305 Неръждаема стомана Силикон Santoprene Viton 75 флуорокарбон	ASTM B209M, B221M, B221M ASTM B209M, B221M, B221M ASTM F899 ASTM F899 ASTM A276 ASTM F2042/F2038 ASTM F2042/F2038 Няма

Предназначение

Системата за малки фрагменти Universal се използва от хирург при фиксация на импланти за фрактури с малки фрагменти, където се прилага 2,7 mm/3,5 mm незаключваща технология за поставяне на плаки LCP и VA LCP. Тя не е предназначена за употреба в краниомаксилофациалната област и в гръбнака.

Показания

За специфични показания, свързани със системите за поставяне на плаки с размер 2,7 mm/3,5 mm, вижте съответната документация на използваната система.

Противопоказания

За специфични противопоказания, свързани със системите за поставяне на плаки с размер 2,7 mm/3,5 mm, вижте съответната документация на използваната система.

Таргетна група пациенти

За специфични таргетни групи пациенти, свързани със системите за поставяне на плаки с размер 2,7 mm/3,5 mm, вижте съответната документация на използваната система.

Предвидени потребители

Това изделие е предназначено за употреба от квалифицирани медицински професионалисти, напр. хирурги, лекари, операционен персонал и лица, участващи в подготовката на изделието. Целият персонал, който борави с изделието, трябва да е напълно запознат с инструкциите за употреба и хирургичните процедури. Имплантирането трябва да става в съответствие с инструкциите за употреба, като се спазва препоръчителната хирургична процедура. Хирургът е отговорен за това да гарантира, че изделието е подходящо за показаната патология/състояние и че операцията се извършва правилно.

Очаквани клинични ползи

Synthes произвежда кутии и тавички, предназначени за подготовка на мястото и да са в помощ при поставяне на импланти на Synthes. Клиничните ползи за кутиите и тавичките се основават на изделията за имплантиране, а не на кутиите и тавичките. Специфичните клинични ползи за имплантите може да се намерят в съответните инструкции за употреба на имплантите на Synthes.

Работни характеристики на изделието

Synthes са установили характеристиките и безопасността на системите за малки фрагменти Universal, както и че те представляват най-съвременни медицински изделия за хирургично лечение и стабилизация на фрактури в различни анатомични региони, когато се използват в съответствие с инструкциите за употреба и документацията им.

Потенциални нежелани събития, нежелани странични ефекти и остатъчни рискове

Synthes произвежда хирургични инструменти, предназначени за подготовка на мястото и да са в помощ при поставяне на импланти на Synthes. Нежеланите събития/страничните ефекти се базират по-скоро на изделията за имплантиране, а не на инструментите. Специфичните нежелани събития/странични ефекти за имплантите може да се намерят в съответните инструкции за употреба на имплантите на Synthes.

Комбинация от медицински изделия

Synthes не са тествали съвместимостта с изделия, предоставени от други производители, и не поемат отговорност в такива случаи.

Третиране преди употреба на изделието

Продуктите на Synthes, доставяни в нестерилно състояние, трябва да се почистват и стерилизират с пара преди хирургична употреба. Преди почистване отстранете напълно оригиналната опаковка. Преди парна стерилизация поставете продукта в одобрена обвивка или контейнер. Следвайте инструкциите за почистване и стерилизация, дадени в настоящите инструкции за употреба.

Отстраняване на неизправности

Всеки сериозен инцидент, възникнал във връзка с изделието, трябва да се съобщи на производителя и на компетентните органи в страната, където са установени потребителят и/или пациентът.

Клинична обработка на изделието

Почистване - автоматизиран метод

- Пригответе неутрален ензимен почистващ разтвор или мек алкален почистващ разтвор (pH 7 до 9) съгласно инструкциите на производителя на дегергента. Температурата на разтвора трябва да бъде ≤40 °C (104 °F) за ръчно почистване.
ЗАБЕЛЕЖКА: Почкиващият разтвор може да съдържа ензими. Може да се използват безопасни за алуминий алкални почистващи разтвори, но те може да се различават по отношение на съвместимостта на материалите с времето въз основа на формулата си. Съвместимостта на материалите трябва да се потвърди с производителя на дегергента.

Synthes не поддържат парна стерилизация за незабавна употреба на набори от инструменти, кутии или импланти, с използване на този метод. Следният цикъл на парна стерилизация е пример за валидиран цикъл само за отделни инструменти:

- Необвит инструмент 132 °C (270 °F) за 4 (четири) минути

Съхранение

Стерилизираните продукти трябва да се съхраняват в суха, чиста среда, защитени от пряка слънчева светлина, вредители и екстремни температура и влажност. Вижте инструкциите за употреба на производителя на обвивката за стерилизация или твърдия контейнер за ограниченията по отношение на времето за съхранение на стерилния продукт и изискванията за съхранение за температура и влажност.

Допълнителна информация

Информация за почистващия препарат: Примери за детергенти, които са използвани по време на валидиране на почистването, включват Prolystica™ 2X Concentrate Enzymatic Cleaner, Prolystica™ 2X Neutral Detergent, Enzol™, Endozime™, Neodisher Medizym™, Terg-A-Zyme™ и NpH-Klenz™. Допълнителна информация за употребата на специфични почистващи препарати, ултразвукови ушери, ушер-дезинфектор, опаковъчни материали или стерилизатори по време на валидиращите изпитвания, е налична при поискване. Химичното качество на водата, използвана по време на повторната обработка, може да повлияе върху безопасността на изделието. Лечебните заведения трябва да използват препоръчените изисквания за качество на водата за повторна обработка на изделието в съответствие с местните указания (като AAMI TIR 34, Вода за повторна обработка на медицински изделия) и настоящите инструкции за употреба. Тези инструкции за употреба са валидирани съгласно с ISO 17664. Остава отговорност на лечебното заведение да гарантира, че обработката реално е извършена с използване на оборудване, материали и персонал в определена за това зона, и че постига желаните изисквания. Това включва верификация и/или валидиране и рутинно мониториране на процеса. По подобен начин, всяко отклонение от страна на обработващия от тези препоръки трябва да се оцени за ефективност и потенциални нежелани последствия. Целият персонал, използващ тези инструкции, трябва да бъде квалифициран с документирана експертиза, компетентност и обучение. Потребителите трябва да бъдат обучени в болничните политики и процедури заедно с текущите приложими указания и стандарти.

Контакт с производителя

За допълнителна информация се свържете с местния търговски представител на Synthes.

Изхвърляне

Изделията трябва да се изхвърлят като медицински изделия, съгласно с болничните процедури.

Понастоящем не всички продукти са налични на всички пазари.



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
www.jnjmedicaldevices.com