
Указания за употреба

Система от заключващи плаки с променливи ъгли за патела

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

По настоящем не всички продукти са налични на всички пазари.

Указания за употреба

Система от заключващи плаки с променливи ъгли за патела

Устройство(а) в обхвата:

Заключваща плака с променливи ъгли за предна патела 2.7

02.137.0005

02.137.0015

02.137.0025

02.137.0035

02.137.0045

02.137.0055

04.137.0005

04.137.0015

04.137.0025

04.137.0035

04.137.0045

04.137.0055

Заключваща плака с променливи ъгли и латерален ръб за патела 2.4/2.7

02.137.0065

02.137.0075

04.137.0065

04.137.0075

Въведение

Системата от заключващи плаки с променливи ъгли за патела на DePuy Synthes се състои от множество предварително контурирани заключващи плаки за употреба при различни видове фрактури на пателата и анатомията на пациента. Заключващата плака с променливи ъгли за предна патела 2.7 е налична в три конфигурации на плаката и два размера. Заключваща плака с променливи ъгли и латерален ръб за патела 2.4/2.7 е налична в два размера. Всички импланти се предлагат стерилни.

Важна забележка за медицинските специалисти и операционния персонал в залата: тези указания за употреба не включват пълната информация, необходима за избиране и използване на дадено изделие. Моля, преди употреба прочетете внимателно тези указания за употреба и брошурата „Важна информация“ на Synthes. Уверете се, че сте запознати със съответната хирургична процедура.

Материали

Изделие(я)	Материал(и)	Стандарт(и)
Заключващи плаки с променливи ъгли за патела	Неръждаема стомана 316L	ISO 5832-1
	Титан (TiCP)	ISO 5832-2

Предназначение

Системата от заключващи плаки с променливи ъгли за патела на DePuy Synthes е предназначена за предоставянето на вътрешнокостна фиксация при прости и сложни фрактури на пателата.

Показания

Системата от заключващи плаки с променливи ъгли за патела на DePuy Synthes е показана за фиксацията и стабилизацията на фрактури на пателата при нормални и остеопени кости при пациенти с напълно развит скелет.

Противопоказания

Няма специфични противопоказания за изделието.

Целева група пациенти

Системата от заключващи плаки с променливи ъгли за патела е показана за употреба при пациенти с напълно развит скелет.

Целеви потребители

Настоящите указания за употреба, сами по себе си, не дават достатъчна основа за пряка употреба на изделието или системата. Силно препоръчително е обучение от хирург с опит в работата с тези изделия.

Това изделие е предназначено да се използва от квалифицирани здравни специалисти като хирурги, лекари, оперативен персонал и лица, ангажирани в подготовката на изделието. Целият персонал, който борави с изделието, трябва да бъде напълно наясно с указанията за употреба, хирургичните процедури, ако е приложимо, и/или с брошурата „Важна информация“ на Synthes.

Имплантацията трябва да се извърши съгласно с указанията за употреба, като се следва препоръчаната хирургична процедура. Хирургът трябва да се увери, че изделието е подходящо за дадената патология/състояние, както и че операцията е прилежно извършена.

Очаквани клинични ползи

Очакваните клинични ползи от вътрешните фиксиращи изделия като заключващите плаки с променливи ъгли за патела, когато се използват съгласно указанията за употреба и препоръчаната техника, са както следва:

- Стабилизиране на костни фрагменти и улесняване на заздравяването
- Възстановяване на цялостта на екстензорния механизъм

Работни характеристики на изделието

Системата от заключващи плаки с променливи ъгли за патела предоставя стабилна фиксация и разновидни опции на заключване при прости и сложни фрактури на пателата.

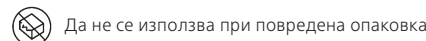
Потенциални нежелани събития, нежелани странични ефекти и останъчни рискове

- Нежелана реакция на тъканите
- Инфекция
- Лоша механика на ставите
- Увреждане на околните структури
- Погрешно свързване/несвързване
- Болка или дискомфорт
- Костни увреждания, вкл. интра- и следоперативни костни фрактури, остеолиза или костна некроза
- Нараняване на потребителя
- Увреждане на меките тъкани
- Симптоми, които са резултат от разхлабване или счупване на импланта

Стерилно изделие

STERILE R Стерилизирано с облъчване

Съхранявайте стерилните изделия в оригиналната им защитна опаковка и не ги изваждайте от опаковката преди непосредствената им употреба.



Да не се използва при повредена опаковка

Преди употреба проверете срока на годност на продукта и се уверете в целостта на стерилната опаковка. Да не се използва, ако опаковката е повредена или срокът на годност е изтекъл.



Да не се стерилизира повторно

Повторната стерилизация на заключващите плаки с променливи ъгли за патела може да компрометира стерилността на продукта и/или да е в противоречие със спецификациите относно характеристиките на продукта и/или с променените свойства на материала.

Изделие за еднократна употреба



Да не се използва повторно

Показва медицинско изделие, което е за еднократна употреба или за употреба при един-единствен пациент по време на еднократна процедура.

Повторната употреба или клинична обработка (например почистване и повторна стерилизация) може да наруши структурната цялост на изделието и/или да доведе до неизправност на изделието, което може да причини нараниване, заболяване или смърт на пациента.

Освен това, повторното използване или обработка на изделия, които са предназначени за еднократна употреба, може да създаде риск от замърсяване, например вследствие на пренасяне на инфекционен материал от един пациент на друг. Това може да доведе до нараниване или до смърт на пациента или оператора.

Замърсените импланти не трябва да се обработват повторно. Всеки имплант на Synthes, който е замърсен с кръв, тъкан и/или телесни течности/материи, никога не трябва да се използва повторно и с него трябва да се борави съгласно болничния протокол. Въпреки че може да изглеждат неповредени, имплантите може да имат малки дефекти и вътрешни напрежения, които може да причинят умора на материала.

Предупреждения и предпазни мерки

Общи предупреждения

- При изрязването на плаката се уверете, че сте изгладили острите ръбове. В противен случай може да се стигне до нараняване на оператора или раздръзнение на меката тъкан на пациента.
- Когато контурирате плаката, не я огъвайте повече от това, което е необходимо за адаптиране към анатомията. Огъването назад или използването на неправилни инструменти за огъване може да отслаби плаката и да доведе до преждевременна повреда на плаката.
- За постигането на най-ниска профилна конструкция не използвайте кортикални винтове за предна и задна фиксация на винтовете.
- Ако използвате кортикови винтове при сложна фрактура, уверете се, че фрагментите не са вторично разместени.
- При възстановяване на ретинакулума се уверете, че меката тъкан може да бъде закрепена без накланяне на пателата и засягане на ставната биомеханика.
- Ако плаката се използва като скрепителна опора за повторна апраксимация на мека тъкан, следва да се използва конец през прозорците на плаката, а не през заключващите отвори за променливите Ѹги. Резбите на заключващите отвори може да скъсят конеца. Следва да се постави конец, за да се избегне миграция и разхлабване.
- Когато премахвате импланта, първо отключете всички заключващи винтове, преди да ги премахнете напълно, в противен случай плаката може да се завърти и да нареди меката тъкан.

Предупреждения за заключваща плака с променливи Ѹги за предна патела 2.7

- Предните/задните заключващи винтове от 2,4 mm може да се използват само при малки фрагменти без натоварване.
- Не изрязвайте тялото на плаката, за да предотвратите компрометиране на структурната цялост на плаката.
- Следва да се вземе предвид подсилаща техника (напр. с конец, отделни извествачи винтове), когато се извърши фиксация на периферен костен фрагмент с апраксимация на мека тъкан, за да се гарантира стабилността на фрагментите по време на зарастващето на костта и меката тъкан.

Предупреждения за заключваща плака с променливи Ѹги и латерален ръб 2.4/2.7

- Не отделяйте латералния ръб от предната част на тялото.
- Следва да се вземе предвид подсилаща техника за мека тъкан (напр. с конец), когато се извърши фиксация на периферен костен фрагмент с апраксимация на мека тъкан, за да се гарантира стабилността на фрагментите по време на зарастващето на костта и меката тъкан.

Общи предпазни мерки

- Следва да се вземат предвид всякакви известни алергии на пациента при избирането на материала на плаката.
- Огънете плаката между заключващите отвори за променливи Ѹги, като използвате съседни отвори. Не деформирайте резбованата част на отворите, нито огъвайте прекалено плаките по време на огъването, тъй като това може да повлияе негативно на поставянето на заключващи винтове с променливи Ѹги.
- Преди да започнете да пробивате, се уверете, че сте взели предвид траекторията на винта, за да избегнете сблъсък с други винтове, киршнерови игли или други крепежни елементи.
- Уверете се, че свределите не пробиват артикуларната повърхност.
- Не се препоръчва свободно ръчно пробиване. Важно е ъгълът да не надвишава 15 градуса от централната ос на отвора за винта. Прекомерното извиване на Ѹгъла може да доведе до трудности при заключване на винта и неправилно завинтване. За да се гарантира, че водачът за свредло е заключен правилно, не накланяйте свредлото повече от +/- 15 градуса от номиналната траектория на отвора.
- При поставянето на винтовете не ги затягайте твърде много. Това ще позволи улесненото им изваждане, ако не са положени в желаната позиция.
- Уверете се, че винтовете не пробиват артикуларната повърхност. Използвайте увеличение на изображението, палиране с пръсти или пряка визуализация, както е необходимо, за да потвърдите, че винтовете не пробиват артикуларната повърхност.

Предпазни мерки за заключваща плака с променливи Ѹги за предна патела 2.7

- За да се избегнат раздръзнения по меката тъкан, отрежете възможно най-близо до дисталния отвор, без да причинявате повреди по отвора с променлив Ѹгъл.
- Пателарното сухожилие следва да се раздели по дължина, както е необходимо, когато се използва краче за захващането на фрагменти на дисталния полюс. Не трябва да се правят трансверзални разрези по пателарното сухожилие, за да се избегне скъсяване или друга повреда на меката тъкан.
- Крачетата на плаката следва да се поставят по начин, който не пречи на артикуларната повърхност.
- При използване на блокиращи винтове и винтове с ръб на плаките за патели с 3 и 6 отвора е важно да се съблудава последователността на поставяне на винтовете. Неправилният ред на поставяне на винтовете може да доведе до препречване с други винтове, а в резултат от това няма да се получи стабилна конструкция.
- Препоръчва се поставянето на най-малко два винта за фрагмент, но ако това не е възможно поради размера на фрагмента, следва да се вземе предвид допълнителна подсилаща техника след поставянето на единичен винт. Винтовете за предна и задна посока следва да са еднокортикални и заключващи.

Предпазни мерки за заключваща плака с променливи Ѹги и латерален ръб 2.4/2.7

- За да се избегнат раздръзнения на меката тъкан, отрежете възможно най-близо до отвора, без да причинявате повреди по отвора за променливи Ѹги.

- Препоръчва се поставянето на най-малко четири винта с двукортикални ръбове за конструкция, но ако това не е възможно, следва да се вземе предвид допълнителна подсилаща техника. Винтовете за предна и задна посока следва да са еднокортикални и заключващи.
- Плаката следва да се постави по начин, който не пречи на артикуларната повърхност.
- Важно е да се отбележи редът на поставяне на винтове. Неправилният ред на поставяне на винтовете може да доведе до препречване с други винтове, а в резултат от това няма да се получи стабилна конструкция.

Комбинация от медицински изделия

Заключващите плаки с променливи Ѹги за предна патела 2.7 може да се използват заедно със следните импланти:

Заключващ винт с променливи Ѹги Ø 2,7 mm
Кортикален винт Ø 2,7 mm

В допълнение, за фрагменти без натоварване:

Заключващ винт с променливи Ѹги Ø 2,4 mm
Кортикален винт Ø 2,4 mm

Заключващата плака с променливи Ѹги и латерален ръб 2.4/2.7 може да се използва заедно със следните винтови импланти:

Заключващ винт с променливи Ѹги Ø 2,4 mm и 2,7 mm
Кортикален винт Ø 2,4 mm и 2,7 mm

Synthes не е изследвала съвместимостта с изделия, предоставяни от други производители, и не поема отговорност при подобни случаи.

Магнитно-резонансна среда



Условно за ЯМР

Усукване, известване и артефакти в изображението според стандарти ASTM F 2213-06, ASTM F 2052-14 и ASTM F 2119-07

Неклинично тестване в най-лошия възможен сценарий в 3 Т ЯМР система не показва никакво значимо усукване или известване на конструкцията за експериментално измерен локален пространствен градиент на магнитното поле от 3,69 T/m. Най-големият артефакт в изображението се е простидал на приблизително 169 mm от конструкцията при сканиране с използване на градиентно echo (GE). Тестването е извършено в 3 Т ЯМР система.

Радиочестотно (РЧ) индуцирано загряване в съответствие с ASTM F 2182-11a

Неклинично електромагнитно и термично тестване на най-лошия възможен сценарий доведе до пикови температурни повишения от 9,5 °C със средно повишаване на температурата от 6,6 °C (1,5 T) и пиково от 5,9 °C (3 T) в условията на ЯМР с използване на радиочестотни (РЧ) бобини (усреднена целотелесна специфична степен на абсорбция [SAR] от 2 W/kg за 6 минути [1,5 T] и за 15 минути [3 T]).

Предпазни мерки

Споменатият по-горе тест се основава на неклинично тестване. Фактическото покачване на температурата на пациента ще зависи от редица фактори извън специфичната степен на абсорбция (SAR) и времетраенето на прилагане на радиочестота (РЧ). Затова се препоръчва да се обърне специално внимание на следните точки:

- Препоръчително е старателно да се наблюдават пациентите, подложени на ЯМР (ядрено-магнитен резонанс) сканиране, за възникване на усещания за температура и/или болка.
- Пациенти с увредена терморегулация или температурна чувствителност трябва да се изключват от процедури за ЯМР сканиране.
- По принцип при наличието на проводими импланти се препоръчва да се използва система за ЯМР с ниска напрегнатост на полето. Използваната специфична степен на абсорбция (SAR) трябва да се намали, колкото е възможно повече.
- Използването на вентилационната система може допълнително да допринесе за редуциране на повишаването на температурата на тялото.

Обработка преди използване на изделието

Стерилно изделие: Изделията се доставят стерилни. Изваждайте продуктите от опаковката по асептичен начин.

Съхранявайте стерилните изделия в оригиналната им защитна опаковка и не ги изваждайте от опаковката преди непосредствената им употреба.

Преди употреба проверете срока на годност на продукта и се уверете в целостта на стерилната опаковка. Не използвайте, ако опаковката е повредена.

Отстраняване на импланта

1. Развийте всички винтове от плаката.
2. Извадете изцяло винтовете от костта.
3. Извадете плаката.

Откриване и отстраняване на неизправности

Всички тежки инциденти, които възникват във връзка с изделието, трябва да се докладват на производителя и на компетентния орган на държавата членка, в която се намират потребителят и/или пациентът.

Клинична обработка на изделието

Подробни указания за повторна обработка на изделията за многократна употреба, таблите и кутиите за инструменти са посочени в брошурата „Важна информация“ на Synthes.

Изхвърляне

Всеки имплант на Synthes, който е замърсен с кръв, тъкан и/или телесни течности/материи, никога не трябва да се използва повторно и с него трябва да се борави съгласно болничния протокол.

Изделията трябва да се изхвърлят като здравно медицинско изделие съгласно процедурите на болницата.

CE
0123



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

Инструкции за употреба:
www.e-ifu.com