

ORTHOFIX® INTERNAL FIXATION SYSTEM

2

SISTEMA DI FISSAZIONE INTERNA ORTHOFIX®	7												
SYSTÈME DE FIXATION INTERNE ORTHOFIX®	12												
ORTHOFIX® SYSTEME INTERNEN FIXATIONS	17												
SISTEMA DE FIJACIÓN INTERNA ORTHOFIX®	22												
ORTHOFIX® INTERN FIKSATIONSSYSTEM	27												
SISÄINEN KIINNITY SJÄRJESTELMÄ ORTHOFIX®	32												
BESKRIVERSE AV ORTHOFIX® INNVENDIG FESTESYSTEM	37												
ORTHOFIX® SYSTEMEN VOOR INTERNE FIXATIE	42												
SISTEMAS DE FIXAÇÃO INTERNA ORTHOFIX®	47												
ORTHOFIX® INTERNA FIXERINGSSYSTEM	52												
ΣΥΣΤΗΜΑ ΕΣΩΤΕΡΙΚΗΣ ΣΤΑΘΕΡΟΠΟΙΗΣΗΣ ORTHOFIX® 57													

ORTHOFIX® オーソフィックス 内固定システム

63

EL	SV	PT	NL	NO	FI	DA	ES	DE	FR	IT	EN	TR	RO	MS	LT	BG	AR	KO	SL	PL	CS	ZH	JA	
											ORTHOFIX® 内固定系统													
											ORTHOFIX® 内固定系统	69												
											VNITŘNÍ FIXAČNÍ SYSTÉM ORTHOFIX®	73												
											SYSTEM ZESPALANIA WEWNĘTRZNEGO ORTHOFIX®	78												
											ORTHOFIX® INTERNI FIKSIRNI SISTEM	83												
											ORTHOFIX® 내고정 시스템	88												
											ORTHOFIX® نم يلخ ادللا تي بثتلا زاهج	93												
											ORTHOFIX® СИСТЕМА ЗА ВЪТРЕШНА ФИКСАЦИЯ	98												
											„ORTHOFIX®“ VIDINÉ FIKSÁVIMO SISTEMA	103												
											SISTEM FIKSASI DALAMAN ORTHOFIX®	108												
											SISTEMUL DE FIXARE INTERNĂ ORTHOFIX®	113												
											ORTHOFIX® İNTERNAL FIKSASYON SİSTEMİ	118												



Orthofix Srl

Via delle Nazioni 9 - 37012 Bussolengo (VR) Italy
Telephone +39 045 671 9000 - Fax +39 045 671 9380

Instruction leaflet - Please read prior to use

ORTHOFIX® INTERNAL FIXATION SYSTEM

DESCRIPTION & INDICATIONS FOR USE

The Orthofix Internal Fixation Systems consist of Intramedullary Nailing Implants for femur and tibia, and Fragment Fixation System Implants. These implants are intended as a means of bone stabilization in the management of fractures and in reconstructive surgery. They are not intended to replace normal healthy bone or to withstand the stresses of full weightbearing, particularly in unstable fractures or in the presence of non union, delayed union or incomplete healing. The use of external supports (e.g. walking aids) is recommended as a part of the treatment.

Intramedullary Nailing Implants are indicated in:

1. Traumatic fractures of the diaphysis provided that the epiphyses are closed, so that two locking screws can be inserted outside the fracture both proximally and distally.
2. Pathological fractures.
3. Re-fractures.
4. Non-unions.
5. Reconstructive surgery.

For 2, 3, 4 and 5 above, the limitations are the same as in item 1.

Fragment Fixation System Implants are indicated in:

1. Fractures
2. Bony ligament avulsions
3. Osteotomies

All Orthofix implants are intended for professional use only. Surgeons who supervise the use of Orthofix implants must have full awareness of orthopaedic fixation procedures as well as adequate understanding of the philosophy of the Orthofix System. To promote the proper use of its fixation system, and establish an effective promotional and training tool, Orthofix has developed several manuals of the relevant information (i. e. general philosophy, surgical application, etc.), called "Operative Techniques". These manuals are available as a complimentary service for surgeons who have adopted the Orthofix system.

If you wish to receive a personal copy of one or more of these manuals, which are available in several languages, please contact Orthofix or its local authorized representative, with a description of the medical device to be used.

CONTRAINDICATIONS

The Orthofix Internal Fixation System is not designed or sold for any use except as indicated.

Use of the Intramedullary Nailing Implants is contraindicated in the following situations:

1. Active infection.
2. General medical conditions including: impaired blood supply, pulmonary insufficiency (i.e. ARDS, fat embolism) or latent infection.
3. Patients with psychological or neurological conditions, who are unwilling or incapable of following instructions for post-operative care.
4. Foreign body sensitivity. Where material sensitivity is suspected, tests should be made prior to implantation.

Use of the Fragment Fixation System is contraindicated in the following situation:

Foreign body sensitivity. Where material sensitivity is suspected, tests should be made prior to implantation. The presence of active infection.

WARNINGS & PRECAUTIONS

- 1) Correct selection of the implant model and size is extremely important.
- 2) **The Orthofix Tibial Nailing System:** tibial nails are either solid (8mm and 9mm diameter) or cannulated (10 mm, 11mm, 12mm and 13mm diameter). Smaller diameter nails are inserted without or with minimal reaming. Unreamed nails are strong enough to support a stable tibial fracture in most cases, and

should cause less damage to the bone vasculature. An unreamed nail is therefore recommended for all fractures where the external blood supply of the tibia has been disturbed. These include most open fractures, and closed fractures with soft tissue damage of Tschere types CII and CIII. The usual diameter for an unreamed nail is 9mm, but an 8mm nail may be needed for smaller diameter bones. Sizes above 9mm will nearly always require some reaming. The position and stability of the fracture is also relevant: an unstable or severely comminuted fracture, or a fracture in the metaphyseal area, may need a larger nail for adequate stabilization, and would therefore need to be inserted after reaming. Reaming and nail insertion should not be performed in the presence of an inflated tourniquet, since this may lead to bone or muscle necrosis, and/or compartment syndrome.

- 3) **Calceo-Tibial Nails:** in particular selected cases a retrograde nail may be inserted through the heel and across the ankle joint into the distal tibia, for the purpose of arthrodesing the ankle joint. As with the antegrade nail, adequate reaming should be performed for the diameter of nail chosen, the correct locking screws should be inserted, and the operative technique followed carefully. Adequate countersinking of the locking screw heads should be performed to prevent skin irritation. The nail should be dynamised at the correct time to encourage final union.
- 4) **The Orthofix Femoral Nailing System:** to reduce the driving force on the nail and the potential risk of nail damage or fracture comminution, reaming to a width 2 mm greater than the diameter of the proposed nail is recommended. In young patients it is advisable to widen the proximal 10 cm of the femur only by a further 1-2 mm to accommodate the larger proximal 90 mm of the nail. Thus, for a 12/10 mm nail, the proximal 10 cm should be reamed to 13 mm. This is not usually necessary in older patients with softer bone. The distal locking screws of the nail should not be inserted close to the fracture line, as effective screw fixation may be compromised, causing implant failure or loss of fixation.
 - i) After reaming, but prior to nail implantation, the relevant internal nail template should be used. This enables the surgeon to check the amount of reaming to permit nail insertion without hammering; assess nail length accurately, and identify correct positions for the distal locking screws.
 - ii) In very heavy or uncooperative patients, the 13/11 mm or 13/12 mm nail should be used if adequate reaming can be achieved. Again, a stronger nail may be needed if there is severe comminution of the fracture, with little or no bony integrity.
- 5) **The Retrograde Femoral Nailing System:** this system has been developed for the established indication of inserting a femoral nail from the distal end of the bone, for the fixation of fractures or in selected reconstruction procedures. With the exception of the entry point, the same proviso's are indicated as for the antegrade femoral nailing system. Careful reading of the operative technique is essential prior to carrying out any procedure. It is essential that the distal end of the nail is recessed beneath the bone surface, to avoid subsequent damage to the knee joint. The use of a retrograde nailing system in the femur is not recommended in open fractures, or if there is an open wound in the knee. The inevitable risk of infection is around 5%, and this may lead to a septic arthritis of the knee. Alternative methods of treating the fracture should be considered.
- 6) When using compression locking screws with a retrograde femoral nail to treat intracondylar fractures, particular care should be taken to achieve and maintain the reduction before nail insertion, and to choose the correct locking screw length. The screw should then be locked with a compression nut, taking care not to overtighten.
- 7) When indicated where the soft tissues are thin, the heads of nail locking screws should be recessed with the appropriate tool to prevent skin irritation.
- 8) **For both Femoral and Tibial nails,** a mechanical targeting system is provided as part of the instrumentation. It is very important that the anterior hole for the stabilising rod is drilled in the centre of the bone, over the nail. If any doubt exists about this, the position should be checked with X-rays before drilling the hole. No guarantee is given that this system will work every time.
- 9) In very distal fractures, it is important to ensure that the more proximal of the two or three distal locking screws is at least 1 cm distal to the fracture line.
- 10) It is also important that the proximal locking screws are not inserted close to the fracture line, as effective screw fixation may be compromised, causing implant or fixation failure.
- 11) Fracture distraction for any time should be avoided during the operation, and fractures should never be locked in distraction, since this may cause delayed union and/or compartment syndrome.
- 12) Correct handling of the instrumentation and implant is extremely important. Surgical theatre staff should avoid any notching or scratching of the implants, as these factors may produce internal stresses which may become a focus for possible implant breakage.
- 13) If any of the aluminium instruments (the black parts) are hammered, they will be damaged and must be replaced. Hammering of the nails may only be performed through the locking rods, which are made of hardened steel, or with specifically designed insertion tools.
- 14) Bending of the Fragment Fixation System implant during insertion must be avoided, since this may lead to breakage of the implant. When the chamfer is close to the cortex, the speed of insertion must be reduced.
- 15) Wherever a Kirschner wire or Guide Wire is used to guide a cannulated reamer, drill bit or screw into position, the following precautions should be taken:
 - A) The Kirschner or Guide Wire should always be NEW and should NEVER be reused
 - B) The wire should be checked before insertion to exclude any scratches or bends in the wire; if any are found it should be discarded.
 - C) During the introduction of any instrument or implant over a wire, the surgeon should screen the wire tip as continuously as possible to exclude inadvertently driving the wire further than intended.

- D) During each pass of the instrument or implant, the surgeon should check that there is no bony or other debris built up on the wire or inside the instrument or implant which might cause it to bind on the wire and push it forward.
- 16) It is impossible to clean the inside of a cannulated drill bit adequately to exclude organic or other debris remaining after use. CANNULATED DRILL BITS SHOULD THEREFORE NEVER BE REUSED. THEY ARE SINGLE PATIENT USE ONLY. If they are to be used for a second time on the same patient, the surgeon must check that the drill bit is free from obstruction, by removing it from the power unit and passing a wire through it.
- 17) Even when they are new, we recommend that a wire is passed down a cannulated drill bit prior to use, to check that the lumen is free from obstruction.
- 18) Any fixation device may break if subjected to the increased loading caused by delayed or non-union.
- 19) Careful monitoring of the progress of healing must be undertaken in all patients. If callus is slow to develop, other measures may be required to promote its formation, such as dynamisation of the implant, a bone graft, or exchanging the implant for a larger one. It is also important to avoid continued stabilization with a locked small diameter nail of a fracture with delayed union, after 12 weeks in the tibia or 16 weeks in the femur, because of the risk of fatigue failure of the implant. If no callus is visible on X-ray at this time, a second intervention should be considered.
- 20) Advice on weightbearing after insertion of a retrograde femoral nail.
- A) In intra-articular fractures, there should be complete non weightbearing for the first six weeks.
 - B) General advice: partial weightbearing (15 kg) after wound healing, increasing slowly up to full weightbearing when there is radiological evidence of callus formation.
 - C) In unstable fractures, toe touching initially, increasing to a maximum of 30 kg, progressing to full weightbearing only when there is radiological evidence of callus formation.
 - D) With 10 mm nails, partial (15 Kg) up to maximum of 50% body weight, increasing to full weightbearing only when there is radiological evidence of bridging callus formation.
 - E) If possible avoid the situation of an unstable fracture fixed with a 10 mm diameter nail. Where this cannot be avoided, the surgeon should take particular care to ensure that the above recommendations for weightbearing are carried out.
- 21) Implants, nail end caps, locking screws and Fragment Fixation System implants must never be reused.
- 22) Patients should be instructed to report any adverse or unanticipated effects to the treating surgeon.
- 23) Nuclear Magnetic Resonance imaging should not be used in any segment to which an implant is applied.
- 24) Removal of the device: the surgeon should make the final decision whether an implant can be removed. Implant removal should be followed by adequate post-operative management to avoid refracture. If the patient is older with a low activity level, the surgeon may decide not to remove the implant, thus eliminating the risks involved in a second surgical procedure.
- 25) To lock the extractor on to the Fragment Fixation System implant, the knob should be turned counter-clockwise.
- 26) All equipment should be carefully examined prior to use to assure proper working condition. If a component or instrument is believed to be faulty, damaged or suspect, it should NOT BE USED.
- 27) Additional equipment may be required for fixation application and removal such as soft tissue retractors, flexible reaming set, cannulated drills, etc.

POSSIBLE ADVERSE EFFECTS

1. Non-union or delayed union, which may lead to implant breakage.
2. Metal sensitivity, or allergic reaction to a foreign body.
3. Pain, discomfort, or abnormal sensations due to the presence of the device.
4. Nerve damage due to surgical trauma.
5. Bone necrosis.

Warning: This device is not approved for screw attachment or fixation to the posterior elements (pedicles) of the cervical, thoracic or lumbar spine.

Important

A successful result is not achieved in every surgical case. Additional complications may develop at any time due to improper use, medical reasons or device failure which require surgical reintervention to remove or replace the internal fixation device.

Preoperative and operative procedures including knowledge of surgical techniques and proper selection and placement of the internal fixation devices are important considerations in the successful utilization of Orthofix internal fixation devices by the surgeon.

Proper patient selection and the patient's ability to comply with physician instructions and follow prescribed treatment regimen will greatly affect the results. It is important to screen patients and select optimal therapy given physical and/or mental activity requirements and/or limitations. If a surgical candidate exhibits any contraindication or is predisposed to any contraindication, DO NOT USE Orthofix Internal Fixation implants.

Materials

The Orthofix Internal Fixation System is comprised of stainless steel and aluminium alloy components. Those components which come into contact with patients are made of surgical grade stainless steel.

STERILE & NON-STERILE Product

Orthofix provides certain internal fixation devices STERILE while others are provided NON-STERILE. Please review the product label to determine the sterility of each device.

Sterile

Devices or kits provided STERILE are labelled as follows: **Contents of package are STERILE unless package is opened or damaged. Do not use if package is opened or damaged.**

Non-Sterile

Unless otherwise noted, Orthofix internal fixation components are provided NON-STERILE. Orthofix recommends that all NON-STERILE components be properly cleaned and sterilized following the recommended cleaning and sterilization procedures.

Product integrity and performance are assured only if the packaging is undamaged.

Cleaning & Maintenance (Attention, see instructions PQ ISP)

Prior to use, NON-STERILE product must be cleaned using a mixture of 70% medical grade alcohol and 30% distilled water. After cleaning, the device and/or system components should be thoroughly rinsed in sterile distilled water and dried using clean non-woven fabric.

To prevent corrosion, the components must be kept dry and detergents with fluoride, chloride, bromide, iodide or hydroxyl ions must be avoided when cleaning, as they will damage the black anodised coating on any Orthofix products, and this may initiate the process of stress corrosion.

Before sterilization, all components should be inspected, since damage to the surface of metal components can reduce strength and fatigue resistance, and may lead to corrosion. If components are damaged in any way, they should be exchanged immediately for new ones.

Assembly of the intramedullary fixation system should then be carried out to check all components.

Sterilization

The recommended, validated sterilization cycle is:

Methods	Cycle	Temperature	Exposure Time
Steam	Pre-Vacuum	132°- 135°C [270° - 275°F]	Minimum 10 minutes

The instrumentation can be sterilized in the assembled state as long as locking screws are left untightened.

Sterility cannot be assured if the sterilization tray is overloaded. Do not overload the sterilization tray or include additional implants or instruments from any source.

Orthofix is only responsible for safety and effectiveness for the initial patient use of the internal fixation devices. The institution or practitioner bears full responsibility for any subsequent uses of the devices.

CAUTION: Federal Law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician.

RISKS DUE TO THE RE-USE OF "SINGLE USE" DEVICE

IMPLANTABLE DEVICE*

The "SINGLE USE" implantable device* of Orthofix is identified through symbol  reported on the product label.

After the removal from the patient, the implantable device* has to be dismantled.

The re-use of implantable device* introduces contamination risks for users and patients.

The re-use of implantable device* can not guarantee the original mechanical and functional performances, compromising the effectiveness of the products and introducing health risks for the patients.

(*): Implantable device

Any device which is intended:

Any device intended to be totally / partially introduced into the human body through surgical intervention and intended to remain in place after the procedure for at least 30 days is also considered an implantable device.

NON IMPLANTABLE DEVICE

The "SINGLE USE" non implantable device of Orthofix is identified through symbol  reported on the label or are indicated in the "Instructions For Use" supplied with the products.

The re-use of "SINGLE USE" non implantable device can not guarantee the original mechanical and functional performances, compromising the effectiveness of the products and introducing health risks for the patients.

Istruzioni d'uso - Si prega di leggere prima dell'uso

SISTEMA DI FISSAZIONE INTERNA ORTHOFIX®

DESCRIZIONI E INDICAZIONI PER L'USO

I Sistemi di Fissazione Interna Orthofix comprendono Impianti di Fissazione Endomidollare per femore e tibia, e Impianti di Fili Filettati per fissazione di frammenti ossei. L'utilizzo di tali impianti è previsto come mezzo di stabilizzazione ossea nella terapia di fratture e nella chirurgia ricostruttiva. Non sono previsti per la sostituzione di osso sano né per resistere alle sollecitazioni di un carico totale, in modo particolare nelle fratture instabili oppure in presenza di pseudoartrosi, ritardo di consolidazione o guarigione incompleta. L'utilizzo di sostegni esterni (ad es. mezzi di sostegno per la deambulazione) è raccomandato come parte del trattamento. Gli Impianti di Fissazione Endomidollare sono indicati per:

1. Fratture traumatiche della diafisi, purché le epifisi siano chiuse; in modo che possano essere inserite due viti di bloccaggio all'esterno della frattura, una in posizione prossimale e una in posizione distale.
2. Fratture patologiche.
3. Ri-fratturazioni.
4. Pseudoartrosi.
5. Chirurgia ricostruttiva.

Per quanto riguarda i punti 2, 3, 4 e 5, le limitazioni sono identiche a quelle per il punto 1.

Gli Impianti dei Sistemi di Fissazione di Frammenti Ossei sono indicati per:

1. Fratture.
2. Lesioni legamentose.
3. Osteotomie.

Tutti gli impianti Orthofix sono previsti esclusivamente per uso professionale. I chirurghi responsabili della supervisione dell'utilizzo di impianti Orthofix devono essere completamente consapevoli delle procedure di fissazione ortopedica, nonché avere un'adeguata comprensione della filosofia del Sistema Orthofix. Al fine di promuovere l'utilizzo corretto del suo sistema di fissazione e di realizzare un efficace strumento promozionale e di addestramento, Orthofix ha sviluppato numerosi manuali contenenti le informazioni rilevanti (cioè, filosofia generale, applicazione chirurgica, ecc.), chiamati "Tecniche Operatorie". Tali manuali sono disponibili come servizio gratuito per i chirurghi che hanno adottato il sistema Orthofix.

Se desiderate ricevere una copia personale di uno o più di questi manuali, che sono disponibili in numerose lingue, siete pregati di contattare Orthofix oppure il suo rappresentante locale autorizzato, con una descrizione del dispositivo medico da utilizzare.

CONTROINDICAZIONI

I Sistemi di Fissazione Interna Orthofix non sono progettati né venduti per alcun tipo di utilizzo al di fuori di quelli indicati.

L'utilizzo degli Impianti di Fissazione Endomidollare è controindicato nelle seguenti situazioni:

1. Infezione attiva.
2. Condizioni mediche generali, fra cui: apporto ematico alterato, insufficienza polmonare (ad es. sindrome di sofferenza respiratoria acuta, embolia grassosa) o infezione latente.
3. Pazienti affetti da condizioni psicologiche o neurologiche che non garantiscono la loro capacità o disponibilità di seguire le istruzioni per la cura postoperatoria.
4. Sensibilità a corpi estranei. Quando esiste un sospetto di sensibilità al materiale, si devono eseguire i relativi test prima di impiantare il dispositivo.

L'utilizzo dei Fili Filettati per fissazione di frammenti ossei è controindicato nelle seguenti situazioni:

Sensibilità a corpi estranei; quando esiste un sospetto di sensibilità al materiale, si devono eseguire i relativi test prima di impiantare il dispositivo. Infezione in atto.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI

- 1) Una corretta scelta del modello e delle dimensioni dell'impianto è molto importante.
- 2) **Sistema Orthofix di Fissazione Endomidollare per Tibia:** i chiodi per tibia sono o solidi (8 mm e 9 mm di diametro) o cannulati (10, 11, 12 e 13 mm di diametro). Chiodi di diametro più piccolo vengono inseriti o senza o con minima alesatura. I chiodi non alesati sono abbastanza robusti da poter sostenere una frattura di tibia stabile nella maggior parte dei casi, e dovrebbero provocare meno danni nei confronti della vascularizzazione ossea. Un chiodo non alesato è perciò raccomandato per tutte le fratture in cui l'apporto ematico esterno della tibia è stato alterato. Queste comprendono la maggior parte delle fratture aperte e di quelle chiuse con danni ai tessuti molli di tipo Tscherne CII e CIII. Il diametro abituale per un chiodo non alesato è di 9 mm, ma potrebbe essere necessario un chiodo da 8 mm per le ossa di diametro più ridotto. Chiodi superiori ai 9 mm richiedono quasi sempre una qualche misura di alesatura. Anche la posizione e la stabilità della frattura sono fattori rilevanti: una frattura instabile o gravemente comminuta, oppure una frattura nella zona metafisaria, potrebbe richiedere un chiodo di misura maggiore per poter ottenere un'adeguata stabilizzazione, e potrebbe quindi necessitare di inserimento dopo alesatura. L'alesatura e l'inserimento del chiodo non vanno eseguiti in presenza di un laccio emostatico, dal momento che ciò potrebbe portare a necrosi ossea o muscolare, e/o a sindrome compartimentale.
- 3) **Chiodi per Tibia-Calcagno:** in casi specifici è possibile inserire un chiodo retrogrado attraverso il tallone e da una parte all'altra dell'articolazione tibiotarsica nella tibia distale, per ottenere l'artrodesi dell'articolazione tibiotarsica. Come per l'osteosintesi con fissazione anterograda, bisogna effettuare un'alesatura adeguata per il diametro del chiodo scelto, si dovrebbero inserire le corrette viti di bloccaggio e proseguire attentamente con la tecnica operativa. Inoltre si dovrebbe effettuare un'adeguata alesatura delle teste delle viti di bloccaggio per evitare l'irritazione della pelle. Al momento opportuno si dovrebbe fornire dinamicità al chiodo per favorire l'unione finale.
- 4) **Sistema Orthofix di Fissazione Endomidollare per Femore:** al fine di ridurre la forza di spinta sul chiodo ed il rischio potenziale di danni al chiodo o di comminuzione della frattura, si consiglia l'alesatura 2 mm superiore al diametro del chiodo proposto. In pazienti giovani, è consigliabile alesare i 10 cm prossimali del femore di altri 1-2 mm per consentire l'allungamento della parte prossimale (90 mm) del chiodo. Così, per un chiodo da 12/10 mm, i 10 cm prossimali andrebbero alesati fino a 13 mm. Di solito ciò non è necessario in pazienti più anziani con osso poroso. Le viti di bloccaggio distali del chiodo non andrebbero inserite in prossimità della linea di frattura, dal momento che ciò potrebbe compromettere un efficace fissaggio delle viti, con conseguente malfunzionamento dell'impianto o perdita di fissazione.
 - i) Dopo l'alesatura, ma prima dell'impianto del chiodo, si deve usare l'apposita guida graduata del chiodo. Questo dispositivo consente al chirurgo di controllare la quantità di alesatura necessaria per inserire il chiodo senza martellamenti e di identificare le posizioni corrette per le viti di bloccaggio distali.
 - ii) In pazienti molto pesanti o poco collaborativi, vanno usati chiodi da 13/11 mm o 13/12 mm se si può ottenere un'adeguata alesatura. Anche in questo caso, un chiodo più robusto potrebbe essere necessario in caso di grave comminuzione della frattura, con poca o nessuna integrità ossea.
- 5) **Sistema di osteosintesi femorale con fissazione retrograda:** il sistema è stato sviluppato per rispondere all'esigenza di inserire un chiodo femorale dall'estremità distale dell'osso per la fissazione di fratture o in procedure di ricostruzione specifiche. Sono indicate le stesse condizioni dell'osteosintesi femorale con fissazione anterograda, a eccezione del punto d'inserimento. Si consiglia di leggere attentamente la tecnica operatoria prima di iniziare qualsiasi nostra procedura. L'estremità distale del chiodo deve essere assolutamente recessa sotto la superficie dell'osso per evitare il danno a livello dell'articolazione del ginocchio. Si sconsiglia di utilizzare il sistema di osteosintesi con fissazione retrograda quando la frattura è aperta o se vi è una ferita aperta nel ginocchio. Il rischio inevitabile di infusione è circa del 5% e può esistere in un'artrite settica del ginocchio. Sarebbe opportuno considerare anche dei metodi alternativi per il trattamento di tali fratture.
- 6) Quando si utilizzano viti di bloccaggio a compressione con un chiodo retrogrado femorale per trattare le fratture intracondiloidei, si deve porre molta attenzione in modo da raggiungere e mantenere la corretta riduzione prima dell'inserimento del chiodo e scegliere la giusta lunghezza della vite di bloccaggio. La vite dovrebbe poi essere bloccata con un dado a compressione, cercando di non stringere eccessivamente.
- 7) Quando indicato, in caso di tessuti sottili, si dovrebbero recedere le teste delle viti di bloccaggio con lo strumento specifico per evitare irritazioni della pelle.
- 8) **Per chiodi sia di femore che di tibia** viene fornito un sistema meccanico di contraglio come parte della strumentazione. È molto importante che il foro anteriore per l'asta di stabilizzazione venga trapanato al centro dell'osso, sopra il chiodo. Se esiste qualche dubbio, la posizione va controllata ai raggi X prima di eseguire il foro. Non si dà alcuna garanzia che tale sistema funzionerà in tutti i casi.
- 9) Nelle fratture più distali è importante assicurare che la vite più prossimale tra le due o le tre viti di bloccaggio distali sia almeno a 1 cm dalla linea di frattura.
- 10) È anche importante che le viti di bloccaggio prossimali non vengano inserite in prossimità della linea di frattura, dal momento che ciò potrebbe compromettere un efficace bloccaggio delle viti, con conseguente malfunzionamento dell'impianto o perdita di fissazione.
- 11) La distrazione di una frattura di qualsiasi durata va evitata durante l'intervento, e le fratture non devono essere mai bloccate in distrazione, dal momento che ciò potrebbe provocare ritardo di consolidazione e/o sindrome compartimentale.
- 12) La corretta manipolazione della strumentazione e dell'impianto è estremamente importante. Il personale della sala operatoria deve evitare che gli impianti subiscano eventuali colpi o graffiate, dal momento che ciò potrebbe produrre punti di innesco di una eventuale rottura dell'impianto.

- 13) Qualora uno qualsiasi degli strumenti in alluminio (le parti nere) venga martellato, esso verrà danneggiato e dovrà essere sostituito. Il martellamento dei chiodi può essere effettuato soltanto attraverso le aste di bloccaggio, che sono costruite in acciaio temprato o con strumenti da inserimento, progettati appositamente.
- 14) Si deve evitare di piegare i Fili Filettati, dal momento che ciò potrebbe portare alla loro rottura. Quando la parte smussata del Filo si avvicina alla corteccia, la velocità di inserimento deve essere ridotta.
- 15) Dovunque si utilizzi un filo Kirschner o un filo Guida per dirigere in posizione un punteruolo, una punta da trapano o una vite cannulati, seguire le seguenti raccomandazioni:
- A) utilizzare sempre filo Kirschner o filo Guida NUOVI e MONOUSO;
 - B) esaminare il filo prima dell'inserimento, se si riscontrano graffi o piegature scartarlo;
 - C) durante l'introduzione di qualsiasi strumento o impianto su un filo, il chirurgo dovrebbe controllare quanto più frequentemente possibile la punta del filo, onde evitare di inserire inavvertitamente il filo più del dovuto;
 - D) a ogni passaggio dello strumento o dell'impianto, il chirurgo dovrebbe controllare che non si siano accumulati sul filo o nello strumento o nell'impianto resti ossei o di altro tipo, che potrebbero causare il legame al filo, spingendolo in avanti.
- 16) Non è possibile pulire adeguatamente l'interno di una punta da trapano cannulata, riuscendo a eliminare i resti organici o di altro tipo, rimasti dopo l'utilizzo. LE PUNTE DA TRAPANO CANNULATE NON ANDREBBERO MAI RIUTILIZZATE. SONO UTILIZZABILI SOLO PER UN SINGOLO PAZIENTE. Quando la punta deve essere riutilizzata sullo stesso paziente, il chirurgo si deve assicurare che essa non presenti ostruzioni, togliendola dal trapano e passando un filo attraverso di essa.
- 17) Si consiglia di passare un filo in una punta da trapano cannulata prima dell'uso, anche quando è nuova, per accertarsi che il lume sia libero da ostruzioni.
- 18) Qualsiasi dispositivo di fissazione può rompersi se viene sottoposto al carico eccessivo provocato da pseudoartrosi o ritardo di consolidazione.
- 19) Un attento monitoraggio della progressione della guarigione deve essere attuato in tutti i pazienti. Nel caso in cui il callo sia lento a svilupparsi, altri provvedimenti potrebbero essere necessari per promuoverne la formazione, quali, ad esempio, la dinamizzazione dell'impianto, un innesto osseo, o la sostituzione dell'impianto con uno più grande. È anche importante evitare di proseguire con la stabilizzazione, con un chiodo bloccato di diametro ridotto, di una frattura in ritardo di consolidazione, oltre le 12 settimane nel caso della tibia, o 16 settimane nel caso del femore, a causa del rischio di guasto da fatica dell'impianto. Se il callo non è visibile ai raggi X in questa fase, si deve prendere in considerazione un secondo intervento.
- 20) Consigli per il carico dopo l'inserimento di un chiodo femorale retrogrado.
- A) Nel caso di fratture intra-articolari, non si dovrebbe sopportare alcun carico per sei settimane.
 - B) Consiglio generale: carico parziale (15 Kg) dopo la guarigione della ferita, graduale aumento fino a carico completo, quando vi è evidenza radiologica della formazione del callo.
 - C) Nelle fratture instabili, inizialmente lieve appoggio delle dita del piede, aumentando gradualmente fino a un massimo di 30 Kg, raggiungendo il carico completo solo quando vi è evidenza radiologica della formazione del callo.
 - D) Con chiodi da 10 mm da carico parziale (15 Kg) fino al 50% del peso corporeo, aumentando fino al carico completo solo quando vi è evidenza radiologica della formazione del callo a ponte.
 - E) Se possibile, evitare la situazione di una frattura instabile fissata con un chiodo di 10 mm di diametro. Qualora non si potesse evitare, il chirurgo dovrebbe porre particolare attenzione per assicurare che il paziente si attenga ai consigli sul carico.
- 21) Chiodi, copri-chiodi, viti di bloccaggio e Fili Filettati non devono mai essere riutilizzati.
- 22) Si deve invitare il paziente a segnalare ogni eventuale effetto indesiderato o non previsto al chirurgo col quale è in trattamento.
- 23) La visualizzazione con Risonanza Magnetica Nucleare non deve mai essere usata in un segmento al quale è stato applicato un impianto.
- 24) Rimozione del dispositivo: spetta al chirurgo la decisione finale sull'opportunità o meno di rimuovere l'impianto. Alla rimozione dell'impianto deve seguire un'adeguata terapia postoperatoria per evitare la rifratturazione. Se il paziente è anziano con un basso livello di attività, il chirurgo potrebbe optare per la non rimozione dell'impianto, eliminando così i rischi che un secondo intervento chirurgico comporterebbe.
- 25) Per bloccare l'estrattore sui Fili Filettati, la manopola va girata in senso antiorario.
- 26) Tutte le apparecchiature devono essere attentamente esaminate prima dell'uso al fine di accertarsi del loro corretto funzionamento. Se si ritiene che un componente o strumento sia difettoso, danneggiato o comunque sospetto, NON DEVE ESSERE UTILIZZATO.
- 27) Ulteriori attrezzi possono essere richiesti per l'applicazione o la rimozione dell'impianto di fissazione, quali, ad esempio, retrattori di tessuti molli, kit di alesatura flessibile, trapani cannulati, ecc.

POSSIBILI EFFETTI INDESIDERATI

1. Non-unione o ritardo di consolidazione, che potrebbero portare alla rottura dell'impianto.
2. Sensibilità ai metalli, o reazioni allergiche a corpi estranei.
3. Dolore, disagio, o sensazioni anomale dovuti alla presenza del dispositivo.
4. Danni nervosi dovuti a trauma chirurgico.
5. Necrosi ossea.

Avvertenza: Questo dispositivo non è approvato per attacco o fissazione mediante viti agli elementi posteriori (peduncoli) della colonna vertebrale cervicale, toracica o lombare.

Importante

Non si ottiene un buon esito in ogni caso chirurgico. Ulteriori complicanze possono svilupparsi in qualsiasi momento a causa di uso scorretto, per motivi medici o per un guasto del dispositivo, che richiede un reintervento chirurgico per rimuovere o sostituire il dispositivo di fissazione interna.

Le procedure preoperatorie ed operatorie con informazioni sulle tecniche chirurgiche e sulla corretta scelta e posizionamento dei dispositivi di fissazione interna, sono fattori importanti per il successo dell'utilizzo dei dispositivi di fissazione interna Orthofix da parte del chirurgo.

Una corretta selezione dei pazienti e la capacità del paziente stesso di rispettare le istruzioni del medico e seguire lo schema terapeutico prescritto, avranno una grande influenza sui risultati. E' importante sottoporre il paziente ad uno screening accurato e selezionare la terapia ottimale in relazione ai requisiti e/o limitazioni di attività fisica e/o mentale. Qualora un paziente dovesse presentare qualsiasi controindicazione o fosse predisposto a qualsiasi controindicazione, NON USARE impianti di Fissazione Interna Orthofix.

Materiali

Il Sistema di Fissazione Interna Orthofix è composto da componenti in acciaio inossidabile e alluminio. Quei componenti che vengono a contatto con il paziente sono in acciaio inossidabile per strumenti chirurgici.

Prodotto STERILE e NON STERILE

Orthofix fornisce certi dispositivi di fissazione interna in stato STERILE mentre altri sono forniti in stato NON STERILE. Siete pregati di esaminare l'etichetta del prodotto al fine di verificare la sterilità di ogni dispositivo.

Sterile

Dispositivi o kit forniti STERILI recano la seguente dicitura sull'etichetta: **Il contenuto dell'imballaggio è STERILE purché l'imballaggio non venga aperto o danneggiato. Non utilizzare nel caso in cui l'imballaggio sia aperto o danneggiato.**

Non sterile

Salvo diverse indicazioni, i componenti di fissazione interna Orthofix sono forniti NON STERILI, Orthofix raccomanda che tutti i componenti NON STERILI vengano adeguatamente puliti e sterilizzati, seguendo le procedure di pulizia e sterilizzazione raccomandate.

L'integrità e le prestazioni del prodotto sono assicurate soltanto nel caso in cui l'imballaggio non sia danneggiato.

Pulizia e Manutenzione (Attenzione, vedere le istruzioni PQ ISP)

Prima dell'utilizzo, un prodotto NON STERILE deve essere pulito con una miscela di alcool di grado medico al 70% e acqua distillata al 30%. A pulizia terminata, il dispositivo e/o i componenti del sistema devono essere accuratamente risciacquati in acqua distillata sterile e asciugati con tessuto non tessuto pulito.

Per evitare la corrosione, i componenti devono essere conservati in stato asciutto, e durante la pulizia va evitato l'impiego di detergivi contenenti fluoruro, cloruro, bromuro, ioduro o ioni idrossile, dal momento che tale sostanze danneggeranno il rivestimento anodizzato nero su tutti i prodotti Orthofix, e ciò potrebbe scatenare il processo di corrosione da stress.

Prima della sterilizzazione, tutti i componenti devono essere ispezionati, dal momento che eventuali danni alla superficie dei componenti metallici possono ridurne la resistenza meccanica e alla fatica, e potrebbero portare alla corrosione. Se i componenti presentano danni di qualsiasi tipo, vanno sostituiti immediatamente con componenti nuovi.

Effettuare poi il montaggio del Sistema di Fissazione Endomidollare per controllare tutti i componenti.

Sterilizzazione

Il ciclo di sterilizzazione convalidato e raccomandato è:

Metodi	Ciclo	Temperatura	Tempo di esposizione
Vapore	Sotto vuoto	132°- 135°C [270° - 275°F]	Minimo 10 minuti

La strumentazione può essere sterilizzata con il dispositivo nello stato assemblato purché le viti di bloccaggio non siano serrate a fondo.

La sterilità non può essere garantita se il vassoio di sterilizzazione è sovraccarico. Non sovraccaricare il vassoio di sterilizzazione né includere impianti o strumenti addizionali da qualsiasi fonte.

Orthofix è responsabile soltanto per la sicurezza e l'efficacia dell'utilizzo iniziale dei dispositivi di fissazione interna. L'istituzione o il medico curante devono assumersi l'intera responsabilità per eventuali utilizzi successivi dei dispositivi.

AVVERTENZA: La Legge Federale (USA) limita la vendita di questo dispositivo esclusivamente da parte, o per ordine di, un medico.

RISCHI CAUSATI DAL RIUTILIZZO DEI DISPOSITIVI "MONOUSO"

DISPOSITIVO IMPIANTABILE*

Il dispositivo impiantabile* "MONOUSO" di Orthofix è identificabile grazie al simbolo  riportato sull'etichetta del prodotto.

Dopo la rimozione dal paziente, il dispositivo impiantabile* deve essere demolito.

Il riutilizzo di un dispositivo impiantabile* presenta rischi di contaminazione per gli utilizzatori e i pazienti.

Il riutilizzo di un dispositivo impiantabile* non può garantire le prestazioni meccaniche e funzionali originali, compromettendo l'efficacia dei prodotti e presentando rischi sanitari per i pazienti.

(*): Dispositivo impiantabile

Ogni dispositivo che è stato progettato per:

Ogni dispositivo che è stato progettato per essere introdotto totalmente o parzialmente nel corpo umano attraverso un intervento chirurgico e per restare in sede dopo la procedura per almeno 30 giorni viene considerato un dispositivo impiantabile.

DISPOSITIVO NON IMPIANTABILE

Il dispositivo non impiantabile "MONOUSO" di Orthofix è identificabile grazie al simbolo  riportato sull'etichetta o secondo quanto indicato nelle "Istruzioni per l'uso" fornite con i prodotti.

Il riutilizzo di un dispositivo non impiantabile "MONOUSO" non può garantire le prestazioni meccaniche e funzionali originali, compromettendo l'efficacia dei prodotti e presentando rischi sanitari per i pazienti.

SYSTEME DE FIXATION INTERNE ORTHOFIX®

DESCRIPTION ET INDICATIONS POUR L'EMPLOI

Les Systèmes de Fixation Interne Orthofix comprennent des clous centromédullaires pour le fémur et le tibia ainsi que des broches filetées pour la fixation de fragments osseux. Ces implants sont destinés à stabiliser l'os au cours du traitement des fractures et dans la chirurgie reconstructrice. Ils ne sont pas conçus pour remplacer l'os sain ou pour résister aux sollicitations d'une mise en charge totale, particulièrement en cas de fractures instables ou de pseudarthrose, de retard de consolidation ou de guérison incomplète. L'emploi de supports externes (par exemple, moyens de soutien pour la déambulation) est recommandé en tant que complément du traitement.

Les clous centromédullaires sont indiqués en cas de:

1. Fractures traumatiques de la région diaphysaire, de façon à ce qu'il soit possible d'insérer deux vis de verrouillage à l'extérieur de la fracture, une en position proximale, l'autre en position distale.
2. Fractures pathologiques.
3. Re-fractures.
4. Pseudarthrose.
5. Chirurgie reconstructrice.

Pour ce qui est des points 2, 3, 4 et 5, les limitations sont les mêmes que pour le point 1.

Les broches filetées du Système de Fixation de fragments osseux sont indiquées en cas de:

1. Fractures.
2. Lésions ligamentaires.
3. Ostéotomie.

Tous les implants Orthofix ne sont prévus que pour un emploi professionnel. Les chirurgiens qui sont responsables de l'utilisation des implants Orthofix doivent connaître parfaitement les procédures de fixation orthopédique ainsi que les principes du Système Orthofix. Pour utiliser correctement son système de fixation, Orthofix a préparé de nombreux manuels contenant les informations importantes (principes généraux, applications chirurgicales, etc.), appelés "Techniques Opératoires". Ces manuels sont disponibles en tant que service supplémentaire pour les chirurgiens qui ont adopté le Système Orthofix.

Pour recevoir une copie personnelle d'un ou de plusieurs manuels (disponibles en plusieurs langues), contacter Orthofix ou son représentant local agréé en fournissant une description de l'appareil à utiliser.

CONTRE-INDICATIONS

Les Systèmes de Fixation Interne Orthofix ne sont ni conçus, ni vendus pour tout type d'utilisation étranger à ceux qui sont indiqués dans ce document.

L'emploi des Clous centromédullaires est contre-indiqué dans les cas suivants:

1. Infection active.
2. Conditions médicales générales, dont: apport hématique altéré, insuffisance pulmonaire (par exemple: syndrome de difficultés respiratoires aigües, embolie graisseuse) ou infection latente.
3. Patients souffrant de troubles psychologiques ou neurologiques les empêchant de garantir leur capacité ou leur disponibilité à suivre les instructions nécessaires aux soins postopératoires.
4. Sensibilité aux corps étrangers. Quand il existe un risque de sensibilité au matériel, il est nécessaire d'exécuter des tests avant de mettre en place l'implant.

L'emploi de Broches Filetées pour la fixation de fragments osseux est contre-indiqué dans les cas suivants:

Sensibilité aux corps étrangers. Quand il existe un risque de sensibilité au matériel, il est nécessaire d'exécuter des tests avant de mettre en place l'implant.
Infection en cours.

AVERTISSEMENTS ET PRECAUTIONS

- 1) La sélection correcte du type d'implant et de sa taille est extrêmement importante.
- 2) **Clous Centromédullaires de tibia:** les clous pour tibia sont pleins (8 mm et 9 mm de diamètre) ou canulés (10, 11, 12 et 13 mm de diamètre). Les clous de petit diamètre sont insérés sans ou avec un alésage à minima. Dans la plupart des cas, les clous non alésés sont suffisamment robustes pour pouvoir soutenir une fracture stable du tibia, et occasionneront moins de dommages au niveau de la vascularisation osseuse. Un clou non alésé est donc recommandé pour toutes les fractures où l'apport sanguin externe du tibia a été altéré. Ces fractures incluent la plupart des fractures ouvertes et fermées, avec des dommages des tissus mous de type Tscherne CII et CIII. Le diamètre habituel pour un clou non alésé est de 9 mm; toutefois un clou de 8 mm peut s'avérer nécessaire pour les os présentant un diamètre plus réduit. Les clous de plus de 9 mm nécessiteront la plupart du temps un alésage. La position et la stabilité de la fracture sont également des facteurs importants : une fracture instable ou gravement comminutive, ou une fracture située dans la zone métaphysaire peut imposer un clou plus large pour une stabilisation adéquate, et par conséquent conduire à un alésage. L'alésage et l'insertion du clou ne doivent pas être exécutés sous garrot, car cela pourrait aboutir à une nécrose osseuse ou musculaire et/ou à un syndrome des loges.
- 3) **Clous pour le Tibia-calcanéum:** Dans certains cas particuliers, il est possible d'insérer un clou rétrograde à travers le talon et d'une extrémité à l'autre de l'articulation tibiotarsienne dans le tibia distal, de façon à obtenir l'arthrodèse de l'articulation tibiotarsienne. Comme pour l'ostéosynthèse à fixation antérograde, il est nécessaire d'exécuter un alésage approprié au diamètre du clou utilisé, il convient d'insérer les bonnes vis de verrouillage et de poursuivre la technique opératoire avec attention. Il est également recommandé d'aléser comme il se doit les têtes des vis de verrouillage, de façon à éviter toute irritation de la peau. Au moment opportun, dynamiser judicieusement le clou pour faciliter l'union finale.
- 4) **Clous centromédullaires de fémur:** afin de réduire la force de poussée sur le clou, le risque de faire subir des dommages au clou ou le risque d'assister à une comminution de la fracture, il est recommandé d'aléser 2 mm au-dessus du diamètre du clou proposé. Chez les jeunes patients, il est conseillé d'aléser les 10 cm proximaux du fémur sur 1-2 mm supplémentaires, de façon à garantir le logement de la partie proximale (90 mm) du clou. Ainsi, pour un clou de 12/10 mm, les 10 cm proximaux devraient être alésés jusqu'à 13 mm. Habituellement, cela n'est pas nécessaire chez les patients plus âgés dont les os sont porotiques. Les vis de verrouillage distales du clou ne doivent pas être insérées à proximité de la ligne de fracture, car cela pourrait compromettre la bonne fixation des vis et provoquer, par conséquent, un mauvais fonctionnement du système ou une perte de fixation.
 - i) Après l'alésage, mais avant l'installation du clou, il est nécessaire d'utiliser le gabarit gradué du clou. Ce dispositif permet au chirurgien de contrôler la quantité d'alésage nécessaire pour insérer le clou à la main sans le marteler et de trouver les positions correctes pour les vis de verrouillage distales.
 - ii) Chez les patients très lourds ou peu coopératifs, utiliser des clous de 13/11 mm ou de 13/12 mm si l'on peut réaliser un alésage approprié. Même dans ce cas, un clou plus solide peut s'avérer nécessaire en cas de comminution grave de la fracture, avec peu ou aucune intégrité osseuse.
- 5) **Système d'ostéosynthèse fémorale rétrograde:** le traitement a été conçu pour répondre au besoin d'insérer un clou fémoral par l'extrémité distale de l'os pour la fixation de fractures ou lors de procédures de reconstruction spécifiques. Suivre les mêmes indications que pour l'ostéosynthèse fémorale à fixation antérograde, à l'exception du point d'insertion. Il est conseillé de lire attentivement la technique opérationnelle avant d'entreprendre toute procédure quelle qu'elle soit. L'extrémité distale du clou doit être impérativement rétrocédée sous la surface de l'os pour éviter tout dommage au niveau de l'articulation du genou. Il est recommandé d'utiliser le système d'ostéosynthèse à fixation rétrograde lorsque la fracture est ouverte ou que le genou présente une blessure ouverte. Le risque inévitable d'infection est d'environ 5% et peut aboutir à une arthrite septique du genou. Il est également opportun d'envisager des méthodes alternatives pour le traitement de ces fractures.
- 6) Lorsqu'on utilise des vis de verrouillage à compression avec un clou rétrograde fémoral pour traiter les fractures intracondylennes, il est nécessaire de prêter la plus grande attention de façon à atteindre et à conserver la bonne réduction avant d'insérer le clou. Il est également important de choisir une vis de verrouillage présentant une longueur correcte. Cette vis doit être verrouillée avec un écrou à compression et ne pas être excessivement serrée.
- 7) Lorsque cela est nécessaire, en cas de tissus minces, rétrocéder les têtes des vis de verrouillage avec l'instrument prévu à cet effet pour éviter toute irritation de la peau.
- 8) **Pour les clous destinés tant au fémur qu'au tibia,** le système est muni d'un dispositif de centrage mécanique. Il est très important que le trou antérieur, destiné au stabilisateur en T, soit perforé au centre de l'os, au-dessus du clou. Si des doutes persistent, la position doit être contrôlée aux rayons-X avant perforation. Il n'existe aucune garantie que ce système fonctionne dans tous les cas.
- 9) En cas de fractures très distales, il est important de s'assurer que la plus proximale des trois deux vis de verrouillage se trouve à au moins 1 cm de la ligne de fracture.
- 10) Il est également important que les vis de verrouillage proximales ne soient pas insérées à proximité de la ligne de fracture. En effet, cela pourrait compromettre le bon verrouillage des vis et impliquer un mauvais fonctionnement du système ou un relâchement de la fixation.
- 11) La distraction d'une fracture doit être évitée pendant l'intervention. De même, les fractures ne doivent jamais être verrouillées en distraction, car cela pourrait

- provoquer un retard de consolidation et/ou un syndrome local.
- 12) La manipulation correcte des instruments et des implants est extrêmement importante. Le personnel de la salle opératoire doit faire en sorte que les implants ne soient ni heurtés ni rayés, car cela pourrait donner naissance à des points de rupture de l'implant.
 - 13) En cas de martèlement d'un des instruments en aluminium (les parties noires), ce dernier serait endommagé, devant ainsi être remplacé. Le martèlement des clous peut être effectué uniquement à travers la tige de blocage qui est réalisée en acier trempé ou avec des instruments d'insertion prévus à cet effet.
 - 14) Il est nécessaire d'éviter de plier les Broches Filetées, car cela pourrait aboutir à leur rupture. Lorsque l'épaulement de la broche s'approche de la corticale, il convient de réduire la vitesse d'insertion.
 - 15) Dans tous les cas où l'on utilise un fil de Kirschner ou un guide-fil pour diriger un alésoir canulé, une mèche ou une fiche, suivre les conseils suivants:
 - A) Utiliser toujours un fil de Kirschner ou un guide-fil NEUF qu'il ne faut JAMAIS REUTILISER.
 - B) Examiner le fil avant l'insertion et ne pas l'utiliser s'il est rayé ou plié.
 - C) Au cours de l'introduction de tout instrument ou implant sur un fil, le chirurgien doit contrôler aussi souvent que possible la pointe du fil, de façon à ne pas insérer plus d'un fil que nécessaire par inadvertance.
 - D) Lors de tout passage de l'instrument ou de l'implant, le chirurgien doit veiller à ce que des résidus osseux ou d'autres matériaux ne se soient pas accumulés sur le fil, dans l'instrument ou dans l'implant, ce qui pourrait provoquer son inclinaison sur le fil et le pousser en l'avant.
 - 16) Il est impossible de nettoyer soigneusement l'intérieur d'une mèche canulée, en parvenant à éliminer les résidus organiques ou d'autres matériaux qui y restent après l'utilisation. LES MECHES CANULEES NE DOIVENT DONC JAMAIS ETRE REUTILISEES. ELLES NE PEUVENT ETRE UTILISEES QUE POUR UN SEUL PATIENT. Lorsque la mèche doit être réutilisée chez le même patient, le chirurgien doit s'assurer qu'elle ne présente aucune obstruction ; pour ce faire, la retirer de la perceuse et passer un fil à l'intérieur.
 - 17) Il est conseillé de passer un fil dans la mèche canulée avant d'utiliser cette dernière, même si elle est neuve, de façon à s'assurer que le passage est parfaitement dégagé de toute obstruction.
 - 18) Tout implant de fixation est susceptible de se briser s'il est soumis à une charge excessive provoquée par une pseudarthrose ou un retard de consolidation.
 - 19) Un monitorage attentif de la progression de la guérison doit être effectué chez tous les patients. Si le cal est long à se développer, il peut s'avérer nécessaire d'en stimuler la formation en recourant, par exemple, à la dynamisation de l'implant, à une greffe osseuse ou à la substitution de l'implant par un plus large. Il est également important d'éviter de poursuivre la stabilisation avec un clou verrouillé de petit diamètre d'une fracture ayant un retard de consolidation, après 12 semaines pour le tibia ou 16 semaines pour le fémur, du fait du risque de rupture de fatigue de l'implant. Si, au cours de cette phase, le cal n'est pas visible aux rayons X, il convient d'envisager une nouvelle intervention.
 - 20) Conseils pour la mise en charge après l'insertion d'un clou fémoral rétrograde.
 - A) En cas de fractures intra-articulaires, aucune mise en charge ne doit être effectuée pendant six semaines.
 - B) Conseil général : mise en charge partielle (15 Kg) après la guérison de la blessure, augmentation progressive jusqu'à une mise en charge complète, lorsque les radiographies indiquent que le cal est formé.
 - C) Pour les fractures instables, au départ, léger appui desorteils, en augmentant progressivement jusqu'à un maximum de 30 Kg et en n'atteignant la mise en charge complète que lorsque les radiographies indiquent que le cal est formé.
 - D) Avec des clous de 10 mm, mise en charge partielle (15 Kg) jusqu'à 50% du poids du corps en augmentant jusqu'à la mise en charge complète à condition que les radiographies indiquent que le cal est formé en pont.
 - E) Si possible, éviter de fixer une fracture instable avec un clou de 10 mm de diamètre. Le cas échéant, le chirurgien devrait veiller attentivement que le patient respecte les conseils relatifs à la mise en charge.
 - 21) Les clous, les bouchons, les vis de verrouillage et les Broches Filetées ne doivent jamais être réutilisés.
 - 22) Il convient d'encourager le patient à signaler tout effet indésirable ou imprévu au chirurgien responsable de son traitement.
 - 23) La visualisation par Résonance Magnétique Nucléaire ne doit jamais être utilisée dans un segment où un implant a été appliqué.
 - 24) Retrait de l'implant: c'est au chirurgien que revient la décision finale de retirer ou non l'implant. Lors du retrait de l'implant, il est nécessaire de suivre une thérapie postopératoire appropriée de façon à éviter toute re-fracture. Si le patient est âgé et que son niveau d'activité est bas, le chirurgien pourrait décider de ne pas retirer l'implant, ce qui permet d'éliminer les risques qu'une nouvelle intervention chirurgicale impliquerait.
 - 25) Pour bloquer l'extracteur sur les Broches Filetées, tourner la poignée dans le sens inverse des aiguilles d'une montre.
 - 26) Tous les appareillages doivent être attentivement contrôlés avant d'être utilisés, afin de s'assurer qu'ils fonctionnent correctement. Si l'on estime qu'un composant ou un instrument est défectueux, abîmé ou suspect, NE PAS L'UTILISER.
 - 27) D'autres équipements peuvent être nécessaires pour l'application ou le retrait du système de fixation, comme, par exemple, des rétracteurs de tissus mous, le kit d'alésage flexible, des perceuses canulées, etc.

EVENTUELS EFFETS INDESIRABLES

1. Pseudarthroses ou retard de la consolidation susceptible d'entrainer la rupture de l'implant.
2. Sensibilité aux métaux ou réactions allergiques aux corps étrangers.
3. Douleur, gène ou sensations anomalies dues à la présence du dispositif.
4. Troubles nerveux dus au traumatisme chirurgical.
5. Nécrose osseuse.

Avertissement: Ce dispositif n'est pas approuvé pour la fixation par vis des éléments postérieurs (pédi cules) de la colonne vertébrale cervicale, thoracique ou lombaire.

Important

Tous les cas chirurgicaux n'aboutissent pas à un résultat positif. Des complications supplémentaires peuvent se développer à tout moment, du fait d'un emploi incorrect, pour des raisons médicales ou à la suite de l'échec du dispositif. Ceci nécessite une nouvelle intervention chirurgicale pour enlever ou remplacer le dispositif de fixation interne.

Les procédures préopératoires et opératoires, incluant la connaissance des techniques chirurgicales, la sélection et le positionnement correct des dispositifs de fixation interne, constituent des éléments importants d'une bonne utilisation des dispositifs de fixation interne Orthofix de la part du chirurgien. Une sélection correcte des patients et la capacité de ces derniers à respecter les consignes du médecin et à suivre le traitement prescrit, ont une grande influence sur les résultats. Il est important de soumettre le patient à un dépistage méticuleux et d'adopter la meilleure thérapie, en tenant compte des conditions requises et/ou des limites du patient au niveau des activités physiques et/ou mentales. NE PAS UTILISER un dispositif de fixation Interne Orthofix si un candidat à une intervention chirurgicale présente une contre-indication ou est susceptible de présenter une contre-indication.

Matériel

Le Système de Fixation Interne Orthofix est constitué de composants en acier inoxydable et en aluminium. Les composants entrant en contact avec le patient sont en acier chirurgicale inoxydable.

Produit STERILE et NON STERILE

Orthofix fournit certains dispositifs de fixation interne sous emballage STERILE et d'autres NON STERILE. Il est conseillé d'examiner l'étiquette du produit pour déterminer la stérilité de chaque dispositif.

Stérile

Les dispositifs ou les kits fournis en version STERILE portent une étiquette qui précise ce qui suit: **Le contenu est stérile si l'emballage n'est pas ouvert ou détérioré. Ne pas utiliser le dispositif si l'emballage est ouvert ou endommagé.**

Non stérile

Sauf indication contraire, les composants de fixation interne Orthofix sont fournis en version NON STERILE. Orthofix recommande que tous les composants NON STERILES soient nettoyés et stérilisés correctement et conformément aux procédures de nettoyage et de stérilisation prescrites. L'intégrité et les performances du produit ne sont garanties que si l'emballage n'est pas endommagé.

Nettoyage et entretien (Attention, consulter le mode d'emploi PQ ISP)

Avant d'être utilisé, un produit NON STERILE doit être nettoyé avec un mélange de 70% d'alcool médical et de 30% d'eau distillée. Après le nettoyage, le dispositif et/ou les composants du système doivent absolument être rinçés à l'eau distillée stérile et séchés avec un champ non tissé propre.

Pour éviter la corrosion, les composants doivent rester secs. Au cours du nettoyage, il est également nécessaire de ne pas utiliser de détergents contenant des ions fluor, chlore, brome, iodé ou des ions hydroxydes, car ces substances endommageraient le revêtement anodisé noir de tous les produits Orthofix, ce qui risquerait de déclencher un processus de corrosion.

Avant de les stériliser, il est conseillé de contrôler tous les composants car tout dommage de la surface des composants métalliques risque de réduire leur résistance et d'accélérer ainsi le processus de corrosion. Si les composants présentent tout dommage quel qu'il soit, il est nécessaire de les remplacer par des pièces neuves.

Enfin, monter le Système d'Enclouage Centromédullaire pour en contrôler tous les composants.

Stérilisation

Le cycle de stérilisation recommandé est le suivant:

Méthode	Cycle	Température	Temps d'exposition
Vapeur	Sous vide	132°- 135°C [270° - 275°F]	Minimum: 10 minutes

L'instrumentation peut être stérilisée assemblée, à condition que les vis de blocage ne soient pas serrées à fond.

La stérilité ne peut être garantie si le plateau de stérilisation est surchargé. Ne pas surcharger le plateau de stérilisation ou ajouter tout implant ou instrument supplémentaire quelle que soit son origine.

Orthofix est responsable de la sécurité et de l'efficacité des dispositifs de fixation interne uniquement lors de l'utilisation sur le patient initial. La responsabilité pour toute utilisation ultérieure des dispositifs est du ressort exclusif de l'établissement ou du médecin traitant.

AVERTISSEMENT: La Loi Fédérale (USA) oblige à ne vendre ce dispositif qu'en cas de commande présentée par un médecin.

RISQUES GENERES PAR LA REUTILISATION D'UN DISPOSITIF A USAGE UNIQUE

DISPOSITIF IMPLANTABLE*

Un dispositif implantable à "USAGE UNIQUE" d'Orthofix est identifié par le symbole  inscrit sur l'étiquette du produit. Après son retrait de l'organisme du patient, un dispositif implantable* doit impérativement être mis au rebut.

La réutilisation d'un dispositif implantable* génère des risques de contamination pour les patients comme pour les opérateurs.

La réutilisation d'un dispositif implantable* ne peut plus garantir ses performances mécaniques et fonctionnelles initiales. Elle compromet l'efficacité des produits et génère des risques sanitaires pour le patient.

(*): Dispositif implantable*

Tout dispositif conçu pour être implanté.

Tout dispositif conçu pour être introduit, totalement ou partiellement, dans le corps humain au cours d'une intervention chirurgicale et conçu pour rester en place après la procédure pendant un minimum de 30 jours est également considéré comme un dispositif implantable.

DISPOSITIF NON IMPLANTABLE

Un dispositif non implantable à "USAGE UNIQUE" d'Orthofix est identifié par le symbole  inscrit sur l'étiquette du produit ou mentionné dans le "Mode d'emploi" accompagnant le produit.

La réutilisation d'un dispositif non implantable à "USAGE UNIQUE" ne peut plus garantir ses performances mécaniques et fonctionnelles initiales. Elle compromet l'efficacité des produits et génère des risques sanitaires pour le patient.

Gebrauchsanleitung - Vor der Anwendung bitte lesen

ORTHOFIX®-SYSTEME ZUR INTERNEN STABILISIERUNG

BESCHREIBUNG UND GEBRAUCHSANLEITUNG

Die Orthofix Systeme zur internen Stabilisierung bestehen aus Verriegelungsnägeln für das Femur und die Tibia sowie dem Fragment Fixation Systeme. Diese Systeme werden zur Stabilisierung bei Frakturen und der rekonstruktiven Chirurgie eingesetzt. Die Implantate ersetzen nicht die normale gesunde Knochensubstanz. Der Patient wird schrittweise, entsprechend der Frakturheilung, der Vollbelastung zugeführt. Besonders bei instabilen Frakturen, Pseudarthrosen und verzögter Frakturheilung ist die Verwendung von Gehhilfen Bestandteil der postoperativen Behandlung.

Verriegelungsnägel können in folgenden Fällen eingesetzt werden:

1. Frakturen im diaphysären Bereich Es muss das Einbringen von proximalen und distalen Verriegelungsschrauben möglich sein, und die Epiphysenfugen müssen geschlossen sein.
2. Pathologische Frakturen.
3. Re-Frakturen.
4. Pseudarthrosen.
5. Rekonstruktive Chirurgie.

Für die Punkte 2, 3, 4 und 5 gelten die gleichen Einschränkungen wie für Punkt 1.

Das Fragment Fixations System kann bei folgenden Fällen eingesetzt werden:

1. Frakturen.
2. Knochenheile Ausrisse von Sehnen und / oder BändernVerletzungen der Bänder.
3. Osteotomien.

Alle Orthofix-Systeme wurden für den chirurgischen Einsatz entwickelt.

Der Anwender sollte sich mit den Implantaten, dem Instrumentarium und der Operationstechnik vertraut machen. Die Versorgung erfolgt nach den üblichen Standards in der Traumatologie, die Implantatauswahl entsprechend dem Frakturtyp.

Orthofix stellt Operations-Manuale zur Verfügung, die direkt über Orthofix Italien oder die Niederlassung im jeweiligen Land angefordert werden können.

KONTRAINDIKATIONEN

Die Systeme zur internen Stabilisierung von Orthofix dürfen ausschließlich für die von Orthofix genannten Indikationen eingesetzt werden.

Kontraindikationen für Verriegelungsnägel sind:

1. Akute oder latente Infektion.
2. Schlechter Allgemeinzustand: verminderte Durchblutung, pulmonale Insuffizienzen (z. B. ARDS-Syndrom, Fettembolie).
3. Patienten mit psychologischen oder neurologischen Problemen, die nicht in der Lage sind, die Anweisungen für die postoperative Behandlung zu befolgen.
4. Empfindlichkeit gegen das Implantatmaterial. In diesen Fällen sollten vor der Nagelinbringung gezielte Testungen durchgeführt werden.

Für den Einsatz des Fragment Fixation Systeme bestehen in folgende Kontraindikationen:

1. Akute oder latente Infektion.
2. Empfindlichkeit gegen das Implantatmaterial. In diesen Fällen sollten vor der Nagelinbringung gezielte Testungen durchgeführt werden.

HINWEISE UND VORSICHTSMAßNAHMEN

- 1) Die Auswahl des Implantates erfolgt entsprechend dem Frakturyt.
- 2) **Orthofix-Nagelsystem für die Tibia:** Die Orthofix Tibianägel sind entweder solide (Durchmesser 8 und 9 mm) oder kanüliert (Durchmesser 10-11-12 und 13 mm). Die soliden Nägel werden als unaufgebohrte oder minimal aufgebohrte Version eingesetzt. Der ungebohrte Nagel wird für Tibiafrakturen empfohlen, bei denen die periostale Blutversorgung beeinträchtigt wurde. Hierzu gehören die meisten offenen Frakturen sowie geschlossenen Frakturen mit Weichteilschäden

der Tscherne-Klassen CII und CIII. Der Durchmesser für ungebohrte Nägel beträgt üblicherweise 9 mm, für Knochen mit kleinerem Durchmesser kann unter Umständen ein 8 mm Nagel erforderlich sein. Bei größeren Durchmessern (mehr als 9 mm) ist ein Aufbohren immer erforderlich. Auch Lokalisation und Stabilität der Fraktur sind maßgebend: bei instabilen Frakturen, schweren Trümmerfrakturen oder auch Frakturen im metaphysären Bereich kann unter Umständen zur sicheren Stabilisierung ein größerer Nagel erforderlich sein, der aufgebohrt sein müsste.

Beim Aufbohren und Einbringen des Nagels sollte keine Blutsperre angelegt werden, da dieses Nekrosen zur Folge haben, oder möglicherweise ein Kompartmentsyndrom hervorrufen könnte. Tibiafrakturen sollten niemals bei einer bestehenden Frakturdistraktion verriegelt werden, da die Distraktion Ursache eines Kompartmentsyndroms und/oder einer verzögerten Frakturheilung sein könnte.

3) **Orthofix-Nagelsystem für die pantalare Calcaneo-Tibiale-Nagelung zur Arthrodesen des oberen und unteren Sprunggelenkes** Die Auswahl des Implantates erfolgt entsprechend den Dimensionen des Knochens. Besonders ist darauf zu achten, die Köpfe der Verriegelungsschrauben soweit zu versenken, dass es nicht zu Weichteilirritationen kommen kann. Die zeitgerechte Dynamisierung des Nagels fördert die knöcherne Ausehlung.

4) **Das Orthofix-NagelSystem für das Femur:** Der Femurnagel sollte manuell eingeführt werden, während der Nagelinseriont darf nicht gehämmert werden. Um das mögliche Risiko von introperativen Frakturen zu reduzieren, wird der Markraum 2 - 2,5 mm weiter als der gewählte Nageldurchmesser aufgebohrt. Bei jungen Patienten ist es sinnvoll, proximal eine Strecke von 10 cm zusätzlich um 1 bis 2 mm zu überbohren, um Raum für den vergrößerten Nagelquerschnitt proximal (90 mm) zu schaffen. So sind die proximalen 10 cm für einen 12/10 mm Nagel auf 13 mm aufzuhören. Dieses Vorgehen ist bei älteren Patienten mit weiteren Markräumen im allgemeinen nicht nötig. Die distalen Verriegelungsschrauben des Nagels sollten nicht im Bereich der Frakturlinie eingebracht werden. Dies würde zu einer Instabilität und möglicherweise zu einem Implantatversagen führen. Bei extrem distalen Frakturen muß die proximale der beiden distalen Verriegelungsschrauben mindestens 1 cm distal der Frakturlinie platziert werden. Es muß darauf geachtet werden, daß die proximalen Verriegelungsschrauben nicht im Bereich der Fraktur eingebracht werden, da dies zum Mißerfolg führen würde.

- i) Nach dem Aufbohren, vor der Nagelinseriont, wird mit Hilfe der kanülierten Markraummessschablone, entsprechend dem gebrohnten Durchmesser kontrolliert, ob die Weite des aufgebohrten Markkanals für ein spannungsfreies Einschieben des gewählten Nagel ausreicht. Ebenso werden die Nagellänge und die Lage der distalen Verriegelungsschrauben überprüft.
- ii) Bei schwergewichtigen und nicht kooperativen Patienten, sollte ein 13/11 mm oder ein 13/12 mm Nagel benutzt werden, wenn entsprechend aufgebohrt werden kann. Bei schweren Trümmerfrakturen, mit geringer oder fehlender knöcherner Abstützung kann ein stärkerer Nagel erforderlich sein. Die Anwendung der entsprechenden Markraummessschablone ist absolut erforderlich, um die Weite des Markkanals zu bestimmen und den richtigen Nageldurchmesser auszuwählen.

5) **Orthofix-System für die retrograde Nagelung** Dieses System wurde für die Stabilisierung von Frakturen oder Rekonstruktionen des Femur entwickelt, wobei das Implantat von distal (retrograd) eingebracht wird. Vor der Operation sollte das entsprechende OP-Manual von Orthofix gelesen werden. Der Nagel sollte in jedem Fall komplett im Knochen versenkt werden, um eine Schädigung des Kniegelenkes zu vermeiden. Der retrograde Nagel sollte bei offenen Femurfrakturen oder bei offenen Verletzungen des Knie nicht verwendet werden. Die Infektionsgefahr liegt bei rund 5%: Dies kann zu einer septischen Arthritis im Knie führen. In solchen Fällen sollten alternative Behandlungen erwogen werden.

6) Werden Kompressionsschrauben für intracondyläre Frakturen verwendet sollte darauf geachtet werden, das die Reposition dieser Fraktur vor dem Einbringen des Nagels erfolgt. Die notwendige Schraubenlänge muss exakt gemessen werden. Die Kontermutter dürfen nicht zu stark angezogen werden.

7) Bei einem dünnen Weichtilmantel müssen die Schraubenköpfe versenkt werden, ein Senkerinstrument ist im Set enthalten

8) **Die Femur-und Tibianägel** werden mit einem mechanischen Zielgerät verriegelt.. Es ist wichtig, dass die anteriore Hilfsbohrung für den Stabilisator und Abstandshalter an der Tibiavorderkante und über dem Nagel durchgeführt wird. Im Zweifelsfall sollte die Position des Stabilisators durch eine Röntgenaufnahme kontrolliert werden. Es kann keine Garantie bezüglich der Reproduzierbarkeit dieser Technik übernommen werden.

9) Bei sehr distalen Frakturen ist es wichtig, dass die proximalere der beiden Verriegelungsschrauben mindestens 1 cm distal von der Fraktur eingesetzt wird.

10) Die proximalen Verriegelungsschrauben sollten ebenfalls außerhalb des Frakturbereiches liegen.

11) Eine Distraktion des Frakturbereiches sollte vermeiden werden. Vor der vollständigen Verriegelung muss eine bestehende Distraktion behoben werden. Es besteht sonst die Gefahr einer verzögerten Heilung und/oder einem Kompartmentsyndrom.

12) Die sachgemäße Handhabung der Instrumente und der Implantate sollte gewährleistet sein. Eine Oberflächenbeschädigung der Implantate muss vermieden werden, sie könnten eine mögliche Ursache für ein Implantatversagen sein.

13) Alle Instrumente, die während der Versorgung beschädigt werden, müssen ersetzt werden.

14) Die Implantate des s dürfen während des Vorbohrens nicht als Hebel eingesetzt werden. Sie können in dieses Falle brechen. Sobald sich der Kalibersprung des Fragment Fixation Implantates der ersten Kortikalis nähert, sollte die Bohrgeschwindigkeit verlangsamt werden.

15) Wenn ein Kirschner-Draht oder ein Führungsdraht als Führungsinstrument für Bohrer, Bohrwellen oder Schrauben benutzt, sollten folgende Punkte beachtet werden:

- A) Der Kirschner- oder Führungsdraht sollte immer NEU sein und nicht wiederverwendet werden.
 - B) Der Draht sollte vor dem Einsatz auf Oberflächenschäden oder Biegespuren kontrolliert und ggf. verworfen werden.
 - C) Die Position der Drahtspitze sollte während der Nagel- oder Schraubeneinbringung mit dem Bildwandler kontrolliert werden, um ein unbeabsichtigtes Vortreiben des Drahtes zu vermeiden.
 - D) Die Passage des Führungsdrähte kann durch eine Verlegung des Lumens durch Knochensplitter oder ähnlichem Material behindert sein. Es sollte intropoperativ kontrolliert und ggf. das Lumen gereinigt werden.
- 16) Es ist nicht möglich, das Lumen eines kanülierten Bohrs nach dem Gebrauch so zu reinigen, dass organische Stoffe oder andere Rückstände vollkommen entfernt werden. **KANÜLIERTE BOHRER DÜRFEN NIE WIEDERVERWENDET WERDEN: ES HANDELT SICH HIERBEI UM EIN INSTRUMENT FÜR EINEN PATIENTEN.** Falls es am gleichen Patienten ein zweites Mal eingesetzt wird, muss sich der Chirurg vergewissern, dass das Lumen des Bohrs frei ist. Ein Kirschnerdraht mit dem entsprechendem Durchmesser wird dafür in den Bohrer eingeschoben.
- 17) Auch bei neuen Bohrern empfiehlt es sich, einen Kirschnerdraht zur Überprüfung des Lumens zu benutzen.
- 18) Es kann zu einem Implantatbruch kommen, wenn ein Implantat einer überdurchschnittlichen Belastung ausgesetzt ist, z. B. bei verzögterer Frakturheilung oder Pseudarthrosen.
- 19) Der Heilungsprozess sollte regelmäßig kontrolliert werden. Sollte die Kallusbildung extrem langsam sein, so können Maßnahmen zur Unterstützung der Kallusbildung erfolgen, wie z. B. Dynamisierung des Systems, Knochentransplantation oder der Umstieg auf ein stärkeres Implantat. Um dem Risiko eines Implantatversagens durch Materialermüdung vorzubeugen, empfiehlt es sich, bei der Behandlung von Pseudarthrosen (Frakturen mit verzögterer Knochenheilung, mehr als 12 Wochen bei Tibiafrakturen und 16 Wochen bei Femurfrakturen) keine ungebohrte, dünne Nägel zu verwenden.
- 20) Hinweise zur postoperativen Belastung nach einer retrograden Femurnagelung:
- A) Bei intraartikulären Frakturen sollte in den ersten sechs Wochen konsequent entlastet werden.
 - B) Allgemeiner Hinweis: Nach der Wundheilung darf eine teilweise Belastung (15 kg) erfolgen, die langsam zur Vollbelastung gesteigert wird. Ausschlaggebend ist immer die Kallusbildung.
 - C) Bei instabilen Frakturen wird anfangs nur der Bodenkontakt ohne Belastung erlaubt. Die Belastung kann, abhängig von der Kallusbildung, langsam auf ein Maximum von 30 kg gesteigert. Eine Vollbelastung erfolgt erst nach der Bildung von tragfähigem Kallus.
 - D) Bei Nägeln mit 10 mm Durchmessers geht man von einer anfänglichen Teilbelastung von 15 kg aus, die bis zu einer Maximalbelastung von 50% des Körpergewichts gesteigert wird. Erst wenn die Röntgenaufnahme die Bildung von tragfähigem Kallus zeigt, kann eine Vollbelastung erfolgen.
 - E) Bei instabilen Frakturen sollten Implantate stärker als 10 mm verwendet werden. Ist dies nicht möglich, unbedingt den Punkt C beachten.
- 21) Nägel, Abschlusskappen/Verriegelungsschrauben und Implantate des Fragment Fixation Systeme dürfen nicht zweimal eingesetzt werden.
- 22) Der Patient sollte instruiert werden, alle möglicherweise auftretenden und unvorhergesehenen Nebenwirkungen dem behandelnden Chirurg zu melden.
- 23) Der Einsatz eines MRT sollte vermieden werden.
- 24) Entfernung des Implantates. Nach klinischen und radiologischer Ausheilung wird über die Metallentfernung entschieden. Nach der Implantatentfernung muß eine geeignete postoperative Versorgung erfolgen, um eine Reffraktur zu vermeiden. Sollte es sich um ältere Patienten handeln, deren körperliche Tätigkeit eingeschränkt ist, kann das Implantat *in situ* belassen und somit das Risiko eines zweiten chirurgischen Eingriffs vermeiden.
- 25) Die Extraktionsinstrumente für die Implantate des Fragment Fixation Systems werden durch das Drehen der Feststellschraube gegen den Uhrzeigersinn auf dem Implantat fixiert.
- 26) Alle Instrumente und Implantate müssen vor ihrem Einsatz auf ihre Funktionstüchtigkeit geprüft werden. Instrumente mit Mängeln oder Beschädigungen sollten verworfen und ersetzt werden.
- 27) Zum Einsatz oder zur Entfernung der Implantate werden Instrumente der allgemeinen Traumatologie eingesetzt.

MÖGLICHE KOMPLIKATIONEN

1. Verzögerte Frakturheilung, die zum Implantatversagen führen können
2. Empfindlichkeit gegen das Implantatmaterial, oder allergische Reaktion auf Fremdkörper
3. Schmerzen und Mißempfindungen durch das Implantat
4. Gefäß- und/oder Nervenläsionen durch den Eingriff
5. Knochennekrose

Warnung: die hier beschriebenen Implantate sind nicht geeignet für transpedikuläre Versorgungen im cervicalen, thorakalen und lumbalen Wirbelsäulenbereich.

WICHTIG!

Nicht in jedem Fall kommt es zu einer folgenlosen Ausheilung. Komplikationen können zu jedem einem Zeitpunkt auftreten; sei es durch die falsche Anwendung der Systeme, durch medizinische Komplikationen in Zusammenhang mit der Heilung oder durch Defekte des Implantates, so dass ein Revisionseingriff notwendig wird. Die korrekte Ausführung der präoperativen Planung und des Eingriffes selbst, die genaue Kenntnis der anzuwendenden chirurgischen Techniken und der korrekten Auswahl und Positionierung der Implantate sind die grundlegende Voraussetzung für den erfolgreichen Einsatz des Systems zur internen Stabilisierung von Orthofix.

Patienten, die die Anleitungen des Arztes befolgen und sich genau nach dem vom Arzt definierten Behandlungsplan richten, leisten einen wichtigen Beitrag zur Erreichung eines guten Ergebnisses. Die Auswahl der Patienten sollte sorgfältig erfolgen um die jeweils beste Therapie zu definieren. Die körperlichen Aktivitäten und der geistige Zustand des Patienten sind genauso zu berücksichtigen wie die bestehenden Voraussetzungen bzw. Einschränkungen berücksichtigt werden müssen. Patienten, bei denen Risiken bestehen oder vormutet werden müssen, dürfen NICHT mit den Implantaten von Orthofix behandelt werden.

Materialien

Die Instrumente der Systeme zur internen Stabilisierung von Orthofix werden aus verschiedenen Stählen und Aluminiumlegierungen gefertigt. Die Implantate sind aus chirurgischen Stahl gefertigt.

STERILE UND NICHT STERILE AUSFÜHRUNG

Orthofix bietet Implantate in STERILER oder NICHT STERILER Ausführung an. Kontrollieren Sie in diesem Zusammenhang die auf den Verpackungen angebrachten Etiketten.

Sterile Ausführung

Die in STERILER Ausführung angebotenen Implantate oder Sets sind mit einem Etikett mit der Aufschrift STERIL gekennzeichnet. **Die Sterilität ist nur dann gewährleistet, wenn die Verpackung nicht geöffnet oder beschädigt wurde. Wenn die Verpackung geöffnet wurde oder beschädigt ist, den Inhalt bitte nicht verwenden.**

Unsterile / nichtsterile Ausführung

Sofern nicht anders angegeben, werden die Komponenten der Orthofixsysteme in NICHT STERILER Ausführung geliefert.

Die Unverehrttheit des Produkts und dessen Funktionstüchtigkeit werden nur bei unbeschädigter Verpackungen gewährleistet.

Reinigung und Pflege (Achtung, Gebrauchsanweisung PQ ISP beachten)

Wenn nicht anders beschrieben, werden die Bestandteile unsteril geliefert und können im Autoklaven nach Entfernen der Schutzfolie und Reinigung in einer Lösung bestehend aus 70% med. Alkohol und 30% destilliertem Wasser sterilisiert werden. Nach der Reinigung müssen die Implantate mit destilliertem Wasser abgespült und abgetrocknet werden. Um Korrosionen zu vermeiden, müssen die Bestandteile sorgfältig getrocknet werden. Reinigungs- oder Desinfektionsmittel, die freies Chlor bilden oder hydroxidhaltig sind dürfen nicht benutzt werden. Unsachgemäße Reinigung oder Desinfektion kann die Oberflächenbeschichtung der Instrumente zerstören und diese damit unbrauchbar machen.

Sterilisation

Für die Sterilisation gilt folgender Zyklus:

Methode	Zyklus	Temperatur	Einwirkzeit
Dampf	Vakuum	132°-135°C [270°-275°F]	10 Minuten min.

Orthofix empfiehlt folgenden Sterilisierungszzyklus: Dampfsterilisierung im Autoklaven bei 132-135° (270-275°F), Mindesteinwirkzeit 10 Minuten. Vor dem Sterilisieren müssen alle Schrauben des Instrumentariums gelockert werden. Während der Sterilisierung und der Lagerung sollte eine Oberflächenbeschädigung der Implantate vermieden werden. Die Systeme sollte niemals nass oder feucht gelagert werden.

Orthofix haftet nur in bezug auf den ERSTMALIGEN Einsatz beim Patienten für die Sicherheit und Funktionstüchtigkeit des Systems. Hinsichtlich aller nachfolgenden Anwendungen trägt das Krankenhaus bzw. der behandelnde Arzt die Verantwortung.

ZU BEACHTEN: Laut Bundesgesetzgebung der USA ist der Verkauf des hier beschriebenen Produktes an die Bestellung durch einen Arzt gebunden.

GEFAHREN DER WIEDERVERWENDUNG EINES EINMAL-PRODUKTS

IMPLANTIERBARES PRODUKT*

Das implantierbare EINMAL-Produkt* von Orthofix ist durch das Symbol  auf dem Produktetikett gekennzeichnet.

Nach der Explantation aus dem Patienten muss das EINMAL-Produkt* zerlegt werden.

Die Wiederverwendung des EINMAL-Produktes* birgt Kontaminationsrisiken für Anwender und Patienten.

Bei der Wiederverwendung des implantierbaren Produktes* kann die ursprüngliche mechanische Stabilität und funktionelle Eigenschaft nicht garantiert werden und die Effizienz des Produkts ist beeinträchtigt, was Gesundheitsrisiken für den Patienten birgt.

(*): Implantierbares Produkt

Jede Vorrichtung, die vollständig bzw. teilweise bei einem chirurgischen Verfahren in den menschlichen Körper eingebracht wird und nach Abschluss des Verfahrens dort mindestens 30 Tage lang verbleiben soll, wird als implantierbares Produkt bezeichnet.

NICHT IMPLANTIERBARE PRODUKTE

Das nicht implantierbare EINMAL-Produkt* von Orthofix ist durch das Symbol  auf dem Produktetikett gekennzeichnet oder in der mit dem Produkt gelieferten Gebrauchsanweisung entsprechend ausgewiesen.

Bei der Wiederverwendung** des nicht implantierbaren Produkts kann die ursprüngliche mechanische Stabilität und funktionelle Eigenschaft nicht garantiert werden, und die Effizienz des Produkts ist beeinträchtigt, was Gesundheitsrisiken für den Patienten birgt.

(**): Wiederholtes Anbringen des Produktes an Patienten

Instrucciones de uso- Léanse antes del uso

SISTEMA DE FIJACIÓN INTERNA ORTHOFIX®

DESCRIPCIÓN E INDICACIONES PARA EL USO

Los Sistemas de Fijación Interna Orthofix incluyen Implantes de fijación Intramedular para fémur y tibia, así como Implantes de Agujas Roscadas para fijación de fragmentos óseos. El uso de dichos implantes se ha previsto como medio de estabilización ósea en la terapia de fracturas, así como en la cirugía reconstructiva. No se han diseñado para la sustitución de hueso sano ni para resistir a los esfuerzos de una carga total, concretamente en fracturas inestables o bien en presencia de pseudoartrosis, retraso de consolidación o curación incompleta. Se recomienda, como parte del tratamiento, el uso de soportes externos (por ejemplo, medios de soporte para la deambulación).

Todos los Implantes de Fijación Intramedular están indicados para:

1. Fracturas traumáticas de la diáfisis, con tal de que las epífisis estén cerradas, de manera que puedan introducirse dos tornillos de bloqueo fuera de la fractura, una en posición proximal y otra en posición distal.
2. Fracturas patológicas.
3. Refracturas.
4. Pseudoartrosis.
5. Cirugía reconstructiva.

En cuanto a los puntos 2, 3, 4 y 5, las limitaciones son idénticas a las del punto 1.

Los Implantes de los Sistemas de Fijación de Fragmentos Óseos están indicados para:

1. Fracturas.
2. Lesiones ligamentosas.
3. Osteotomías.

Todos los implantes Orthofix se han diseñado tan sólo para uso profesional. Los cirujanos que controlan el uso de los implantes Orthofix tienen que conocer perfectamente los procedimientos de fijación ortopédica, así como la filosofía del Sistema Orthofix. Para fomentar el uso correcto de su sistema de fijación y desarrollar una herramienta adecuada de capacitación, Orthofix ha preparado numerosos manuales con toda la información fundamental (es decir, filosofía general, aplicación quirúrgica, etc.) que llevan el nombre de "Técnicas Operatorias". Dichos manuales están a disposición – como servicio gratuito – de los cirujanos que han adoptado el Sistema Orthofix.

Si desea recibir una copia personal de uno o más manuales, disponibles en varios idiomas, le rogamos que se ponga en contacto con Orthofix o con un representante autorizado local suyo, con una descripción del dispositivo médico a utilizar.

CONTRAINDICACIONES

Los Sistemas de Fijación Interna Orthofix se han diseñado y se venden tan sólo para los usos indicados.

El uso de los Implantes de Fijación Intramedular está contraindicado en las siguientes situaciones:

1. Infección activa.
2. Condiciones médicas generales, entre otras: aportación de sangre alterada, insuficiencia pulmonar (por ejemplo, síndrome de sufrimiento respiratorio agudo, embolia grasa) o infección latente.
3. Pacientes afectos de condiciones sicológicas o neurológicas que no garantizan su capacidad o disponibilidad para cumplir con las instrucciones para el tratamiento postoperatorio.
4. Sensibilidad a cuerpos extraños. De subsistir una sospecha de sensibilidad al material, hay que efectuar los análisis correspondientes antes de implantar el dispositivo.

El uso de Agujas Roscadas para fijación de fragmentos óseos está contraindicado en las siguientes situaciones:

Sensibilidad a cuerpos extraños. De subsistir una sospecha de sensibilidad al material, hay que efectuar los análisis correspondientes antes de implantar el dispositivo. Infección en curso.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- 1) Una selección correcta del modelo y del tamaño del implante es sumamente importante.
- 2) **Sistema Orthofix de Fijación Intramedular para Tibia:** los clavos para tibia son sólidos (8 mm y 9 mm de diámetro) o bien acanalados (10, 11, 12 y 13 mm de diámetro). Clavos de diámetro inferior se introducen sin fresar, o bien con un fresado mínimo. Los clavos sin fresar son bastante robustos como para sujetar una fractura estable en la mayoría de los casos, y tendrían que suponer menos daños en cuanto a vascularización ósea. Un clavo sin fresar está, por consiguiente, recomendado en todas las fracturas en las que la aportación de sangre externa de la tibia se ha alterado. Dichas fracturas incluyen la mayoría de fracturas abiertas y las cerradas con daños en los tejidos blandos de tipo Tscherne CII y CIII. El diámetro habitual de un clavo sin fresar es de 9 mm, pero podría ser necesario un clavo de 8 mm en caso de huesos con diámetro inferior. Clavos superiores a los 9 mm necesitan casi siempre algo de fresado. También la posición y la estabilidad de la fractura son factores significativos: una fractura inestable o gravemente comminuta, o bien una fractura en la zona metafisaria, podría necesitar de un clavo mayor para conseguir una estabilización adecuada y, por lo tanto, podría necesitar de una introducción tras fresado. El fresado y la introducción del clavo no tienen que efectuarse en presencia de un torniquete, ya que ello podría conllevar necrosis ósea o muscular, y/o síndrome compartimental.
- 3) **Clavos calcáneo-tibiales:** en algunos casos especialmente seleccionados se puede introducir un clavo retrógrado por el talón y a través de la articulación del tobillo hasta llegar a la tibia distal, con el objeto de artrodesizar la articulación del tobillo. Como ocurre en caso de clavo anterógrado, cabe efectuar un adecuado fresado conforme al diámetro de clavo escogido, introducir los tornillos de bloqueo correctos así como seguir con sumo cuidado la técnica operatoria. Para evitar que se produzca irritación cutánea, habrá que fresar las cabezas del tornillo de bloqueo. El clavo tendrá que dinamizarse en el momento oportuno para favorecer la unión definitiva.
- 4) **Sistema Orthofix de Fijación Intramedular para Fémur:** con el objeto de reducir la fuerza de empuje en el clavo y el riesgo potencial de daños al clavo o de comminución de la fractura, se recomienda el fresado hasta una anchura de 2 mm superior al diámetro del clavo propuesto. En pacientes jóvenes, se recomienda fresar los 10 cm proximales del fémur de otros 1-2 mm para conseguir la colocación de la parte proximal (90 mm) del clavo. Por ello, en caso de un clavo de 12/10 mm, los 10 cm proximales se tendrían que fresar hasta los 13 mm. Normalmente, ello no suele ser necesario en pacientes más ancianos con un hueso osteoporótico. Los tornillos de bloqueo distales del clavo no tendrán que introducirse cerca de la línea de fractura, ya que ello podría redundar en detrimento de una fijación eficaz de los tornillos, con consiguiente mal funcionamiento del implante o pérdida de fijación.
 - i) Tras el fresado, pero antes de implantar el clavo, hay que utilizar una guía graduada de clavo destinada al efecto. Este dispositivo permite al cirujano controlar la cantidad de fresado necesario para introducir el clavo sin dar martillazos, así como detectar las posiciones correctas para los tornillos de bloqueo distales.
 - ii) En pacientes muy pesados o poco colaboradores, hay que utilizar clavos de 13/11 mm ó 13/12 mm si puede conseguirse un fresado adecuado. También en este caso, un clavo más robusto podría ser necesario en caso de comminución grave de la fractura, con poca o nula de integridad ósea.
- 5) **Sistema de enclavamiento retrógrado femoral:** este sistema se ha desarrollado específicamente para introducir un clavo femoral desde la extremidad distal del hueso, para la fijación de fracturas o en algunos procedimientos de reconstrucción especialmente seleccionados. Exceptuando el portal de entrada, valen las mismas condiciones detalladas para el sistema de enclavamiento femoral anterógrado. Es imprescindible leer con atención la técnica operatoria antes de llevar a cabo cualquier procedimiento. Es fundamental que el extremo distal del clavo se haga retroceder bajo la superficie ósea, para evitar daños sucesivos a la articulación de la rodilla. El uso del sistema de enclavamiento retrógrado en el fémur no está recomendado en caso de fractura abierta o si en la rodilla hay una herida abierta. El riesgo inevitable que se produzca una infección es de un 5% aproximadamente, pudiendo causar una artritis séptica de la rodilla. En dicho caso habría que tomar en cuenta otros métodos alternativos para tratar la fractura.
- 6) De utilizar tornillos de bloqueo por compresión con clavo femoral retrógrado para el tratamiento de fracturas intracondilares, hay que tratar de conseguir y mantener la reducción antes de la inserción del clavo, además de escoger un tornillo de bloqueo de la longitud adecuada. A continuación, cabe bloquear el tornillo con una tuerca de compresión, sin apretar excesivamente.
- 7) De estar indicado, en caso de tejidos blandos finos, las cabezas de los tornillos de bloqueo del clavo tienen que hacerse retroceder con la herramienta adecuada para impedir que se produzca irritación cutánea.
- 8) **Con los clavos tanto de fémur cuanto de tibia,** se suministra un sistema mecánico de centrado como parte del instrumental. Es muy importante que el orificio delantero para la barra de estabilización se taladre en el centro del hueso, encima del clavo. Si existe alguna duda, la posición tiene que controlarse por rayos X antes de efectuar el orificio. No se da ninguna garantía de que dicho sistema va a funcionar en todos los casos.

- 9) En las fracturas muy distales, es importante asegurarse de que el más proximal entre los dos tornillos de bloqueo esté a por lo menos 1 cm de la línea de fractura.
- 10) También es importante que los tornillos de bloqueo proximales no se introduzcan próximos a la línea de fractura, lo cual podría redundar en detrimento de un buen bloqueo de los tornillos, con consiguiente mal funcionamiento del implante o pérdida de fijación.
- 11) La distracción de una fractura de cualquier duración tiene que evitarse durante la intervención, y las fracturas nunca tienen que bloquearse en distracción, lo cual podría suponer un retraso de consolidación y/o síndrome compartimental.
- 12) El manejo correcto del instrumental y del implante es sumamente importante. El personal del quirófano tiene que evitar que los implantes sufren eventuales golpes y rayas, lo cual podría desencadenar un proceso de rotura del implante.
- 13) No deben martillarse los instrumentos de aluminio (las piezas negras), puesto que se dañarían y tendrían que sustituirse. Los clavos se pueden martillar tan sólo a través de las barras de bloqueo, que son de acero templado o con herramientas de introducción especialmente diseñadas.
- 14) No se debe doblar las Agujas rosadas, ya que ello podría romperlas. Cuando el bisel de la Aguja se aproxima a la cortical, la velocidad de introducción tiene que ser baja.
- 15) De utilizarse una Aguja de Kirschner o bien una Aguja Guía para colocar en su posición correcta una fresa, una broca o bien un tornillo canulados, cabe tomar las siguientes precauciones:
- A) La Aguja de Kirschner o la Aguja Guía tienen que ser siempre NUEVAS y NUNCA tienen que volver a utilizarse.
 - B) Cabe revisar la aguja antes de la inserción para comprobar que no esté rayada o doblada; de lo contrario, cabe descartarla.
 - C) Al introducir un instrumento o un implante cualquiera en la aguja, el cirujano tiene que controlar constantemente la punta de la misma para no empujar por equivocación la aguja más allá de lo deseado.
 - D) A cada paso del instrumento o implante, el cirujano tiene que comprobar que no se hayan acumulado en la aguja, en la herramienta o en implante restos óseos o detritos de cualquier otro tipo, ya que podrían doblarse sobre la aguja y empujarla hacia adelante.
- 16) Es imposible limpiar perfectamente el interior de una broca canulada eliminando completamente cualquier detrito orgánico o de cualquier otra naturaleza después del uso. RAZÓN POR LA CUAL LAS BROCAS CANULADAS NUNCA TIENEN QUE VOLVER A UTILIZARSE. TIENEN QUE UTILIZARSE PARA UN SOLO PACIENTE. De utilizarse una segunda vez con el mismo paciente, el cirujano tendrá que comprobar que la broca no esté obstruida sacándola de su unidad de alimentación y pasando una aguja a través de la misma.
- 17) Incluso cuando son nuevas, recomendamos pasar siempre una aguja a través de las brocas canuladas antes de usarlas, para comprobar que la abertura no esté obstruida.
- 18) Cualquier dispositivo de fijación puede romperse si se somete a una carga excesiva debido a pseudoartrosis o retraso de consolidación.
- 19) Hay que efectuar un seguimiento de todos los pacientes para controlar cómo procede la curación. En caso de que el callo se formara lentamente, podría ser necesario adoptar otras medidas para estimular su formación, como, por ejemplo la dinamización del implante, un injerto óseo, o bien la sustitución del implante por otro mayor. También es importante no seguir con la estabilización – con un clavo bloqueado de diámetro reducido – de una fractura que tarda en consolidarse más de 12 semanas en el caso de tibia o más de 16 semanas en el caso de fémur, debido al riesgo de que se produzca una avería por fatiga del implante. Si el callo no es visible por rayos X en esta fase, hay que tomar en consideración una segunda intervención.
- 20) Recomendaciones para aplicar soporte de carga tras introducir un clavo femoral retrógrado.
- A) En caso de fracturas intra-articulares, durante las seis primeras semanas no tiene que aplicarse ningún soporte de carga.
 - B) Consejo general: soporte de carga parcial (15 kg) cuando la herida se ha curado, aumentando gradualmente hasta un soporte de carga completo cuando existe evidencia radiológica de que se ha formado el callo.
 - C) En caso de fracturas inestables, al principio ligero apoyo de los dedos del pie, aumentando gradualmente hasta un máximo de 30 kg y pasando a un soporte de carga completo tan sólo cuando existe evidencia radiológica de que se ha formado el callo.
 - D) En caso de clavos de 10 mm, parcial (15 kg) hasta un máximo del 50% del peso corporal, llegando hasta un soporte de carga completo tan sólo cuando existe evidencia radiológica de que se ha formado un callo puente.
 - E) De ser posible, evítense fijar una fractura inestable con un clavo de 10 mm de diámetro. De no poderse evitar, el cirujano tiene que asegurarse que las recomendaciones para el soporte de carga detalladas anteriormente se sigan al pie de la letra.
- 21) Clavos, tapones, tornillos de bloqueo y Agujas Roscadas nunca deben volver a utilizarse.
- 22) Hay que invitar al paciente a que señale todo efecto indeseado o no previsto al cirujano que se ocupa de su tratamiento.
- 23) No se debe utilizar nunca la visualización por Resonancia Magnética Nuclear en un segmento al que se haya aplicado un implante.
- 24) Eliminación del dispositivo: le corresponde al cirujano la decisión final acerca de la oportunidad de sacar el implante. Tras la eliminación del implante, hay que adoptar una adecuada terapia postoperatoria para evitar la refractura. Si el paciente es anciano con un nivel bajo de actividad, el cirujano podría optar por no sacar el implante, eliminando los riesgos que supondría una segunda intervención quirúrgica.

- 25) Para bloquear el extractor en las Agujas Roscadas, la empuñadura tiene que girarse en sentido antihorario.
- 26) Todo el instrumental tiene que analizarse con atención antes del uso para comprobar su correcto estado de funcionamiento. De observarse que un componente o instrumento es defectuoso, está dañado o, en general, es sospechoso, NO DEBE UTILIZARSE.
- 27) Puede pedirse más instrumental para la aplicación o eliminación del implante de fijación, como, por ejemplo, retractores de tejidos blandos, kits de fresado flexible, brocas acanaladas, etc.

POSIBLES EFECTOS INDEDEADOS

1. No-unión o retraso de consolidación, que podrían suponer la rotura del implante.
2. Sensibilidad a los metales o reacciones alérgicas a cuerpos extraños.
3. Dolor, molestia o sensaciones anómalas debido a la presencia del dispositivo.
4. Daños nerviosos debido a traumatismo quirúrgico.
5. Necrosis ósea.

Advertencia: Este dispositivo no se ha aprobado para conexión o fijación con tornillos a los elementos posteriores (pedículos) de la columna vertebral cervical, torácica o lumbar.

Importante

No todos los casos quirúrgicos logran un resultado positivo. Pueden aparecer complicaciones en cualquier momento debido a uso incorrecto, por razones médicas o tras una avería del dispositivo, y que necesitan de una nueva intervención quirúrgica para eliminar o sustituir el dispositivo de fijación interna.

Procedimientos preoperatorios y operatorios con información de las técnicas quirúrgicas y de la selección y colocación correcta de los dispositivos de fijación interna, son sumamente importantes para un uso exitoso de los dispositivos de fijación interna Orthofix por parte del cirujano.

Una selección correcta del paciente y la capacidad del mismo para cumplir con las instrucciones del médico y seguir las pautas de tratamiento indicadas son elementos fundamentales que influyen mucho en los resultados. Es importante efectuar la selección de los pacientes y optar por la terapia óptima, tomando en cuenta los requisitos y/o limitaciones en cuanto a actividad física y/o mental. Si un candidato a una intervención presenta una contraindicación cualquiera o está predisposto a una contraindicación cualquiera, NO DEBE UTILIZARSE implantes de Fijación Interna Orthofix.

Materiales

El Sistema de Fijación Interna Orthofix está integrado por componentes de acero inoxidable y aluminio. Los componentes que entran en contacto con el cuerpo del paciente son de acero inoxidable para instrumental quirúrgico.

Producto ESTÉRIL y NO ESTÉRIL

Orthofix suministra algunos dispositivos de fijación interna en versión ESTÉRIL y otros en versión NO ESTÉRIL. Se recomienda analizar la etiqueta del producto para establecer la esterilidad de cada dispositivo.

Estéril

Los dispositivos o los kits suministrados en versión ESTÉRIL llevan la siguiente indicación en la etiqueta: **El contenido del envase es ESTÉRIL a no ser que el envase se abra o dañe. No utilizar el dispositivo si el envase está abierto o dañado.**

No estéril

Si no hay indicaciones contrarias, los componentes de los dispositivos de fijación interna Orthofix se suministran en versión NO ESTÉRIL. Orthofix recomienda que todos los componentes no estériles se limpien y esterilicen correctamente, siguiendo los procedimientos de limpieza y esterilización específicos recomendados.

Se garantizan la integridad y las prestaciones del producto tan sólo en caso de que el envase no resulte dañado.

Limpieza y Mantenimiento (Attencifin, consulte las instrucciones PQ ISP)

Antes del uso, un producto NO ESTÉRIL tiene que limpiarse con una mezcla de alcohol de grado médico al 70% y de agua destilada al 30%. Tras la limpieza, el dispositivo y/o sistema tiene que aclararse bien en agua destilada estéril y secarse con un tejido no tejido limpio.

Para evitar la corrosión, los componentes tienen que mantenerse secos, y durante las operaciones de limpieza, hay que evitar detergentes que contengan fluoruro, cloruro, bromuro, yoduro o iones hidroxilo, ya que dichas sustancias perjudican el revestimiento anodizado negro en todos los productos Orthofix produciendo en

potencia corrosión por estrés.

Antes de la esterilización se recomienda controlar todos los componentes, ya que daños en la superficie del metal pueden reducir su resistencia a la fatiga y robustez, y producir corrosión. Si los componentes están dañados de alguna forma, tendrán que sustituirse con unos nuevos.

Se recomienda montar el Sistema de fijación Intramedular para controlar todos sus componentes.

Esterilización

El ciclo de esterilización comprobado y recomendado es:

Métodos	Ciclo	Temperatura	Tiempo de exposición
Vapor	En vacío	132° - 135° C [270° - 275° F]	Mínimo 10 minutos

El instrumental puede esterilizarse con el dispositivo ensamblado con tal de que los tornillos de bloqueo no estén apretados a fondo.

La esterilidad no puede garantizarse si la bandeja de esterilización está sobrecargada. No sobrecargar la bandeja de esterilización, ni incluir otros implantes o instrumentación de otra procedencia.

Orthofix se responsabiliza tan sólo de la seguridad y eficacia del uso inicial de los dispositivos de fijación interna. La responsabilidad de un posible uso sucesivo correrá a cargo exclusivamente del instituto o del médico.

ADVERTENCIA: La Ley Federal (EE.UU.) limita la venta de este dispositivo exclusivamente por parte, o por orden de un médico.

RIESGOS ASOCIADOS A LA REUTILIZACIÓN DEL DISPOSITIVO DESECHABLE

DISPOSITIVO IMPLANTABLE*

El dispositivo desecharable implantable* de Orthofix se identifica con el símbolo  que aparece en la etiqueta del producto.

Desmonte el dispositivo implantable* después de extraerlo del paciente.

La reutilización del dispositivo implantable* comporta riesgos de contaminación para los usuarios y pacientes.

Si el dispositivo implantable* se reutiliza los resultados mecánicos y funcionales originales no están garantizados, con lo cual puede disminuir la efectividad de los productos y comportar riesgos para la salud de los pacientes.

(*): Dispositivo implantable

Cualquier dispositivo diseñado para:

También se considerará un dispositivo implantable cualquier dispositivo diseñado para ser introducido total o parcialmente en el cuerpo humano mediante una intervención quirúrgica y permanecer en el cuerpo un mínimo de 30 días a partir de la operación.

DISPOSITIVO NO IMPLANTABLE

El dispositivo desecharable no implantable de Orthofix se identifica con el símbolo  que aparece en la etiqueta del producto o se indican en las "Instrucciones de uso" que se proporcionan con los productos.

Si el dispositivo desecharable no implantable se reutiliza los resultados mecánicos y funcionales originales no están garantizados, con lo cual puede disminuir la efectividad de los productos y comportar riesgos para la salud de los pacientes.

Brugsanvisning - Bør læses inden brug

ORTHOFIX®

INTERN FIXATIONSSYSTEM

BESKRIVELSE OG BRUGSANVISNING

Orthofix Intern Fixationssystem – marvsømsystem intern osteosyntese består af instrumenter til fiksering af femur og tibia, og af osteosyntese til fiksering af knoglefragmenter. Disse instrumenter er beregnede til at stabilisere knogler ved behandling af knoglebrud og til rekonstruktionskirurgi. Systemerne er ikke beregnet til at erstatte sunde knogler, og heller ikke til at kunne modstå en fuldstændig belastning, specielt ved ustabile knoglebrud eller ved pseudoartrose, ved forsinket eller manglende heling. Brugen af udvendige stattemidler (f.eks. hjælpemidler til at støtte patientens gang) anbefales som en del af behandlingen. Orthofix marvsømsystem er velegnet til:

1. Traumatiske fraktrurer af diafyse i de tilfælde, hvor epifysen er lukket, således at de to låseskruer kan indsættes udenfor frakturen både proksimalt og distalt.
2. Patologiske brud.
3. Gentagne brud samme sted.
4. Pseudoartrose.
5. Rekonstruktionskirurgi.

Hvad angår punkt 2, 3, 4, og 5 er begrænsningerne de samme som nævnt i punkt 1.

Orthofix Fragment Fixationssystem er velegnet til:

1. Fraktrurer
2. Knogleafsprængninger
3. Osteotomier

Alle Orthofix implantater er udelukkende beregnet til professionel brug. Kirurger, der ønsker at bruge Orthofix produkter, bør have et fuldstændigt kendskab til ortopædiske fixationsmetoder, ligesom de skal kende filosofien bag Orthofix Modul System. For at fremme en korrekt brug af fixationsssystemerne, og for at skabe et effektivt uddannelsesinstrument har Orthofix udarbejdet talrige brugsanvisninger om detaljerede emner (f.eks. om filosofien bag systemet, om kirurgiske metoder o.s.v.). Disse brugsanvisninger kaldes "Operations Teknikker", og er til rådighed som en gratis service for de kirurger, der bruger Orthofix Systemet.

Hvis det ønskes, kan eksemplarer af en eller flere af disse brugsanvisninger, som er disponibele på forskellige sprog, fås ved at kontakte Orthofix eller den autoriserede lokale Orthofix distributør. Husk at oplyse hvilken type system, der er tale om.

KONTRAINDIKATIONER

Orthofix marvsømsystem er ikke beregnet til eller solgt til brug uden for de beskrevne anvendelseområder.

Det frarådes at bruge marvsøm i følgende situationer:

1. Aktive infektioner.
2. Ved generelle medicinske symptomer som: Begrenset blodtilførsel, begrenset lungekapacitet (f.eks. akut respiratorisk distress syndrom og fedtembolii) eller ved latente infektioner.
3. Hos patienter, hvis psykologiske eller neurologiske tilstand ikke garanterer for evne og vilje til at følge de postoperative instruktioner.
4. Overfølsomhed overfor fremmedlegemer. Hvis der er mistanke om overfølsomhed over for de anvendte materialer, skal de relevante prøver udføres, inden systemet anvendes.

Det frarådes at bruge Fragment Fixationssystem i følgende situationer:

Overfølsomhed over for fremmedlegemer. Hvis der er mistanke om overfølsomhed over for de anvendte materialer, skal de relevante prøver udføres, inden systemet anvendes. Brug frarådes ligeledes i tilfælde af aktiv betændelse.

VEJLEDNING OG SIKKERHEDSFORANSTALTNINGER

- 1) Et korrekt valg af model og størrelse af apparatet er meget vigtigt.



- 2) **Orthofix Tibia Marvsømssystem:** Tibiasømmene er enten med fast kerne (8 eller 9 millimeter i diameter) eller kanulerede (10, 11, 12 og 13 millimeter i diameter). Søm med lille diameter bliver indsat uden eller med minimal reaming. I de fleste tilfælde er søm isat uden reaming tilstrækkeligt stærke til at støtte en stabil tibiafraktur, og burde derfor føre til færre skader af knoglens blodtilførsel. Et som isat uden reaming anbefales til alle frakture, hvor den ydre blodforsyning af tibia er forstyrret. Dette omfatter de fleste åbne frakture, og lukkede frakture, hvor der er sket blødcellskader af typen Tscherni CII og CIII. Den rekommenderede diameter for et ureamet som er 9 millimeter, men et 8 millimeter som kan være nødvendigt i tilfælde, hvor knoglens diameter er lille. Størrelser over 9 millimeter vil næsten altid kræve en vis reaming. Også placeringen og stabiliteten af frakturen er relevante faktorer. En ustabil eller alvorligt splintret fraktur, eller en fraktur i det metafysiske område kan kræve tykkere som for at opnå den nødvendige stabilisering, og det kan gøre det nødvendigt med reaming inden indsættelsen. Reaming og isættelse af som må ikke ske i forbindelse med anvendelse af blodtomhedsmanchet, da dette kan medføre knogle- og muskelnekrose, og/eller compartment syndrom.
- 3) **Calceo-Tibi Som:** I specielt udvalgte tilfælde kan der anvendes et bagudvendt som, som indættes gennem hælen og via ankelledet ind i den distale tibia, med det formål at fremskynde knogledannelsen i ankelledet. Son det er tilfældet med det forudvendte som, skal der foretages en passende reaming til det valgte soms diameter, de passende læseskrue indsetses, ligesom de foreskrevne vejledninger bør følges nøje. En passende countersinking af læseskruerne skal udføres for at forhindre irritation af huden. Sommet skal dynamiseres på det rette tidspunkt for at fremskynde den endelige knogleheling.
- 4) Orthofix marvsømssystem til femurfrakter: For at begrænse trykket på sommet og for at undgå beskadigelser af sommet eller komminutfrakter anbefales en reaming indtil 2 millimeter større end det anvendte som. Hos unge patienter anbefales det at reame de proximale 10 centimeter af femurknoglen med yderligere kun 1 til 2 millimeter for at rumme den tykkere proximale 90 millimeter ende af sommet. Det medfører, at ved brug af et 12/10 millimeter som skal de proximale 10 centimeter reames til 13 millimeter. Dette er normalt ikke nødvendigt hos ældre patienter med blødere knogler. Sommets distale læseskrue bør ikke placeres tæt ved frakturnlinjen, da det kan forhindre en effektiv fastgørelse af skruerne, hvilket kan føre til mislykket implantering eller manglende fixation.
- Efter reaming, men før implantering af sommet, skal man bruge det dertil beregnede guidesøm. Dette instrument tillader kirurgen at kontrollere, hvor stor reaming der er nødvendig for at kunne indsætte sommet uden at hamre, fastsætte sommlængden omhyggeligt, og beslutte den korrekte placering af de distale læseskrue.
 - Hos meget tunge eller usamarbejdsvillige patienter skal der bruges 13/11 og 13/12 millimeter som, hvis det er muligt at opnå den egnede reaming. Igen kan det være nødvendigt med stærkere som, hvis der er tale om en alvorlig komminutfraktur med kun lidt eller ingen knoglefuldstændighed.
- 5) **Bagudvendt Femur Marvsom System:** Dette system er udviklet for at opfylde behovet for at isætte et femursom i den ekstreme distale ende af knoglen, eller i tilfælde af specielle rekonstruktioner. Med undtagelse af punktet for isætning af sommet, er der tale om de samme betingelser for anvendelse som i tilfælde af brug af forudvendte som. Det anbefales at læse de tekniske instruktioner opmærksomt inden enhver form for anvendelse af systemet. Det er vigtigt, at sommets ekstreme distal er trukket tilbage under knoglens overflade for at undgå enhver beskadigelse af knæleddet. Det fråredes at anvende bagudvendt femur marvsom system ved åbne frakture, eller i tilfælde af åbne sår i knæleddet. Sandsynligheden for en uundgåelig infektion er i disse tilfælde fem procent, og kan medføre ledbetændelse i knæleddet. Alternative metoder til behandling af frakturen bør overvejes.
- 6) Når der anvendes kompressions læseskrue sammen med bagudvendte femursom for at behandle intracondylære frakture, bør der tages specielt hensyn til at opnå og bibeholde den korrekte reduktion for isætning af sommet, samt vælges korrekt længde af blokeringsskruen. Skruen bør læses med en kompressionssterning, uden at den strammes for meget.
- 7) Når det er nødvendigt, fordi bløddelene er tynde, bør hovedet af sommlæseskruerne trækkes tilbage med det korrekte instrument for at undgå irritation af huden.
- 8) **Søm til både femur og tibia**, leveres med et mekanisk guidesystem. Det er meget vigtigt, at det forreste hul til stabiliserings-staven bliver boret i midten af knoglen, oven over sommet. Hvis der hersker tvivl, skal placeringen kontrolleres med røntgen for hullet bores. Der gives ingen garanti for, at dette system virker i alle tilfælde.
- 9) I meget distale frakture, er det vigtigt at sikre sig, at den mest proximale af de to eller tre distale læseskrue er mindst 1 centimeter fra frakturnlinjen.
- 10) Det er ligeledes vigtigt, at de proximale læseskrue ikke bliver placeret tæt på frakturnlinjen, da dette kan forhindre en effektiv fastgørelse af skruerne, der igen kan føre til mislykket implantering eller manglende fixation.
- 11) Distraktion af en fraktur af en hvidkun som helst varighed skal undgås under operationen, og frakturen må aldrig fixeres i distraktion, da dette kan medføre forsinket heling og/eller compartment syndrom.
- 12) Korrekt behandling af instrumenter og implantater er yderst vigtigt. Operationspersonalet skal være opmærksomme på, at implantaterne ikke udsættes for slag eller bliver beskadiget i overfladen, da det kan skabe internt stress, og medføre beskadigelse af implantatet.
- 13) Hvis der under hamring opstår skader på et instrument af aluminium, (de sorte dele) skal disse udskiftes. Der må kun hamres på sommene gennem læstaven, der er produceret af hærdet stål, eller med specielt konstruerede instrumenter til isættelse..
- 14) Orthofix fragment fixeringssystemskruer må ikke bojes under isættelse, da de kan knække herved. Når den tilspidsede del af skruen nærmer sig den modsatte corticalis, skal indsatningshastigheden reduceres.
- 15) Hvor der anvendes Kirschner Tråde eller Guide Tråde til at indføre en kanuleret reaming, et bor eller en skru i den endelige position, skal følgende

forholdsregler overholderes:

- A) Kirschner- eller Gudie-Tråden skal altid være NY, og må ALDRIG genbruges.
 - B) Tråden skal kontrolleres inden isættelse for at undgå enhver form for ridser eller knæk i tråden, og kasseres i tilfælde at fejl.
 - C) Under introduktion af ethvert instrument eller implantat på en tråd, bør kirurgen så ofte som muligt kontrollere trådspidsen for at undgå utilsigtigt at drive tråden længere ind, end det er hensigten.
 - D) Ved hver passage af instrumentet eller implantatet, bør kirurgen ligeledes kontrollere, at der ikke er knoglerester eller andre rester, som kan sætte sig fast på tråden og pressne den fremad.
- 16) Det er ikke muligt at rengøre den invendige del af et kanuleret bor tilstrækkeligt til at sikre sig, at der ikke sidder organiske rester eller andre rester tilbage efter brug. KANULEREDE BOR MÅ ALDRIG GENBRUGES. DE ER TIL BRUG FOR KUN EN PATIENT. Hvis de skal bruges en anden gang til samme patient, skal kirurgen kontrollere, at boret er fri for forhindringer ved at fjerne boret fra den mekaniske del af boremaskinen og føre en tråd igennem boret.
- 17) Også når et kanuleret bor er nyt, anbefales det at kontrollere det ved at lade en tråd passere igennem, for at sikre, at lampen (lumen-eng = lume-ita) er fri for forhindringer.
- 18) Ethvert fixationssystem kan knække, hvis det overbelastes af forsinket eller manglende heling.
- 19) Hos alle patienter skal der ske en omhyggelig overvågning af helningsprocessen. Hvis det nye callus udvikler sig langsomt kan det være nødvendigt at tage andre forholdsregler for at fremskynde nydannelsen. For eksempel dynamisering af implantatet, knoglegraft eller erstatning af implantatet med et af en større diameter. Det er også vigtigt at undgå fortsat stabilisering med et låst som med en lille diameter i en fraktur med forsinket heling i mere end 12 uger for tibia, mere end 16 uger for femur - grundet risikoen for at sommet knækker på grund af metaltræthed. Hvis callus ikke kan ses på røntgen på dette tidspunkt, skal et nyt indgræb overvejes.
- 20) Vejledning til vægtbelastning efter isætning af Bagudvendt Femur Marvsom:
- A) I intra-articulære fraktrurer bør der overhovedet ikke være forekomme belastning de første seks uger.
 - B) Generelle foreskrifter: Delvis belastning (15 kilo) efter sårheling, derefter langsom øgning op til fuld belastning, når radiografi har bekræftet gendannelse af callus.
 - C) I ustabile fraktrurer anbefales en let belastning ved i begyndelsen af sætte fodden ned, derefter gradvis øgning af belastning op til maksimalt 30 kilo, for siden at opnå fuld belastning, når radiografi har bekræftet gendannelsen af callus.
 - D) Med 10 mm som begyndes med en delvis belastning (15 kilo), derefter op til 50 procent af kropsvægten, med gradvis øgning til total belastning efter at radiografi har bekræftet gendannelsen af callus.
 - E) Hvis det er muligt, undgå at anvende 10 mm som til fixering af ustabile fraktrurer. Kan det ikke undgås, følg da noje de ovennævnte foreskrifter for vægtbelastning. 21 Marvsom, end-caps, läseskruer og fragment fixationsskruer må aldrig genbruges.
- 22) Patienten bør instrueres i at gøre den behandelnde læge opmærksom på enhver utilsigtet eller uforudset virkning.
- 23) MR scanning må ikke benyttes i segmenter, hvor der er anbragt implantater.
- 24) Fjernelse af systemet: Kirurgen træffer den endelige afgørelse, om implantatet skal fjernes eller ej. Hvis implantatet fjernes, skal der folges op med en korrekt postoperativ behandling for at undgå refraktur. Hvis der er tale om ældre eller inaktive patienter, kan kirurgen vælge ikke at fjerne implantatet, for at undgå de komplikationer et nyt indgræb vil medføre.
- 25) Ved fjernelse af Orthofix Fragment Fixationsskruer skal ekstraktorens håndtag drejes mod uret for at fastlæse den til skruen.
- 26) Alt udstyr bør kontrolleres grundigt for brug for at garantere korrekt funktion. Hvis en del eller et instrument viser tegn på fejl, er beskadiget, eller der er mistanke om skader, MÅ DET IKKE ANVENDES.
- 27) Ekstrandstyr kan være nødvendigt for at isætte og fjerne implantatet: Instrumenter til holde bloddele til side, fleksibelt marvreamingsystem, kannulerede bor o.s.v.

MULIGE BIVIRKNINGER

1. Manglende heling af eller forsinkel heling af frakturen, som kan føre til beskadigelse af implantatet.
2. Overførsomhed for metal eller allergiske reaktioner overfor fremmedlegemer.
3. Smerter og andet ubehag på grund af implantatets tilstedeværelse.
4. Beskadigelser af nerver i forbindelse med det kirurgiske trauma.
5. Knoglenekrose.

ADVARSEL: Implantatet er ikke godkendt til fiksering af eller til at fastskrue de bagerste dele (pedikler) af rygsojen, brystkassen og lænden.

VIKTIGT

Ikke alle kirurgiske tilfælde kan løses med positivt resultat. Yderligere komplikationer kan støde til nársomhelst på grund af fejlagtig brug, af medicinske årsager, eller som følge af fejl ved apparaturet. Disse komplikationer kan føre til en ny operation for at udskifte eller fjerne det interne osteosyntesemateriale. For at sikre et positivt resultat er det vigtigt, at kirurgen har kendskab til de teknikker, der før og under operationen sikrer et korrekt valg af system og en korrekt anbringelse af Orthofix Intern Fixationssystem.

Et korrekt valg af patienter, samt patienternes evne til at overholde lægens instruktioner og til at følge det foreskrevne behandlingsskema, har stor indflydelse på resultatet. Det er vigtigt at udvælge patienterne med omhu, og at vælge den optimale terapi i forhold til patientens forudsætninger og/eller fysiske og/eller mentale begrænsninger. Hvis en patient falder inden for listen af kontraindikationer, eller har tilbøjelighed til at lide af en hvilken som helst kontraindikation, ANVEND DA IKKE Orthofix Intern Fixationssystem.

MATERIALER

Orthofix Intern Fixationssystem er fremstillet af rustfrit stål og aluminium.

De dele, der er i kontakt med patientens krop, er fremstillet af rustfrit, kirurgisk stål.

STERILE OG U-STERILE PRODUKTER

Orthofix leverer nogle fixationssystemer i STERIL tilstand, mens andre leveres i U-STERIL tilstand. Det anbefales at kontrollere produktets etiket for at afgøre, om systemet er steril eller ej.

Sterilt

Sterile systemer og komponenter er mærket med etiketten **STERILE. Indholdet af en pakning er STERILT, indtil pakningen bliver åbnet eller beskadiget.** Anvend ikke materialet, hvis emballagen er åben eller beskadiget.

U-sterilt

Hvis ikke andet er oplyst, er komponenterne til Orthofix Intern Fixationssystem leveret U-STERILE. Orthofix anbefaler, at alle U-STERILE dele bliver korrekt rengjort og steriliseret ved at følge de anbefalte rengørings- og sterilisationsmetoder.

Produkternes fuldstændighed og ydeevne kan kun garanteres, når emballagen ikke er beskadiget.

RENGØRING OG VEDLIGEHOLDELSE (Bemaerk: se brugsanvisning PQ ISP)

Før brug skal U-STERILISEREDE produkter rengøres i en oplosning af 70 procent medicinsk alkohol og 30 procent destilleret vand. Efter rengøringen skal apparaturet og/eller komponenterne skyldes omhyggeligt med destilleret vand, og derefter torres med rent uvævet stof.

For at undgå korrosion bør de enkelte dele altid opbevares i tor tilstand, og ved rengøring må der ikke bruges midler, der indholder flour, klor, brom, jod og hydrogenioner. Disse stoffer kan beskadige den sorte, oxiderede belægning, som alle Orthofix produkter har. En beskadigelse af belægningen kan føre til en begyndende stresskorrosion.

Det anbefales at kontrollere alle enkelte dele inden sterilisering, da skader i metaloverfladen kan reducere holdbarhed og styrke, og dermed føre til korrosion. Beskadigede dele bør altid erstattes med nye.

Det anbefales at samle instrumenterne for at kontrollere, at alle dele er ubeskadigede.

Sterilisering

Anbefalet steriliseringsscyklus:

Metode	Cyklus	Temperatur	Eksponeringstid
Damp	Vakuum	132 - 135°C (270 - 275° F)	Minimum 10 minutter

Instrumenterne kan steriliseres i samlet tilstand, når alle skruerne løsnes inden.

Sterilitet kan ikke garanteres, hvis steriliseringssbakken er overfyldt. Overfyld ikke steriliseringssbakken, steriliser ikke flere systemer sammen, og bland ikke med andre typer instrumenter.

Orthofix er kun ansvarlig for sikkerhed og effektivitet ved førstegangsbrug af implantatet. For alle efterfølgende anvendelser ligger det fulde ansvar hos det enkelte hospital eller den enkelte læge.

ADVARSEL: I USA tillader den føderale lovgivning udelukkende salg af disse produkter til læger.

RISIKO VED GENBRUG AF ENHEDER TIL “ENGANGSBRUG”

IMPLANTAT*

Implantatet til “ENGANGSBRUG”* fra Orthofix er identificeret med symbolet  , der er angivet på produktetiketten.

Implantatet* skal afmonteres, når det fjernes fra patienten.

Genbrug af implantatet* udgør en kontamineringsrisiko for brugere og patienter.

Genbrug af implantatet* kan ikke garantere de originale mekaniske og funktionelle egenskaber, hvilket indebærer, at produktets effektivitet kompromitteres, og at patienten utsættes for en helbredsrisiko.

(*): Implantat

En hvilken som helst enhed, der er tilsligtet:

Alle enheder, der helt eller delvist introduceres i kroppen gennem et kirurgisk indgreb, og hvor formålet er, at de skal være der i 30 dage eller mere, anses som værende et implantat.

IKKE-IMPLANTÉRBAR ENHED

Ikke-implantérbar enhed til “ENGANGSBRUG” fra Orthofix identificeres ved hjælp af symbolet  på produktetiketten eller i ”Betjeningsvejledningen”, der følger med produkterne.

Ved genbrug af ikke-implantérbare enheder til “ENGANGSBRUG”* garanteres de oprindelige mekaniske og funktionelle egenskaber ikke, hvilket indebærer, at produktets effektivitet kompromitteres, og at patienten utsættes for en helbredsrisiko.

Käyttöohjeet - Lue ennen käyttöä

SISÄINEN KIINNINTY SJÄRJESTELMÄ ORTHOFIX®

KUVAUS JA KÄYTÖTARKOITUS

Sisäiset Orthofix kiinnitysjärjestelmät käsittävät sääriluulle ja reisiluulle tarkoitettut ytimen sisäiset kiinnitysvälineet sekä kierrelankavälineet luiden fragmentteille. Näiden välineiden käyttötarkoituksena on stabiloida luu murtumiensä hoidossa ja rekonstruoivassa kirurgiassa. Niitä ei ole tarkoitettu terveen luun korvaamiseen eikä täyden painon kannattamiseen erityisesti epästabiileja murtumia hoidettaessa tai pseudoartrroosiin, pitkittyneen luiden yhdistymisen tai epätäydellisen paranemisen yhteydessä. Ulkoisten kannattimien (esim. kainalosauvojen) käytööä suositellaan tämän hoitomuodon yhteydessä.

Ytimen sisäiset kiinnitysvälineet soveltuват hoitomuodoiksi seuraavissa tapauksissa:

1. Pitkien luiden murtumavammat silloin, kun epäfytit ovat kiinni, jolloin kaksi kiinnitysruuvia voidaan asettaa murtuman ulkopuolelle sekä proksimaalisesti että distalaalisesti.
2. Patologiset murtumat.
3. Uusituneet murtumat.
4. Pseudoartrroosi.
5. Rekonstruoiva kirurgia.

Ylä mainittuja kohtia 2, 3, 4 ja 5 koskevat samat rajoitukset kuin kohta 1.

Luiden fragmenttien kiinnitysvälineet soveltuват hoitomuodoiksi seuraavissa tapauksissa:

1. Murtumat.
2. Nivelssideauriot.
3. Osteotomia.

Kaikki Orthofix välineet on tarkoitettu ainoastaan ammattiakäyttöön. Orthofix laitteiden käytööä valvovien kirurgien on tunnennettava ortopediset kiinnitystoimenpiteet erittäin hyvin kuten myös Orthofix järjestelmien käyttöfilosfia. Orthofix on valmistanut "Käyttötekniikat" nimellä tunnettuja useita käyttöoppaita kiinnitysjärjestelmään liittyen eri vaiheiden oikean käytön sekä käytön havainnollisen opetuksen edistämiseksi ja tukemiseksi (esim. filosofia, kirurginen käytöö jne.). Nämä käyttöoppaat toimitetaan ilmaiskappaleina Orthofix järjestelmää käyttäville kirurgeille.

Ota yhteys Orthofix-tehtaaseen tai sen paikalliseen vahvuudettuun edustajaan, mikäli haluat itsellesi yhden tai useamman käyttöoppaan kopion, joita on saatavana useille eri kilille käännettynä. Ilmoita tällöin käytettävän laitteen mallin tiedot.

KÄYTÖRAJOITUKSET

Sisäiset Orthofix kiinnitysjärjestelmä on tarkoitettu ja sitä myydään ainoastaan sille määriteltyyn käyttöön.

Ytimen sisäisen kiinnitysvälineen eivät soveltu hoitoon seuraavissa tapauksissa:

1. Aktiivi tulehdus.
2. Yleisel lääketieteelliset syyt, kuten: heikko verenkierto, keuhkojen vajaatoiminta (esim. akutut hengityselinsairaudet, rasvaveritulpat) tai latentit tulehdukset.
3. Sellaisen henkisesti tai neurologisesti sairaiden henkilöiden hoito, jotka eivät halua tai kykene seuramaan leikkauksen jälkeiseen hoitoon liittyviä ohjeita.
4. Järjestelmä ei soveltu vierraille materiaaleille yliherkille henkilöille. Suorita tarvittaessa allergiatesti ennen välineiden käyttöä.

Kierrelankojen käytöö luiden fragmenttien hoitoon ei soveltu seuraavissa tapauksissa:

Vieraille materiaaleille yliherkät henkilöt. Suorita tarvittaessa allergiatesti ennen välineiden käyttöä. Järjestelmä ei soveltu käytettäväksi aktiivin tulehdusen yhteydessä.

VAROITUKSET JA VAROTOIMET

- 1) Oikean mallin ja välineiden mitat ovat erittäin tärkeitä.
- 2) Sääriluulle tarkoitettu Orthofix kiinnitysjärjestelmä: sääriluulle tarkoitettut nauhat ovat joko umpinisia (läpimitta 8 mm ja 9 mm) tai onttoja (läpimitta

10, 11, 12 ja 13 mm). Pienemmän läpimitän omaavat nauhat asetetaan joko pienien avaruksen jälkeen tai ilman sitä. Avartamattomat nauhat ovat yleensä riittävän tukevia, jotta ne kykenevät kannattamaan stabilin sääriluumurtuman useimmissa tapauksissa ja ne aiheuttavat yleensä vähemmän vauroita luan verenkierolle. Avartamattomia nauhoja suositellaan tämän vuoksi kaikille niille murtumille, joissa sääriluun ulkoinen verenkiero on muututtunut. Näihin kuuluvat suurin osa avomurtumista sekä sujeltuista murtumista, joissa on pehméän kudoksen vammoja, kuten Tscherne CII ja CIII. Avartamattoman nauhan tavallinen läpimitäntä on 9 mm, mutta 8 mm läpimitäntä omaavaa nauhaa voidaan joutua käyttämään pienimmässä luissa. Yli 9 mm läpimitäntä omaaviin nauhojen on oltava melkein aina jonkin asteisestiavarrettua. Myös murtuman paikalla ja stabiliteetillä on merkitystä: epästabilii tai luun vakavassa fragmentoitumista aiheuttautuu tai metfysariaaluelle olevan murtuman yhteydessä voidaan joutua käyttämään suurempaa nauhaa, jotta stabiliteili voidaan suorittaa tarpeksi tehokkaasti. Tässä tapauksessa se on asetettava avartamisen jälkeen. Naulan avartamista tai asettamista ei suoriteta paitutettuja siteitä käytettäessä, sillä se voi aiheuttaa luun tai lihaksen kuoliota ja/ta paikallisia oireyhtymiä.

- 3) **Sääriluu-kantapää kiinnitysjärjestelmä**: erityistapauksissa retrogradinen nauha voidaan asettaa kantapään lävitse nilkkaniivelten poikki distaaliseen sääriluuhun nivellinä myös alkaisemaiseksi. Anterogradisen kiinnitysjärjestelmän tapaan on suoritettava riittävä hyvä avarrus valitun nauhan läpimitälle, asetettava olkeat lukitusruuvit sekä noudattettava toimenpiteille annettuja ohjeita.. Lukitusruuvin päiden riittävä upotus on suoritettava, jotta mahdollisilta ihon ärsytyksiltä välttyään. Suorita nauhan dynamisoiminen oikeaan aikaan, jotta lopullinen kiinnitys tapahtuu parhaalla mahdolilla tavalla.
- 4) **Reisiluulle tarkoitettu Orthofix kiinnitysjärjestelmä**: Naulan työntövoiman vähentämiseksi ja sen aiheuttamien mahdollisten vahinkojen tai murtuman fragmentoitumisen välttämiseksi suosittelemme avatamisen suorittamista aina 2 mm asetettavalla nauhalta suuremmaksi. Nuorilla potilailla avarus on suoritettava reisiluun proksimaaliseen 10 cm osoina ainoastaan 1-2 mm, jotta nauhan proksimaalinen (90 mm) pääsee asettumaan paikoilleen. Nämä 12/10 mm nauhan proksimaalinen 10 cm on laajennettava 13 mm saakka. Tätä ei tavallisesti tarvitse suorittaa vanhemmille potilaalle, joiden luut ovat huokoisempia. Naulan etäisäkiinnytsruuveja ei tule asettaa murtumalinjan läheisyyteen, sillä se saattaisi heikentää ruuvien kiinnitymistä ja aiheuttaa välilineiden virheellisen toiminnan tai löystymisen.
- i) Avarrukseen jälkeen ja ennen nauhan asettamista on käytettävä tarkoitukseen olevaa asteikolla varustettua ohjainta. Nämä kirurgit voi tarkistaa tarvittavan avaruksen suuruuden, jotta naula voidaan asettaa ilman vasarointia ja arvioida etäisten kiinnitysruuvien olkean paikan.
 - ii) Erittäin painavia tai yhteisökyttömiä potilaita hoidettaessa on käytettävä 13/11 mm tai 13/12 mm naujoja, jotta riittävä laajennus voidaan suorittaa. Myös tässä tapauksessa voidaan tarvita vahempaa nauhaa, mikäli murtuman fragmentoituminen on suurta, jolloin luu on heikosti tai ei lainkaan koossa.
- 5) **Retrogradinen Reisiluun Kiinnitysjärjestelmä**: tämä järjestelmä on suunniteltu niemenomaan reisiluun asettamiseen luun distaalista päästä murtumien kiinnittämiseen tai sitä voidaan käyttää tietyjen rekonstruointitoimenpiteiden yhteydessä. Sisäänmenokohta luuun ottamatta on käytettävä samoja toimenpiteitä, kuin anterogradisen reisiluun kiinnitysjärjestelmien yhteydessä. Lue toimenpiteiden suoritusohjeet huolellisesti ennen minkään toimenpiteen suorittamista. On erittäin tärkeää, että nauhan etäinen pää asetettu luun pinnan alapuolelle, jotta polvinivelen varmautumisilta välttyään. Emme suosittele retrogradisen kiinnitysjärjestelmän käyttöä avomurtuman yhteydessä tai silloin, kun polvessa on avoavaa. Väistämättömän tulehdusken vaara on tallioin noin 5% ja tämä saattaa johtaa polven septiseen reumaan. Harkitse tallioin muita murtuman hoitolaitapoja.
- 6) Mikäli puristuslukitusruuveja käytetään retrogradisen reisiluun kiinnitysjärjestelmän kanssa sisäisteen murtumien hoitoon, varmista ennen nauhan paikoilleen asettamista, että olkeaa supistus saavutetaan ja pysyy ennalta. Naula on lukittava tämän jälkeen puristusmutteria käyttämällä, jolloin sitä ei saa kuitenkaan kiristää liikaa.
- 7) Tarvittaessa ohuita ja pehmeitä kudosia hoidettaessa lukitusruuvien päät on upotettava tarkoitukseen soveltuvia työkaluja käyttämällä, jotta mahdoliselta ihon ärsykseltä välttytään.
- 8) **Sekä sääri- että reisiluulle olevat ruuvit**, Mekaaninen keskitysjärjestelmä toimitetaan instrumenttien mukana. On erittäin tärkeää, että etummaiselle stabilointitangolle oleva reikä porataan luun keskelle nauhan yläpuolelle. Paikka on tarkistettava röntgenkuvan avulla ennen reiän poraamista, mikäli tarkasta paikasta ei voida olla varmoja. Järjestelmän toiminnasta kaikissa tapauksissa ei voida antaa takeita.
- 9) Erittäin distaleissa murtumissa on tärkeää, että proksimaalisin kahdesta tai kolmesta kiinnitysruuvista asetettu vähintään 1 cm etäisyysdelle murtumalinjasta.
- 10) Tämän lisäksi on tärkeää, ettei proksimaalisia kiinnitysruuveja aseteta murtumalinjan läheisyyteen, sillä tämä voisi heikentää ruuvien kiinnitymistä, josta olisi seurauksena välilineiden virheellinen toiminta tai löystyminen.
- 11) Murtuman venytystä (myös lyhytaikaisia) ei saa suorittaa leikkauksen aikana ja murtumia ei saa lukita venytukseen, sillä se voisi aiheuttaa liitoksen hidastumista ja/ta paikallisen oireyhtymän.
- 12) Välineistön ja välineen olkeaa käsitteily on erittäin tärkeää. Leikkauksalain henkilökunnan on varmistettava, etteivät välineet pääse kolhiutumaan tai naarmuuntumaan, sillä tallioin ne voisivat vahingoittua sisäisesti ja aiheuttaa sen rikkoutumisen ajan myötä.
- 13) Alumiinista valmistetut (mustat osat) instrumentit vahingoittuvat ja on vaihdettava, mikäli niitä lyödään varasalla. Naujojen lyönti voidaan suorittaa ainoastaan karkaistusta teräksestä valmistettujen lukitustankoa käyttämällä.
- 14) Vältä kierrelankojen taittamista, sillä ne voivat rikkoutua. Paikalleen asetuksen nopeutta on hidastettava, kun langan viiste alkaa lähestyä kuorikerrostaa.

- 15) Mikäli Kirschner lanka tai ohjainlanka käytetään avartajan, poran terän tai ruuvin paikoilleen ohjaamisen, on noudatettava seuraavassa annettuja varotoimenpiteitä:
- Kirschner langan tai ohjainlangan on oltava aina UUTTA ja sitä ei saa KOSKAAN käyttää uudelleen.
 - Langan kunto on varmistettava ennen sisään asetusta, ettei siinä ole naarmuja tai taittumia. Lanka on vahdettaava uuteen, mikäli sen kunnossa ilmenee puutteita.
 - Instrumentin tai implantin asetuksen yhteydessä langan yläpuolelle kirurgin on tarkkailtava jatkuvasti langan päättä, jotta sen tahattomalta työntämiseltä liian pitkälle vältytään.
 - Jokaisen instrumentin tai implantin käytön yhteydessä kirurgin on tarkistettava, ettei langan yläpuolelle tai instrumentin tai implantin sisälle ole kerääntynyt luupolyt tai muita epäpuhtauksia, jotka saataisivat takertua lankaa kiinni ja työntää sitä eteenpäin.
- 16) Onttoporan terän sisäosia on mahdotonta puhdistaa täysin puhtaaksi, jotta organaiset ja muut epäpuhtaudet saataisiin poistettua käytön jälkeen. ONTOPORAN TERÄ EI TÄMÄN VUOKSI SAA KÄYTÄÄ UDDELLEEN. NE ON TARKOITETTU AINOASTAAN YHDELLE POTILAILLE. Mikäli niitä käytetään toisen kerran samalle potilaalle, kirurgin on tarkistettava, ettei poran terässä ole tukoksia. Tämä tapahtuu poistamalla terä porasta ja viemällä langan sen lävitse.
- 17) Suosittelemme langan viemistä myös uuden ontoporan terän lävitse, jotta voidaan varmistua, ettei valon tiellä ole tukoksia.
- 18) Mikä tahansa kiinnityslaitte voi rikkoutua, mikäli se asetetaan pseudoartrroosista tai hidastuneesta liitokseen muodostumista aiheutuneen liian suuren kuormitukseen alaiseksi.
- 19) Parantumiin etenemistä on seurattava kaikilla potilailla. Muita menetelmiä voidaan joutua käyttämään ruston kasvun nopeuttamiseksi, mikäli se kehittyy hitaasti. Näistä mainittakoon välineiden dynamisointi, luun lisääminen tai välineen välttämisen suurempaan. On tärkeää välttää myös stabiloinnin jatkamista pienien läpimitän omaavalla lukitulla naualla silloin, kun murtuman liittyminen on hidasta. Maksimialkoina pidetään 12 viikkoa sääriluun tai 16 viikkoa reisiluun ollessa kysyessä, sillä välineeseen voi tulla rasitusvirkkoja. Toista leikkaus on harkittava, mikäli rustoa ei voida havaita röntgenkuvaassa tässä vaiheessa.
- 20) Kuormituspainojoen käytön ohjeet retrogradisen sääriluun kiinnitysjärjestelmän asettamisen jälkeen:
- Nivelten sisäissisäistä murtumissa ei saa käyttää minkkänäistä kuormituspainoaa ensimmäisten kuuden viikon aikana.
 - Yleisohjeet: osittainen kuormituspaino (15 kg) haavan parantumisen jälkeen, jolloin painoa voidaan lisätä asteittain täyneen kuormituspainoon silloin, kun röntgenkuvassa on havaittu ruston muodostumista.
 - Epästabilisessa murtumissa: aluksi hieman kuormitusta varpaille, jonka jälkeen painoa nostetaan aina maksimipainoon 30 kg saakka, jolloin painoa voidaan lisätä asteittain täyneen kuormituspainoon silloin, kun röntgenkuvassa on havaittu ruston muodostumista.
 - 10 mm nauloa käytettäessä osittaisesta (15 kg) painosta aina maksimipainoon saakka, joka on 50% ruumiini painosta, jolloin painoa voidaan lisätä asteittain täyneen kuormituspainoon silloin, kun röntgenkuvassa on havaittu ruston muodostumista.
 - Välttää aina silloin kun se on mahdollista tilanteita, joissa epästabilis murtuma on kinnitetty 10 mm läpimitän omaavalla naualla. Mikäli tästä ei kuitenkaan voida välttää, kirurgin on varmistettava, että yllä mainittuja kuormituspainoille annettuja ohjeita noudatetaan huolellisesti.
- 21) Naulon, naulan kantatulppia, lukiusturuuveja ja kierrelankoja ei saa käyttää koskaan toista kertaa.
- 22) Potilaasta on pyydettävä ilmoittamaan hoitovalle lääkäreille mahdollisuista käyttöön liittyvistä vaikeuksista tai muista ongelmista.
- 23) Magneettikuvausta ei saa suorittaa niihin paikkoihin, joihin väline on kiinnitetty.
- 24) Laitteen poistaminen: kirurgin on päättävä milloin laite on poistettava. Välineen poistamisen jälkeen potilaasta on kuntoutettava siten, että uusilta murtumilta välttyä. Mikäli potilas on iäksä ja ei liiku paljon, kirurgi voi päättää ettei välinettä poisteta lainkaan, jolloin poiston yhteydessä suoritettavan leikkauksen tulomista riskeiltä välttyään.
- 25) Kiinnitä irrotuslaite kierrelankoihin kään்�tämällä nuppia vastapäivään.
- 26) Kaikki välineet on tarkistettava huolellisesti ennen käyttöönottoa, jotta niiden moitteettomasta kunnosta voidaan varmistua. Vahingoittunutta, viallista tai muuten huonokuntoista osaa EI SAA KÄYTTÄÄ.
- 27) Välineen kiinnityksen tai poiston yhteydessä voidaan tarvita muita välineitä, kuten esim. pehmeän kudoksen haavahakoja, joustavia laajennussarjoja, putkiporia jne.

MAHDOLLISLET HAITTAVAIIKUTUKSET

- Liitoksen hitaus liittymisen tai sen puuttuminen, joka saattaa johtaa välineen rikkoutumiseen.
- Metalliyliherkkys tai vieraiden esineiden aiheuttamat allergioireet.
- Kipu, epämukavuus tai muut laitteen paikalleen asetuksesta johtuvat epätavalliset tuntemukset.
- Kirurgisesta traumasta johtuvat hermovauriot.
- Luun kuolot.

Varoitus: Tätä laitetta ei ole hyväksytty kiinnitettäväksi tai ruuveilla ruuvattavaksi kaularangan, rintakehän tai lannerangan takimmaisiin elementteihin (peduncolis).

Tärkeää

Kaikki kirurgiset tapaukset eivät pääty positiiviseen tulokseen. Lisäkomplikaatioita, jotka johtuvat virheellisestä käytöstä, lääketieteellisistä syistä tai laitteeseen tulleesta viasta voivat ilmetä milloin tahansa. Tässä tapauksessa on suoritettava kirurginen leikkaus joko sisäisen laitteen vaihtamista tai poistamista varten. Ennen leikkausta ja sen aikana suoritettavat kirurgisten tekniikkojen hallintaa vaativat toimenpiteet sekä sisäisten kiinnityslaitteiden oikea valinta ja paikalleen asetus ovat erittäin tärkeitä kirurgien käyttämien.

sisäisten Orthofix kiinnityslaitteiden avulla saatavan lopputuloksen kannalta.

Potilaiden oikea valinta sekä potilaan kyky noudataa lääkärin antamia ohjeita ja seurata määritetyt hoitojaksoja ovat erittäin tärkeitä teknijöitä lopputuloksen kannalta. On erittäin tärkeää valikoida potilaat sekä paras mahdollinen terapia siten, että potilaan fyysiset ja/tai fyysiset tarpeet sekä vaatimukset ja/tai rajoitukset huomioidaan riittävällä hyvin. Mikäli potilaalla ilmenee joitakin sivuoireita tai jos potilaalla on taipumusta joihinkin tunnettuihin sivuoireisiin, ÄLÄ KÄYTÄ sisäistä Orthofix kiinnityslaittaa.

Materiaalit

Sisäinen Orthofix kiinnitysjärjestelmä koostuu ruostumattomasta teräksestä ja alumiinista valmistetuista osista. Potilaan ruumiin kanssa kosketukseen joutuvat osat ovat valmistettu kirurgisille välineille sopivasta ruostumattomasta teräksestä.

Steriliili ja ei steriliili tuote

Orthofix toimittaa joitakin sisäisiä kiinnityslaitteita STERIILEINÄ ja joitakin EI STERIILEINÄ. Lue tuotteen etiketti huolellisesti, jotta voit määrittää kunkin laitteen puhtausasteen.

Steriliili

STERIILINÄ toimitetuissa laitteissa tai sarjoissa on etiketti, joka ilmoittaa steriliominista. **Pakkauksen sisältö on STERIILI edellyttää, että pakkausta ei ole aukaistu tai se ei ole vahingoittunut. Älä käytä laitetta, mikäli pakkaus on aukaistu tai se on vahingoittunut.**

Ei steriliili

Sisäiset Orthofix kiinnityslaitteiden komponentit toimitetaan EI STERIILEINÄ, ellei pakauksessa toisin mainita. Orthofix kehottaa kaikkien EI STERIILIEN komponenttien olkeaan puhdistamista ja steriloointia noudattamalla annettuja puhdistukseen ja steriloointiin liittyviä määräyksiä.

Tuotteen eheys ja sen suorituskyky voidaan taata ainoastaan siinä tapauksessa, ettei pakaus ole vahingoittunut.

Puhdistus ja huolto

(Huomi, katso käytöohjeet PQ ISP) El STERIILI tuote on puhdistettava ennen käytöönottoa 70% alkoholia ja 30% tislattua vettä käytämällä. Huuhtelee laite ja/tai komponentit puhdistuksen jälkeen steriliillä tislattula vedellä ja kuivaa se kuttomustosta kankaasta valmistetulla puhtalla pyyhkeellä.

Ruosteen muodostumisen välttämiseksi komponentit on säilytetään vähintään 10 vuosina. Vältä fluoridia, kloridia, bromidia, jodidia tai hydroksyyli-ionejä sisältävien puhdistusaineiden käytöä, sillä tällaiset aineet vahingoittaisivat kaikkien Orthofix tuotteiden mustaa eloksoitua pinnoitusta, joka voisi edistää jännityskorroosion alkamista.

Suosittellemme kaikkien komponenttien tarkistusta ennen steriloinnin aloittamista, sillä metallipintojen viat voivat vähentää niiden kestävyyttä ja väsymislujuutta ja johtaa ruostumiseen. Vainda vahingoittuneet komponentit uusiin.

Kokoa ytimen sisäinen kiinnitysjärjestelmä tämän jälkeen, jotta voit tarkistaa kaikki sen komponentit.

Steriloointi

Suosittelut steriloointijakso on seuraava:

Tapa	Jaksot	Lämpötila	Aittisautaika
Höyry	Tyhjö	132°- 135°C [270° - 275°F]	Väh. 10 minuuttia

Välineistö voidaan steriloida laitteen ollessa koottuna sillä edellytyksellä, ettei kiinnitysruuveja ole ruuvattu loppuun saakka.

Steriloointia ei voida taata silloin, kun steriloointitarjotin on liian täynnä. Älä aseta steriloointitarjotimelle liikaa välineitä tai aseta sille muita laitteita tai instrumentteja jostain muulta taholta.

Orthofix vastaa tuotteen toiminnasta ja turvallisuudesta ainoastaan sisäisen kiinnityslaitteen ensimmäisen käyttökerran yhteydessä. Kaikki tämän jälkeen tapahtuvien käytöjen vastuu lanneaa yksinomaan hoitavalle instituutille tai lääkärille.

HUOMIO: Liitoveltoon lain (USA) mukaisesti tätä laitetta voidaan myydä ainoastaan lääkärin tai hänen valtuuttamansa henkilön suorittaman tilauksen yhteydessä.

"KERTAKÄYTÖISEN" VÄLINEEN UUDELLEENKÄYTÖSTÄ AIHEUTUVAT VAARAT

IMPLANTOITAVA VÄLINE*

Orthofixin "KERTAKÄYTÖINEN" implantoitava väline* on merkitty tuotteen etiketissä olevalla  -symbolilla.

Implantoitava väline* täytyy purkaa
potilaasta poistamisen jälkeen.

Implantoitavan välineen* uudelleenkäyttö aiheuttaa
kontaminatiokerroksia ja
potilaille.

Implantoitavaa välinettä* uudelleen käytettäessä ei voida taata sen alkuperäisiä mekaanisia ja toiminnallisia ominaisuuksia, ja sen uudelleenkäyttö heikentää tuotteiden tehokkuutta ja vaarantaa potilaiden terveyden.

(*): Implantoitava väline

Mikä tahansa väline, jonka

käyttötarkoitus on:

Implantoivaksi välineeksi katsotaan myös mikä tahansa väline, joka on tarkoitettu vietäväksi kokonaan tai osaksi ihmisruumiiseen kirurgisen intervention avulla ja jonka on

tarkoitus jäädä paikalleen vähintään 30 päivän ajaksi toimenpiteen jälkeen.

EI-IMPLANTOITAVA VÄLINE

Orthofixin "KERTAKÄYTÖINEN"

ei-implantoitava väline on merkitty etiketissä olevalla  symbolilla, tai ne on ilmoitettu tuotteiden mukana tulleissa käyttöohjeissa.

"KERTAKÄYTÖISTÄ" ei-implantoitavaa välinettä uudelleen käytettäessä ei voida taata sen alkuperäisiä mekaanisia ja toiminnallisia ominaisuuksia, ja sen uudelleenkäyttö heikentää tuotteiden tehokkuutta ja vaarantaa potilaiden terveyden.

BESKRIVERSE AV ORTHOFIX® INNVENDIG FESTESYSTEM

BESKRIVELSE OG BRUKSANVISNING

Orthofix innvendig festesystem består av apparater for Intra-marg Festesystem for lårbein og skinnebein, og Systemer for Festing av Fragmenter. Disse systemene er beregnet på å stabilisere ben under behandling av benbrudd og i gjenoppbyggende kirurgi. De er ikke beregnet på å erstatter sunne ben, og må ikke utsettes for full vektbelastning, spesielt ikke i tilfelle ustabile brudd eller ledidlidelser, sen bendannelse eller ufullstendig helbredelse. Bruk av eksterne støtter (for eksempel krykker) anbefales som del av behandlingen.

Intra-marg festearraper anbefales for:

1. Traumatiskt brudd av diafysen, såfremt epifysene er lukkede; slik at to låseskruer kan introduseres på utsiden av bruddet, både proksimalt og distalt.
2. Patologiske brudd.
3. Gjenbrudd.
4. Manglende sammenvoksning.
5. Gjenoppbyggende kirurgi.

Begrensningene angitt i punkt 1 gjelder også for punkter 2, 3, 4 og 5.

Systemer for Festing av Benfragmenter er egnet til:

1. Brudd.
2. Løsrivning av leddbånd.
3. Osteotomi.

Alle Orthofix anretninger er kun beregnet på bruk av fagkyndige. Kirurger som overvåker bruk av Orthofix apparater må være godt kjent med hvordan de ortopediske apparatene monteres, og med filosofien bak Orthofix-systemet. For å fremme en korrekt anvendelse av dets festesystem og for å utvikle et effektivt opplæringsinstrument har Orthofix utgitt et antall håndbøker med relevant informasjon om visse emner (for eksempel generell filosofi, kirurgisk anvendelse, osv., de såkalte "Operasjonsmetoder". Disse håndbøkene kan bestilles som en tilleggstjeneste av kirurger som anvender Orthofix-systemet.

Ønsker De å motta et eksemplar av en eller flere av disse håndbøkene, som kan fås på forskjellige språk, bes De kontakta Orthofix eller en av firmaets autoriserte forhandlere, og beskrive typen anretning De har til hensikt å bruke.

KONTRAINDIKASJONER

Orthofix Innvendig Festesystem er hverken utformet eller solgt for andre formål enn de som angis.

Bruk av Intra-marg Festesystemer frarådes i følgende tilfeller:

1. Aktiv infeksjon.
2. Generell medisinsk tilstand, deriblant: begrenset blodtilførsel, lungeproblemer (for eksempel akutte pustevansker, fettemboli) eller latent infeksjon.
3. Pasienter som er mentalt eller fysiologisk ustabile til den grad at man ikke kan være sikker på deres evne eller villighet til å følge anvisningene for postoperativ pleie.
4. Overfølsomhet ovenfor fremmedlegemer. Er det mistanke om at pasienten er overfølsom ovenfor materialet, må de nødvendige prøver utføres før systemet monteres.

Bruk av System for Festing av Fragmenter frarådes i følgende tilfeller:

Overfølsomhet ovenfor fremmedlegemer. Er det mistanke om at pasienten er overfølsom ovenfor materialet, må de nødvendige prøver utføres før systemet monteres. Aktive infeksjoner.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

- 1) Det er meget viktig å velge et system av korrekt type og størrelse.
- 2) **Orthofix Intra-marg Festesystem for Skinnebein:** stifter for skinnebeinet er enten massive (8 mm og 9 mm diameter) eller rørformede (10, 11, 12 og 13 mm diameter). Stifter med mindre diameter innføres uten, eller med minimal, utvidelse. Stifter uten utvidelse er robuste nok til å immobilisere et stabilt skinnebeinsbrudd i de fleste tilfeller, og bør forårsake mindre skader på benets blodkar. Stifter uten utvidelse anbefales derfor for alle brudd der skinnebeinets eksterne blodtillførsel er blitt endret. Disse innebefatter de fleste åpne brudd, og lukkede brudd som innebefatter skade på mykt vev av type Tscherm CII e CIII. Normal diameter på en stift uten utvidelse er 9 mm, men stifter på 8 mm kan være nødvendige for ben med mindre diameter. Stifter med diameter over 9 mm krever nesten alltid en viss grad av utvidelse. Bruddets posisjon og stabilitetsgrad er også viktige faktorer: er bruddet ustabil, alvorlig splintret eller befinner det seg nær metafyzen, kan det være nødvendig å bruke en større stift for å oppnå den nødvendige stabiliteten, og det kan derfor være nødvendig å utvide hullet for stiftens innføring. Utvidelse og innføring av stifter må ikke utføres hvis en årepresse er i bruk, da dette kan føre til ben- eller muskelsvinn, og/eller at nerver kommer i klem.
- 3) **Stifter for hælbein-skinnebein:** i spesielle tilfeller kan en tilbaketrekkende stift innføres gjennom hælen og ankelleddet inn i distal side av skinnebeinet, for å låse ankelleddet i posisjon (arthodesis). I likhet med fremoverskyvende stifter, bør tilstrekkelig utvidelse utføres for den valgte stiftens diameter, korrekt låseskruer bør innføres, og den angitte fremgangsmåten må følges nøy. Passende forsenking av låseskruens hode bør utføres for å unngå hudirritasjon. Stiften bør aktiveres på riktig tidspunkt for å fremme endelig sammenveksning.
- 4) **Orthofix Lårbein stiftesystem:** for å redusere stresset stiftens utsettes for samtid mulige skader på stiftens eller splintring av bruddet, bør utvidelsen utføres slik at åpningen er 2 mm større enn den relevante stiftens diameter. På yngre pasienter bør proksimale 10 cm på lårbenet bare utvides 1-2 mm ekstra for å skape plass til stiftens ytterlige proksimale 90 mm. Med andre ord, hvis en stift på 12/10 mm brukes, bør de proksimale 10 cm utvides til 13 mm. Dette er vanligvis ikke nødvendig i tilfelle eldre pasienter med mykere ben. Den distale låseskruen på stiftens bør ikke innføres nær bruddlinjen, da dette kan kompromittere effektiv skrufestning og føre til at ikke systemet fungerer eller at benet ikke gror sammen.
 - i) Etter utvidelse, men før stiftens settes inn, bør det relevante interne måleinstrumentet for stiftens brukes. Dette gjør det mulig for kirurgen å kontrollere hvor mye utvidelse som er nødvendig for å kunne innføre stiftens uten å hamre, samt å bedømme stiftens lengde med presisjon og identifisere korrekt posisjon for distale låseskruer.
 - ii) I tilfelle meget tunge eller lite samarbeidswillige pasienter, bør 13/11 mm eller 13/12 mm stifter brukes hvis det er mulig å utvide tilstrekkelig. Også i dette tilfelle kan en kraftigere stift være nødvendig hvis bruddet er meget splintret og benet er svært ødelagt.
- 5) **Det Tilbaketrekkende Stiftesystemet for Lårben:** dette systemet er utviklet for det spesiifikke formål å innføre en lårbeinstift fra benets distale side, for å immobilisere brudd, eller i visse rekonstruksjons prosedyrer. Med unntak av innføringspunktet, gjelder samme anvisninger som for fremoverskyvende stiftesystem for lårben. Les instrusjonene nøy for du utfører en hvilken som helst prosedyre. Det er meget viktig at stiftens distale ende innføres under benets overflate, for å unngå skader på kneleddet ved senere tidspunkt. Bruk av tilbaketrekkende stiftesystem på lårbenet frarådes i tilfelle åpnet sår på kneet. Unngålig infeksjonsrisiko er omrent 5%, og dette kan føre til ledbetennelse i kneet. Alternative behandlingsmetoder bør overveies.
- 6) Når låseskruer med kompresjonsmekanisme brukes sammen med en tilbaketrekkende lårbeinstift for å behandle intra-kondyle brudd, må man vise stor forsiktighet for å oppnå og vedlikeholde reduksjonen for stiftens innføring, og passe på å velge låseskruer av korrekt lengde. Skruen bør deretter låses med en bolt med kompresjonsmekanisme; vær forsiktig så denne ikke strammes for hardt.
- 7) Når dette er tilrådig fordi mykt vev er tynnt, bør låseskruenes hoder forsenkes for å unngå hudirritasjon.
- 8) **Både for lårbein- og skinnebeinstifter,** leveres et mekanisk peilesystem som del av utstyret. Det er meget viktig at det forreste hullet for den stabiliseringen stangen bores midt på benet, over stiftens. Etter at kirurgen i tvis om dette punktet, må posisjonen kontrolleres med røntgenfoto for hullet bores. Man garanterer ikke at dette systemet vil fungere i alle tilfeller.
- 9) I meget distale brudd er det viktig å kontrollere at den mest proksimale av de to festeskruene er minst 1 cm fra bruddlinjen.
- 10) Det er også viktig at de proksimale låseskruene ikke innføres nær bruddlinjen, da dette kan kompromittere en effektiv løsing av skruene, noe som vil føre til at apparatet ikke fungerer skikkelig eller at ikke skruene låses korrekt.
- 11) Disklokasjon av et brudd, selv i kort tids må unngås under operasjonen, og bruddene må aldri immobiliseres i disklokasjon, da dette kan medføre sen bendanning og/eller at nerver kommer i klem.
- 12) Korrekt håndtering av instrumenter og systemet er meget viktig. Staben i operasjonssalen må unngå at systemene utsettes for eventuelle støt eller skraping, da dette kan føre til internt stress som kan lede til eventuelle brudd på anretningen.
- 13) Hvis noen av instrumentene i aluminium (de sorte delene) utsettes for hammer slag, vil de skades og må erstattes. Hamring av stiftene må kun finne sted via festestengene, som er fremstilt i herdet stål, eller med spesielt utformede innføringsinstrumenter.
- 14) Unngå å bøye de gjengete metalltrådene når de innføres, da dette kan føre til at de brekker. Når skräkanten nærmer seg barken, må innføringshastigheten reduseres.

- 15) Hver gang man bruker en Kirschner-tråd eller styretråd for å styre en rørformet utvider, boreskjær eller skrue på plass, bør man ta følgende forholdsregler:
- Kirschner- eller styretråden må alltid være NY og må ALDRIG gjenbrukes
 - Tråden bør sjekkes for den føres inn for å kontrollere at den ikke er skrapet eller bøyd; er dette tilfelle, må den kasseres.
 - Når et hvilken som helst instrument eller anretning innføres over en tråd, må kirurgen skjerme trådenden så kontinuerlig som mulig for å unngå at denne drives lengre inn enn beregnet ved et uehell.
 - Hver gang instrumentet eller anretningen passerer, må kirurgen kontrollere at ikke noen benrester eller andre rester har samlet seg opp på tråden eller inni instrumentet eller anretningen, da dette kan føre til at det fester seg til tråden og skyver sistnevnte fremover.
- 16) Det er umulig å rengjøre insnsiden av et rørformet boreskjær tilstrekkelig til å garantere at det ikke inneholder organiske rester eller annet etter bruk. RØRFORMEDE BORESKJÆR MÅ DERFOR ALDRIG GJENBRUKES. DE SKAL KUN BRUKES PÅ EN PASIENT. Hvis de skal brukes igjen på samme pasient, må kirurgen kontrollere at boreskjæret er fritt for forhindringer, ved å fjerne det fra drivet og tre en metalltråd gjennom det.
- 17) Selv når det er nytt, bør en metalltråd tres ned gjennom et rørformet boreskjær før det brukes, for å kontrollere at hulrommet ikke inneholder noen hindringer.
- 18) Et hvilken som helst festesapparat kan brekke hvis det utsettes for overbelastning på grunn av forsiktig eller manglende bendannelse.
- 19) Alle pasienters helbedelsesforløp må overvåkes nøye. Skulle kallus utvikle seg for sent, kan andre forholdsregler være nødvendige for å fremme bendannelse, som for eksempel dynamisk stimulering av apparatet, bentransplantasjon, eller erstattning av apparatet med et større apparat. Det er også viktig å unngå å fortsette å immobilisere et brudd som gror for langsomt, med en liten festestift, i mer enn 12 uker hvis det gjelder skinnebeinet, eller 16 uker hvis det gjelder lårbeinet, da dette medfører fare for at apparatet ikke motstår belastningen. Hvis ingen kallus er synlig på røntgenfoto på dette stadium må man overveie muligheten for en ny operasjon.
- 20) Råd om vektbelastning etter innføring av en tilbaketrekkende lärbensstift.
- Intra-artikulær brudd, bør ingen vektbelastning finne sted i de første seks ukene.
 - Et generelt råd: delvis vektbelastning (15 kg) etter at bruddet er leget, og gradvis øking til full vektbelastning når røntgenfoto viser at kallus er dannet.
 - I tilfelle ustabile brudd, bør man begynne med tåkontakt, og øke til maksimum 30 kilo; øk gradvis til full vektbelastning kun når røntgenfoto viser at kallus er dannet.
 - I tilfelle 10 mm stifter, delvis (15 kilo) opp til maksimum 50% av kropsvekt, øk til full vektbelastning kun når røntgenfoto viser at kallus er dannet og fyller mellomrommet.
 - Hvis mulig, unngå festing av et ustabil brudd med en 10mm diameter stift. Når dette ikke kan unngås, bør kirurgen vise stor akt somhet for å kontrollere at ovenstående anvisninger for vektbelastning følges.
- 21) Anretninger, stifter, stiftetheretter, läseskruer og Systemer for Festing av Fragmenter må aldri gjengjøres.
- 22) Pasienten må få beskjed om å opplyse ansvarshavende kirurg om enhver ønsket eller uventet virkning.
- 23) Nuklear Magnetisk Resonanse må aldri utføres på en del der et apparat er implantert.
- 24) Fjerning av apparatet: det er opp til kirurgen å ta den endelige beslutningen om et apparat bør fjernes eller ikke. Fjerning av apparatet må oppfølges med passende postoperativ terapi for å forebygge nytt brudd. Er pasienten eldre med et lavt aktivitetsnivå, kan kirurgen foretrekke å la være å fjerne apparatet, og dermed unngå farene forbundet med et nytt kirurgisk inngrep.
- 25) For å løse utdrageren til Systemet for Festing av Fragmenter, dreies knotten mot urviserne.
- 26) Kontroller alt utstyr for bruk, for å forvisse Dem om at det fungerer som det skal. Mener De at en del eller et instrument er defekt, skadet eller mistenklig, MÅ DET IKKE BRUKES.
- 27) Ekstrautstyr kan bestilles for montering og fjerning av festeapparatet, som for eksempel haker til mykt vev, fleksible utvidelsesutstyr, rørformede bor, osv.

MULIGE SKADEVIRKNINGER

- Mangel på bendannelse eller forsiktig bendannelse, som kan føre til brudd på anretningen.
- Overfolsomhet ovenfor metaller, eller allergiske reaksjoner ovenfor fremmedlegemer.
- Smerte, ubehag eller abnormale følelser forårsaket av apparatet.
- Nerveskader som følge av operasjonstraume.
- Bensvinn.

NB: Dette apparatet er ikke godkjent for festing eller montasje med skruer på bakre deler (stikker) av cervical- torakal- eller lumbale deler av ryggraden.

VIKTIG

Ikke alle operasjoner er vellykkede. Nye komplikasjoner kan oppstå når som helst på grunn av ukorrekt bruk, av medisinske årsaker eller som følge av defekte apparater; i så fall er det nødvendig å operere på nytt, for å fjerne eller erstatte det indre festeapparatet.

Rutiner før og under operasjon, deriblant kunnskap om de kirurgiske teknikkene og korrekt valg og montering av de innvendige festeapparatene, er meget viktige forholdsregler for et vellykket bruk av Orthofix innvendige festeapparater av kirurgene.

Korrekt valg av pasienter og pasientens evne til å følge legens anvisninger samt det fastlagte pleieprogrammet vil påvirke resultatene betraktelig. Det er viktig å si til pasienten og velge den best egnede terapien, på grunnlag av minstekrav og/eller begrensninger hva fysisk og/eller mental aktivitet gjelder. Hvis en pasient som vurderes for operasjon skulle vise seg å ha kontraindikasjoner eller være tilbøyelig til en hvilken som helst kontraindikasjon, må Orthofix innvendig festeanretning IKKE BRUKES.

Materiale

Orthofix Innvendig Festesystem består av deler i rustfritt stål og aluminium. Delene som kommer i kontakt med pasienten er fremstilt i rustfritt stål for kirurgiske instrumenter.

STERILT og IKKE-STERILT produkt

Enkelte av de innvendige festeapparatene som leveres av Orthofix er STERILE, mens andre leveres i IKKE-STERIL stand. Vennligst kontroller etiketten på produktet for å fastslå om det enkelte apparatet er steril.

Sterile

Apparater eller sett som er STERILE er utstyrt med etikett med følgende tekst: **Pakkens innhold er STERILT såfremt ikke pakken åpnes eller er skadet. Ikke bruk apparatet hvis innpakningen er blitt åpnet eller skadet.**

Ikke-steril

Hvis ikke annet angis, er delene av Orthofix innvendige festesystem leveret i IKKE-STERIL stand. Orthofix anbefaler at alle IKKE-STERILE deler rengjøres og steriliseres på korrekt vis, ifølge de anbefalte rengjørings- og steriliseringsrutinene.

Produktets helhet og funksjon garanteres kun hvis ikke innpakningen er skadet.

Rengjøring og Vedlikehold (NB! Se brukerveiledningen PQ ISP)

For bruk må et IKKE-STERILT produkt rengjøres med en blanding av 70% medisinsk alkohol og 30% destillert vann. Etter rengjøring skal apparatet og/eller systemet renses grundig i sterilt destillert vann og tørkes med en ren klut i uvedt tekstil.

Før unngå korrosjon, må delene holdes torre og rengjøring med midler som inneholder fluor, klor, bromid, jod eller hydroksylioner unngås, da slike midler vil skade det sorte anodiserte belegget på ethvert Orthofix produkt, og dette kan forårsake stresskorrosjon.

Før sterilisering bør alle deler kontrolleres, da skader på metallooverflaten kan redusere styrke og motstand ovenfor stress, og kan føre til korrosjon. Hvis noen deler er skadet på noe vis må de erstattes med nye.

Sett deretter sammen Intra-Marg Festesystemet for å kontrollere alle delene.

Sterilisering

Den anbefalte steriliseringsprosedyren er:

Metoder	Syklos	Temperatur	Behandlingstid
Damp	Før-vakuum	132°- 135° [270° - 275°F]	Minst 10 minutter

Festeapparatet kan steriliseres i montert stand hvis apparatets låseskruer ikke er skrudd helt til.

Sterilitet kan ikke garanteres hvis steriliseringsfatet er overfylt. Ikke overfylle fatet eller legg til andre apparater eller instrumenter fra noen annen kilde.

Orthofix er kun ansvarlig for sikkerhet og funksjon når det innvendige festeapparatet brukes på pasienten for første gang. Institusjonen eller legen påtar seg fullt ansvar for ethvert gjenbruk av apparatene.

VIKTIG: Ifølge U.S. Federal Law kan dette apparatet kun selges til, eller bestilles av, en lege.

FARER FORBUNDET MED GJENBRUK AV "ENGANGS"-UTSTYR

IMPLANTERBART UTSTYR*

"ENGANGS"-implanterbart utstyr* fra Orthofix identifiseres av symbollet  på produktetiketten.

Etter fjerning fra pasienten, må det implanterbare utstyret* demonteres.

Gjenbruk av implanterbart utstyr* medfører fare for kontaminasjon for brukere og pasienter.

Ved gjenbruk av implanterbart utstyr* kan den organiske mekaniske og funksjonelle ytelsen ikke garanteres, noe som går på bekostning av produktenes effektivitet og kan medføre helsefare for pasientene.

(*): Implanterbart utstyr

Ethvert utstyr som er beregnet på:

Ethvert utstyr som er beregnet på å plasseres helt eller delvis i menneskekroppen gjennom kirurgisk inngrep og er beregnet på å bli der i minst 30 dager etter inngrepet, regnes også som implanterbart utstyr.

IKKE-IMPLANTERBART UTSTYR

"ENGANGS"-utstyr som ikke er implanterbart fra Orthofix identifiseres av symbollet  på etiketten, eller gjennom angivelse i "Instruksjoner for bruk" som følger med produktene.

Ved gjenbruk av "ENGANGS"-utstyr som ikke er implanterbart, kan den organiske mekaniske og funksjonelle ytelsen ikke garanteres, noe som går på bekostning av produktenes effektivitet og kan medføre helsefare for pasientene.

**Instructieblad - Lees deze informatie
goed door voor het gebruik**

ORTHOFIX® SYSTEMEN VOOR INTERNE FIXATIE

NL

OMSCHRIJVINGEN EN GEBRUIKSAANWIJZINGEN

De Orthofix interne fixatiesystemen omvatten implantaten voor intramedullaire fixatie voor dij- en scheenbeen, en implantaten van getapte draden voor het fixeren van botdeeltjes. Deze implantaten worden gebruikt voor botstabilisatie bij de behandeling van fracturen en in de reconstructieve chirurgie. Zij zijn niet bedoeld om te worden gebruikt bij het vervangen van gezond bot of om de spanning te weerstaan van volledige belasting, met name bij instabiele fracturen of bij aanwezigheid van pseudoartrose, langzame botverharding of onvolledige heling. Het gebruik van externe steunmiddelen (bijv. hulpmiddelen bij het lopen) wordt aanbevolen, als onderdeel van de behandeling.

Implantaten voor intramedullaire fixatie kunnen worden toegepast bij:

1. Traumatische fracturen van de diafysie, mits de epifysen gesloten zijn, zodat er twee blokkeerschroeven kunnen worden ingebracht aan de buitenkant van de fractuur, één proximaal en één distaal.
2. Pathologische fracturen.
3. Fracturen die opnieuw breken.
4. Pseudoartose.
5. Reconstructieve chirurgie.

Voor punt 2, 3, 4 en 5 gelden precies dezelfde beperkingen als voor punt 1.

Implantaten van systemen voor het vastzetten van botdeeltjes kunnen worden toegepast bij:

1. Fracturen.
2. Gewrichtsbandlaesies.
3. Osteotomien.

Alle Orthofix implantaten zijn uitsluitend bedoeld voor professioneel gebruik. Chirurgen die verantwoordelijk zijn voor de supervisie over het gebruik van Orthofix implantaten, dienen volledig op de hoogte te zijn van de orthopaedische fixatioprocedures en zij dienen een goede kennis te bezitten van de filosofie van het Orthofix systeem en die te begrijpen. Ter bevordering van een correct gebruik van haar fixatiesysteem en om te zorgen voor een effectief trainingsmidden, heeft Orthofix talrijke handleidingen ontwikkeld die de meest relevante informatie bevatten (ofwel de algemene filosofie, chirurgische toepassing enz.) onder de naam "Operatietechnieken". Deze handleidingen zijn gratis als hulpmiddel beschikbaar voor chirurgen die het Orthofix systeem in gebruik hebben genomen.

Indien u persoonlijk een kopie wenst te ontvangen van één of meerdere handleidingen, die beschikbaar zijn in verschillende talen, wordt u verzocht contact op te nemen met Orthofix of een plaatselijke bevoegde vertegenwoordiger, met een omschrijving van de te gebruiken voorziening.

CONTRA-INDICATIES

De Orthofix systemen voor interne fixatie zijn uitsluitend ontworpen en in de handel gebracht voor het aangegeven gebruik.

Het gebruik van de implantaten voor intramedullaire fixatie wordt afgeraad in de volgende situaties:

1. Actieve infectie.
2. Algemene medische conditie, waaronder: slechte bloedtoevoer, slechte longfunctie (bijv. acute ademhalingsstoornis ARDS, vetembolie) of een latente infectie.
3. Bij patiënten met problemen van psychologische of neurologische aard, daar in die gevallen niet kan worden gegarandeerd dat zij in staat zijn om de aanwijzingen op te volgen met betrekking tot de nazorg.
4. Bij overgevoeligheid voor vreemde lichamen. Wanneer er een dergelijk vermoeden bestaat, moeten eerst de betreffende tests worden uitgevoerd, alvorens het systeem toe te passen.

Het gebruik van getapte draden voor het vastzetten van botdeeltjes wordt niet aangeraden in de volgende omstandigheid:

Bij overgevoeligheid voor vreemde lichamen. Wanneer er een dergelijk vermoeden bestaat, moeten eerst de betreffende tests worden uitgevoerd, alvorens het systeem toe te passen. Indien er sprake is van een infectie.

WAARSCHUWINGEN EN MAATREGELEN VOORAF

- 1) Een juiste keuze van het implantaatmodel en de afmetingen daarvan is uiterst belangrijk.
- 2) **Orthofix systeem voor tibiale intramedullaire fixatie:** tibiale pennen zijn hetzij vol (diameter van 8 mm en 9 mm) hetzij gecanneerd (diameter van 10, 11, 12 en 13 mm). Pennen met een nog kleinere diameter worden of zonder of met een minimale ruiming naar binnen gebracht. Niet-geruimde pennen zijn sterk genoeg om een stabiele tibiale breuk te steunen in de meeste gevallen, en zouden minder schade moeten toebrengen aan de botvasculatuur. Niet-geruimde pennen worden dus aanbevolen voor alle fracturen waarbij de uitwendige bloedtoevoer van de tibia verslechterd is. Hier toe behoren de meeste open fractures evenals de gesloten fracturen met zacht weefsel beschadigingen van het type Tscherné CII en CIII. De gebruikelijke diameter van een niet-geruimde pen is 9 mm, maar voor botten met een kleinere diameter zou een 8 mm pen nodig kunnen zijn. Pennen met een diameter van meer dan 9 mm vergen bijna altijd enige ruiming. Ook de plaats en de stabiliteit van de fractuur zijn belangrijke factoren: voor een niet-stabiele, of in ernstige mate versplinterde fractuur, of een fractuur in metaphysiale zone, zou een pen van grotere afmeting nodig kunnen zijn om een adequate stabilisatie te bereiken, en hier voor zou misschien eerst ruiming nodig kunnen zijn. Ruiming en het insteken van de pen mogen niet plaatsvinden wanneer er een hemostatische band is aangebracht, omdat dat tot botnecrose of musculaire necrose zou kunnen leiden en/of tot een compartimentsyndroom.
- 3) **Hiel-tibia pennen:** in bijzondere gevallen kan een retrograde pen worden ingebracht via de hiel, helemaal door het enkelgewricht in de distale tibia, voor een artrodesis van het enkelgewricht. Net als bij een anterograde fixatie, dient eerst een adequate ruiming te worden uitgevoerd voor de diameter van de gekozen pen, dienen de correcte blokkeerschroeven te worden geplaatst en dient de operatietechniek nauwgezet te worden gevolgd. Bovendien dienen de blokkeerschroefkoppen te worden verzonken ter voorkoming van huidirritatie. De pen dient op het juiste moment in beweging te worden gebracht ter bevordering van de uiteindelijke verbinding.
- 4) **Orthofix systeem voor femorale intramedullaire fixatie:** om de op de pen uitgevoerde kracht te verminderen, evenals het mogelijke risico van beschadiging van de pen of versplintering van de fractuur, wordt aangeraden om een ruiming uit te voeren van 2 mm meer dan de diameter van de gekozen pen. Het is verstandig om bij jonge patiënten de proximale 10 cm van het dijbeen met 1-2 mm te ruimen zodat het proximale deel (90 mm) van de pen kan worden geplaatst. Voor een 12/10 mm pen, zouden de proximale 10 cm dus tot 13 mm geruimd moeten worden. Dat is meestal niet nodig bij oudere patiënten waarbij het bot zachter is. De distale blokkeerschroeven van een pen zouden niet moeten worden bevestigd in nabijheid van de breuklijn, aangezien de schroeven daardoor niet stevig genoeg zouden kunnen worden vastgedraaid: dat zou tot gevolg hebben dat de hele voorziening niet goed meer zou functioneren, of de fixatie zou verloren gaan.
 - i) Na het ruimen, maar voordat de pen wordt geïmplanteerd, moet de gegradeerde geleider van de pen worden gebruikt. Met die voorziening kan de chirurg controleren hoeveel ruiming er nodig is om de pen te kunnen plaatsen zonder dat deze met de hamer moet worden ingeslagen en kan hij de correcte standen bepalen voor de distale blokkeerschroeven.
 - ii) Bij zeer zware of niet goed meewerkende patiënten, moeten 13/11 mm pennen of 13/12 mm pennen worden gebruikt, mits er een goede ruiming kan plaatsvinden. Ook in dat geval zou er een sterkere pen nodig kunnen zijn bij een zwaar versplinterde fractuur, waar het bot nergens meer integraal is.
- 5) **Het systeem voor femurale osteosynthese met retrograde fixatie:** dit systeem is ontwikkeld om in voorkomende gevallen een femurale pen te kunnen plaatsen vanaf het distale uiteinde van het bot, voor het fixeren van fracturen of voor bepaalde reconstructieprocedures. Hierbij gelden dezelfde omstandigheden als bij de femurale osteosynthese met anterograde fixatie, met uitzondering van het punt waar de pen wordt ingebracht. Het is van belang dat u, voordat u enige procedure aanvangt, eerst de operatietechniek aandachtig leest. Het distale uiteinde van de pen moet absoluut inspringen ten opzichte van het botoppervlak, om beschadiging van het kniegewricht te voorkomen. Het gebruik van een systeem met retrograde fixatie wordt aangeraden bij open fractures of in het geval van een open kniewond. Het risico dat er een infectie ontstaat is ongeveer 5%, wat kan leiden tot een septische kniegewrichtontsteking. Het zou verstandig zijn om ook alternatieve methoden voor de behandeling van de fractuur in beschouwing te nemen.
- 6) Indien gebruik wordt gemaakt van druk-blokkeerschroeven met een femurale retrograde pen voor de behandeling van intracondylaire fractures, dient in het bijzonder te worden gelet op het bereiken en behouden van de juiste reductie voordat de pen wordt geplaatst, en op de keuze van een blokkeerschroef met de juiste lengte. De schroef dient vervolgens met een drukmoer geblokkeerd te worden, echter zonder deze te vast aan te draaien.
- 7) Indien daartoe een indicatie bestaat, dient men waar de zachte weefsels dun zijn de koppen van de blokkeerschroeven met het speciaal daarvoor bedoelde instrument te verzinken, ter voorkoming van huidirritatie.
- 8) **Zowel voor dijbeen- als voor scheenbeenpennen,** wordt er een mechanisch centreesysteem geleverd als onderdeel van het instrumentarium. Zeer belangrijk is dat het voorste gaatje voor de stabilisatiestaaf in het midden van het bot geboord wordt, boven de pen. Bij de minste twijfel moet deze plaats röntgenzichtbaar worden gemaakt en gecontroleerd, alvorens het gaatje te maken. Er kan geen garantie worden gegeven dat dit systeem in alle gevallen werkt.

- 9) Bij zeer distale fracturen is het van belang om zich ervan te verzekeren dat de meest proximale van de twee of drie blokkeerschroeven zich minstens op 1 cm afstand bevindt van de breuklijn.
- 10) Het is ook belangrijk, dat de proximale blokkeerschroeven niet te dichtbij de breuklijn worden geplaatst, omdat de schroeven dan niet goed zouden kunnen worden vastgedraaid, wat tot gevolg heeft dat de hele voorziening niet goed meer functioneert, of de fixatie verloren zou gaan.
- 11) Fractuurdistractie, ongeacht de duur ervan, moet tijdens de operatie worden vermeden en fracturen mogen nooit in distractie worden vastgezet, omdat dat kan leiden tot vertraagde verharding en/of tot een compartimentsyndroom.
- 12) Een juiste behandeling van het instrumentarium en van het implantaat is uiterst belangrijk. Het personeel van de operatiekamer dient te voorkomen dat de implantaten ergens tegenaan stoten of krassen oplopen, daar dit kan leiden tot inwendige spanningen van het materiaal, waardoor het kan breken.
- 13) Als één van de aluminium instrumenten (de zwarte delen) met de hamer wordt geraakt, dan wordt het beschadigd en zal het moeten worden vervangen. Het hameren van pennen mag slechts worden uitgevoerd via de blokkeerstaven die van gehard staal zijn, of met behulp van speciaal ontworpen plaatsingsinstrumenten.
- 14) Het buigen van de getakte draden moet vermeden worden, omdat ze daardoor kunnen breken. Zodra de schouder van de draad de cortex nadert, moet de insteeksnelheid worden verminderd.
- 15) In alle gevallen wanneer er gebruik wordt gemaakt van een Kirschnerdraad of een geleide draad om een gecanneerde ruimer, boorpunt of Schroef te plaatsen, dienen de volgende voorzorgsmaatregelen te worden genomen:
- A) De Kirschner- of geleide draad dient altijd NIEUW te zijn en mag NOOIT opnieuw worden gebruikt;
 - B) Controleer de draad alvorens deze in te steken: als hij krassen vertoont of verbogen is dient u hem weg te gooien;
 - C) Tijdens het inbrengen van een instrument of een implantaat via een draad, dient de chirurg de punt van de draad zoveel mogelijk te blijven controleren, om te voorkomen dat hij de draad ongewild te ver insteekt.
- D) Bij iedere doorgang van het instrument of het implantaat, dient de chirurg te controleren of er zich geen botrestjes of ander andersoortige restjes op de draad, in het instrument of het implantaat hebben opgeenghoopt, waardoor het aan de draad blijft vastzitten en deze voortduwt.
- 16) Het is niet mogelijk om de binnenkant van een gecanneerde boorpunt adequaat te reinigen, om zo organische of andersoortige resten, die na het gebruik zijn blijven zitten, te verwijderen. GECANNEERDE BOORPUNTEN MOGEN OM DIE REDEN NOOIT OPNIEUW WORDEN GEBRUIKT. ZIJ MOGEN SLECHTS BIJ EÉN ENKELE PATIËNT WORDEN TOEGEPAST. Als een boorpunt een tweede maal bij dezelfde patiënt moet worden gebruikt, dient de chirurg zich ervan te verzekeren dat de punt niet verstopt is, door hem van de boor te nemen en er een draad doorheen te trekken.
- 17) Ook bij nieuwe boorpunten raden wij aan om een draad door de gecanneerde boorpunt te halen voordat deze wordt gebruikt en te controleren of de opening vrij is.
- 18) Iedere soort fixatievoorziening kan breken als hij overbelast raakt door pseudoartrose of vertraagde verharding.
- 19) Bij alle patiënten moet het helingsproces nauwkeurig worden gecontroleerd. Als de ontwikkeling van callus (nieuw botweefsel) te langzaam is, zouden er andere voorzieningen noodzakelijk kunnen zijn om het vormen van callus te bevorderen. Dat kan bijvoorbeeld betekenen dat het implantaat in beweging wordt gebracht, dat er een botstukje wordt ingeplant, of dat het implantaat door een grotere wordt vervangen. Ook is het van belang om te voorkomen dat de stabilisatie, met een geblokkeerde pen met een kleine diameter, van een fractuur die te langzaam heelt, langer wordt voortgezet dan 12 weken bij een scheenbeen of 16 weken in het geval van een dijbeen, omdat het risico bestaat dat het implantaat door vermoeiing breekt. Als er in deze fase geen callus te zien is met behulp van röntgenstralen, moet een tweede operatie overwogen worden.
- 20) Aanwijzingen met betrekking tot gewichtsbelasting na het inbrengen van een femurale retrograde pen.
- A) In het geval van gewrichtsfracturen mag er de eerste 6 weken geen belasting plaatsvinden.
 - B) Algemeen advies: gedeeltelijke belasting (15 kg.) na genezing van de wond, wat langzaam wordt opgevoerd tot volle gewichtsbelasting zodra radiologisch onderzoek uitwijst dat er sprake is van callusvorming.
 - C) Bij onstabiele fracturen beginnen met het voorzichtig neerzetten van de tenen, opvoeren tot een maximumbelasting van 30 kg, waarbij het volle gewicht pas wordt bereikt wanneer radiologisch onderzoek uitwijst dat er sprake is van callusvorming.
 - D) Bij 10 mm pennen, gedeeltelijke belasting (15 kg) opvoeren tot 50% van het lichaamsge wicht en dan tot het volle gewicht zodra radiologisch onderzoek uitwijst dat er sprake is van overbruggende callusvorming.
 - E) Vermijd indien mogelijk een situatie waarbij een instabiele fractuur wordt gefixeerd met een 10 mm diameter pen. Indien dit niet kan worden voorkomen, moet de chirurg er extra goed op letten dat de patiënt de bovenstaande aanbevelingen met betrekking tot de gewichtsbelasting opvolgt.
- 21) Pennen, penafdekkingen, blokkeerschroeven en tapdraden mogen nooit een tweede maal gebruikt worden.
- 22) De patiënt moet worden ingelicht dat hij ieder mogelijk ongewenst en onvoorzien effect dient te melden aan de chirurg bij wie hij in behandeling is.
- 23) Beeldvorming met kermagnatische resonantie mag nooit worden verricht bij een segment waar een implantaat is aangebracht.

- 24) Verwijdering van de voorziening: de uiteindelijke beslissing van het verwijderen van het implantaat ligt bij de chirurg. Verwijdering van het implantaat moet worden gevolgd door een adequate postoperatieve therapie om te voorkomen dat zich opnieuw een fractuur voordoet. Als de patiënt wat ouder is, met weinig activiteiten, kan de chirur er de voorkeur aan geven om het implantaat niet te verwijderen, om de risico's te voorkomen, die een tweede operatie met zich meebrengt.
- 25) Voor het blokkeren van de extractor op de getapte draden, moet de knop tegen de klok in worden gedraaid.
- 26) Alle apparaten moeten voor het gebruik goed worden nagekeken, om er zeker van te zijn dat ze goed functioneren. Als men van mening is dat een onderdeel of een instrument defect, beschadigd of in elk geval onbetrouwbaar is, MAG HET NIET WORDEN GEBRUIKT.
- 27) Aanvullende voorzieningen kunnen voor het aanbrengen of de verwijdering van het fixatie-implantaat worden aangevraagd, zoals, bijvoorbeeld, terugtrekkinginrichtingen voor zacht weefsel, sets voor flexibele ruiming, gecanneerde boren, enz.

MOGELIJKE ONGEWENSTE EFFECTEN

Uitbliven van aaneengroeiing of late verharding, waardoor het implantaat zou kunnen breken.

Overgevoeligheid voor metaal, of allergische reactie op vreemde lichamen.

Pijn, ongemak, of abnormaal gevoel, te wijten aan de aanwezigheid van de voorziening.

Zenuwbeschadigingen door chirurgisch trauma.

Botnecrose.

Waarschuwing: Deze voorziening is niet goedgekeurd om te worden aangebracht of met schroeven te worden bevestigd aan de achterste elementen (peduncoli) van de wervelkolom op cervicale, thoracale of lombale hoogte.

BELANGRIJK

Niet alle chirurgische ingrepen zijn succesvol. Er kunnen zich op ieder moment nog complicaties voordoen door onjuist gebruik, om medische redenen, of door een fout in de voorziening, waardoor er opnieuw chirurgisch moet worden ingegrepen om de interne fixatievoorziening te verwijderen of te vervangen.

Preoperatieve en operatieve procedures, die zowel de kennis van chirurgische technieken inhouden, als een juiste keuze en plaatsing van de interne fixateurs, zijn belangrijke factoren voor een geslaagd gebruik door de chirurg van deze Orthofix voorzieningen voor interne fixatie.

Een juiste keuze van de patiënten en het vermogen van de patiënt zelf om de van de arts ontvangen aanwijzingen in acht te nemen en het voorgeschreven therapeutisch schema te volgen, zullen van grote invloed zijn op de resultaten. Het is belangrijk om de patiënt zeer nauwkeurig te screenen en om de meest geschikte therapie te kiezen, met het oog op de behoeften en/of de beperkingen met betrekking tot de fysieke en/of mentale activiteiten. Als een patiënt voor een ingreep bepaalde contra-indicaties vertoont of vatbaar is voor enige contra-indicatie, GEBRUIK dan GEEN Orthofix interne fixatie implantaten.

Materiaal

Het Orthofix systeem voor interne fixatie bestaat uit delen in roestvrij staal en in aluminium. De componenten die in contact komen met het lichaam van de patiënt zijn van roestvrij staal voor chirurgische instrumenten.

STERIEL EN NIET STERIEL product

Orthofix levert bepaalde interne fixatie voorzieningen STERIEL en weer andere NIET STERIEL.

U wordt verzocht om het etiket van het product goed te bestuderen om vast te kunnen stellen of de betreffende voorziening steriel is.

Steriel

Op voorzieningen of sets die STERIEL verpakt zijn zit een etiket met de volgende tekst: **De inhoud van de verpakking is STERIEL, mits de verpakking niet geopend of beschadigd wordt. Niet gebruiken als de verpakking geopend of beschadigd is.**

Niet steriel

Tenzij anders vermeld, zijn de componenten van de Orthofix inwendige fixateurs NIET STERIEL wanneer zij geleverd worden. Orthofix wijst er nadrukkelijk op dat alle NIET-STERIELE componenten naar behoren gereinigd en gesteriliseerd moeten worden, met inachtneming van de specifiek aanbevolen reinigings- en sterilisatieprocedures.

Integriteit en prestaties van het product worden slechts gegarandeerd indien de verpakking niet beschadigd is.

Reiniging en Onderhoud (Opgelet, zie de gebruiksaanwijzing PQ ISP)

Een NIET STERIEL product moet, alvoren in gebruik te worden genomen, worden schoongemaakt met een mengsel van 70% medische alcohol en 30% gedestilleerd water. De voorzieningen en/of de componenten van het systeem dienen nadat ze zijn schoongemaakt goed te worden afgespoeld in steriel gedestilleerd water en afgedroogd met een niet-geweven schone doek.

Om corrosie te voorkomen, moeten de componenten droog worden gehouden en bij reinigingshandelingen moet het gebruik van fluor- chloride-, bromide-, jodide- of hydroxylijonhoudende middelen worden vermeden: deze stoffen beschadigen namelijk de op alle Orthofix producten aangebrachte zwarte geanodiseerde coating, waardoor spanningsscorrosie kan ontstaan.

Alle componenten moeten voor het steriliseren gecontroleerd worden, omdat door beschadigingen aan het metaaloppervlak de stevigheid en weerstand tegen vermoeiing kan worden vermindert, hetgeen tot corrosie kan leiden. Als de componenten op de een of andere manier zijn beschadigd, moeten ze direct worden vervangen.

Zet vervolgens het systeem voor intramedullaire fixatie in elkaar, ter controle van alle onderdelen.

Sterilisatie

De aanbevolen en goedgekeurde sterilisatiecyclus is:

Methode	Cyclus	Temperatuur	Blootstellingstijd
Stoom	Vacuüm	132°-135°C [270°-275°F]	Minimaal 10 minuten

Het instrumentarium kan gesteriliseerd worden met de voorziening in geassembleerde staat, mits de borgschroeven nog niet helemaal zijn vastgedraaid.

Steriliteit kan niet worden gegarandeerd bij een te vol geladen sterilisatieblad. Zorg er altijd voor dat het sterilisatieblad niet te volgeladen is en voeg ook geen implantaten of extra instrumenten uit een andere bron toe.

Orthofix stelt zich slechts aansprakelijk voor de veiligheid en de werkzaamheid bij het eerste gebruik van de interne fixatievoorzieningen. De instelling of de behandelend geneesheer zijn volledig aansprakelijk indien de voorzieningen nog eens worden gebruikt.

WAARSCHUWING: De federale wet (USA) beperkt de verkoop van deze voorziening uitsluitend tot die gevallen waarbij de bestelling is uitgevoerd door of in opdracht van een arts.

RISICO'S VERBONDEN AAN HET HERGEBRUIK VAN HULPMIDDELLEN VOOR EENMALIG GEBRUIK

IMPLANTEERBAAR HULPMIDDEL*

Het implanteerbare hulpmiddel* voor EENMALIG GEBRUIK van Orthofix wordt geïdentificeerd door het symbool  vermeld op het productetiket.

Na verwijdering uit de patiënt moet het implanteerbare hulpmiddel* afgedankt worden.

Het hergebruik van een implanteerbaar hulpmiddel* brengt contaminatierisico's voor gebruikers en patiënten met zich mee.

Het hergebruik van een implanteerbaar hulpmiddel* kan niet de oorspronkelijke mechanische en functionele prestaties garanderen, waardoor de doeltreffendheid van de producten wordt geschaad en er gezondheidsrisico's voor de patiënten ontstaan.

(*): Implanteerbaar hulpmiddel

Elk hulpmiddel dat bedoeld is:

Elk hulpmiddel dat bedoeld is om volledig/gedeeltelijk in het menselijk lichaam gevoerd te worden via een chirurgische ingreep en dat bedoeld is om na de procedure gedurende minstens 30 dagen op zijn plaats te blijven, wordt ook een implanteerbaar hulpmiddel beschouwd.

NIET-IMPLANTEERBAAR HULPMIDDEL

Het niet-implanteerbare hulpmiddel voor EENMALIG GEBRUIK van Orthofix wordt geïdentificeerd door het symbool  vermeld op het etiket of wordt aangegeven in de gebruiksaanwijzingen die bij de producten worden geleverd.

Het hergebruik van een niet-implanteerbaar hulpmiddel VOOR EENMALIG GEBRUIK kan niet de oorspronkelijke mechanische en functionele prestaties garanderen, waardoor de doeltreffendheid van de producten wordt geschaad en er gezondheidsrisico's voor de patiënten ontstaan.

Instruções para o uso - Ler antes de usar

SISTEMAS DE FIXAÇÃO INTERNA ORTHOFIX®

DESCRÍOES E INDICAÇÕES PARA O USO

Os Sistemas de Fixação Interna Orthofix compreendem Implantes de Fixação Intramedular para fémur e tibia, e Implantes de Fios Roscados para fixação de fragmentos ósseos. A utilização desses implantes é prevista como meio de estabilização ósea no tratamento de fracturas e na cirurgia de reparação. Não são previstos para a substituição de ossos sadios, nem sequer para resistir às solicitações de uma carga total, nomeadamente nas fracturas instáveis ou no caso de pseudo-artrose, atraso na consolidação ou restabelecimento incompleto. A utilização de auxiliares externos (por ex. meios de apoio para a deambulação) é recomendado como parte do tratamento.

Os Implantes de Fixação Intramedular são indicados para:

1. Fracturas traumáticas da diáfise, desde que as epífises estejam fechadas; de maneira a poder introduzir dois parafusos de fixação na parte exterior da fratura, um na posição proximal, o outro na posição distal.
2. Fracturas patológicas.
3. Novas fracturas.
4. Pseudo-artrose.
5. Cirurgia de reparação.

No que se refere aos pontos 2, 3, 4 e 5, as limitações são idênticas àquelas indicadas no ponto 1.

Os Implantes dos Sistemas de Fixação de Fragmentos Ósseos são indicados para:

1. Fracturas.
2. Lesões ligamentosas.
3. Osteotomias.

Todos os implantes Orthofix são previstos exclusivamente para uso profissional. Os cirurgiões responsáveis pela supervisão do uso de implantes Orthofix devem ter completa noção dos processos de fixação ortopédica, como também ter uma adequada compreensão da filosofia do Sistema Orthofix. Com a finalidade de promover a utilização correcta de seu sistema de fixação e de realizar um eficiente instrumento de promoção e de treino, Orthofix preparou numerosos manuais que contêm as informações importantes (isto é, filosofia geral, aplicação cirúrgica, etc.), denominados "Técnicas Operatórias". Esses manuais estão disponíveis gratuitamente para os cirurgiões que adoptaram o sistema Orthofix.

Se desejar receber uma cópia pessoal de um ou mais desses manuais, que estão disponíveis em várias línguas, entre em contacto com a Orthofix ou seu representante local autorizado, descrevendo o dispositivo médico a ser utilizado.

CONTRA-INDICAÇÕES

Os Sistemas de Fixação Interna Orthofix não são projectados e tão pouco vendidos para nenhum tipo de utilização a não ser aqueles indicados.

A utilização dos Implantes de Fixação Intramedular é contra-indicado nas seguintes situações:

1. Infecção activa.
2. Condições médicas gerais, entre as quais: aporte hemático alterado, insuficiência pulmonar (por ex.: síndrome de sofrimento respiratório agudo, embolia gordurosa) ou infecção latente.
3. Pacientes sujeitos a condições psicológicas ou neurológicas que não garantam a sua capacidade ou disponibilidade de seguir as instruções para a cura pós-operatória.
4. Sensibilidade a corpos estranhos. Quando existe uma suspeita de sensibilidade ao material, devem-se fazer os respectivos testes antes de implantar o dispositivo.

A utilização dos Fios Roscados para a fixação de fragmentos ósseos é contra-indicada nas seguintes situações:

Sensibilidade a corpos estranhos. Quando existir uma suspeita de sensibilidade ao material, devem-se fazer os respectivos exames antes de implantar o dispositivo.
Infecção em curso.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- 1) É muito importante uma correcta escolha do modelo e dimensões do implante.
- 2) **Sistema Orthofix de Fixação Intramedular para Tibia:** os pregos para tibia são sólidos (8 mm e 9 mm de diâmetro) ou canelados (10, 11, 12 e 13 mm de diâmetro). Pregos de diâmetro menor são inseridos sem alisamento, ou com alisamento mínimo. Os pregos não alisados são bastante robustos para sustentar uma fratura de tibia estável na maior parte dos casos, e deveriam provocar menos danos em relação à vascularização óssea. Um prego não alisado é portanto recomendado para todas as fracturas em que o aporte hemático externo da tibia foi alterado. Essas incluem a maior parte das fracturas abertas e aquelas fechadas com danos aos tecidos moles de tipo Tscherne CII e CIII. O diâmetro habitual para um prego não alisado é de 9 mm, mas poderia ser necessário um prego de 8 mm para ossos com diâmetro menor. Pregos superiores a 9 mm requerem quase sempre alisamento. Também a posição e a estabilidade da fratura são factores relevantes: uma fratura instável ou gravemente cominutiva, ou uma fratura na zona da metáfise, poderia requerer um prego maior para poder obter uma adequada estabilização, e poderia portanto ser necessário o alisamento antes da introdução. O alisamento e a introdução do prego não devem ser feitos se houver uma ligadura hemostática, pois isso poderia provocar uma necrose óssea ou muscular, e/ou a síndrome compartimental.
- 3) **Pregos para Tibia-Calcanhar: Osteossíntese com fixação retrógrada para tibia:** em casos específicos é possível introduzir um prego retrógrado através do calcaneo e atravessando a articulação tibiotarsiana na tibia distal, para obter a artrodese da articulação tibiotarsiana. Como para a osteossíntese com fixação anterógrada, é preciso alisar de maneira adequada o diâmetro do prego escolhido e pode ser necessário inserir os parafusos apropriados para a fixação e continuar de maneira cuidadosa com a técnica operatória. Além disso seria necessário alisar as cabeças dos parafusos de fixação para evitar que a pele fique irritada. Na hora certa o prego precisa de dinamismo para favorecer a união final.
- 4) **Sistema Orthofix de Fixação Intramedular para Fémur:** com a finalidade de reduzir a força de impulso no prego e o risco potencial de danos ao prego ou de cominuição da fratura, aconselha-se o alisamento até uma largura de 2 mm superior ao diâmetro do prego proposto. Em pacientes jovens, é aconselhável alisar os 10 cm proximais do fémur de mais 1-2 mm para permitir o alojamento da parte proximal (90 mm) do prego. Assim, para um prego de 12/10 mm, os 10 cm proximais deveriam ser alisados até 13 mm. Geralmente isto não é necessário em pacientes mais idosos cujo osso tem uma rarefação anormal. Os parafusos de bloqueio distais do prego não deveriam ser introduzidos perto da linha de fratura, pois que isto poderia comprometer uma fixação eficaz dos parafusos, com consequente mal funcionamento do implante ou perda de fixação.
 - i) Após o alisamento, mas antes da introdução do prego, deve-se usar a própria guia graduada do prego. Este dispositivo permite ao cirurgião controlar a quantidade de alisamento necessária para inserir o prego sem martelamentos e identificar posições correctas para os parafusos de bloqueio distais.
 - ii) Em pacientes muito pesados ou que colaboram pouco, devem ser usados pregos de 13/11 mm ou 13/12 mm se se puder obter um adequado alisamento. Também nesse caso, poderia ser necessário um prego mais robusto no caso de grave cominuição da fratura, com pouca ou nenhuma integridade óssea.
- 5) **Sistema de osteossíntese do fémur com fixação retrógrada:** o sistema foi criado para permitir a introdução de um prego femoral pela extremidade distal do osso para fixar as fracturas ou em processos de reconstrução específicos. Indicado também para as mesmas condições da osteossíntese do fêmur com fixação anterógrada, salvo o ponto de introdução. Ler atentamente a técnica operatória antes de dar início a qualquer de nossos procedimentos. A extremidade distal do prego deve ser cortada debaixo da superfície do osso para evitar danos no nível da articulação do joelho. Não se aconselha o uso do sistema de osteossíntese com fixação retrógrada enquanto a fratura estiver aberta ou no caso de ferida aberta no joelho. O risco de infecção inevitável é de 5% aproximadamente e pode provocar uma artrite séptica no joelho. O uso de métodos alternativos para o tratamento destas fracturas devem ser considerados.
- 6) Ao utilizar parafusos de fixação a compressão com um prego retrógrado femoral para o tratamento de fracturas intracondilanas, é preciso tomar muito cuidado em conseguir e preservar a redução correcta antes de introduzir o prego e escolher o comprimento certo do parafuso de fixação. A seguir, o parafuso deve ser fixado com uma porca de compressão sem apertar demasiadamente.
- 7) Quando for preciso, no caso de tecidos finos, seria necessário cortar as cabeças dos parafusos de fixação com uma ferramenta específica para evitar irritações na pele.
- 8) **Para pregos de fémur e de tibia,** é fornecido um sistema mecânico de centragem como parte do conjunto de instrumentos cirúrgicos. É muito importante que o furo anterior para a haste de estabilização seja brocado no centro do osso, em cima do prego. Se houver qualquer dúvida, a posição deve ser controlada com os raios X antes de fazer o furo. Não há nenhuma garantia que tal sistema funcionará em todos os casos.
- 9) Nas fracturas muito distais, é importante assegurar-se que aquela mais proximal entre os dois parafusos de bloqueio se encontre pelo menos a 1 cm da linha de fratura.
- 10) É também importante que os parafusos de bloqueio proximais não sejam inseridos perto da linha de fratura, pois isto poderia prejudicar um bloqueio eficaz dos parafusos, com consequente mau funcionamento do implante ou perda de fixação.
- 11) A deslocação de uma fratura mesmo durante pouco tempo deve ser evitada durante a operação, e as fracturas nunca devem ser bloqueadas em deslocação, pois isto poderia provocar atraso na consolidação e/ou síndrome compartimental.
- 12) É extremamente importante que a instrumentação e o implante sejam manejados de modo correcto. O pessoal da sala operatória deve evitar que os implantes

sofram eventuais pancadas ou arranhões, pois isto poderia criar pontos fracos no implante a até partir.

- 13) O martelamento de um qualquer dos instrumentos em alumínio (partes pretas) pode danificá-los e nesse caso terão de ser substituídos. O martelamento dos pregos pode ser efectuado somente através das hastes de bloqueio em aço temperado ou com instrumentos específicos para a introdução.
- 14) Não dobrar os Fios Roscados, pois poderiam partir-se. Quando a chanfradura do Fio estiver perto da cortical, a velocidade de introdução deve ser reduzida.
- 15) Ao utilizar um fio Kirschner ou um fio Guida para colocar na posição certa um punção, uma ponta de broca ou um parafuso canelados, seguir as seguintes recomendações:
 - A) utilizar sempre o fio Kirschner ou o fio Guida NOVOS e SOMENTE UMA VEZ;
 - B) controlar o fio antes de o usar; se estiver danificado ou dobrado não usar;
 - C) na hora de introduzir qualquer instrumento ou implante sobre um fio, o cirurgião deverá controlar várias vezes a ponta do fio, para que o fio não seja introduzido demasiadamente;
 - D) a cada passagem do instrumento ou do implante, o cirurgião deverá controlar que no fio não tenham ficado fragmentos de osso ou qualquer outro material que poderiam prender o fio, empurrando-o para frente.
- 16) Nunca é possível limpar bem o interior de uma ponta de broca canelada conseguindo eliminar completamente os restos orgânicos ou de outro género que ficaram depois de seu emprego. AS PONTAS DA BROCA CANELADA NUNCA DEVEM SER REAPROVEITADAS. DEVEM SER UTILIZADAS SOMENTE PARA UM PACIENTE. Quando a ponta deve ser reaproveitada no mesmo paciente, o cirurgião deverá controlar que não haja obstruções, tirando-a da broca e passando um fio por dentro.
- 17) Aconselha-se passar um fio na ponta da broca canelada antes de usá-la, mesmo quando for nova, para ter a certeza que a cavidade não está obstruída.
- 18) Qualquer dispositivo de fixação pode se partir se sofrer uma carga excessiva provocada por pseudo-artrose ou atraso na consolidação.
- 19) É necessário que haja uma atenta monitorização da progressão do restabelecimento em todos os pacientes. No caso em que o calo seja lento a se desenvolver, poderiam ser necessárias outras providências para promover sua formação, como, por exemplo, a dinamização do implante, um enxerto ósseo, ou a substituição do implante com um maior. É também importante evitar de continuar com a estabilização, através de um prego bloqueado com diâmetro reduzido, de uma fractura atrasada na consolidação, além de 12 semanas no caso da tibia, ou 16 semanas no caso do fêmur, por causa do risco de desgaste do implante. Se o calo não for visível aos raios X nesta fase, deve-se considerar a possibilidade de uma segunda operação.
- 20) Conselhos para a carga depois de ter introduzido um prego femoral retrôgrado.
 - A) No caso de fracturas intra-articulares, cargas durante seis semanas não são aconselháveis
 - B) Conselho geral: carga parcial (15 kg) após a ferida ter sardo, aumento gradual até chegar na carga completa quando na radiografia for observada a formação do calo.
 - C) Nas fracturas instáveis, no começo apoiar ligeiramente os dedos do pé, aumentando aos poucos até atingir 30 Kg no máximo e chegando na carga completa somente quando na radiografia for observada a formação do calo.
 - D) Com pregos de 10 mm para carga parcial (15 kg) até 50% do peso do corpo, aumentando até a carga completa somente quando na radiografia for observada a formação do calo em ponte
 - E) Se for possível, evitar a situação de uma fractura instável fixada com um prego de 10 mm de diâmetro. No caso não for possível, o cirurgião deverá tomar muito cuidado para garantir que o paciente cumpra os conselhos a respeito da carga.
- 21) Pregos, coberturas de pregos, parafusos de bloqueio e Fios Roscados nunca devem ser utilizados novamente.
- 22) Deve-se solicitar ao paciente para que assinala qualquer eventual moléstia ao cirurgião com o qual estiver a ser tratado.
- 23) A visualização com Ressonância Magnética Nuclear não deve nunca ser usada num segmento onde foi aplicado um implante.
- 24) Remoção do dispositivo: compete ao cirurgião a decisão final de se remover ou não o implante. Após a remoção do implante deve seguir um adequado tratamento pós-operatório para evitar uma nova fractura. Se o paciente for idoso e com um baixo nível de actividade, o cirurgião pode decidir de não remover o implante, eliminando assim os riscos que uma segunda operação comportaria.
- 25) Para bloquear o extractor sobre os Fios Roscados, o botão deve ser girado em sentido anti-horário.
- 26) Todas as aparelhagens devem ser cuidadosamente examinadas antes do uso para verificar seu correcto funcionamento. Se se julgar que um componente ou instrumento é defeituoso, está danificado ou de qualquer forma suspeito, NÃO DEVE SER UTILIZADO.
- 27) Outras aparelhagens podem ser requeridas para a aplicação ou a remoção do implante de fixação, como, por exemplo, afastadores de tecidos moles, kit de alisamento flexível, brocas caneladas, etc.

POSSÍVEIS MOLÉSTIAS

1. Não-união ou atraso de consolidação, que poderia levar à ruptura do implante.
2. Sensibilidade aos metais, ou reacções alérgicas a corpos estranhos.

3. Dor, mal-estar, ou sensações anómalas devidos à presença do dispositivo.
4. Danos nervosos devidos a trauma cirúrgico.
5. Necrose óssea.

Advertência: Este dispositivo não é aprovado para ligação ou fixação mediante parafusos aos elementos posteriores (pedúnculos) da coluna vertebral cervical, torácica ou lombar.

Importante

Nem todas as cirurgias são bem-sucedidas. Ulteriores complicações podem surgir em qualquer momento por causa de uso não correcto, por motivos médicos ou por uma avaria do dispositivo, que requer uma nova operação cirúrgica para remover ou substituir o dispositivo de fixação interna.

Os processos pré-operatórios e operatórios com informações sobre técnicas cirúrgicas e sobre a correcta escolha e posição dos dispositivos de fixação interna, são factores importantes para o sucesso na utilização dos dispositivos de fixação interna Orthofix por parte do cirurgião.

Uma correcta seleção dos pacientes e a capacidade do mesmo paciente de respeitar as instruções do médico e seguir o esquema terapêutico prescrito, terão uma grande influência nos resultados. É importante submeter o paciente a um exame radiológico atento e escolher o melhor tratamento em relação aos requisitos e/ou limitações de actividade física e/ou mental. No caso em que um paciente apresentar qualquer contra-indicação ou estiver predisposto a qualquer contra-indicação, NÃO USAR implantes de Fixação Interna Orthofix.

Materiais

O Sistema de Fixação Interna Orthofix é constituído de componentes em aço inoxidável e alumínio. Aqueles componentes que entram em contacto com o paciente são em aço inoxidável para instrumentos cirúrgicos.

Produto ESTÉRIL E NÃO ESTÉRIL

Orthofix fornece determinados dispositivos de fixação interna em estado ESTÉRIL enquanto outros são fornecidos em estado NÃO ESTÉRIL. Pedimos que examinem a etiqueta do produto para verificar a esterilidade de cada dispositivo.

Estéril

Dispositivos ou kit fornecidos ESTÉREIS trazem a seguinte inscrição na etiqueta: **O conteúdo da embalagem é ESTÉRIL desde que a embalagem não tenha sido aberta ou danificada. Não utilizar se a embalagem estiver aberta ou danificada.**

Não estéril

Salvo quando houver indicações diferentes, os componentes de fixação interna Orthofix são fornecidos NÃO ESTÉREIS. Orthofix recomenda que todos os componentes NÃO ESTÉREIS sejam limpados cuidadosamente e esterilizados, seguindo os processos de limpeza e esterilização recomendadas.

A integridade e as prestações do produto são asseguradas somente no caso em que a embalagem não esteja danificada.

Limpeza e Manutenção (Atenção, consulte as instruções de utilização PQ ISP)

Antes da utilização, um produto NÃO ESTÉRIL deve ser limpo com uma mistura de álcool de grau médico a 70% e água destilada a 30%. Quando a limpeza estiver terminada, o dispositivo e/ou os componentes do sistema devem ser cuidadosamente enxaguados com água destilada estéril e enxugados com tecido urdido limpo.

Para evitar a corrosão, os componentes devem ser conservados em estado seco, e durante a limpeza deve ser evitado o emprego de detergents que contêm fluoreto, cloreto, brometo, iodo ou íon hidrólito, pois tais substâncias danificariam o revestimento anodizado preto sobre todos os produtos Orthofix e isto poderia desencadear o processo de corrosão por desgaste.

Antes da esterilização, todas os componentes devem ser inspecionados, pois eventuais danos na superfície dos componentes metálicos podem reduzir a resistência mecânica e a resistência à fadiga, e poderiam levar à corrosão. Se os componentes apresentarem danos de qualquer tipo, devem ser substituídos imediatamente com componentes novos.

A seguir, efectuar a montagem do Sistema de Fixação Intramedular para controlar todos os componentes.

Esterilização

O ciclo de esterilização garantido e recomendado é:

Métodos	Ciclo	Temperatura	Tempo de exposição
Vapore	Em vácuo	132° - 135°C [270° - 275°F]	Mínimo 10 minutos

Os instrumentos podem ser esterilizados com o dispositivo no estado montado desde que os parafusos de bloqueio não estejam muito apertados.

A esterilidade não pode ser garantida se a bandeja de esterilização estiver sobrecarregada. Não sobrecarregar a bandeja de esterilização e nem incluir ulteriores implantes ou instrumentos de qualquer tipo.

Orthofix é responsável somente pela segurança e a eficácia no caso de primeira utilização dos dispositivos de fixação interna. A responsabilidade de qualquer eventual sucessiva utilização dos dispositivos será inteiramente do hospital ou do médico.

ADVERTÊNCIA: A Lei Federal (EUA) limita a venda deste dispositivo exclusivamente com ordem do médico.

RISCOS ASSOCIADOS À REUTILIZAÇÃO DE DISPOSITIVO DE “USO ÚNICO”

DISPOSITIVO IMPLANTÁVEL*

O dispositivo implantável de “USO ÚNICO”* da Orthofix é identificado através do símbolo  exibido no rótulo do produto.

Após ser removido do paciente, o dispositivo implantável* deve ser desmontado.

A reutilização de dispositivo implantável* apresenta riscos de contaminação para os usuários e pacientes.

A reutilização de dispositivo implantável* não garante o desempenho mecânico e funcional original, comprometendo a eficácia dos produtos e criando riscos para a saúde dos pacientes.

(*): Dispositivo implantável

Qualquer dispositivo que se destina:

Qualquer dispositivo destinado a ser total ou parcialmente introduzido no corpo humano através de uma intervenção cirúrgica e previsto para ser mantido no lugar após o procedimento por pelo menos 30 dias também é considerado um dispositivo implantável.

DISPOSITIVO NÃO IMPLANTÁVEL

O dispositivo não implantável de “USO ÚNICO”* da Orthofix é identificado através do símbolo , exibido no rótulo do produto ou indicado nas “Instruções de Uso”, fornecidas com os produtos.

A reutilização de dispositivo não implantável* de “USO ÚNICO” não garante o desempenho mecânico e funcional original, comprometendo a eficácia dos produtos e criando riscos para a saúde dos pacientes.

Bruksanvisning - Var vänlig läs före tillämpning

ORTHOFIX® INTERNA FIXERINGSSYSTEM

BESKRIVNING OCH BRUKSANVISNING

Orthofix Interna Fixeringssystem består av Intramedullära Fixeringsimplantat för femur och tibia, och gängade tråd för fixering av benfragment. Dessa implantat är ett hjälpmittel vid benstabilisering då man behandlar frakter och vid rekonstruktionskirurgi. De är inte avsedda för utbyte av ett friskt ben och inte heller för att klara av en hel kroppsvikt. Framförlat vid instabila frakter eller då pseudoartros förekommer, försenad bensammanfogning eller ofullständig läkning. Användning av yttre stöd (t.ex. gånghjälpmittel) rekommenderas som en del av behandlingen.

Intramedullära fixeringsimplantat är indikerade i följande fall:

1. Vid traumatiska frakter på diafyserna är stängda, så att man kan föra in två läskruvar utifrån frakturen, en proximalt och den andra distalt.
2. På femur aldeles under trochanter minor och mindre än 5,5 cm från den distala ledytan.
3. Patologiska frakter.
4. Återfall av frakter.
5. Pseudoartros.
6. Rekonstruktionskirurgi.

När det gäller punkterna 2, 3, 4 och 5 är begränsningarna identiska med dem under punkt 1.

Fixeringssystemet för benfragmentimplantaten är indikerade i följande fall:

1. Frakter.
2. Ledbandsskador.
3. Osteotomi.

Alla Orthofix implantat är endast avsedda för professionell tillämpning. De kirurger som är ansvariga för Orthofix implantatens tillämpning måste vara väl insatta i de ortopediska fixeringsprocedurerna. De måste förstå filosofin hos Orthofix Systemet för att främja en korrekt tillämpning av systemet. För att skapa ett perfekt verktyg har Orthofix utarbetat olika manualer för diverse specifika ämnena (t.ex. allmän filosofi, kirurgisk tillämpning etc.) under namnet "Operationstecknik". Dessa manualer finns tillgängliga som en extra service för de kirurger som har infört Orthofix systemet.

När Du vill ha ett personligt exemplar av en eller flera manualer (vilka finns tillgängliga på flera språk) ska Du ta kontakt med Orthofix eller med Orthofix distributören och beskriva vilken typ av produkt Du ska använda eller är intresserad av.

KONTRAINDIKATIONER

Orthofix Fixeringssystem varken konstrueras eller säljs för någon annan användning än de indikerade.

Tillämpningen av Intramedullära fixeringsimplantat är ej lämpligt i följande situationer:

1. Aktiv infektion.
2. Allmänna medicinska villkor däribland: försvagad blodtillflösel, lunginsufficiens (t.ex. ARDS, fetemboli) eller en latent infektion.
3. Patienter med psykologiska eller neurologiska besvär och som inte kan eller har möjlighet att följa eftervärldens anvisningar.
4. Överkänslighet mot främmande material, när något sådant misstänks bör olika tester utföras innan en operation äger rum.

Tillämpandet av gängade trådar för att fixera benfragment är inte lämpligt i följande situationer:

Överkänslighet mot främmande material, när något sådant misstänks bör olika tester utföras innan en operation äger rum. Då en infektion förekommer.

VARNINGAR OCH FÖREBYGGANDE ÅTGÄRDER

- 1) Ett korrekt val av implantatets modell och dimensioner är mycket viktigt.
- 2) **Orthofix Intramedullära fixeringssystem för tibia:** Tibia spikarna är antingen massiva (8 mm och 9 mm i diameter) eller cannulerade (10, 11, 12 och

13 mm i diameter). Spikar som har en mindre diameter förs in utan eller med minimal borrhning. Spikarna som inte är cannulerade är tillräckligt robusta för att de ska kunna klara av en stabil tibia fraktur i de allra flesta fall och trotsigen även ge mindre skada på benskallningen. En icke cannulerad spik rekommenderas därför för alla frakturer där tibias externa blodtillförsel blivit försämrat. Detta gäller för de flesta öppna frakturerna och de slutna med skador på de mjuka vävnaderna typ Tscherne CII och CIII. Den vanliga diametern för en icke cannulerad spik är 9 mm, men det kan vara nödvändigt med en spik på 8 mm för ett ben med mindre diameter. Spikar som är större än 9 mm kräver nästan alltid någon form av märgborrning. Frakturernas position och stabilitet är mycket viktiga faktorer: en instabil fraktur eller allvarligt pulvriserad samt en fraktur i metaphysområdet kan kräva en spik av större diameter för att erhålla en lämplig stabilisering. Den ska föras in efter borrhningen. Märgborrningen och införande av spiken ska inte utföras med pásatt tourniquet, då det kan leda till ben- eller muskelnekros och/eller kompartment syndrom.

- 3) **Spikar för Kalkaneus-Tibia:** i vissa speciella fall kan en retrograd spik föras in genom hälen och genom fotleden i distala tibia, då syftet är att reducera spikens drivkraft och den potentiella risken att skada spiken eller att pulvrisera frakturen, rekommenderar vi märgborring med 2 mm över den föreslagna spikens diameter. Hos unga patienter är det lämpligt att utvidga de proximala 10 cm på femur med ytterligare 1-2 mm för att kunna rymma spikens proximala del (9 cm). Således för en spik på 12/10 mm, bör de proximala 10 cm utvidgas till 13 mm. Detta är vanligtvis inte nödvändigt på äldre patienter som har mjukare ben. Spikens distala lässkruvar bör inte föras in i närheten av fraktrutlinjen. Då det skulle kunna äventyra en effektiv fixering av skruvarna och därmed ett dälig fungerande implantat eller att fixeringen släpper.
- Efter borrhingen men innan spiken införande måste den avpassade spikschablonen/template användas. Denna mall tillåter kirurgen att kontrollera så att rätt spikdiameter används utan att behöva slå in spiken och identifiera den korrekta positionen för de distala lässkruvarna.
 - Hos mycket tunga eller icke samarbetsvilliga patienter ska spikar på 13/11 mm eller 13/12 mm användas om man kan tillgodose en lämplig märgborring. Det kan vara nödvändigt med en robustare spik då det handlar om en allvarlig pulvrisering av frakturen med liten eller ingen integritet av benet.
- 5) **Det Retrograda Spiksystemet för Femur:** Det här systemet har utvecklats för de tillfällen då man måste föra in en femur spik från den distala delen av benet, för att fixera frakturer eller vid specifika återuppförningsmetoder. Samma villkor gäller för det antegrada femur spiksystemet, med undantag från ingångspunkten. Läs igennom operationstekniken noggrant innan operationen genomförs. Det är absolut nödvändigt att den distala delen av spiken ligger under benytan, för att undvika att knäleden blir skadad. Användningen av ett retrograd femur spiksystem rekommenderas inte vid öppna frakturer eller om knät har ett öppet sår. Den ovanliga risken för infektion är omkring 5%, vilket kan leda till septisk artrit i knät. Man bör därför överväga alternativa behandlingar för denna typ av frakturer.
- 6) När man använder kompressionslässkruvar tillsammans med en retrograd femur spik för att behandla ledhuvudsfrakturer, så ska speciell varsamhet vidtagas för att erhålla samtid bevarade reduktioner för spikinfloran, samt vid val av korrekt längd på lässkruven. Skruven ska sedan läsas med en kompressionsmutter, men den får inte skruvas ihop för hårt.
- 7) När de mjuka vävnadernas tunna delar är angivna, så ska lässkruvarnas huvuden försänkas med det avsedda verktyget för att undvika hudirritation.
- 8) **För femur och tibia spikar,** tillhandahålls ett mekaniskt riktningssystem som en del av instrumentsatsen. Det är ytterst viktigt att det främre hälet för stabiliseringsstaven borras in mittan av benet ovanför spiken. Om det förekommer något tvivel bör positionen kontrolleras genom röntgen innan hälet borras. Det finns ingen garanti för att systemet ska fungera vid alla tillfällen.
- 9) Vid mycket distala frakturer är det viktigt att försäkra sig om att den mest proximala mellan de två och tre distala lässkruvarna befinner sig minst 1 cm från fraktrutlinjen.
- 10) Det är också mycket viktigt att de proximala lässkruvarna inte förs in i närheten av fraktrutlinjen, eftersom en effektiv fixering av skruvarna skulle kunna äventyras vilket medförl dälig fungerande implantat eller att fixeringen släpper.
- 11) All distraktion av frakturer bör undvikas under operationen och frakturer får aldrig lämnas i distraktion eftersom detta kan leda till en försening av callusbildningen och/eller kompartment syndrom.
- 12) En korrekt behandling av instrumenten och implantaten är ytterst viktigt. Personalen i operationssalen måste se till att implantaten inte utsätts för någon form av störar eller rispor eftersom detta kan orsaka irre spänningar och att implantatet eventuellt går sönder.
- 13) Om något av instrumenten i aluminium (de svarta delarna) utsätts för slag blir de skadade och måste därmed bytas ut. Slag på skruvarna får endast ske genom blockeringsstavar vilka är gjorda av hårdat stål, eller med special designat införingsverktyg.
- 14) Man bör undvika att böja de gångade trädarna eftersom de då kan gå sönder. När den sneda ytan närmar sig cortex måste hastigheten på införslan reduceras.
- 15) Överalt däremot är det viktigt att försäkra sig om att spiken är riktad rätt och att den är korrekt sättad i benet. Detta kan leda till följande försiktighetsåtgärder vidtagas:

- A) Kirschner eller Guideträden ska alltid vara NYA och ALDRIG återanvändas.
- B) Träden ska kontrolleras före införandet för att utesluta att den är skrapad eller böjd. Om man hittar några sådana fel ska träden kasseras.
- C) Vid införande av vilket verktyg som helst eller implantat på en tråd, så skall kirurgen kontrollera trådändan så ofta som möjligt för att undvika att tråden förs in alltför långt.
- D) Vid varje steg för verktyget eller implantatet bör kirurgen kontrollera att det inte finns benrester eller spillror på tråden eller implantatverktyget. Dessa skulle kunna fastna på tråden och därmed föras vidare.
- 16) Det är omöjligt att rengöra insidan av en canulerad borrspets så att man får bort alla organiska rester och liknande som finns kvar efter användandet. CANNULERADE BORRSPETSAR SKA DÄRFÖR ALDRIG ÅTERANVÄNDAS. DE KAN ENDAST ÅTERANVÄNDAS PÅ SAMMA PATIENT. Om de ska användas en andra gång på samma patient, måste kirurgen kontrollera att borrspetsen är fri från tilltäppningar. Detta görs genom att man tar av den från själva borren och sticker en tråd genom den.
- 17) Även då borrspetsarna är nya, så rekommenderar vi att man sticker en tråd genom dem före användandet, för att kontrollera att det inte finns någon tilltäppning.
- 18) Vilken fixeringsanordning som helst kan gå sönder om den utsätts för överdriven belastning orsakad av pseudoartros eller försening i callusbildningen.
- 19) En noggrann övervakning av läkningsprocessen måste utföras på alla patienter. Då callus utvecklas långsamt kan andra åtgärder bli nödvändiga för att påskynda dess bildning. T.ex. implantatets dynamik, bentransplantat eller att byta ut implantatet mot ett större. Det är viktigt att fortsatt stabilisering undviks med hjälp av en låst spik av reducerad diameter. På en fraktur med försenad callusbildning efter 12 veckor på tibia och 16 veckor på femur beroende på risken för belastningsproblem för implantatet. Om callus inte är synligt på röntgen under den här fasen bör man fundera på ett annat behandlingsalternativ.
- 20) Råd för viktbelastning efter införande av en retrograd femura spik:
- A) Vid intra artikulära frakturer ska man helt och hårt avstå från viktbelastning under de första sex veckorna.
 - B) Allmänt råd: Delvis viktbelastning (15 kg) efter läkande sår, öka långsamt upp till full viktbelastning när det finns röntgenbilder som visar på benbildning.
 - C) Vid icke stabila frakturer, till att böja med stöd lätt på tårna, öka till maximalt 30 kg. Progressivt upp till full viktbelastning endast när det finns röntgenbilder som visar benbildning.
 - D) Med 10 mm spikar, delvis (15 kg) upp till maximalt 50% av kroppsvikten. Öka till full viktbelastning endast när det finns röntgenbilder som visar på benbildning.
 - E) Om det är möjligt undvik att fixera en instabil fraktur med en 10 mm spik. Då det inte går att undvika, så måste kirurgen vara speciellt noggrann med att försäkra sig om att de ovanstående rekommendationerna om viktbelastning fullföljs.
- 21) Implantat får aldrig återanvändas.
- 22) Patienten måste berätta varje oönskad eller oförutsedd komplikation för läkaren som är ansvarig för behandlingen.
- 23) Magnetröntgen får aldrig användas på segment där det finns ett implantat.
- 24) Borttagande av anordningen: det är kirurgen som ska ta det slutgiltiga beslutet om implantatet ska tas bort eller inte. Efter borttagandet måste patienten följa en anpassad postoperativ terapi för att undvika omfrakturering. Om patienten är gammal och inte utför mycket fysisk aktivitet kan läkaren välja att inte ta bort implantatet. På så vis undviker man de risker som ytterligare ett kirurgiskt ingrepp skulle ha inneburit.
- 25) För att läsa utdragaren på de gängade trädarna måste skruven vara vriden motsols.
- 26) Hela utrustningen måste undersöks noggrant innan användning, så att man försäkrar sig om en korrekt funktion. När man anser att en komponent eller ett instrument är defekt, skadat eller om vara misstanken finns, FÄR MAN INTE ANVÄNDA komponenten eller instrumentet.
- 27) Beställning av ytterligare utrustning till applicering eller borttagning av fixeringsimplantatet som t.ex. sårhake för mjuka vävnader, set med flexibla märgborrar, cannulerade borrar, etc.

EVENTUELLA OÖNSKADE EFFEKTER

1. Frånvaro av läkning eller försenad callusbildning som kan leda till att implantatet går sönder.
2. Överkänslighet mot metaller eller allergiska reaktioner mot främmande material.
3. Värk, obehag eller onormala upplevelser p.g.a den interna fixationen.
4. Nervösa skador beroende på det kirurgiska traumat.
5. Bennekros.

Varning: Intern fixation eller gängade trådar är inte godkända för fixering med skruvar på de bakre delarna (pedunculus) av den cervikala, thorakala eller lumbala ryggraden.

Viktigt

Alla operationer leder inte till en lyckad utgång. Ytterligare komplikationer kan uppstå när som helst beroende på oegentligt tillvägagångssätt (p.g.a. medicinska skäl eller till följd av att instrumentet är trasigt) vilket i sin tur leder till ytterligare ett kirurgiskt ingrepp för att kunna ta bort eller byta ut märgspiken. Förberedelser före samt under operationen med information om den kirurgiska tekniken och om korrekt val och placering av internfixationen. Detta är viktiga faktorer för att Orthofix interna fixeringssystem framgångsrikt ska kunna användas av den opererande läkaren.

Rätt val av patienter samt patientens kapacitet att respektera läkarens anvisningar och att de ska kunna följa rehabiliteringsschemat är något som har stor inverkan på resultatet. Det är viktigt att utföra en noggrann screening på patienterna och att välja ut den allra bästa terapin. Hänsyn tas till kvalifikationer och/eller begränsningar för fysisk och/eller mental aktivitet. När en patient visar sig ha någon kontraindikation eller är predisponerad för någon kontraindikation ska man INTE ANVÄNDA Orthofix Interna Fixeringsimplantat.

Material

Orthofix Interna Fixeringssystem består av komponenter i rostfritt stål och aluminium. De komponenter som kommer i kontakt med patienten är tillverkade i ett rostfritt stål som används till kirurgiska instrument.

STERIL OCH ICKE STERIL PRODUKT

Orthofix tillhandahåller produkter som är STERILA och andra som ICKE ÄR STERILA. Vi ber Er att läsa varje produkts etikett noggrant för att se om just den produkten är steril eller ej.

Steril

Produkterna som tillhandahålls i den STERILA förpackningen har en etikett som säger följande: **Innehållet i förpackningen är STERILT om inte förpackningen har varit öppen eller skadad. Använd inte innehållet om förpackningen har varit öppen eller om den är skadad.**

Icke steril

När det inte finns några andra anvisningar tillhandahålls Orthofix interna fixeringskomponenter som ICKE STERILA. Orthofix rekommenderar att alla komponenter som ICKE ÄR STERILA ska rengöras och steriliseras genom att följa de rekommenderade procedurerna för rengöring och sterilisering. Endast när förpackningen är oskadad kan produktens egenskaper och fullgoda skick garanteras.

Rengöring och hantering (OBS! Se bruksanvisningen PQ ISP)

Före användandet måste en ICKE STERIL produkt rengöras i en blandning av 70% medicinsk alkohol och 30% destillerat vatten. Efter rengöringen måste produkten och/eller systemets komponenter sköljas i steril, destillerat vatten och torkas med en ren trasa i icté vävd textil.

För att undvika korrosion måste komponenterna förvaras torrt. Vid rengöring ska rengöringsmedel innehållande fluorid, klorid, bromid, jodid eller hydroxyljoner undvikas. Dessa substanser skadar det svarta eloxiderade överdraget på alla Orthofix produkter genom att de kan förorsaka stresskorrosion.

Innan steriliseringssproceduren påbörjas ska alla komponenterna kontrolleras eftersom eventuella skador på komponenternas metallyta kan reducera utmattnings- och kraftresistansen, som i sin tur kan leda till korrosion. När komponenterna är skadade på något sätt ska de genast bytas ut mot nya.

Montera därefter det Intramedullära Fixeringssystemet för att kontrollera alla komponenterna.

Sterilisering

Den rekommenderade steriliseringsscykeln är:

Metoder	Cykel	Temperatur	Exponeringstid
Ånga	Vakuum	132° - 135°C [270° - 270°F]	Minimum 10 minuter

Instrumenten kan steriliseras i monterad form bara lässkruvarna inte är helt åtdrägna.

Steriliteten kan inte garanteras om steriliseringssbrickan är överfull. Fyll därför inte steriliseringssbrickan med för många delar och lägg inte på andra typer av implantat eller tilläggsinstrument.

Orthofix är endast ansvarig för säkerhet och effektivitet vid den allra första användningen av den internafixationen. Institutionen eller den behandlande läkaren måste ta fullt ansvar för ett eventuellt ytterligare användande av implantatet.

VARNING: USA:s lagstiftning begränsar försäljningen av denna produkt endast av eller på en läkares ordination.

RISKER VID ÅTERANVÄNDNING AV ENHETER FÖR "ENGÅNGSBRUK"

IMPLANTAT*

Implantatet* för "ENGÅNGSBRUK" från Orthofix identifieras med hjälp av symbolen  på produktetiketten.

Efter att ha avlägsnats från patienten ska implantatet* monteras isär.

Återanvändning av implantat* innebär risk för kontaminering för användare såväl som för patienter.

Vid återanvändning av implantat* garanteras inte de ursprungliga mekaniska och funktionella egenskaperna, vilket innebär att produktens effektivitet kompromitteras och att patientens utsätts för en hälsorisk.

(*): Implantat

Enheter som avses:

Alla enheter som helt eller delvis introduceras i kroppen genom ett kirurgiskt ingrepp och där avsikten är att de ska finnas där i 30 dagar eller mer anses vara implantat.

ICKE-IMPLANTERBAR ENHET

Icke-implanterbara enheter för "ENGÅNGSBRUK" från Orthofix identifieras med hjälp av symbolen  på produktetiketten, eller genom angivelse i "Bruksanvisningen" som medföljer produkterna.

Vid återanvändning av icke-implanterbara enheter för "ENGÅNGSBRUK" garanteras inte de ursprungliga mekaniska och funktionella egenskaperna, vilket innebär att produktens effektivitet kompromitteras och att patienten utsätts för en hälsorisk.

Οδηγίες χρήσεως - Παρακαλούμε διαβάστε πριν την χρήση

ΣΥΣΤΗΜΑ ΕΣΩΤΕΡΙΚΗΣ ΣΤΑΘΕΡΟΠΟΙΗΣΗΣ ORTHOFIX®

ΠΕΡΙΓΡΑΦΑ ΚΑΙ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΧΡΗΣΗ

Τα Συστήματα Εσωτερικής Σταθεροποίησης Orthofix αποτελούνται από Ενδομελικά Εμφυτεύματα Ηλών για μπρού και κνήμη και Συστήματα Εμφυτευμάτων Στερέωσης Καταγμάτων για την σταθεροποίηση οστικών κομματιδίων. Η χρήση αυτών των συστημάτων προβλέπεται ως μέσο οστικής σταθεροποίησης για την θεραπεία καταγμάτων καθώς και για την χειρουργική αποκατάσταση. Δεν προορίζονται για την αντικατάσταση του υγιούς οστού ούτε και για να αντέχουν σε καταπονήσεις ενός ολικού φορτίου, ιδιαίτερα στα ασταθή κατάγματα ή παρουσία μη συγκόλλησης του κατάγματος, καθυστερημένης συγκόλλησης ή ανεπαρκούς θεραπείας. Η χρήση εξωτερικών στηριγμάτων (π.χ. μέσα υποστήριξης κατά το βάδισμα) συνιστάται ακόμα μέρος της αγωγής.

Τα Ενδομελικά Εμφυτεύματα Ηλών ενδέκιννυνται για:

1. Τραυματικά κατάγματα της διάφυσης, αρκεί οι επιφύσεις να είναι κλειστές, ώστε να υπάρχει η δυνατότητα εισαγωγής δύο βιδών σταθεροποίησης εξωτερικό του κατάγματος, μία σε γειτνιάζουσα και μία σε ακραία θέση.
2. Παθολογικά κατάγματα.
3. Έκ νέου κατάγματα.
4. Μη συγκολλημένα κατάγματα.
5. Χειρουργική αποκατάσταση.
6. Σχετικά με τα σημεία 2, 3, 4 και 5. οι περιορισμοί είναι ακριβώς οι ίδιοι με εκείνους του σημείουν 1.

Τα Συστήματα Εμφυτευμάτων Στερέωσης Καταγμάτων ενδέκιννυνται για:

1. Κατάγματα
2. Κακώσεις εις βάρος συνδέομων
3. Οστεοτομίες

Όλα τα εμφυτεύματα Orthofix πρέπει να θεωρηθούν αποκλειστικά και μόνο για επαγγελματική χρήση. Οι χειρουργοί οι οποίοι επιβλέπουν τη χρήση των συνόλων Orthofix θα πρέπει να γνωρίζουν άριστα τις διαδικασίες ορθοπεδικής σταθεροποίησης όπως επίσης και την φιλοσοφία του Συστήματος Orthofix. Για την πρώθηση ενός ανωτάτου τρόπου χρήσης των συστήματος απαθεροποίησης της και για να δημιουργήσει ένα τέλειο μέσο προώθησης και εκπαίδευσης, η Orthofix προετοίμασε σειρά εγχειριδίων χρήσης επί των σημαντικότερων θέμάτων (π.χ. γενική φιλοσοφία, χειρουργική εφαρμογή κλπ.) με τίτλο «Χειρουργικές τεχνικές». Αυτά τα εγχειρίδια προσφέρουνται ευηγέρως στους χειρουργούς οι οποίοι έχουν υιοθετήσει το Σύνταγμα Orthofix.

Εάν επιθυμείτε να λάβετε πρωστικά ένα ή περισσότερα εγχειρίδια, τα οποία διατίθενται σε διάφορες γλώσσες, σας παρακαλούμε να επικοινωνήσετε με την Orthofix ή με τον τοπικό εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπό της, περιγράφοντας το είδος της ιατρικής συσκευής που επιθυμείτε να χρησιμοποιήσετε.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Το Σύστημα Εσωτερικής Σταθεροποίησης Orthofix δεν έχει σχεδιαστεί ούτε πωλείται για καμία άλλη χρήση παρά μόνο για εκείνες τις ενδεικνυόμενες.

Η χρήση των Ενδομελικών Εμφυτευμάτων Ηλών αντενδέκιννυται στις κάτωθι περιπτώσεις:

1. Ενεργός μόλυνση.
2. Γενική ιατρική κατάσταση, μεταξύ των οποίων αλλοιωμένη αιματική συνδρομή, πνευμονική ανεπάρκεια (π.χ. σύνδρομο οξείας αναπνευστικής ανεπάρκειας) ή λανθάνουσα λοίμωξη.
3. Ασθενείς οι οποίοι πάσχουν από ψυχικές ή νευρολογικές καταστάσεις, που δεν επιθυμούν ή αδυνατούν να ακολουθήσουν τις οδηγίες για την μετεγχειρητική αγωγή.
4. Υπερευασθθίσια σε ξένα σώματα. Σε περίπτωση μίας τέτοιας υποφίας ευαισθησίας σχετικά με τα υλικά. Θα πρέπει να γίνονται δοκιμασίες πριν την εμφύτευση Μόλυνση υπό εξέλιξη.

Η χρήση του Συστήματος Σταθεροποίησης Καταγμάτων αντενδέκιννυται στις ακόλουθες περιπτώσεις:

Υπερευασθθίσια σε ξένα σώματα. Σε περίπτωση μίας τέτοιας υποφίας ευαισθησίας σχετικά με τα υλικά, θα πρέπει να γίνονται δοκιμασίες πριν την εμφύτευση.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- 1) Μία ωστιή επιλογή του τύπου και των διαστάσεων του συνόλου είναι ιδιαίτερα σημαντική.
- 2) **Σύστημα Orthofix Ενδομεταλλικός Σταθεροποίησης για Κνήμη:** οι καρφίδες για την κνήμη είναι ή στέρεες (διαμέτρου 8mm και 9mm) ή σωληνωειδείς (διαμέτρου 10, 11, 12 και 13mm). Καρφίδες μικρότερης διαμέτρου εισάγονται ή ανέυ ή με ελάχιστη λειανσή. Οι καρφίδες άνω της 13mm είναι αρκετά ισχυρές ώστε να μπορούν να στηρίζουν στις περισσότερες περιπτώσεις ένα σταθερό κάτωσμα κνήμης, και μάλλον προκαλούν λιγότερες ζημιές εις βάρος της οστικής αγγειόσεως. Κατά συνέπεια μία καρφίδα η οποία δεν έχει υποστεί την λειανσή συνιστάται για όλα τα κατάγματα όπου η εξωτερική παροχή αίματος της κνήμης έχει διαταραχθεί. Αυτά συμπεριλαμβανούν την πλειονότητα των ανοιχτών και κλειστών καταγμάτων με κακώσεις των μαλακών μορίων τύπου Tscherni CM και CIII. Η συνήθης διάμετρος μία καρφίδας άνω της λειανσής είναι 9mm, αλλά ίσως είναι αναγκαία μία καρφίδα 8mm για οστά με μικρότερη διάμετρο. Καρφίδες άνω των 9mm απαιτούν σχεδόν πάντα κάποιο ποσοτό λειανσής. Ακόμα και η θέση και η σταθερότητα του κατάγματος αποτελούν παράγοντες ιδιαίτερη σημαντικότης: ένα σταθερότερο κάτωσμα ή βαρέως συντριπτικό, ή ένα κάτωσμα στην περιοχή της μετάφωσης ήσους απαιτείται καρφίδα μεγαλύτερης μεγέθους για την επιτεύξη μίας κατάλληλης σταθεροποίησης, και από συνέπεια να κριθεί αναγκαίη η εισαγωγή κατόπιν λειανσής. Η λειανσή και η εισαγωγή της καρφίδας δεν θα πρέπει να εκτελούνται παρουσία αιμορραγητικής επίδεσης, καθώς αυτό θα μπορούσε να προκαλέσει οστική ή μυϊκή νόσηση ή κανθαρόδρομο των τομέων.
- 3) **Καρφίδες για Κνήμη-Πτέρνα** σε ειδικές περιπτώσεις είναι δύνατον να εισάγεται μία καρφίδα απόσθιας διαδρομής διαμέτρου της πτέρνας και από την μία έως την άλλη της κνημιατο-ταροκικής άρθρωσης. Ακόμα και η θέση και η σταθερότητα του κατάγματος αποτελούν παράγοντες ιδιαίτερη σημαντικότης: ένα σταθερότερο κάτωσμα ή βαρέως συντριπτικό, ή ένα κάτωσμα στην περιοχή της μετάφωσης ήσους απαιτείται καρφίδα μεγαλύτερης μεγέθους για την επιτεύξη μίας κατάλληλης σταθεροποίησης και από συνέπεια να κριθεί αναγκαίη η εισαγωγή κατόπιν λειανσής. Η λειανσή και η εισαγωγή της καρφίδας δεν θα πρέπει να εκτελούνται παρουσία δυναμικότητας της τελικής ένωσης.
- 4) **Σύστημα Orthofix Ενδομεταλλικός Σταθεροποίησης για Μηρός:** για να μειωθεί η δύναμη ώθησης στην καρφίδα και ο πιθανός κινδύνος ζημιών στον ήλιο ή συντριπτικού του κατάγματος, συνιστάται η λειανσή έως πλάτους της διάμετρου της προτεινόμενης καρφίδας. Σε ασθενείς νεαρής ηλικίας, συνιστάται η διένυσην των πληριεστέρων στον μηρό 10 cm κατά 1-2mm ακόμη για να επιτρέψει η ποτοθέτηση του πληριεστέρου στην καρφίδα τημήτως (90mm). Επομένως, για μία καρφίδα 12/10mm, τα πληριεστέρα 10cm θα πρέπει να λειανθούν έως τα 13mm. Συνήθως αυτό δεν είναι απαραίτηση σε ασθενείς μεγαλύτερης ηλικίας με μαλακότερο οστό. Ως περιφερικές βίδες σφράγισης της καρφίδας δεν πρέπει να εισαχθούν πλησίον της γραμμής κατάγματος, μια που αυτό ίσως προκαλείται ανεπαρκή σταθεροποίηση των βιδών προκαλώντας την αποτυπώση της εμφύτευσης.
 - i) Μετά τη λειανσή, αλλά πριν την ποτοθέτηση της καρφίδας, θα πρέπει να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος βαθμολογημένος οδηγός καρφίδας. Αυτό επιτρέπει στον κειρουργό να ελέγχει το μέγεθος της αναγκαίας λειανσής για την εισαγωγή της καρφίδας άνω της σφράγισης και την εκτίμηση του ακριβών μήκους του ήλιου και τον εντοπισμό των σωστών θέσεων για τις περιφερικές βίδες σφράγισης.
 - ii) Σε πολλές περιπτώσεις ή σε ασθενείς που δεν υπερνεγδώνται, θα πρέπει να χρησιμοποιούνται ήδη 13/11mm ή 13/12mm αν μπορεί να επιτευχθεί επαρκής λειανσή. Ζανά, μπορεί να απαιτηθεί ισχυρότερος ήλιος από το κάτωσμα είναι συντριπτικό, με μικρή ή καθόλου ακεραιότητα του οστού.
- 5) **Σύστημα εωστερικής σταθεροποίησης μηρού** με **σταθεροποίηση απόσθιας διαδρομής**: το σύστημα αναπτύχθηκε για την κάλυψη της ανάγκης εισαγωγής μίας μηριαίας καρφίδας από το ακριό μέρος του οστού για την σταθεροποίηση καταγμάτων σε ίσιες διαδικασίες αποκατάστασης. Αναφέρονται οι ίδιες συνήθεις της εωστερικής μηριαίας σταθεροποίησης με σταθεροποίηση πρόσθιας διαδρομής, εξαιρουμένου του σημείου εισαγωγής. Σας συμβουλεύουμε να διαβάσετε προσεκτικά την κειρουργική τεχνική πριν αρχίσετε οποιδήποτε διαδοκούσα μας. Το ακριό μέρος της καρφίδας θα πρέπει να κοπεί κάτω από την επιφύλαια του οστού για την αποφύγηση της βλάβης εις βάρος της άρθρωσης του γονάτου. Σας συμβουλεύουμε να χρησιμοποιήσετε το σύστημα της εωστερικής σταθεροποίησης μέσω της σταθεροποίησης απόσθιας διαδρομής οποιοδήποτε πρόκειται περί ανοικού κατάγματος ή περί ανοικού τραματισμού στο γονάτο. Ο αναπόφευκτος κινδύνος μόλυνσης είναι 5% περίπου και υπάρχει διανοτάτη πρόληπση σημαντικής αρθρίτιδας γονάτου. Είναι οκτώποντα να λάβετε υπόψη όσας και εναλλακτικές μεθόδους για την αντιμετώπιση αυτού των είδους καταγμάτων.
- 6) Όταν χρησιμοποιούνται βίδες σταθεροποίησης με πίεση μαζί με μία μηριαία καρφίδα απόσθιας διαδρομής για την αντιμετώπιση ενδοκονδυλοειδών καταγμάτων, θα πρέπει να είστε ιδιαίτερα προσεκτικοί ώστε να επιτύχετε και να διατηρήσετε την σωστή μείωση πριν την εισαγωγή της καρφίδας, και να επιλέξετε το σωστό μήκος της καρφίδας σταθεροποίησης. Στην συνέπεια, η βίδα θα πρέπει να σφραγίσεται με ένα περικοπλί πίεσης προσέρχοντας να μην οφείλετε υπερβολικά.
- 7) Οπότε ενδείκνυται, σε περίπτωση λεπτών οστών, θα πρέπει να κοπούν όλες οι κεφαλές των βιδών σφράγισης, χρησιμοποιώντας το ειδικό εργαλείο για την αποφυγή ερεθισμάτων του δέρματος.
- 8) **Για καρφίδες κνήμης και μηρού** παρέχεται ένα μηχανικό σύστημα εστίασης ως μέρος των εργαλείων. Είναι ομηριακό η εμπρόσθια οπή για τον άξονα σταθεροποίησης να τρυπήσει με το τρυπάνι στο κέντρο του οστού, άνω της καρφίδας. Εάν υπάρχει οποιδήποτε αμφιβολία, η θέση ελέγχεται με ακτίνες X πριν την διάνοιξη της οπής. Δεν παρέχεται καμία εγγύηση ότι αυτό το σύστημα θα έχει αποτελέσματα σε όλες τις περιπτώσεις.
- 9) Στα κατάγματα τα οποία είναι ιδιαίτερα περιφερικά, είναι ομηριακό να βεβαιωθείτε ότι η πλησιέστερη βίδα ανάμεσα στις δύο ή τρεις ακραίες βίδες σφράγισης να βρίσκεται τουλάχιστον 1 cm από την γραμμή του κατάγματος.

- 10) Είναι επίσης σημαντικό ο πληριότερες βίδες σφράγισης να μην εισαχθούν πλησίον της γραμμής κατάγματος, μια που αυτό θα μπορούσε να προκαλέσει προβλήματα εις βάρος της αποτελεσματικής σφράγισης των βιδών, με επακόλουθη αποτυχία του εμφυτεύματος ή της σταθεροποίησης.
- 11) Κατά την επέμβαση, θα πρέπει να αποφέυγεται ο διαχωρισμός του κατάγματος γη όπουδηποτε χρονικό διάστημα, και τα κατάγματα δεν πρέπει ποτέ να στερεωθούν διαχωρισμένα, από την στιγμή που κάτι τέτοιο θα μπορούσε να προκαλέσει καθυστέρηση της συγκαλλήσης ή και σύνδρομο τομέων.
- 12) Ο σωρτός χειρισμός των εργαλείων και των εμφυτεύματος είναι ιδιαίτερα σημαντικός. Το προσωπικό του χειρουργού θα πρέπει να αποφύγει την πρόκληση βλαβών στην εμφυτεύματα λόγω κρούσεως ή αμυγών, καθώς αυτοί οι παράγοντες μπορεί να προκαλέσουν εσωτερικές τάσεις που μπορούν να γίνουν εστίες για την πιθανή θραύση του εμφυτεύματος.
- 13) Σε περίπτωση σφυρηλάτησης ενός οιουδήποτε εργαλείου από αλουμινίου (τα μάυρα μέρη), αυτό θα υποστεί ζημία και πρέπει να αντικατασταθεί. Η αφυρηλάτηση των καρφίδων δυνατά θα εκτελεστεί μόνο διαμέσου των αξένων σφράγισης, οι οποίοι είναι κατασκευασμένοι από βασιμένο χάλιβα ή με εργαλεία εισαγωγής κατάλληλα σχεδιασμένα.
- 14) Θα πρέπει να αποφύγεται το λόγισμα του εμφυτεύματος του Συστήματος Στερέωσης Καταγάμων κατά την εισαγωγή, καθώς αυτό θα μπορούσε να προκαλέσει την θραύση του. Όταν η πλάτη του Σύρματος ηλήνεται στον φλόο, η ταχύτητα εισόδου θα πρέπει να μειωθεί.
- 15) Οποιδήποτε γίνεται χρήση ενός σύρματος Kirschner ή ενός σύρματος Guida, για να κατευθύνετε στην οστική θέση μία βελονίδια, κεφαλή τρυπάνου η βίδας, διαιυλίκης μορφής, θα πρέπει να ακολουθήσετε τις κάτινθη υποδείξεις:
- A) Να χρησιμοποιείτε πάντα σύρμα Kirschner ή σύρμα Guida. **KΑΙΝΟΥΡΓΙΑ ΚΑΙ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ.**
 - B) Να εξετάζετε το σύρμα πριν την εισαγωγή και σε περίπτωση που διαπιστώσετε φθορές ή λυγίσματα να μην το χρησιμοποιήσετε.
 - Γ) Κατά την διάρκεια της εισαγωγής σε ένα σύρμα οιουδήποτε εργαλείου ή εξαρτήματος, ο χειρουργός θα πρέπει να ελέγχει όσο το δυνατόν συχνότερα την άκρη του σύρματος, ώστε να αποφύγει να εισάγει το σύρμα περισσότερο από όσο θα έπρεπε.
 - Δ) Σε κάθε διαδρομή του εργαλείου ή του εξαρτήματος, ο χειρουργός θα πρέπει να ελέγχει ώστε να μην συσωρεύεται στο σύρμα ή στο εργαλείο ή στο έξαρτόματα οστική ή άλλης προέλευσης οστικού που θα μπορούσαν να προκαλέσουν δεσμό το σύρμα, με αποτέλεσμα την πρώθιση του.
- 16) Δεν είναι δυνατό να εκτελέσετε ένα κατάλληλα καθαρισμό του εσωτερικού μίας διαιυλίκης κεφαλής τρυπάνου, κατορθώνοντας να αφαιρέσετε τα οργανικά ή άλλης προέλευσης οστικά, τα οποία έμενουν μετά την χρήση. ΟΙ ΔΙΑΛΥΚΕΣ ΚΕΦΑΛΕΣ ΤΡΥΠΑΝΟΥ ΔΕΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΕΚ ΝΕΟΥ. ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΜΟΝΟ ΣΕ ENAN ΑΣΘΕΝΗ. Όταν η κεφαλή θα πρέπει να χρησιμοποιηθεί εκ νέου στον ίδιο ασθενή, ο χειρουργός θα πρέπει να ελέγχει ότι στην κεφαλή δεν υπάρχουν παρεμποδίσεις, αφαιρώντας την από το τρύπανο και διασχίζοντάς την με ένα σύρμα.
- 17) Σας συμβουλεύουμε να περάσετε ένα σύρμα στην διαιυλική κεφαλή του τρυπάνου πριν την χρήση, ακόμα και αν είναι άθικτη για να βεβαιωθείτε ότι η διαιυλος είναι ελεύθερη από οποιαδήποτε παρεμποδίση.
- 18) Οποιδήποτε σύστημα σταθεροποίησης μπορεί να σπάσει εάν υποστεί ένα υπερβολικό φορτίο λόγω καθυστερημένης ή μη συγκόλλησης.
- 19) Μια προσεγκτική καταγραφή της προδού της επούλωσης θα πρέπει να εκτελεστεί για όλους τους ασθενείς. Σε περίπτωση κατά την οποία ο πάρος αργεί να αναπτυχθεί, ίωση κρειστών άλλα μέτρα για την υποστήριξη της δημιουργίας, όπως για παραδείγμα τον δυναμισμό του εμφυτεύματος με ένα μεγαλύτερο. Είναι επίσης σημαντικό να αποφύγετε την συνέχεια της σταθεροποίησης, με μία σφραγισμένη καρφίδα μικρότερης διαμέτρου, ενός κατάγματος όπου παραπέτατε καθυστέρηση της πόρωσης μετά από 12 εβδομάδες στην περίπτωση της κνήμης ή 16 εβδομάδες στην περίπτωση του μηρού, εξ αιτίας του κινδύνου της αποτυχίας του εμφυτεύματος λόγω καταπόνησης. Εάν σε αυτό το στάδιο ο πάρος δεν διακρίνεται στις ακτίνες X, θα πρέπει να λάβετε υπόψη σας μία πιθανή δεύτερη επέμβαση.
- 20) Συμβουλές για το φορτίο μετά την εισαγωγή μίας μηριαίας καρφίδας σπιθαίς διαδρομής:
- A) Σε περίπτωση διαφρακτών καταγάμων, δεν θα πρέπει να υπάρξει κανένα είδος φορτίου για έξι εβδομάδες.
 - Β) Γενικές συμβουλές μερικού φορτίου (15 κιλά) μετά την επούλωση του τραύματος, βαθμιαία αύξηση έως το πλήρες φορτίο, μόνο όταν υπάρχει η εμφανή ακτινολογική διαπίστωση της δημιουργίας του τύλου.
 - Γ) Σε ασταθή κατάγματα, αρχική ελαφρά στήριξη των δακτύλων του ποδιού, με βαθμιαία αύξηση έως το μέγιστο των 30 κιλών, έως το πλήρες φορτίο μόνο όταν υπάρχει η εμφανή ακτινολογική διαπίστωση της δημιουργίας του τύλου.
 - Δ) Με καρφίδες 10mm μερικού φορτίου (15 κιλών) έως το 50% του βάρους του σώματος, έως το πλήρες φορτίο, μόνο όταν υπάρχει η εμφανή ακτινολογική διαπίστωση της δημιουργίας του τύλου.
 - Ε) Εάν είναι δυνατόν, αποφύγετε την περίπτωση αστοχήσους κατάγματος σταθεροποιημένου με μία καρφίδα διαμέτρου 10mm. Οποιδήποτε δεν μπορείτε να αποφύγετε, ο χειρουργός θα πρέπει να δείξει ιδιαίτερη προσοχή ώστε ο ασθενής να τρέπει αυστηρά τις συμβουλές σχετικά με τα φορτία.
- 21) Εμφυτεύματα, καρφίδες, σώματα-καρφίδες, βίδες, σφράγισης, και εμφυτεύματα του Συστήματος Σταθεροποίησης Κατάγματος δεν πρέπει ποτέ να επωναχρησιμοποιούνται.
- 22) Ο ασθενής θα πρέπει να κληθεί να πληροφορεί τον θεράποντα iατρό του για οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ή μη αναμενόμενη αντίδραση.
- 23) Μην χρησιμοποιήσετε την Τομογραφία Μαγνητικού Συντονισμού σε τμήματα όπου έχει εφαρμοστεί ένα εμφύτευμα.

- 24) Αφαίρεση του βοηθήματος ανήκει στον χειρουργό η τελική απόφαση σχετικά με την σκοπιμότητα ή όχι της αφαίρεσης του εμφυτεύματος. Μετά την αφαίρεση του εμφυτεύματος θα πρέπει να ακολουθήσει μία κατάλληλη μετεγγειρητική θεραπεία για την αποφυγή εκ νέου κατάγματος. Εάν ο οσθενής είναι προχωρημένης ηλικίας με χαμηλό επίπεδο δραστηριότητας, ο χειρουργός μπορεί να αποφασίσει να μην αφαίρεσε το εμφύτευμα μειώνοντας έτσι τους κινδύνους τους οποίους θα επέφερε μια δεύτερη χειρουργική επέμβαση.
- 25) Για το σφράγισμα του εξώλεκτα στο εμφύτευμα του Συστήματος Σταθεροποίησης Κατάγματος, η χειρολαβή θα πρέπει να περιστραφεί αντίστροφα από τους δείκτες ωρολογίου.
- 26) Όλος ο εξόπλισμός θα πρέπει να ελεγχθεί με ιδιαίτερη προσοχή πριν την χρήση για την επιβεβαίωση της οσωτήσης του λειτουργίας. Σε περίπτωση που θεωρείτε ότι ένα στοιχείο, ή εργαλείο είναι ελαπτωματικό, έχει υποστεί βλάβη ή ανάλογη υποψία, ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΙ.
- 27) Μπορεί να απαιτηθεί πρόσθιτος εξόπλισμός για την εφαρμογή ή την αφαίρεση του συνόλου σταθεροποίησης, όπως για παράδειγμα, συνολικές μαλακών ιστών, σύνολο ελαστικής λείανσης, κυλινδρικά τρυπάνια, κλπ.

ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΕΙΣ

1. Μη ένωση ή καθυστέρηση σταθεροποίησης, που μπορεί να προκαλέσουν την θράυση του εμφυτεύματος.
2. Εναστοθρία στα μετάλλα, ή αλλεργικές αντιδράσεις σε ξένα σώματα.
3. Πόνος, δυσφορία, ή ανώμαλες αντιδράσεις οφειλόμενες στην παρουσία του συστήματος.
4. Νευρικές κακώσεις οφειλόμενες σε χειρουργικό τραύμα.
5. Οστική νέκρωση.

Προσοχή: Αυτό το βοήθημα δεν είναι εγκεκριμένο για σταθεροποίηση ή προσκόλληση με βίδες στα οπίσθια στοιχεία (σκέλη) της αυχενικής, θωρακικής ή οσφυϊκής μοίρας της σπονδυλικής στήλης.

Σημαντικό

Όλες οι χειρουργικές επεμβάσεις δεν έχουν επιτυχείς αποτέλεσμα. Υπάρχει περίπτωση εμφάνισης περαιτέρω επιπλοκών ανά πάσα στιγμή οφειλόμενων σε μία μη οσωτή χρήση, ιατρικούς λόγους ή αποτυχία του βοηθήματος, και όπου απαιτείται μία εκ νέου χειρουργική επέμβαση για την αφαίρεση ή την αντικατάσταση του βοηθήματος εσωτερικής σταθεροποίησης.

Διαβίβασης πριν και μετά την χειρουργική επέμβαση, που συμπεριλαμβάνουν γνώση της χειρουργικής τεχνικής και της ορθός επιλογής και τοποθέτησης των βοηθημάτων εσωτερικής σταθεροποίησης είναι σημαντικά στοιχεία για την επιτυχία της χρήσης του συστήματος εσωτερικής σταθεροποίησης Orthofix από πλευράς του χειρουργού.

Η οσωτή επιλογή των ασθενών και η ικανότητα του ασθενή να ακολουθήσει τις δονήσεις του χειρουργού και να ακολουθήσει το σχήμα της προτεινόμενης αγωγής επηρεάζουν σημαντικά τα αποτέλεσματα. Είναι σημαντικό να επιλέξετε τους ασθενείς και να επιλέξετε την καλύτερη θεραπεία, λαμβάνοντας υπόψη τις φυσικές ή/και νοητικές απατήσεις ή/και περιορισμούς. Εάν ένας υπογήφιος μίας χειρουργικής επέμβασης παρουσιάσει μία οποιαδήποτε αντένδειξη ή υπάρχει η προδιάθεση μίας οποιοσδήποτε αντένδειξης, MHN ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ ΤΟ ούστημα εσωτερικής σταθεροποίησης Orthofix.

Υλικά

Το Σύστημα Εσωτερικής Σταθεροποίησης Orthofix αποτελείται από στοιχεία από ανοξείδωτο χάλυβα και κράμα αλουμινίου Τα στοιχεία τα οποία έρχονται σε επαφή με το σώμα του ασθενή είναι από ανοξείδωτο χάλυβα για χειρουργικά έργα/ελέγχα.

ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΚΑΙ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΠΡΟΪΟΝ

Η Orthofix προμηθεύει ορισμένα βοηθήματα εσωτερικής σταθεροποίησης ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ και ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ. Σας συμβουλεύουμε να εξετάσετε την επικέτα του προϊόντος ώστε να διαπιστώσετε αν κάθε βοηθήμα είναι αποστειρωμένο ή όχι.

Αποστειρωμένο

Τα βοηθήματα ή τα κιτ που παρέχονται ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ φέρουν μία επικέτα η οποία αναφέρεται ως εξής: **Το περιεχόμενο της συσκευασίας είναι αποστειρωμένο εκτός αν η συσκευασία ανοιχθεί ή φθαρεί. Μην χρησιμοποιήσετε εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή έχει φθαρεί.**

Μη αποστειρώμένο

Εν απονοίᾳ διαφορετικών ενδείξεων, τα στοιχεία των συστημάτων εσωτερικής σταθεροποίησης Orthofix διατίθενται ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ. Η Orthofix σάς συμβουλεύει όλα τα μη αποστειρώμένα στοιχεία να καθαρίζονται προσεχτικά και να αποστειρώνονται ακολουθώντας τις συνιστώμενες διαδικασίες καθαρισμού και αποστείρωσης. Η ακεραιότητα και η λειτουργία του προϊόντος εξασφαλίζονται μόνο στην περίπτωση κατά την οποία η συσκευάσα δεν έχει υποστεί ζημιές.

Καθαρισμός και συντήρηση (Προσοχή, βλ. οδηγίες στο PQ ISP)

Πριν την χρήση, ένα ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ προϊόν πρέπει να καθαρίζεται με ένα μίγμα φαρμακευτικού οινοπνεύματος 70% και αποσταγμένου ύδατος 30%.

Μετά τον καθαρισμό, το βοηθήμα ή και τα στοιχεία του συστήματος πρέπει να ξεβγαλθούν προσεχτικά με αποστειρωμένο νερό και να στεγνώσουν με ένα καθαρό απαλό ποπ-νωσεν ύψαφασμα.

Για την αποφυγή διάβρωσης, τα στοιχεία πρέπει να διατηρούνται στεγνά και κατά τον καθαρισμό να αποφεύγονται απορρυπαντικά τα οποία περιέχουν ιόντα φθορίου, χλωρίου βρωμίου, ιωδίου ή υδροξυλίου, μια που θα προκαλέσουν ζημιά την ανοδωμένη μαύρη επικάλυψη ενώς οπουδήποτε προϊόντος Orthofix και αυτό μπορεί να αρχίσει την διαδίκαση διάβρωσης φρεύδοντεν σε καταπόνηση.

Πριν την αποστείρωση σας συμβουλεύουμε να επιθεωρήσετε όλα τα στοιχεία από τη στιγμή που ζημιές στην επιφάνεια των μεταλλικών στοιχείων πιθανών να μειώσουν την ιογύ και την αντοχή στην κόπωση και μπορεί να καταλήξει σε διάβρωση. Εάν τα στοιχεία έχουν υποστεί μία οποιαδήποτε ζημιά για οποιονδήποτε λόγο θα πρέπει να αντικατασταθούν αμέσως με νέα. Σας συμβουλεύουμε να συναρμολογήσετε το Σύστημα Ενδομυελώδους Σταθεροποίησης για να ελέγχετε όλα τα στοιχεία.

Αποστείρωση

Ο συνιστώμενος κύκλος αποστείρωσης είναι ο ακόλουθος:

Μέθοδος	Κύκλος	Θερμοκρασία	Χρόνος έκθεσης
Άτριμος	Υπό-κενού	132° - 135°C (270° - 275°F)	Ελχ. 10 λεπτά

Ο εξοπλισμός μπορεί να αποστειρωθεί με το σύστημα συναρμολογημένο, αρκεί οι βίδες σφράγισης να παραμείνουν χαλαρές.

Η αποστείρωση δεν μπορεί να εξασφαλισθεί εάν ο διάσκος αποστείρωσης είναι υπερφορτωμένος. Μην υπερφορτώστε τον διάσκο αποστείρωσης ούτε να συμπεριλάβετε πρόσθετα εμφυτεύματα ή εργαλεία προερχόμενα από οιανδήποτε πηγή.

Η Orthofix είναι υπεύθυνη μόνο για την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα της αρχικής χρήσης των συστημάτων εσωτερικής σταθεροποίησης.

Το ίδρυμα ή ο θεράπων Ιατρός θα πρέπει να αναλαμβάνει όλη την ευθύνη για πιθανές επόμενες χρήσεις των βοηθημάτων.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Ο Ομοσπονδιακός Νόμος (ΗΠΑ) περιορίζει την πώληση του παρόντος συστήματος αποκλειστικά σε Ιατρό ή κατά παραγγελία Ιατρού.

ΚΙΝΔΥΝΟΙ ΑΠΟ ΤΗΝ ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΣΥΣΚΕΥΗΣ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ «ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΜΙΑ ΧΡΗΣΗ»

ΕΜΦΥΤΕΥΣΙΜΗ ΣΥΣΚΕΥΗ*

Η εμφυτεύσιμη συσκευή* της Orthofix προορίζεται μόνο για «ΜΙΑ ΧΡΗΣΗ», γεγονός που υποδεικνύεται με το σύμβολο  στην ετικέτα του προϊόντος. Μετά την αφίρεση από τον ασθενή, η εμφυτεύσιμη συσκευή* πρέπει να αποσυναρμολογείται.

Η επαναχρησιμοποίηση της εμφυτεύσιμης συσκευής* εγκυμονεί κινδύνους επιμόλυνσης για χρήστες και ασθενείς.

Η επαναχρησιμοποίηση της εμφυτεύσιμης συσκευής* μπορεί να επηρέασε την αρχική μηχανική και λειτουργική απόδοση, περιορίζοντας την αποτελεσματικότητα των προϊόντων και θέτοντας σε κίνδυνο την υγεία του ασθενούς.

(*): Εμφυτεύσιμη συσκευή

Οποιαδήποτε συσκευή που προορίζεται:

Εμφυτεύσιμη συσκευή θεωρείται επίσης οποιαδήποτε συσκευή που προορίζεται για πλήρη/μερική εισαγωγή στο ανθρώπινο σώμα μέσω χειρουργικής επέμβασης και πρόκειται να παραμείνει στη θέση της μετά την επέμβαση για 30 ημέρες τουλάχιστον.

ΜΗ ΕΜΦΥΤΕΥΣΙΜΗ ΣΥΣΚΕΥΗ

Η μη εμφυτεύσιμη συσκευή της Orthofix προορίζεται μόνο για «ΜΙΑ ΧΡΗΣΗ», γεγονός που υποδεικνύεται με το σύμβολο  στην ετικέτα ή υποδεικνύεται στις «Οδηγίες Χρήσης» που παρέχονται με το προϊόν.

Η επαναχρησιμοποίηση μη εμφυτεύσιμης συσκευής που προορίζεται μόνο για «ΜΙΑ ΧΡΗΣΗ» μπορεί να επηρέασε την αρχική μηχανική και λειτουργική απόδοση, περιορίζοντας την αποτελεσματικότητα των προϊόντων και θέτοντας σε κίνδυνο την υγεία του ασθενούς.

取扱説明書
ご使用になる前にお読みください

オーソフィックス 内固定システム

内固定システムとその適用症例

オーソフィックス内固定システムとは、大腿骨・脛骨用髓内釘およびフラグメント・фикセーション・システム(フラグメント・スクリュー)などの体内埋入材料(インプラント)をいいます。これらのインプラントは、骨折の治療および再建手術の際に骨を固定する目的で使用します。しかし、これらのインプラントは、正常で健康な骨に取つて代わるものではなく、また、全荷重のストレス(特に不安定性骨折あるいは偽関節、遷延癒合、癒合不全例)を支える目的で製造されたものではありません。あくまでも治療の一環として骨癒合が得られるまでの間、外部からの支持が必要な場合(例えば、歩行の補助)に使用します。

髓内釘(以下ネイルという)の適用症例:

1. 骨幹部骨折(外傷例)で骨端部が閉鎖していれば、2本のロッキングスクリューを近位から遠位までの骨折の外に挿入可能。
2. 病的骨折
3. 再骨折
4. 偽関節
5. 再建術

上記2、3、4および5についても使用部位等の制限事項は1と同じです。

フラグメント・фикセーション・システムの適用症例:

1. 骨折
2. 骨靭帯剥離
3. 骨切り

オーソフィックス社のインプラント製品はすべて専門医しか使用できません。オーソフィックス社製インプラントの使用を監督する外科医は、固定術の手順を熟知するとともに、オーソフィックス・モジュールシステムの原理を十分に理解する必要があります。この固定システムを正しく使用して頂けるよう、またトレーニングの有用なツールとしてご利用頂くためにオーソフィックス社では、"手術テクニック"などの関連情報をまとめた一連のマニュアルを用意しました(例えば一般原理、手術手技など)。オーソフィックスを採用頂いた先生方は、これらのマニュアルを無償でご利用頂けます。

これらのマニュアルをご希望の方は、日本語版をご利用できますので、ご希望の製品名を記述の上、オーソフィックス社またはオーソフィックス社の国内販売代理点までお問い合わせください。

禁忌

オーソフィックス内固定システムは、表示された適用症例以外の目的で使用しないでください。

以下はネイル使用の禁忌となります:

1. 感染が認められる症例。
 2. 次のような一般的な症状が認められる場合。血流が阻害されている。肺機能不全(成人呼吸窮迫症候群、脂肪塞栓症など)潜伏感染。
 3. 適切な術後管理を行えないような心理状態または精神状態の患者や、指示を遵守する能力のない患者。
 4. 异物反応—原材料に対する反応が疑われる場合は、インプラントの埋め込み前に検査を行う必要があります。
- 以下がフラグメント・фикセーション・システムの禁忌となります。
- 異物反応。原材料に対する反応が疑われる場合は、インプラントの埋め込み前に検査を行う必要があります。感染が認められる症状。

警告と使用上の注意

- 1) 適切なインプラントとサイズの正しい選択が極めて重要です。
- 2) オーソフィクスティビアルネイルシステム：ティビアルネイルには、ソリッドネイル（直径 8mm と 9mm）と、カニュレーテッドネイル（直径 10mm, 11mm, 12mm および 13mm）があります。径の細いネイルは、リーミングを行わないか、或いは最小限のリーミングで挿入できます。リーミングを行わないネイルは、殆どの症例において、安定性骨折を支持できるだけの強度を有しており、骨髓血行に与える損傷を最小限に押さえることができます。従って、脛骨への外部血行が阻害されているような全ての骨折に獎勵されます。すなわち、ほとんどの開放性骨折や、Tscherne のタイプ CII, CIII に相当する、軟部組織損傷を伴う、開放性骨折も含まれます。リーミングを行わないネイルのサイズは通常、直径 9mm ですが、骨径が細い場合は直径 8mm のネイルが必要になります。直径 10mm 以上のサイズのネイルは、ほとんどの場合、常にリーミングが必要となります。また、骨折部の位置や安定性も関連します。不安定性の骨折や、粉碎が強い場合、あるいは、骨幹端部の骨折には、適切な固定性を得るために、より径の太いネイルが必要となるため、リーミングが必要となります。骨壊死や筋肉壊死、或いはコンパートメント症候群を引き起こす可能性がありますので、リーミングやネイルの刺入は駆血下で行わないでください。
- 3) カルカネオ・ティビアル・ネイル：特殊なケースでは、足根関節固定の目的で、逆行性ネイルを踵から足根関節を突き切って遠位脛骨に挿入することもあります。順行性ネイルと同様に、選択したネイルの直径に合わせてリーミングを行い、正しいロッキングスクリューへッドのカウンターシンキング（皿のみ）を十分に行ってください。最終癒合促進に最適な時間でネイルをダイナマイズしてください。
- 4) オーソフィックス フェモラル ネイル システム：ネイルを傷つけたり、骨折部が粉碎する可能性があるため、リーミング操作は手に軽く力を入れ、ゆっくりネイルの直径よりも 2mm 大きいサイズまで行うことをお勧めします。弱齢患者では、大腿骨の近位 10cm を更に 1~2mm 広げて、ネイルの近位部（近位部 90mm は強度アップのため、さらに太くなっている）が入るようにするのが賢明です。従って、12/10mm のネイルについては、近位 10cm を 13mm までリーミングする必要があります。通常、これは、柔らかい骨質を有する高齢患者には必要ありません。ネイルの遠位ロッキングスクリューの位置が骨折線に近すぎてはいけません。スクリューの固定力が弱まり、インプラントの折損や固定そのものが失敗する可能性があります。
 - i) リーミングを行ったのち、ネイルを刺入する前に、該当するインターナル・ネイルテンプレートを使用します。これによって、外科医は、ハンマーを用いずにネイルを挿入するためのリーミングの量を確認するとともに、正確なネイル長と、遠位ロッキングスクリューの正しい位置を確認します。
 - ii) 非常に体重の重い患者、および処置の難しい患者の場合は、十分なリーミングが可能であれば、13/11mm または 13/12mm のネイルを使用してください。重度の粉碎骨折で、骨折部の骨があり（あるいはまったく）原型をとどめているような場合、より強力なネイルが必要となることもあります。
- 5) 逆行性フェモラル ネイル システム：骨の遠位末端からのフェモラルネイル挿入の確立した適用に、骨折固定用に、または選定再建手術手順において本システムは製造されました。エントリーポイントは別として、順行性フェモラルネイルシステム用と同じ条件（プロバイゾウ）が適用されます。何れも実行する前に必ず“手術テクニック”をご読んで確認してください。膝関節損傷を回避するために、必ずネイルの遠位末端が骨表面より奥に入らないければなりません。膝に開放性傷口がある場合や開放性骨折に、逆行性フェモラルネイルシステムを使用するのおはお勧めできません。感染の危険性は 5% 位で、これによって膝の敗血性関節炎につながることがあります。それに代わる骨折治療法を考えてください。
- 6) 顎部内骨折治療に逆行性フェモラルネイルと圧縮ロッキングスクリューを使用する場合は、ネイル挿入前は特に慎重に、手の力を抜いた状態を維持し適切なロッキングスクリュー長を選択してください。そしてスクリューを圧縮ナットでロックします。この時、締め付け過ぎないように注意してください。
- 7) 軟組織が薄い場合は、皮膚炎を起こさないように適切なツールでネイルロッキングスクリューのヘッドをひっこめます。
- 8) フェモラルネイル/ティビアルネイル共通：手術器具の中にメカニカル・ターゲティングが用意されています。スタビライジング・ロッドを挿入するためを開ける穴は、ネイル上で穴の中心に穿孔することが極めて重要です。もし何か疑わしい点があれば、穴開け前に位置をエックス線で確認する必要があります。ターゲティングシステムが毎回正常に機能する保証はありません。
- 9) 最遠位部の骨折では、2 本の遠位スクリューのうち、近位側のスクリューが骨折線より少なくとも 1cm 遠位にあることを確認することが重要です。

- 10) 近位ロッキングスクリューを骨折線の近くに刺入しないように気をつけることも重要です。スクリューの有効な固定力が期待できず、インプラントの折損や、固定が失敗に終わる可能性があります。
- 11) 術中は、いかなる場合も骨折部を牽引するのは避けるべきです。また、骨折部は絶対に牽引した状態で固定してはいけません。なぜならば遷延癒合やコンバーテント症候群、あるいはその両方を引き起こすことがあります。
- 12) 器具とインプラントの正しい取り扱いが極めて重要です。手術室のスタッフは、インプラントを傷つけないように注意してください。傷つくとインプラント内部にストレスが生じ、折損を引き起こす引き金となることがあります。
- 13) アルミ合金製の器具（黒色）をハンマーでたたくと、破損することがあり、交換しなければなりません。ネイルをたたいて挿入する場合は、ロッキングロッド（ステンレス製）の部分をたたくか、特別にデザインされた挿入ツールを使ってください。
- 14) フラグメント・フィクセーション・スクリューを挿入時に曲げないでください。インプラントの折損につながることがあります。スクリューのネジ部とシャフト部の境界面が皮質の近くに到達したら、ゆっくり挿入しなければなりません。
- 15) 中空リーマー、ドリルビット、またはスクリューの誘導にキルシュナ・ワイヤーかガイド・ワイヤーを用いる場合は、以下の注意が必要です：
- A) キルシュナ・ワイヤーまたはガイド・ワイヤーは必ず新しいものを使い、絶対再使用しないでください。
 - B) ワイヤー挿入前に、ワイヤーに引っかきや曲りがないか必ず点検し、あれば処分してください。
 - C) ワイヤー上でインプラントや器具を移入する時、医師はワイヤー先端ができるだけ継続的にスクリーンし、間違ってワイヤーを入れ過ぎないように注意してください。
 - D) 器具やインプラントが通る間、医師は、ワイヤーに巻きつき前方に押す恐れのあるインプラントや器具内またはワイヤー上につけた骨の破損等が残っていないか確認してください。
- 16) 中空ドリルビット内の有機体等の残留物を完全に取り除くのは不可能です。従って、中空ドリルビットは絶対再使用しないでください。患者一人に使用するのみです。一度使ったものを同じ患者に再度使用する場合は、ドリルビットに障害物が付着していないか電源装置から抜き取ってワイヤーをそれに通して確認する必要があります。
- 17) 新しい中空ドリルビットでも、使用前にワイヤーをそれに通し、ルーメンに障害物が付着していないか確認することを推奨します。
- 18) 遷延癒合や偽関節例では負荷が増加するため、どんな固定器具も破損することがあります。
- 19) 全ての患者において、治療の進行状態を慎重に監視しなければなりません。仮骨形成が遅い場合、ダイナミゼーションをかけたり、骨移植を行ったり、太いサイズのインプラントへ交換するなど、仮骨形成を促進するための他の手段が必要になる場合があります。径の細いネイルを使用していて、遷延癒合が認められる場合（脛骨では12週、大腿骨では16週を経過時）、インプラントの疲れ破損のリスクがあるため、強固な固定を継続することは避けてください。エックス線で仮骨がまったく確認できない場合は、再手術を考慮する必要があります。
- 20) 逆行性フェモラルネイル挿入後の荷重に関するアドバイス。
- A) 関節内骨折では、最初の6週間は完全に無荷重の状態にしておきます。
 - B) 一般的なアドバイス：創傷治癒後は、仮骨形成が放射線検査で確認されるまで全荷重をかけないで、部分的荷重15kgから徐々に増やしていきます。
 - C) 不安定性骨折では、仮骨形成が放射線検査で確認されるまでは、まず接触する爪先にかかる荷重を最大30kgまで徐々に増やしていきます。
 - D) ネイル10mmでは、ブリッジング仮骨形成が放射線検査で確認されるまでは、部分的荷重15kgから徐々に体重の50%まで増やしていきます。
 - E) 出来れば、直徑10mmのネイルで固定された不安定性骨折の状態は避けてください。このような不安定骨折状態を回避できない場合は、特に注意を払って上記の荷重に関する推奨が実行されるようにしてください。
- 21) インプラント、ネイルエンドキャップ、ロッキングスクリュー、およびフラグメント・フィクセーションシステム・インプラントは再使用できません。
- 22) 医師は、患者に対して、治療中に何らかの異変、あるいは予期せぬ状態が発生した際には報告するよう、あらかじめ通知しておく必要があります。
- 23) インプラントが体に埋め込まれている間はどの部位にもMRIを使用しないでください。
- 24) 装置の抜去：医師はインプラントを抜去できるかどうかの最終的な決定を行う必要があります。再骨折を防ぐため、インプラントの抜去は適切な術後管理の元で行う必要があります。活動量の少ない高齢患者の場合、再手術に伴う危険を回避するためにインプラントを抜去しないことを決断することもあります。

- 25) 抜釘器をフラグメント・フィクセーション・スクリューに取り付けて固定するには、ノブを反時計方向に回してください。
- 26) 使用に先立ち、全ての器具が正しく作動するかどうか慎重に検査を行ってください。部品や装置が、不完全、破損している、または疑わしいと思われる場合は、これを使用してはなりません。
- 27) インプラントの挿入および抜去には、軟部組織レトラクター、フレキシブル・リーマー・セット、中空ドリルなどの器具が必要な場合があります。

予想される悪影響

1. 偽関節、遷延癒合はインプラントの折損につながる場合があります。
2. 金属アレルギー、遺物反応。
3. 痛み、不快感、あるいはインプラントが埋め込まれていることによる違和感。
4. 術中の神経損傷。
5. 骨壊死。

警告：このインプラントは、頸椎、胸椎および腰椎の椎弓根の固定に使用するためには承認されていません。

重要

すべての症例で良好な結果が達成されるわけではありません。不適当な使用、医学上の理由あるいはインプラントの折損等により新たな合併症が発生した場合は、隨時、インプラントを抜去したり、交換するための再手術が必要となります。

オーソフィックス内固定システムを用いての手術を成功に導くには、術前の準備、術中の手技（手術手技に関する知識、インプラントの正しい選択と設置を含む）を医師が良く理解することが重要です。

患者の正しい選択と、患者が医師の治療方針に従う能力を有しているかどうかが治療結果に大いに影響します。肉体的、精神的な活動条件および（または）それらの制限事項を考慮して患者を選択し、最適な治療法を選択することが重要です。手術対象患者が、禁忌に該当する場合や、禁忌の傾向を示す場合は、インプラントを使用しないでください。

器具およびインプラントの材質

オーソフィックス内固定システムは、ステンレスおよびアルミ合金で構成されています。患者に直接接触する部品は医療用ステンレス製です。

滅菌品と未滅菌品

オーソフィックス内固定システム（インプラント）には滅菌品と、未滅菌品がありますので、製品のパッケージに貼られたラベルで確認してください。

滅菌品

滅菌品（デバイスまたはキット品）には、次の記載があります：パッケージが開封されない限り中身は無菌状態です。パッケージが開封されていたり、破損している場合は使用しないでください。

未滅菌品

他に特別な記載がない限り、オーソフィックス内固定システム（インプラント）のコンポーネントは未滅菌で供給しています。オーソフィックス社では全ての未滅菌品の洗浄と滅菌を下記の手順で行うことをお勧めします。
パッケージに破損が無い状態の場合のみ、製品保証を致します。

洗浄と器具のメンテナンス（注意、PQ ISP の説明を参照）

未滅菌品は、ご使用になる前に医療用アルコール 70% と蒸留水 30% の混合液を使用して洗浄しなければなりません。洗浄後、デバイスまたはシステムあるいはその両方のコンポーネントは、滅菌蒸留水で徹底的に灌ぎ、乾かした後、きれいな不燃布で拭いてください。

腐食を防ぐために、コンポーネントは乾燥状態を保ってください。また、洗浄の際に、フッ素系、塩素系、臭素系、ヨウ素系あるいは、水酸化ナトリウム系の洗浄を使用しないでください。一部の器具(黒色の部品)のコーティングを痛め、それが基で腐食がおきるためです。

滅菌前に全ての部品を点検する必要があります。金属部品の表面の傷が、強度と疲労抵抗を減少させ、これが腐食につながることがあります。何らかの理由で部品が損傷している場合は、これをすぐ新しいものに交換する必要があります。全てのコンポーネントのチェックを行ったのち、ネイル用手術器具の組み立てを行ってください。

滅菌

推奨する有効な滅菌サイクルは以下の通りです

方法	サイクル	温度	時間
蒸気滅菌	ハイスピード	132°- 135°C [270° - 275°F]	10分以上

器具は、ロッキングスクリューをゆるめた状態であれば、組み立てたままの状態で滅菌してもかまいません。滅菌トレーを積み重ねすぎると、滅菌を保証することはできません。滅菌トレーを重ね過ぎたり、内容物を入れ過ぎないよう、注意してください。

オーソフィックス社は内固定システム(インプラント)の患者への使用に対し、初回時のみ、その安全性および有効性に責任を負います。それ以降の使用に関しては、システムを購入した団体もしくは使用者が、一切の責任を負います。

警告:連邦法(米国)では、本製品は外科医の注文による販売に限定されています。

「ディスポーザブル」デバイスを再使用する場合のリスク

インプラントデバイス*

オーソフィックスの「ディスポーザブル」インプラントデバイス*には、製品ラベルに^⑧が付いています。

患者から抜去したインプラントデバイス*は、廃棄する必要があります。

インプラントデバイス*を再使用すると、関係者および患者に汚染のリスクが発生します。

再使用のインプラントデバイス*は、製品本来の機械的および機能的性能の保証ができないとともに、製品の有効性を損ない、患者に健康上のリスクが発生します。

(*): インプラントデバイス

以下の内容を意図したすべてのデバイスを指します。

外科的手法により体内に完全または部分的に埋め込まれることを目的とし、術後30日以上にわたり体内に設置され続けるように想定されているすべてのデバイスも、インプラントデバイスと見なされます。

非インプラントデバイス

オーソフィックスの「ディスポーザブル」非インプラントデバイスには、製品ラベルに^⑧が付いています。また、製品に付属する「使用説明書」で確認することもできます。

再使用の「ディスポーザブル」非インプラントデバイスは、製品本来の機械的および機能的性能の保証ができないとともに、製品の有効性を損ない、患者に健康上のリスクが発生します。

使用说明—请在使用前阅读

ORTHOFIX® 内固定系统

描述和适应症

Orthofix内固定系统包括植入性胫骨、股骨髓内钉以及骨片钉系统。这些植入物是用于固定骨骼以达到在重建手术中治疗骨折的目的。它们不能用于替代正常的健康骨骼，也不能用于某些特殊不稳定骨折或骨不连、骨延迟愈合、骨不完全愈合的长期完全负重。在部分病例，建议使用外部支撑(如助行器)。

髓内钉植入的适应症是

1. 创伤性骨干骨折，干骺端完好，使得骨折的远、近端都能植入2枚锁钉。
2. 病理性骨折。
3. 再骨折。
4. 骨不连。
5. 重建手术。

对于以上2、3、4和5，限制条件和第1条相同。

骨片钉植入的适应症：

1. 骨折
2. 骨、韧带撕脱
3. 截骨术

所有的Orthofix内植物只能由专业人士使用。指导使用Orthofix产品的外科医生必须对骨科内固定的过程有全面了解，同时也对Orthofix系统有深刻地认识。为了能够正确地使用这些固定产品，并且建立一个提高和培训的工具，Orthofix制作了几种相关的手册(通用手册、外科应用等)称为“手术技巧”。这些手册对那些使用Orthofix系统的医生是免费提供的。

如果您想以个人名义收到一份甚至更多的这种多语言版本的手册，请联系Orthofix或当地的代理商，并描述想要使用的医疗装置。

禁忌症

Orthofix内固定系统不是被设计或销售用于适应症之外的任何用途。

使用髓内钉系统在下列情况是禁忌的：

1. 活动性感染。
2. 一般情况差，包括：贫血，肺功能障碍(如ARDS，脂肪栓塞)或潜在感染。
3. 病人有心理或神经疾患，不愿或不能遵守术后护理的要求。
4. 特殊过敏体质。对于怀疑过敏的物质，应该在术前加以检验。

下列情况是使用骨片钉系统的禁忌症：

特殊过敏体质。对于怀疑过敏的物质，应该在术前加以检验。有活动性的感染。

警告和预防

- 1) 正确选择植入物的型号和尺寸是非常重要的。
- 2) **Orthofix胫骨髓内钉系统：**胫骨钉是实心的(8mm和9mm直径)或空心的(10mm、11mm、12mm和13mm)。小直径的髓内钉在植入时可以不扩髓或有限扩髓。在绝大多数病例不扩髓的髓内钉有足够的强度保持胫骨骨折稳定性并且对骨的血运损伤最小。因此，建议在所有的对血运有破坏的胫骨骨折使用不扩髓的髓内钉。这些情况包括大部分的开放性骨折和有软组织损伤的Tscherne分类II、III型闭合性骨折。最常用的不扩髓的髓内钉的直径是9mm，但是8mm的髓内钉被用于小直径的骨折。骨折的位置和稳定性是相关的：一个不稳定的或严重粉碎性的骨折，或骨折位于干骺端，可能需要较大的髓内钉以达到良好的稳定性，并且因此可能需要扩髓。扩髓和钉的植入过程，不能

使用止血带,因为这可能导致骨骼肌肉的坏死,和/或筋膜室综合症。

- 3) **Calcaneo-胫骨髓内钉:**在一些特殊的病例,逆行髓内钉可能需要从足后跟植入通过踝关节达到胫骨的远端,以达到踝关节融合的目的。在这种情况下使用逆行髓内钉可能需要适当的扩髓,正确的锁钉植入并仔细的按照手术技巧进行。对于锁钉头要进行适当的埋头处理,以避免皮肤的损伤,髓内钉应当在适当的时间动力化,以防止骨不连。
- 4) **Orthofix股骨髓内钉系统:**为了减少植入髓内钉的力量和减少髓内钉加重骨折处损伤的风险,建议扩髓的直径大于所选择髓内钉的直径2mm。对于年轻的病人,股骨近端的10cm需要再进一步扩髓1~2mm以适应髓内钉近端90mm增粗的部分。因此对于12/10mm的髓内钉,近端的10cm应当扩髓到13mm。这对于老年病人由于骨质较软,没有这个必要。远端锁钉在植入的时候不能靠骨折线太近,否则将会危及螺钉固定的效果,导致植入物失效或固定松动。
i) 扩髓以后在髓内钉植入之前应当使用相应的髓内钉模板,这有利于医生检查扩髓的程度,以保证髓内钉不需要敲击的情况下顺利植入;有利于精确地评估髓内钉的程度,以及正确识别远端锁钉的位置。
ii) 在体重非常重或不配合的病人,如果能够进行适当的扩髓,应当使用13/11mm或13/12mm的髓内钉。再次强调如果是非常严重的粉碎性骨折,骨的完整性很差,应当使用较粗的髓内钉。
- 5) **股骨逆行髓内钉:**该系统是用于从股骨远端植入髓内钉,用于骨折固定或选择性的重建手术,除了竞争点不同,该系统的适应症和顺行的股骨髓内钉系统是一样的。在手术前阅读手术的相关技巧,这里的关键是股骨远端髓内钉尾部要低于骨面以避免损伤膝关节。不建议在开放性骨折或膝关节有开放伤口的情况下使用逆行髓内钉系统。这种情况下感染的风险大约是5%,这可能导致膝关节化脓性感染,应尽量考虑其他的骨折治疗手段。
- 6) 当使用逆行髓内钉治疗髌间骨折而使用加压螺栓的时候,特别要注意在髓内钉插入前保持骨折的复位并且选择合适的加压螺栓的长度。加压螺栓要选择相应的加压螺帽,并避免过度负重。
- 7) 在组织过薄的地方,锁钉要用适当的工具进行埋头处理,以保护皮肤。
- 8) 对于股骨和胫骨髓内钉:在工具中有一套机械瞄准装置,通过导杆前侧的孔,在骨的中央进行钻孔,直达髓内钉是非常重要的。如果对此有任何怀疑,请在钻孔前用X射线对该位置进行检查。不保证该系统每一次都成功。
- 9) 对于非常靠近远端的骨折,保证远端的2个或3个锁钉距离骨折线至少1cm是非常重要的。
- 10) 同样,近端的锁钉也不要过于靠近骨折线,以免影响螺钉固定效果,而导致内植物失效或失败。
- 11) 在手术过程中任何情况下都要避免骨折分离,骨折不能被锁定在分离位,因为这样可能会导致延迟愈合和/或筋膜室综合症。
- 12) 正确操作工具和内植物,手术医生应当避免切割或刮擦内植物,这些因素可能产生应力的改变而使内植物折断。
- 13) 如果任何铝质工具(黑色部分)遭到敲击,它们将被损坏,并且需要更换。敲击髓内钉只能通过硬质钢材制造的锁定螺栓或特殊设计的植入工具。
- 14) 在植入过程中,应当避免折弯骨片钉,因为这样可能会导致植入物的折断。当骨片钉的肩部靠近骨皮质时,插入的速度必须放慢。
- 15) 当使用克氏针或导针导引空心扩髓钻、钻头或螺钉插入到位时,必须注意下列事项:
A) 克氏针或导针必须是新的,而且永远不能重复使用。
B) 导针植入前必须检查,不能有擦痕或曾经折弯。如果发现有这些问题必须抛弃。
C) 在通过导针插入任何工具或植入物时,医生应当尽可能的连续监视导针头以避免过于将导针向前推进。
D) 在每次插入工具或植入物时,医生应当检查是否有骨或其他碎片嵌入导针和工具、内植物之间,这可能使导针随之向前推进。
- 16) 在使用了空心钻头之后,是不可能把其中的组织碎片完全清理干净的。因此,空心钻头不能被重新使用,他们只能被用于单个病人。如果它们在一个病人身上使用第二次,医生应当将钻头从电钻上取下,检查保证其中没有阻碍物,并使导针能从中顺利通过。
- 17) 即使他们是全新的,我们也建议空心钻头在使用前用导针在其中通过以检查其内腔是否有阻碍物。
- 18) 如果发生了延迟愈合或骨不连而导致应力增加,任何固定装置都有可能折断。
- 19) 对于所有的病人,在其骨折愈合的过程中都要认真随访。如果骨痂成长缓慢,应当考虑其他的促进骨痂生长的手段,如内植物的动力化、植骨、更换较大的内植物。在胫骨12周或股骨16周以后,骨折延迟愈合时,避免小直径的髓内钉继续使用也是很重要的。因为,有内植物疲劳断裂的风险。如果这时X射线检查没有骨痂形成,应当考虑二次手术。

- 20) 在植入逆行股骨髓内钉后负重的注意事项：
- A) 对于关节内骨折，应该在术后的前6周完全避免负重；
 - B) 稳定骨折：在伤口愈合以后部分负重(15KG)，当X射线检查有骨痂形成的证据时，缓慢增加到完全负重；
 - C) 对于不稳定骨折，最初由足尖接触地面，负重量逐渐增加到30KG。只有当X射线检查由明显的骨痂形成证据时，才逐步过渡到完全负重；
 - D) 使用10mm髓内钉时，部分负重(15KG)逐渐增加到最大50%体重，直到X射线显示由骨痂桥接的证据才逐步过渡到完全负重；
 - E) 尽量避免在不稳定的骨折使用10mm的髓内钉进行固定。如果无法避免，手术医生应当进行特别处理以保证上述有关负重的建议得到执行。
- 21) 植入物髓内钉尾帽、锁钉以及骨片钉均不能重复使用。
- 22) 病人应当被告知出现任何不利的或预料之外的情况，及时向主管医生报告。
- 23) 在植入物植入期间，不能进行核磁共振检查。
- 24) 取出植入物：由手术医生决定是否取出植入物。植入物的取出，应当在足够的术后治疗后进行以避免再骨折。如果病人是老年人，而且活动很差，手术医生可以决定不取出植入物。这样就可以避免二次手术所带来的风险。
- 25) 要锁紧骨片钉取出器，应当逆时针旋转旋钮。
- 26) 所有的装置在使用前都必须仔细检查以保证良好的工作状态，如果确信工具有任何缺陷损伤或对此有怀疑，该工具不该被使用。
- 27) 在骨折固定或取出内植物时，有可能会用到附件，诸如软组织牵引器、软轴、空心牵引器等等。

可能出现的不良情况

1. 骨不连或延迟愈合可能会导致植入物断裂；
2. 金属过敏或特异体质的过敏反应；
3. 由于植入物存在而产生疼痛、不适、异常感觉；
4. 手术中产生神经损伤；
5. 骨坏死

警告：该装置不能应用螺钉附件或用于颈、胸、腰部脊柱的后路固定（椎弓根）。

重申

不是每个外科手术都能获得令人满意的结果。任何时候支架使用不正确均可产生额外的并发症，医疗原因或是支架原因导致的失败都需要进一步的拆除或替换支架的手术。术前和术中，掌握手术技巧，恰当地选择和安装外支架是医生成功使用Orthofix外支架的关键所在。

选择合适的病人，并且病人能否很好地配合医生的指导和医嘱对疗效的影响很大。拍片检查，选择最佳治疗方案，给予患者身体上和/或精神上的积极鼓励和/或适当的限制是相当重要的。如果手术病人有任何禁忌症或禁忌症倾向的情况，不要使用Orthofix内固定系统。

材料

Orthofix内固定系统由不锈钢和铝合金组成，植入病人体内的部分是由医用级不锈钢制造的。

消毒和非消毒产品

Orthofix提供的内植物产品有消毒的和非消毒的之分，请看产品标签以确定哪些需要消毒。

消毒产品

消毒的装置和套件上这样标明的：包内的物品是消毒的，除非包装被打开或破损。如包装打开或已经破损，请勿使用。

非消毒产品

除非特殊标明Orthofix内固定系统产品都是以非消毒方式提供的。Orthofix建议所有的非消毒产品都要进行适当的清洁和消毒，并遵循建议的清洁和消毒的方法。

如果包装没有破损，产品的完整性和功能是有保证的。

清洁和保养 (注意，请参见说明文件 PQ ISP)

在使用期间非消毒包装的产品必须用70%医用酒精加30%的蒸馏水的混合清洁，清洁之后这个装置和/或系统组件彻底地用无菌蒸馏水进行漂洗，并用干净的非编织物擦干。为避免腐蚀这些组件，必须保持干燥。避免使用含有氟、氯、溴、碘和氢氧离子的清洁剂进行清洁，因为他们会损害Orthofix产品的黑色阳极镀膜，这可能会导致腐蚀。消毒前所有的组件都应进行检查，因为金属组件表面的损伤可能会降低强度和耐疲劳的特性，并且可能导致腐蚀。如果组件有任何损伤，应该马上换一个新的。

组装髓内钉系统以完成所有组件的检查。

消毒

推荐的有效消毒方法是：

方法	循环	温度	持续时间
蒸汽	预真空	132° - 135°C [270° - 275°F]	最少10分钟

装置可以在组装的状态下进行消毒，只要在松弛的状态下锁定螺栓就可以。

消毒盒如果负荷过多，消毒效果不能保证，不要使消毒盒负荷过多。不要往消毒盒加入额外的植入物或工具。

**Orthofix只对最初使用外支架的病人的安全性和有效性负责。医院和医生对再次使用支架的情况负全责。
警告：联邦法律（美国）限制这些产品销售或订购给内科医生。**

重复使用“一次性”器械的风险

植入式器械*

Orthofix制造的“一次性”植入式器械*可通过产品标签上的符号⑧进行识别。

植入式器械*从患者身上取出后，必须进行拆解处理。

重复使用植入式器械*会给用户和患者带来污染风险。

重复使用植入式器械*无法保证最初的机械性能和功能性能，产品的有效性也会减弱，同时还会给患者带来健康风险。

(*):植入式器械

任何用于如下目的器械：

任何可通过外科手术全部/部分植入患者体内的器械，以及手术后仍保留在原位置至少30天的器械均可认为是植入式器械。

非植入式器械

Orthofix制造的“一次性”非植入式器械可通过产品标签上的符号⑧识别，或通过产品随附的“使用说明书”加以识别。

重复使用“一次性”非植入式器械*无法保证器械最初的机械性能和功能性能，产品的有效性也会减弱，同时还会给患者带来健康风险。

Návod k použití - prosím, přečtěte před použitím

VNITŘNÍ FIXAČNÍ SYSTÉM ORTHOFIX®

POPIS A INDIKACE

Systémy vnitřní fixace Orthofix se skládají z implantátů pro nitrodřeňové hřebování femuru a tibie a ze systému implantátů pro fixaci fragmentů. Tyto implantáty jsou určeny jako prostředek ke stabilizaci kosti při ošteřené fraktur a v rekonstrukční chirurgii. Nejsou určeny jako náhrada normální zdravé kosti a neunesou plnou zátěž, zejména v případě nestabilních fraktur, při vzniku paskoloubu a při opožděném nebo nedokončeném zhojení. Jako součást léčení se doporučuje použití vnějších podpůrných prostředků (např. pomůcek k chůzi). Implantáty pro nitrodřeňové hřebování jsou indikovány v následujících případech:

1. Traumatické frakturny diagnosty při uzavřených epifyzách, aby bylo možno vložit dva zajišťovací šrouby vně frakturny distálně i proximálně;
2. Patologické frakturny;
3. Opakováné frakturny;
4. Paskoloubu;
5. Rekonstrukční chirurgie.

U výše uvedených bodů 2, 3, 4 a 5 jsou omezení stejná jako u bodu 1. Systém implantátů pro fixaci fragmentů je indikován v následujících případech:

1. Frakturny;
2. Avulze ligamentu kosti;
3. Osteotomie.

Všechny implantáty Orthofix jsou určeny výhradně k profesionálnímu použití. Chirurg dohlížející na použití implantátů Orthofix musí být plně kvalifikován k provádění ortopedických fixačních výkonů a musí být přiměřeně orientován v technice systému Orthofix. S cílem podpořit správné používání tohoto fixačního systému a vytvořit efektivní propagaci a školici nástroj vyvinula společnost Orthofix několik příruček obsahujících příslušné informace (tj. obecný popis techniky, chirurgické aplikace atd.) s názvem „Operative Techniques“ (operační techniky). Tyto příručky jsou k dispozici bezplatně jako doplňková služba pro chirurgy, které používají systém Orthofix.

Pokud si přejete získat kopii jedné nebo více tétoho příruček, které jsou dostupné v několika jazykových verzích, kontaktujte prosím společnost Orthofix nebo jejího místního zástupce a uvedte popis lékařského zařízení, které hodláte použít.

KONTRAINDIKACE

Systém vnitřní fixace Orthofix je určen a prodáván výhradně k uvedeným účelům. Použití implantátů pro nitrodřeňové hřebování je kontraindikováno v následujících případech:

1. Právě probíhající infekce;
2. Celkový zdravotní stav zahrnující: oběhové potíže, plícní nedostatečnost (tj. syndrom dechové tísni, tuková embolie) nebo latentní infekce;
3. Pacienti, jejichž psychologický nebo neurologický stav způsobuje, že nejsou schopni nebo ochotni dodržovat pokyny k pooperační péči;
4. Přecitlivělost na cizí tělesa. V případě podezření na alergii je nutno před implantací provést testy.

Použití systému fixace fragmentů je kontraindikováno v následujících případech: přecitlivělost na cizí tělesa. V případě podezření na alergii je nutno před implantací provést testy. Právě probíhající aktivní infekce.

VAROVÁNÍ A UPOZORNĚNÍ

- 1) Správný výběr modelu a velikosti implantátu je nesmírně důležitý.
- 2) **Systém Orthofix pro tibiální hřebování:** tibiální hřeby jsou buď plné (průměr 8 mm a 9 mm), nebo duté (průměr 10 mm, 11 mm, 12 mm a 13 mm). Hřeby s menším průměrem se implantují bez předvrstání nebo s minimálním předvrstváním. Nepředvrstané hřeby jsou ve většině případů dostatečně silné, aby stabilizovaly frakturu tibie, a měly by způsobovat menší poškození cévního zásobení kosti. Nepředvrstané hřeby se proto doporučuje pro všechny frakturny, kde bylo porušeno externí prokovení tibie. Mezi tyto případy patří většina otevřených frakturny s poškozením měkkých tkání typů Tscherne CII a CIII. Průměr nepředvrstaného hřeba je obvykle 9 mm; u kostí menších průměrů však může být zapožebí hřebů s průměrem 8 mm. Velikosti nad 9 mm téměř vždy vyžadují předvrstvání. Relevantní je také poloha a

stabilita frakturní: adekvátní stabilizace zlomenin nestabilních, fraktur se závažným stupněm rozříšení nebo fraktur v metaphyzální oblasti může vyžadovat použití větších hřebů a tím také potřebu implantace po převrtání. Převrtání a implantace hřebu se nesmí provádět při přiloženém na fukovacím škridle, protože by to mohlo vést k nekróze kosti nebo svalu a (nebo) ke kompartment syndromu.

- 3) **Kalkaneo-tibiální hřebý:** v určitých případech lze za účelem vyvolení artrodezé hlezenního kloubu implantovat hřeb retrográdně přes patu a napříč hlezenným kloubem do distální tibie. Stejně jako u hřebu anterográdního se provede pro zvolený průměr hřebu adekvátní převrtání, musí se implantovat správně zajišťovací šrouby a je nutno pečlivě dodržovat operační postup. Je nutno provést přiměřené kuželové zapuštění hlav zajišťovacích šroubů , aby se eliminovala možnost dráždění kůže. Hřeb je nutno ve správném okamžiku dynamizovat, aby se stimulovalo konečné spojení.
- 4) **Systém Orthofix pro femorální hřebování:** ke snížení mechanického namáhání hřebu a tím i rizika poškození nebo rozříšení zlomeniny se doporučuje předvrátání o 2 mm šířší, než je průměr navrhovaného hřebu. U mladých pacientů je vhodné provést rozšíření na proximálních 10 cm femuru pouze o 1-2 mm, a to kvůli přizpůsobení většímu proximálnímu rozmezru 90 mm hřebu. Tudíž u hřebu 12/10 mm je nutno předvrátit proximálních 10 cm na 13 mm. To ovšem není nutné u starších pacientů s měkkými kostmi. Distální zajišťovací šrouby hřebu se musí implantovat v blízkosti linie lomu, protože by mohla být ohrožena účinnost fixace šroubem s následným selháním implantátu nebo uvolněním fixace.
- Popuštění, ale jestě před implantací hřebu, je nutno použít vnitřní šablunu hřebu. Tento krok umožní zkontrolovat velikost předvrátání dovolující vložení hřebu bez poklepání, správné odhadnutí délky hřebu a identifikaci správné polohy distálních zajišťovacích šroubů.
 - U pacientů s velmi velkou tělesnou hmotností a u pacientů nespolupracujících lze použít hřeby 13/11 nebo 13/12, je-li možno provést adekvátní předvrátání. Hřeb většího průměru je nutno použít také u fraktur s velkou trášťivou zónou nebo u kosti s malou nebo nulovou integritou.
- 5) **Systém pro retrográdní hřebování femuru:** tento systém byl vyvinut pro určenou indikaci zavedení femorálního hřebu z distálního konce kosti, a to pro fixaci fraktury nebo při vybraných rekonstrukčních postupech. Kromě vstupního bodu platí stejná omezení jako u systému pro anterográdní hřebování femuru. Před provedením jakéhokoli postupu je nezbytné nutné pečlivé seznámení s operační technikou. Je velmi důležité, aby byl distální konec hřebu zanoven pod úroveň povrchu kosti, aby nedošlo k následnému poranění kolenního kloubu. Použití systému k retrográdnímu hřebování femuru se nedoporučuje u otevřených zlomenin nebo je-li otevřená rána v koleni. Nevyhnutelné riziko infekce je kolem 5 % a zde by mohlo vést k septické artritidě kolena. V takových případech je nutno posoudit alternativní možnosti léčby fraktury.
- 6) Při použití kompresních zajišťovacích šroubů u retrográdního hřebu femuru k léčbě vnitroklobuných zlomenin je nutno věnovat zvláštní pozornost dosažení a udržení redukce před zavedením hřebu a zvolení správné délky zajišťovacího šroubu. Šroub je pak nutno pojistit příručnou maticí, která se však nesmí příliš utáhnout.
- 7) V blízkosti tenké vrstvy měkké tkáně je nutno hlavy pojistných šroubů vhodným nástrojem zahloubit, aby nemohlo docházet k dráždění pokožky.
- 8) **U femorálních i tibiálních hřebů** se jako součást instrumentária dodává mechanický zaměřovací systém. Je velmi důležité, aby byl přední otvor pro stabilizační tyč vyrtán ve středu kosti, nad hřebem. Existují-li o tomto nějaké pochybnosti, polohu je nutno zkontrolovat rentgenem před vyrtáním díry. Neposkytuje se žádána záruka, že tento systém bude fungovat ve všech situacích.
- 9) U extrémně distálních fraktur je důležité zajistit, aby proximálnější ze dvou nebo třech distálních zajišťovacích šroubů byl vzdálen nejméně 1 cm distálně od linie lomu.
- 10) Je také důležité, aby proximální pojistné šrouby nebyly implantovány v blízkosti linie lomu, protože by mohla být ohrožena účinná fixace šroubu s možným následným uvolněním implantátu nebo fixace.
- 11) Distrakce frakturní musí být vyloučena po celou dobu operace a frakturny se nesmí fixovat v distrakci, protože by mohlo dojít k opožděnému zhrojení a (nebo) ke kompartment syndromu.
- 12) Velmi důležitá je správná manipulace a instrumentářem i s implantátem. Personál na operačním sále musí pečlivě dbát na to, aby implantáty ochránili před případným poškrábáním nebo jiným mechanickým poškozením povrchu, protože tyto faktory mohou způsobit vnitřní pružnou, která může být ohniskem případného lomu implantátu.
- 13) Při poklepku kladávku na keráky z hliníkových nástrojů (černé součásti) dojde k jejich poškození a je nutno je vyměnit. Poklep na hřeb je možno provádět pouze přes zajišťovací tyče, které jsou vyrobeny z tvrdé oceli, nebo přes zaváděcí nástroje určené k tomuto účelu.
- 14) Systém implantátu pro fixaci fragmentů se v průběhu zavádění nesmí ohýbat, protože by to mohlo způsobit prasknutí implantátu. Nachází-li se zkosení v blízkosti kortexu, musí se zpomalit zavádění.

- 15) Pokud se k zavádění dutého vrtáku, frézy nebo šroubu používá Kirschnerův nebo vodicí drát, je nutno dbát následujících opatření:
- Kirschnerův nebo vodicí drát musí být vždy NOVÝ a NIKDY se nesmí používat opakováně.
 - Drát je nutno před zavedením zkontovalovat, jestli na něm nejsou vrypy nebo ohyby; při známkách jakéhokoli poškození je nutno drát zlikvidovat.
 - V průběhu zavádění jakéhokoli nástroje nebo implantátu přes drát musí chirurg sledovat pokud možno trvale hrot drátu, aby drát nebyl náhodně navened dálé, než je zamýšleno.
 - Během každého průchodu nástroje nebo implantátu musí chirurg zkontovalovat, zda na drátu ani uvnitř nástroje či implantátu neulpely žádné úlomky kosti nebo jiného materiálu, které by mohly způsobit ohnutí nástroje či implantátu na drátu a jeho posunutí dopředu.
- 16) Není možné adekvátně vyčistit vnitřek dutého vrtáku tak, aby se úplně odstranila organická či jiná dráp po jeho použití.
DUTÉ VRTÁKY SE PROTO NIKDY NESMÍ POUŽÍVAT OPAKOVANĚ. JSOU URČENY K POUŽITÍ POUZE U JEDNOHO PACIENTA. Má-li se takový vrták použít podruhé u stejněho pacienta, chirurg musí zkontovalovat, zda je otvor vrtáku čistý. Vrták vyjme z pohonné jednotky a provleče skrz něj drát.
- 17) I u nového vrtáku doporučujeme před použitím provléci skrz jeho otvor drát a ujistit se tak, že lumen je čistý a nejsou u něm překážky.
- 18) Jakékoli fixační zařízení může prasknout, pokud je vystaveno nadmernému zatížení způsobenému opožděným hojením nebo pakloubem.
- 19) U všech pacientů je proto nutno pečlivě sledovat průběh hojení. Pokud se kalus vyvíjí pomalu, může být zapotřebí použít ke stimulaci jeho vývoje další opatření, například dynamizaci implantátu, kostní štěp nebo výměnu implantátu za větší rozměr. Je také důležité vyloučit pokračující stabilizaci zajištěným hřebem malého průměru u frakturní s opožděným zhojením, a to po 12 týdnech u tibie a 16 týdnech u femuru, a to z důvodu rizika únavového lomu implantátu. Není-li na rentgenu po uplynutí této doby viditelný žádný kalus, je nutno vzít uvnitř možnost revizního zášasu.
- 20) Po zavedení femorálního hřebu retrográdním přístupem informujte pacienta o možnosti zatížení.
- Vnitroklobouní frakturny se nesmí prvních šest týdnů zatěžovat vůbec.
 - Všeobecné pokyny: částečné zatížení (15 kg) po zhojení rány, pomalu rostoucí do plného zatížení, pokud se rentgenologicky prokáže tvorben kalusu.
 - U nestabilních fraktur pouze dotyk palcem s postupným nárustem na max. 30 kg, pak nárust na plné zatížení pouze tehdy, je-li radiologicky prokázána tvorba kalusu.
 - U hřebů u průměru 10 mm částečné zatížení (15 kg) do max. 50 % tělesné hmotnosti, s nárustem na plné tělesné zatížení pouze po radiologickém prokázání tvorby přemostujícího kalusu.
 - Pokud možno se musí vyloučit možnost vzniku nestabilní frakturní fixované hřebem o průměru 10 mm. Pokud ji vyloučit nelze, chirurg musí věnovat zvláštní pozornost zajistění toho, aby byla dodržována výše uvedená doporučení pro postupné zatěžování.
- 21) Implantáty, koncové kryty hřebů, zajišťující šrouby a implantáty systému fixace fragmentů se nikdy nesmí používat opakováně.
- 22) Pacienti musí být poučeni, aby o všech nepříznivých nebo neočekávaných účincích informovali svého ošetřujícího chirurga.
- 23) U žádného segmentu se zavedeným implantátem se nesmí používat zobrazování magnetickou rezonancí.
- 24) Odstranění implantátu: konečně rozhodnutí o tom, zda je možno implantát odstranit, provede chirurg. Po odstranění implantátu musí být dodržován vhodný pooperační režim, aby nedošlo k opakování frakture. U starších pacientů s nižší tělesnou aktivitou se může chirurg rozhodnout implantát neodstraňovat vůbec, a tak eliminovat rizika spojená s případným revizním chirurgickým zásahem.
- 25) Extraktor se příepěvem na implantát pro fixaci fragmentů otláčením knoflíku proti směru hodinových ručiček.
- 26) Veškerá zařízení je nutno před použitím pečlivě zkontovalovat, zda správně funguje. Pokud se zdá, že zařízení nebo nástroj jsou vadné, poškozené nebo jinak podezřelé, NESMÍ SE POUŽÍVAT.
- 27) K fixaci a k vynášení implantátů může být zapotřebí dalších nástrojů, jako jsou retraktory měkkých tkání, flexibilní sada na předvrátvání, duté vrtáky a podobně.

MOŽNÉ NEŽÁDOCUCÍ ÚČINKY

- Pakloub nebo opožděně hojení, které mohou vést k lomu implantátu.
- Přecitlivělost na kovy nebo alergická reakce na cizí těleso.
- Bolest, nepříjemné nebo abnormalní pocit v důsledku přítomnosti implantátu.
- Poškození nervů kvůli poranění při implantaci.
- Nekróza kosti.

Varování: Toto zařízení není určeno ke šroubovému připojení ani k fixaci pediklů krčních, hrudních či bederních obratlů.

Důležité upozornění

Ne ve všech chirurgických případech je dosaženo úspěšného výsledku. Kdykoli může dojít k dalším komplikacím způsobeným nesprávným použitím, zdravotním stavem pacienta nebo selháním zařízení; tyto komplikace mohou vyžadovat revizní výkon k odstranění nebo nahradě systému vnitřní fixace.

Předoperární a operační postupy zahrnující znalost chirurgických technik a správnou volbu a umístění systému vnitřní fixace jsou důležitými předpoklady úspěšného chirurgického použití systému vnitřní fixace Orthofix.

Výsledek do velké míry ovlivňuje správná volba pacienta a jeho schopnost respektovat pokyny lékaře a dodržovat předepsaný režim léčby. Je velmi důležité pacienty sledovat a zvolit optimální léčbu podle daných požadavků na fyziickou a (nebo) mentální aktivitu a (nebo) omezení. Pokud potenciální příjemce implantátu vykazuje jakoukoli kontraindikaci nebo je k ní predisponován, NEPOUŽÍVEJTE implantáty systému vnitřní fixace Orthofix.

Materiál

Systém vnitřní fixace Orthofix je vyroben z nerezové oceli a hliníkové slitiny. Součásti přicházející do styku s pacientem jsou vyrobeny z chirurgické nerezové oceli.

STERILNÍ a NESTERILNÍ výrobky

Společnost Orthofix dodává některá fixační zařízení ve STERILNÍM stavu a jiná ve stavu NESTERILNÍM. Sterilitu konkrétního zařízení určete podle označení výrobku.

Sterilní

Zařízení a sady dodávané ve STERILNÍM stavu jsou označeny takto: **Obsah balení je STERILNÍ, dokud není se neotevře nebo nepoškodí. Nepoužívejte, je-li obal otevřený nebo poškozený.**

Nesterilní

Pokud není uvedeno jinak, jsou komponenty pro vnitřní fixaci Orthofix dodávány NESTERILNÍ. Orthofix doporučuje provést správné očištění a sterilizaci všech NESTERILNICH komponent podle doporučených postupů k čištění a sterilizaci.

Integrita a správná funkce výrobku jsou zajištěny pouze za předpokladu, že je obal nepoškozený.

Čištění a údržba (Pozor, viz pokyny PQ ISP)

Před použitím musí být NESTERILNÍ výrobek očištěn v roztoku 70 % čistého lihu a 30 % destilované vody. Po očištění je třeba výrobek a (nebo) systém důkladně opłáchnout ve sterilní destilované vodě a osušit čistou netkanou látkou.

Pro prevenci korozie se komponenty systému musí uchovávat v suchu a k jejich čištění se nesmí používat čisticí prostředky s obsahem fluoridových, chloridových, bromidových, jodidových a hydroxylových iontů, protože by došlo k poškození černé eloxované vrstvy na některých ze součástí systému Orthofix, a tak by mohl být vyvolán proces stresové korozie.

Před sterilizací je nutno všechny součásti prohlédnout, protože poškození povrchu kovových součástí může limitovat pevnost dílu a jeho odolnost při mechanickém namáhání, popřípadě může vést ke korozii. Jsou-li součásti jakýmkoli způsobem poškozeny, musí se okamžitě nahradit novými. Pak se pro kontrolu všech součástí provede sestavení nitrodréfiového fixačního systému.

Sterilizace

Doporučený validovaný sterilizační cyklus je následující:

Metoda	Cyklus	Teplota	Doba působení
Pára	Předsterilizační vakuum	132° - 135°C	Min. 10 minut.

Instrumentárium lze sterilizovat v sestaveném stavu s neutráznými zajišťovacími šrouby. Při přeplenění sterilizačním podnose nelze zaručit sterilitu. Nepreplňujte sterilizační podnos a nepřidávejte další implantáty ani nástroje z jiného zdroje.

Orthofix zodpovídá výhradně na bezpečnost a účinnost použití zařízení pro vnitřní fixaci u původního pacienta. Plnou zodpovědnost za jakékoli následné použití tohoto výrobku přebírá zdravotnické zařízení nebo lékař.

UPOZORNĚNÍ: Podle federálních zákonů USA smí být toto zařízení zakoupeno pouze lékařem nebo na jeho objednávku.

RIZIKA VYPLÝVAJÍCÍ Z OPAKOVANÉHO POUŽITÍ ZAŘÍZENÍ URČENÉHO K "JEDNORÁZOVÉMU POUŽITÍ"

IMPLANTOVATELNÉ ZAŘÍZENÍ*

Implantovatelné zařízení Orthofix určené k "JEDNORÁZOVÉMU POUŽITÍ" je označeno symbolem  zobrazeným na titku výrobku.

Implantovatelné zařízení musí být po vyjmutí z pacienta demontováno.

Opakováné použití implantovatelného zařízení původně riziko kontaminace pro uživatele a pacienty.

Opakováné použití implantovatelného zařízení nemusí garantovat originální mechanické a funkční vlastnosti, snižuje úroveň výrobku a původně rizika pro pacienta.

(*): Implantovatelné zařízení

Každé zařízení, které je určeno:

Každé zařízení určené k úplnému/áste nému zavedení do lidského těla v rámci chirurgického zákroku a určené k tomu, aby zavedené na místo po ukončení zákroku po dobu minimálně 30 dní, je také bráno jako implantovatelné zařízení.

NEIMPLANTOVATELNÉ ZAŘÍZENÍ

Neimplantovatelné zařízení Orthofix určené k "JEDNORÁZOVÉMU POUŽITÍ" je označeno symbolem  zobrazeným na obalu, nebo je označeno v "Návodu k použití" dodávaném s výrobkem.

Opakováné použití neimplantovatelného zařízení určeného k "JEDNORÁZOVÉMU POUŽITÍ" nemusí garantovat originální mechanické a funkční vlastnosti, snižuje úroveň výrobku a původně rizika pro pacienta.

SYSTEM ZESPALANIA WEWNĘTRZNEGO ORTHOFIX®

PL

OPIS SYSTEMU I WSKAZANIA DO JEGO STOSOWANIA

Systemy wewnętrzne zespalania Orthofix składają się z implantów – gwoździ do zespalania śródspikowego oraz implantów systemu zespalania fragmentów kości udowych oraz półszczelowych. Implanty te są stosowane do stabilizacji kości i w rekonstrukcyjnych zabiegach operacyjnych w leczeniu złamań. Ich zadaniem nie jest zastąpienie normalnej, zdrowej kości ani utrzymywanie ciężaru całego ciała, zwłaszcza w przypadku niestabilnych złamań lub przy występowaniu braku zrostu lub opóźnionego zrostu, albo niepełnego gojenia. W czasie leczenia zaleca się stosowanie sprzętu ortopedycznego (np. pomocy do chodzenia).

Implanty – gwoździe do zespalania śródspikowego są wskazane w przypadku:

1. Urazowych złamań trzonu kości długiej pod warunkiem, że nasady kości długiej są zamknięte i dwie śruby ryglujące mogą zostać wprowadzone poza złamaniem zarówno proksymalnie, jak i dystynale.
2. Złamań patologicznych.
3. Ponownych złamań.
4. Braku zrostu.
5. Rekonstrukcyjnych zabiegów operacyjnych.

W przypadku 2, 3, 4 i 5 ograniczenia są takie same, jak w punkcie 1.

Implanty systemu zespalania fragmentów kości są wskazane w przypadkach:

1. Złamań
2. Oderwania przyczepu kostnego więzadła
3. Osteotomii

Wszystkie implanty Orthofix są przeznaczone wyłącznie do zastosowań profesjonalnych. Chirurdzy nadzorujący stosowanie implantów Orthofix muszą być zaznajomieni z procedurami zespalania ortopedycznego, a także znać filozofię działania Systemu Orthofix. W celu upowszechnienia prawidłowego stosowania systemu mocowania i stworzenia skutecznego narzędzia promocji i szkolenia, firma Orthofix opracowała kilka dokumentów o nazwie „Techniki operacyjne”, zawierających potrzebne informacje (ogólne założenia, zastosowania chirurgiczne itd.). Dokumenty te są w ramach dodatkowej usługi udostępniane chirurgom, którzy przyjęli system Orthofix.

Jeśli chciałby(ab) Pan(i) otrzymać egzemplarz (lub egzemplarze) tych instrukcji, które opublikowano w kilku językach, prosimy zwrócić się do Orthofix lub lokalnego, autoryzowanego przedstawiciela firmy i dostarczyć opis używanego urządzenia medycznego.

PRZECIWWSKAZANIA

System zespalania wewnętrznego jest przeznaczony i sprzedawany wyłącznie do stosowania zgodnie z podanymi wskazaniami.

Stosowanie Implantów – gwoździ do zespalania śródspikowego jest przeciwskazane w następujących sytuacjach:

1. Czynna infekcja.
2. Takie ogólne stany zdrowia jak: upośledzone ukrwienie, niewydolność płuc (np. ARDS zator tłuszczywy) lub utajona infekcja.
3. Pacjenci z chorobami psychicznymi lub neurologicznymi, którzy nie chcą lub nie potrafią zastosować się do instrukcji dotyczących rekonwalescencji.
4. Uczulenie na ciała obce. W przypadku podejrzenia występowania uczulenia na zastosowany materiał, przed złożeniem Implantu należy przeprowadzić stosowne badania.

Stosowanie Systemu zespalania fragmentów kości jest przeciwskazane w następującej sytuacji:

Uczulenie na ciała obce. W przypadku podejrzenia występowania uczulenia na materiał, przed złożeniem Implantu należy przeprowadzić stosowne badania. Występowanie aktywnej infekcji.

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

- 1) Niezwykle ważny jest właściwy dobór modelu i wymiarów implantu.
- 2) **System Orthofix do zespalania kości piszczelowych gwoździami:** gwoździe piszczelowe są albo pełne (średnica 8 mm lub 9 mm), albo kaniulowane (średnica 10 mm, 11 mm, 12 mm albo 13 mm). Gwoździe o mniejszych średnicach są wprowadzane bez frezowania lub przy minimalnym frezowaniu. W większości przypadków gwoździe stosowane bez rozwiercania kanalu szpikowego są wystarczające mocne, aby stabilizować złamany piszczel, a powinny powodować mniej więcej uszkodzenia naczyń w kości. Gwoździe stosowany bez rozwiercania kanalu szpikowego jest zatem zalecany we wszystkich przypadkach, w których doszło do zaburzenia zewnętrznego zaopatrzenia piszczeli w krew. Dotyczy to większości złamań otwartych oraz złamań zamkniętych z uszkodzeniem tkanki miękkiej typów Tscherne CII i CIII. Gwoździe stosowane bez rozwiercania kanalu szpikowego mają zwykle średnicę 9 mm, ale do kości o mniejszej średnicy mogą być potrzebne gwoździe osiemiomilimetrowe. Gwoździe o średnicy powyżej 9 mm niemal zawsze wymagają rozwiercania. Ważne jest także położenie i stabilność złamania: stabilizacja niestabilnego lub wieloodłamowego złamania, albo złamania w rejonie przynasady, może wymagać większego gwoździa, który wymaga rozwiercienia przed wprowadzeniem. Rozwiercanie i wprowadzanie gwoździa nie powinno być przeprowadzane w obecności wypełnionej opaski zaciskowej, ponieważ czynności te mogą powodować martwicę kości lub mięsnia oraz / lub zespół ciężkości powięziowej.
- 3) **Gwoździe piętowo-piszczelowe:** w szczególnych przypadkach w celu uzyskania atrodyku stawu skokowego gwoźdzь retrograde może być wprowadzany do dystalnego odcinka piszczeli przez piętę i staw skokowy. Podobnie jak w przypadku gwoździa „antegrade” należy przeprowadzić odpowiednie dla wybranej średnicy gwoździa rozwierczenia, należy także wprowadzić właściwe śruby ryglujące. Starannie przestrzegać zasad techniki operacyjnej. W celu zapobieżenia podrażnieniu skóry, należy przeprowadzić odpowiednie pogłębianie śrub ryglujących. W celu pobudzenia ostatecznego zrostu, w odpowiednim czasie należy dokonać dynamizacji zespolenia.
- 4) **System Orthofix do zespalania kości udowych gwoździami:** w celu zmniejszenia siły działającej na gwoźdz i ewentualnego ryzyka uszkodzenia gwoździa lub fragmentacji złamania, zaleca się przeprowadzenie nawiarcenia do szerokości 2 mm większej od średnicy proponowanego gwoździa. U młodych pacjentów dobrze jest poszerzyć proksymalny odcinek kości udowej o długość 10 cm o kolejne 1-2 mm, aby łatwiej zmieściła się większa, proksymalna część gwoździa o długości 90 mm. Tak więc w przypadku gwoździa 12/10 mm, proksymalny odcinek o długości 10 cm należy rozwiercić do 13 mm. U starszych pacjentów, u których kość jest miększa, zwykłe nie jest to konieczne. Dystalnych śrub ryglujących nie należy wprowadzać w pobliżu linii złamania, mogłyby to mieć niekorzystny wpływ na mocowanie śrub i w rezultacie niewłaściwe działanie implantu lub utratę zespolenia.
 - i) Po rozwiercieniu kanalu, a przed implantacją gwoździa, należy użyć odpowiedniego, wewnętrznego szablonu gwoździ. Pozwala to chirurgowi na sprawdzenie skali rozwiercania, aby można było wprowadzić gwoźdz bez użycia młotka; ocenić dokładnie długość gwoździa oraz określić właściwe położenie dystalnych śrub ryglujących.
 - ii) U bardzo ciężkich lub nieuchętnych do współdziałania pacjentów należy użyć gwoździ o wymiarach 13/11 mm lub 13/12 mm, jeśli można przeprowadzić odpowiednie do ich rozmiarów rozwierczenia. Może być także konieczne zastosowanie mocniejszego gwoździa, jeśli złamanie jest wieloodłamowe, przy niewielkiej ciągliwości lub braku ciągliwości kości.
- 5) **System zespalania kości udowych gwoździami retrograde:** system ten został opracowany do stosowania przy ustalonym wskazaniu do wprowadzania gwoździa udowego od dystalnego końca kości w celu zespolenia złamania lub w niektórych zabiegach rekonstrukcji. Z wyjątkiem miejsca wprowadzenia implantu, zaleca się stosować te same zasady, jak w przypadku stosowania systemu zespalania kości udowych gwoździami antegrade. Jest bardzo ważne, aby przed przeprowadzeniem każdego zabiegu uważnie przeczytać opis techniki zabiegów. Bardzo duże znaczenia ma, aby dystalny koniec gwoździa był zagłębiony pod powierzchnią kości, pozwoli to uniknąć późniejszych uszkodzeń stawu kolanowego. Stosowanie systemu zespalania gwoździami retrograde w obrębie kości udowej nie jest zalecane w przypadku złamań otwartych lub jeśli w kolanie jest otwarta rana. Nieniukonione ryzyko infekcji wynosi około 5%, może ona prowadzić do septycznego zapalenia stawu kolanowego. Należy rozpatrzyć alternatywne metody leczenia złamania.
- 6) W przypadku stosowania zaciśkowych śrub ryglowych z gwoździem udowym retrograde w leczeniu złamań międzykłykciowych należy dołożyć szczególnych starost, aby przed wprowadzeniem gwoździa prawidłowo nastawić złamianą kość i dobrą prawidłową długość śrub ryglującej. Śrubę należy następnie zablokować nakrętką zaciśkową, uważając, aby nie dokręcić jej zbyt mocno.
- 7) Gdy jest to wskazane, w miejscowościach, w których tkanki miękkie są cienkie, aby śrub ryglujących gwoździe powinny być zagłębione odpowiednim narzędziem, pozwoli to zapobiec podrażnieniu skóry.
- 8) **Zarówno w przypadku gwoździ udowych, jak i piszczelowych,** jako element zestawu instrumentów dołączany jest mechaniczny system naprowadzania. Jest bardzo ważne, aby przed otworem na pręt był wywiercony w środkowej części kości, nad gwoździem. W przypadku jakichkolwiek wątpliwości, przed wywierceniem otworu należy sprawdzić położenie gwoździa przeprowadzając badanie promieniami rentgenowskimi. Nie można zagwarantować, że ten system będzie działać zawsze.
- 9) W przypadku złamań lokalizowanych bardzo dystalnie, ważne jest, aby bardziej proksymalna z dwóch lub trzech dystalnych śrub ryglujących była położona co najmniej 1 cm dystalnie w stosunku do linii złamania.
- 10) Jest także istotne, aby proksymalne śruby ryglujące nie były wkręcane blisko linii złamania, bowiem mogłyby to mieć negatywny wpływ na mocowanie śrub i

- być przyczyną niewłaściwego działania implantu lub nieudanego zespolenia.
- 11) W czasie zabiegu należy unikać dystrakcji złamania i złamania nigdy nie powinny być usztywniane w stanie dystrukcji ponieważ mogłyby to spowodować opóźnienie zrostu oraz / lub zespół ciążnoty powięziowej.
 - 12) Niezwłocznie ważne jest prawidłowe obchodzenie się z instrumentami i implantem. Personel sali operacyjnej powinien unikać wszelkich nacięć lub zarysowań implantów, ponieważ takie uszkodzenia mogą powodować wewnętrzne naprężenia, powodujące pęknięcie implantu.
 - 13) Jeśli dojdzie do uderzenia młotkiem któregokolwiek z aluminiowych instrumentów (czarne elementy), zostaną one uszkodzone i należy je wymienić. Wbijanie gwoździ młotkiem może się odbywać jedynie przez prety blokujące, które są wykonane z utwardzonej stali lub przy użyciu specjalnych narzędzi wprowadzających.
 - 14) W czasie wprowadzania implantu systemu zespalania fragmentów kości należy unikać jego zginań, ponieważ mogłyby ono doprowadzić do pęknięcia implantu. Gdy zblizły się do warstwy korowej, należy zmniejszyć prędkość wprowadzania. Zawsze, gdy do wprowadzania kaniulowanego rozwierktwa, wiertla lub śrub stosowany jest drut Kirschnera lub drut prowadnika, należy stosować następujące środki ostrożności:
 - A) Zawsze należy używać NOWEGO drutu Kirschnera lub drutu prowadnika i NIGDY nie należy używać go ponownie.
 - B) Przed wprowadzeniem drutu należy sprawdzić, czy nie jest on porysowany lub pogięty; w przypadku stwierdzenia uszkodzeń drutu należy wyrzucić.
 - C) W czasie wprowadzania jakiegokolwiek instrumentu lub implantu wzduł drutu, chirurg powinien obserwować końcówkę drutu jak najdłużej, aby nie dopuścić do niezamierzonego wprowadzenia drutu zbyt daleko.
 - D) W czasie każdego przejścia instrumentu lub implantu chirurg powinien sprawdzać, czy na drucie albo wewnątrz instrumentu lub implantu nie nagromadziły się drobniny kości lub innego materiału, które mogłyby być przyczyną zgicia drutu i zbyt głębokiego wprowadzenia.
 - 15) Nie się oczyczyć wewnętrzna kaniulowanego wiertla tak dokładnie, aby usunąć wszystkie organiczne lub inne szczątki zalegające tam po użyciu instrumentu. DLATEGO KANIULOWANYCH WIERTŁ NIGDY NIE NALEŻY UŻYWAĆ PONOWNIE. NALEŻY JĘ STOSOWAĆ TYLKO U JEDNEGO PACJENTA. Gdyby wiertło miało zostać użyte drugi raz u tego samego pacjenta, chirurg musi wyjąć je z wiertarki i sprawdzić drutem, czy nie jest zapchane.
 - 16) Nawet, jeśli wiertło kaniulowane jest nowe, zalecamy, aby sprawdzić drutem, czy kanal wiertła jest całkowicie drożny.
 - 18) Każde urządzenia zespalające może ulec pęknięciu, jeśli będzie nadreżane na zwiększoną obciążenie z powodu opóźnionego zrostu lub jego braku.
 - 19) U wszystkich pacjentów należy prowadzić staranny monitoring postępu gojenia się. Jeśli kostnina tworzy się powoli, może zajść potrzeba podjęcia innych działań sprzyjających jej tworzeniu się, na przykład dynamizacji implantu, przeszczepu kostny lub zmiany implantu na większy. Ważne jest także, aby unikać długiej stabilizacji złamania o opóźnionym zroszcie ryglowanym gwoździami o niewielkiej średnicy - ponad 12 tygodni w kości piszczelowej i 16 tygodni w kości udowej – z powodu ryzyka zmęczenia materiału implantu. Jeśli na zdjęciu rentgenowskim nie jest widoczna kostnina, należy rozważyć przeprowadzenie drugiego zabiegu.
 - 20) Porady dotyczące obciążania kończyn po zamocowaniu gwoździa udowego retrograde.
 - A) W przypadku złamów wewnętrzstwowych, przez pierwsze sześć tygodni należy unikać jakiegokolwiek obciążania.
 - B) Ogólna rada: jeśli badanie radiologiczne wykazało tworzenie się kostniny, można stosować częściowe obciążenie (15 kg), następnie można je stopniowo zwiększać do pełnego.
 - C) W przypadku złamów niestabilnych, początkowo dotykanie palcami nóg, później wzrost obciążenia do maksimum 30 kg, pełne obciążanie po radiologicznym potwierdzeniu tworzenia się kostniny.
 - D) Przy zastosowanych gwoździach 10 mm, częściowe obciążenie (15 kg) do maksimum 50% ciężaru ciała, zwiększenie do pełnego obciążenia, gdy badanie radiologiczne wykazuje tworzenie się mostku kostninnego.
 - E) Jeśli to możliwe, należy unikać zespalań niestabilnych złamów gwoździem o średnicy 10 mm. Jeśli nie da się tego uniknąć, chirurg powinien szczególnie zadać o to, aby przestrzegano powyższych zaleceń dotyczących obciążień po zabiegu.
 - 21) Implantów, nasadek na końciki gwoździ, śrub ryglujących i implantów Systemu zespalania fragmentów kości nigdy nie należy używać ponownie.
 - 22) Pacjentów należy pouczyć, aby zgłaszać lekarzowi wszelkie niepożądane lub nieprzewidziane skutki.
 - 23) Nie należy stosować badania metodą rezonansu magnetycznego NMR części ciała, w których zastosowano implant.
 - 24) Wyjmowanie urządzenia: chirurg powinien podjąć ostateczną decyzję, czy można wyjąć implant. Po wyjęciu implantu należy zastosować odpowiednią opiekę pooperacyjną, aby nie dopuścić do ponownego złamania. Jeśli pacjent jest w starszym wieku i mało aktywny, chirurg może postanowić nie wyjmować implantu i wyeliminować w ten sposób zagrożenia związane z drugim zabiegiem chirurgicznym.
 - 25) W celu zaciśnięcia ekstraktora naimplancie Systemu zespalania fragmentów kości, gałkę należy obrócić w kierunku przeciwnym do kierunku ruchu wskazówek zegara.
 - 26) Przed użyciem należy dokładnie sprawdzić wszystkie urządzenia, aby mieć pewność, że działają prawidłowo. NIE NALEŻY UŻYWAĆ instrumentów lub ich elementów, które wydają się wadliwe, uszkodzone lub niepewne.
 - 27) Do mocowania i ekstrakcji może być konieczne zastosowanie dodatkowych narzędzi, takich jak retraktory do tkanek miękkich, zestaw rozwierkatów elastycznych, wiertła kaniulowane itp.

MOŻLIWE SKUTKI NIEPOŻĄDANE

1. Brak zrostu lub opóźniony zrost, który może być przyczyną pęknięcia implantu.
2. Nadwrażliwość na metal lub reakcje alergiczne na ciało obce.
3. Ból, dyskomfort lub nietypowe odczucia związane z obecnością urządzenia.
4. Uszkodzenie nerwu spowodowane zabiegem chirurgicznym.
5. Martwica kości

Ostrzeżenie: Niniejsze urządzenie nie zostało zatwierdzone do mocowania śrub na tylnych częściach (nasadach łuków) kręgów szyjnych, piersiowych i lędźwiowych.

Ważne

Nie wszystkie zabiegi chirurgiczne kończą się powodzeniem. W każdym momencie mogą wystąpić dodatkowe powikłania spowodowane niewłaściwym użyciem, przyczynami medycznymi lub złym działaniem urządzenia. Konieczne będzie wtedy przeprowadzenie kolejnego zabiegu w celu wyjęcia lub wymiany urządzenia do wewnętrznego zespalania.

Ważnymi elementami, mającymi wpływ na powodzenie leczenia przy użyciu urządzeń Orthofix do wewnętrznego zespalania, jest postępowanie przed zabiegiem i w czasie jego trwania, znajomość technik chirurgicznych oraz właściwy dobór i umieszczenie urządzeń do zespalania wewnętrznego.

Na wyniki znaczy wpływ ma prawidłowy dobór pacjenta oraz zdolność pacjenta do przestrzegania instrukcji lekarza oraz stosowania się do systemu leczenia. Ważne jest, aby przeprowadzać badania wstępne pacjentów i wybierać terapię optymalną ze względu na określone wymagania fizyczne i psychiczne ograniczenia pacjentów. Jeśli w kandydata do zabiegu stwierdzono jakkolwiek przeciwwskazanie lub predyspozycję do przeciwwskazania, NIE NALEZY STOSOWAĆ implantów Orthofix do wewnętrznego zespalania.

Materiały

System do zespalania wewnętrznego Orthofix składa się z elementów wykonanych ze stali nierdzewnej i stopu aluminium. Te elementy, które stykają się z ciałem pacjenta, są wykonane ze stali chirurgicznej.

PRODUKT JAŁOWY LUB NIEJAŁOWY

Niektóre z urządzeń do zespalania wewnętrznego są dostarczane przez Orthofix w stanie JAŁOWYM, a inne w NIEJAŁOWYM. Informacje o jałowości każdego urządzenia są podane na etykietce.

Jałowe

Urządzenia lub zestawy dostarczane w stanie JAŁOWYM są opisane w następujący sposób: **zawartość opakowania jest jałowa, jeśli nie zostało ono wcześniej uszkodzone lub otwarte. Jeśli opakowanie zostało wcześniej otwarte lub uszkodzone, nie należy używać urządzenia.**

Niejałowe

Jeśli nie zaznaczono inaczej, elementy Orthofix do zespalania wewnętrznego są dostarczane w stanie NIEJAŁOWYM. Zaleca się, aby wszystkie elementy NIEJAŁOWE zostały odpowiednio oczyściione i wyjalawiione, zgodnie z zalecanymi procedurami czyszczenia i wyjalawiania.

Właściwy stan i sprawność urządzenia są gwarantowane wyłącznie, jeśli opakowanie jest nieuszkodzone.

Czyszczenie i konserwacja (uwaga, zob. instrukcję PQ ISP)

Pred użyciem produkt NIEJAŁOWY musi zostać oczyściony mieszana składającą się w 70% ze spirytusu klas medycznej i w 30% z wody destylowanej. Po czyszczeniu, urządzenie oraz / lub elementy systemu należy starannie wypłukać w jałowej wodzie destylowanej i osuszyć czystą włókniną.

W celu zapobiegania korozji, wszystkie elementy należy przechowywać w stanie suchym. Do czyszczenia nie używać detergentów zawierających jony fluoru, chloru, bromu, jodu lub jony hydroksylowe, powodują one bowiem niszczenie anodyzowanej powłoki produktów Orthofix, co może zainicjować proces korozji naprzemianowej. Przed wyjalawieniem należy sprawdzić wszystkie elementy, ponieważ uszkodzenie powierzchni elementów metalowych może zmniejszyć wytrzymałość i odporność na zmęcenie materiału oraz powodować korozję. Jeśli elementy są w jakkolwiek sposób uszkodzone, należy je niezwłocznie wymienić na nowe.

Należy następnie zmontować system zespalania śródszpikowego, aby sprawdzić wszystkie elementy.

Wyjaławianie

Zaleca się stosowanie następującego, zatwierdzonego cyklu wyjaławiania:

Metody	Cykl	Temperatura	Czas ekspozycji
Para	Próżnia wstępna	132°- 135°C [270°- 275°F]	Minimum 10 minut

Instrumenty mogą być wyjaławiane w stanie złożonym, pod warunkiem, że śruby mocujące nie będą dokręcone.

Nie można zagwarantować jałowości, jeśli taca do wyjaławiania była przeładowana. Nie nakładać na tacę do wyjaławiania zbyt wielu elementów i nie dodawać dodatkowych implantów lub instrumentów z żadnych źródeł.

Orthofix odpowiada za bezpieczeństwo i skuteczność urządzeń do zaspalania wewnętrznego tylko w przypadku, jeśli są stosowane u pierwszego pacjenta. Za kolejne użycia urządzeń pełną odpowiedzialność ponosi u użytkującą urządzenie instytucja lub lekarz.

UWAGA: Na mocy przepisów prawa federalnego USA sprzedaż opisywanego urządzenia może odbywać się wyłącznie przez lekarza lub na zlecenie lekarskie.

ZAGROŻENIA ZWIĄZANE Z PONOWNYM WYKORZYSTYWANIEM URZĄDZEŃ „DO JEDNORAŻOWEGO UŻYTKU”

URZĄDZENIE WSZCZEPIANE*

Wszczepiane urządzenie „DO JEDNORAŻOWEGO UŻYTKU” firmy Orthofix jest oznaczone symbolem  na etykietce produktu.

Po wyjęciu z ciała pacjenta urządzenie wszczepiane* należy rozmontować.

Ponowne wykorzystywanie urządzenia wszczepianego* powoduje zagrożenie skażenia użytkowników i pacjentów.

Ponowne wykorzystywanie urządzenia wszczepianego* nie może gwarantować pierwotnej wydajności mechanicznej i funkcjonalnej, może pogorszyć skuteczność produktów oraz powodować zagrożenia zdrowia pacjentów.

(*): Urządzenie wszczepiane

Każde urządzenie przeznaczone do:

Każde urządzenie przeznaczone do całkowitego / częściowego wprowadzenia do ciała człowieka dzięki interwencji chirurgicznej i mające tam pozostać po zabiegu przez co najmniej 30 dni także jest uznawane za urządzenie wszczepiane.

URZĄDZENIA NIEWSZCZEPIANE

Niewszczepiane urządzenie „DO JEDNORAŻOWEGO UŻYTKU” firmy Orthofix jest oznaczone symbolem  na etykietce lub w „Instrukcji użycia” dostarczonej z produktami. Ponowne wykorzystywanie urządzenia niewszczepianego nie może gwarantować pierwotnej wydajności mechanicznej i funkcjonalnej, może pogorszyć skuteczność produktów oraz powodować zagrożenia zdrowia pacjentów.

Navodila – preberite pred uporabo

ORTHOFIX® INTERNI FIKSIRNI SISTEM

OPIS & INDIKACIJE ZA UPORABO

Orthofix Interne fiksirne sisteme tvorijo intramedularni žbeljni vsadki za stegnenico in golenicu in vsadki sistema za fiksacijo fragmentov. Ti vsadki imajo cilj stabilizacijo kosti pri zdravljenju zlomov in pri rekonstruktivnih operacijah. Njihov namen ni nadomestiti normalno zdrave kosti ali prenašati silo celotne teže, še posebno pri nestabilnih zlomih ali če ni zaraščanja, če je zaraščanje zakasnjeno ali zdravljenje ni popolno. Kot del zdravljenja se priporoča uporaba zunanjne opore (npr. pripomočki za hojo).

Intramedularni žbeljni vsadki so indicirani pri:

1. Travmatičnih zlomih distalne, če so epifize zaprte, tako da lahko vstavite dva zaklepna vijaka izven zloma, tako proksimalno kot distalno.
2. Patoloških zlomov.
3. Ponovnih zlomov.
4. Nezaraščanju.
5. Rekonstruktivni operaciji.

Za zgornje točke 2, 3, 4 in 5 so omejitve enake kot pri točki 1.

Vsadki sistema za fiksacijo fragmentov so indicirani pri:

1. Zlomih
2. Avulzijah kostnega ligamenta
3. Osteotomijah

Vsi Orthofix vsadki so namenjeni samo za strokovno uporabo. Kirurgi, ki nadzorujejo uporabo Orthofix vsadkov morajo temeljito poznati postopke ortopedske fiksacije in dovolj dobro poznati splošno filozofijo sistema Orthofix. Za zagotavljanje pravilne uporabe fiksirnega sistema in kot učinkovito orodje za promocijo in urjenje je Orthofix razvil serijo priročnikov s potrebnimi podatki (t.j. splošna filozofija, kirurška uporaba itd.), ki se imenujejo »Operativne tehnike«. Ti priročniki so na voljo kot dodatna pomoč za kirurge, ki uporabljajo sistem Orthofix.

Če želite prejeti lastno kopijo enega ali več teh priročnikov, ki so na voljo v več jezikih, stopite v stik s podjetjem Orthofix ali njegovim lokalnim pooblaščenim zastopnikom in sporočite opis naprave, ki jo boste uporabili.

KONTRAINDIKACIJE

Orthofix interni fiksirni sistem ni nasnovan ali prodajan za noben drug namen razen navedenih.

Uporaba intramedularnih žbeljnih vsadkov je kontraindicirana v naslednjih primerih:

1. Aktivna okužba.
2. Splošna medicinska stanja, ki vključujejo: poslabšan dotok krvi, pljučna insuficiencia (t.j. ARDS, maščobna embolija) ali latentna okužba.
3. Bolniki s takšnimi psihološkimi ali nevraloškimi stanji, da nočejo ali ne morejo slediti navodilom za pooperativno nego.
4. Občutljivost na tujke. Kjer obstaja sum občutljivosti na materiale, je potrebno pred vsaditvijo opraviti preizkuse.

Uporaba sistema za fiksiranje fragmentov je kontraindicirana v naslednjem primeru:

Občutljivost na tujke. Kjer obstaja sum občutljivosti na materiale, je potrebno pred vsaditvijo opraviti preizkuse.

OPOZORILA & VARNOSTNI UKREPI

1. Pravilna izbira modela in velikosti vsadka je zelo pomembna.
2. **Sistem goleničnih žbeljnih vsadkov:** golenični žbelji so lahko polni (premer 8 ali 9 mm) ali votli (premer 10 mm, 11 mm, 12 mm ali 13 mm). Žbelji manjšega primera so vstavljeni brez ali z minimalnim povrtavanjem. Žbelji, vstavljeni brez povrtanja, so dovolj močni za podporo stabilnega zloma golenice v večini primerov in povzročijo manj poškodb vaskulature kosti. Žbelj, vstavljen brez povrtanja, se torej priporoča v primeru zlomov, kjer je moten zunanj

dotok krvi golenice. To pomeni pri večini odprtih zlomov in zaprtih zlomov s poškodbami mhekega tkiva Tscherne vrst CII in CIII. Običajni premer za žebelj, vstavljen brez povratanja, je 9 mm. Vendar boste mogoče potrebovali 8 mm žebelj za kosti z manjšim primerom. Velikosti nad 9 mm bodo skoraj vedno zahtevala povratanje. Pomembna sta tudi položaj in stabilnost zloma: nestabilen ali zelo zdroljeni zlom ali zlom metafizalnega dela lahko zahteva večji žebelj za zadostno stabilizacijo, in potreba je vstavitev po povratanju. Povratanja in vstavljanja žebeljev ne opravljajte v prisotnosti napihljnene manšete, saj to lahko povzroči nekrozo kosti ali mišic in kompartmentalni sindrom.

- 3) **Petno-golenični žebelji:** v posebnih primerih lahko vstavite retrogradni žebelj skozi peto in preko sklepa gležnja v distalno golenico, za artrodeziranje sklepa gležnja. Tako kot pri antogradnemu žebelju je potrebno opraviti zadostno povratanje za premer izbranega žebelja, potrebno je vstaviti pravilne zaklepne vijke in previdno slediti operativni tehniki. Potrebno je zagotoviti zadostno povratno umaknjenost glavic zaklepnih vijakov, da se prepreči iritacija kože. Žebelje je treba pravočasno dinamizirati, da se spodbudi dokončno zaraščevanje.
- 4) **Sistem stegneničnih žebeljnih vsadkov:** za zmanjšanje potisne sile na žebelju in možnosti poškodbe žebelja ali drobljenja zloma, se priporoča povratanje v širini, ki je za 2 mm večja od premera izbranega žebelja. Pri mladih bolnikih je priporočljivo povečanje proksimalnih 10 cm stegnenice samo za dodatnih 1-2 mm, da sprejme proksimalnih 90 mm žebelja. Torej je za 12/10 milimetrski žebelj potrebno proksimalnih 10 cm povrati na 13 mm. To ponavadi ni potrebno pri starejših bolnikih z mhekjejšimi kostmi. Distalni zaklepni vijaki žebelja ne smejo biti vstavljeni blizu linije zloma, saj se s tem lahko ogroži učinkovitost fiksiranja z vijaki, kar lahko pomeni neuspeh vsadka ali odstop fiksiranja.
- i) Po povratanju, a pred vstavitevijo žebelja je treba uporabiti pravilno interno šablono žebelja. To omogoči kirurgu, da vidi, koliko povrta vanja omogoči vstavitev žebelja brez zabijanja, da pravilno oceni dolžino žebelje in odkrije pravilne položaje za distalne zaklepne vijke.
 - ii) Pri bolnikih, ki ne želijo sodelovati, ali ki imajo zelo prekomerno težo, uporabite 13/11 milimetrski ali 13/12 milimetrski žebelj, če lahko opravite zadostno povratanje. Pazite, močnejši žebelj je potreben, če obstaja resno drobljenje zloma, kjer je kostne integririte malo ali je ni.
- 5) **Sistem retrogradnih stegneničnih žebeljnih vsadkov:** ta sistem je bil razvit za uporabo pri že vzpostavljeni indikaciji za vstavljanje stegneničnega žebelja iz distalnega konca kosti, za fiksacijo zlomov ali pri izbranih rekonstrukcijskih posegih. Z izjemno vhodne točke veljajo isti pogoji kot za sistem za antogradne stegnenične žebeljne vsadke. Temeljito branje operativne tehnike je nujno pred kakršnim koli posegom. Nujno je, da je distalni konec žebelja umaknjen pod površino kosti, da kasneje ne povzroči poškodb kolenskemu sklepu. Uporaba retrogradnega sistema žebeljnih vsadkov v stegnenici ni priporočljiva pri odprtih zlomih ali odprtih rani na kolenu. Obstaja neizogibno 5 odstotno tveganje za okužbe, ki lahko povzroči septični artritis kolena. Razmislitev je treba o alternativnih metodah zdravljenja zloma.
- 6) Ko uporabljate kompresijske zaklepne vijke z retrogradnim stegneničnim žebeljem za zdravljenje intrakondilarnih zlomov, morate še posebej zagotoviti in ohraniti redukcijo pred vstavitevijo žebelja in izbrati pravilno dolžino zaklepnih vijakov. Vijke je nato treba fiksirati s kompresijsko matico in poskrbeti, da niso preveč privitki.
- 7) Kjer je indicirano, da so mehka tkiva tanka, je treba s primernim orodjem odstraniti glave zaklepnih vijakov, da ne pride do iritacije kože.
- 8) Za stegnenične in golenične žebelje je kot del instrumentarija priloženo mehanski usmerjevalni sistem. Zelo pomembno je, da je anteriorna luknja za stabilizacijsko palico zvrtna v sredino kosti, nad žebeljem. Če glede tega obstaja kakšen dvom, pred vtrjanjem preverite položaj z rentgenskim slikanjem. Ni zagotovila, da bo ta sistem vsakič deloval.
- 9) Pri zelo distalnih zlomih je pomembno zagotoviti, da je bolj proksimalni od dveh ali treh distalnih zaklepnih vijakov vsaj za 1 cm oddaljen od linije zloma.
- 10) Prav tako je pomembno, da proksimalni zaklepni vijaki niso vstavljeni blizu linije zloma, saj se s tem lahko ogroži učinkovitost fiksiranja z vijaki, kar lahko pomeni neuspeh vsadka ali odstop fiksiranja.
- 11) Med operacijo se izogibajte distrakciji zloma, ne glede na trajanje, in zlomov nikoli ne pričvrstite v distractri, saj to lahko povzroči zakanitve zračanja in/ali kompartmentalni sindrom.
- 12) Zelo pomembno je pravilno delo z orodji in vsadkom. Osebje v kirurgiji ne sme označevati ali opraskati vsadkov, saj to lahko povzroči notranje strese, ki lahko povzročijo zlom vsadka.
- 13) Če s kladihom zadanete aluminijasta orodja (črne dele), jih lahko poškodujete in jih je torej treba zamenjati. Zabijanje žebeljev lahko opravljate samo skozi zaklepne palice, ki so iz čvrstega jekla, ali s posebej zasnovanimi orodji za vsajanje.
- 14) Sistema za fiksacijo fragmentov med vsajanjem ne upogibajte, saj to lahko povzroči zlom vsadka. Ko je konica blizu korteksa, zmanjšajte hitrost vsajanja.
- 15) Ko uporabljate Kirschnerjevo ali vodilno žico za vodenje vtrtega šila, svedra ali vijke, je potrebno slediti naslednjim varnostnim ukrepom:
- A) Kirschnerjeva ali vodilna žica mora biti vedno NOVA in NIKOLI ne sme biti znova uporabljena.
 - B) Pred vstavitevijo preglejte, da žica nima prask ali ukritivje; če jih najdete, jo odvitezte.
 - C) Med vstavitevijo orodja ali vsadka po žici, mora kirurg kolikor mogoče stalno opazovati konico žice, da ne bi nehote zašla dlje od načrtovane razdalje.
 - D) Med vsakim premikom orodja ali vsadka mora kirurg preveriti, da se na žici ali znotraj orodja ali vsadka niso nabrali kostni ali drugi odpadki, ki bi lahko povzročili zlepiljenje in potisk žice naprej.

- 16) Notranjost votilih svedrov je nemogoče temeljito očistiti organiskih in drugih odpadkov po uporabi. ZATO VOTLIH SVEDROV NE SMETE NIKOLI PONOVNO UPORABITI. NAMENJENI SO UPORABI PRI ENEM SAMEM PACIENTU. Če jih želi znova uporabiti na istem pacientu, mora kirurg zagotoviti, da v svedru ni ovir, tako da ga odklopi iz napajanja in skozenj potisne žico.
- 17) Tudi če so novi, priporočamo, da skozi votle svedre pred uporabo potisnete žico, da zagotovite, da lumen ni oviran.
- 18) Vsaka fiksirna naprava se lahko zlomi, če je podprtveno povečani obremenitvi zaradi zakasnjenega zraščanja ali nezraščanja.
- 19) Pri vseh bolničkih je treba pozorno nadzirati proces zdravljenja. Če se kalus razvija počasi, so mogoče potrebni drugi ukrepi za pospešitev njegove formacije, npr. dinamizacija vsadka, kostni presadek, ali zamenjava vsadka z večjim. Prav tako se je v primeru zakasnega zraščanja treba izogniti daljši stabilizaciji zloma z blokiranim žebljem manjšega premera, in sicer po 12 tednih v golenici in 16 tednih v stegnenici, zaradi tveganja okvare vsadka zaradi obrave. Če takrat na rentgenu ne vidite kalusa, je treba razmisiliti o drugem posegu.
- 20) Nasveti glede obremenitev s težo po vstavitvi retrogradnega stegneničnega žeblja.
- Pri intraartikularnih zlomih prvih šest tednov ne sme priti do nobene obremenitev s težo.
 - Spološen nasvet: po zacetljivosti rame delna obremenitev s težo (15 kg), ki naj se počasi veča do polne obremenitve, ko imate radiološke dokaze o formaciji kalusa.
 - Pri nestabilnih zlomih začnite s pritiskom samo na prstih, povečajte do največ 30 kg, in do polne obremenitve šele, ko imate radiološke dokaze o formaciji kalusa.
 - Pri 10 milimetrskih žebljih: delna obremenitev (15 kg) do največ 50 % telesne teže, in do polne obremenitve šele potem, ko imate radiološke dokaze o formaciji premostitvenega kalusa.
 - Če je možno, se izognite primeru, da se nestabilen zlom fiksira z žebljem premera 10 mm. Če se temu ne morete izogniti, mora kirurg zagotoviti, da se zgoraj omenjena priporočila glede obremenitev s težo dosledno upoštevajo.
- 21) Vsadkov, glavic žebljev, zaklepnih vijakov in vsadkov sistema za fiksacijo fragmentov ne smete nikoli ponovno uporabiti.
- 22) Bolnikom naročite, naj zdravniku-kirurgu poročajo o vseh nezaželenih ali nepričakovanih učinkih.
- 23) Nuklearno magnetno slikanje se ne sme uporabiti na delih telesa, kjer je vsadek.
- 24) Odstranitev naprave: kirurg sprejme končno odločitev, če se vsadek lahko odstrani. Odstranitev vsadka mora slediti primerno pooperativno nadzorovanje, da se prepreči ponovitev zloma. Če je bolnik starejši in ni zelo aktiven, se lahko kirurg odloči, da ne bo odstranil vsadka in se tako prepreči tveganje, povezano z drugim kirurškim posegom.
- 25) Za pricvrstitev ekstraktorja na vsadek sistema za fiksacijo fragmentov je treba gumb obrniti v nasprotni smeri urinega kazalca.
- 26) Vso opremo je treba pred uporabo previdno pregledati, da se zagotovi njihova uporabnost. Če mislite, da je orodje ali kakšen njegov del okvarjen, poškodovan ali sumljiv, ga NE UPORABITE.
- 27) Možno je, da bo za namestitev ali odstranitev fiksacije potrebnata dodatna oprema, npr. retraktorji za mehko tkivo, fleksibilno orodje za povrtavanje, votli svedri itd.

MOŽNI NEZAŽELENI UČINKI

- Nezaraščanje ali zakasnjenje zaraščanje, ki lahko povzročita zlom vsadka.
- Občutljivost na kovine ali alergična reakcija na tujeck.
- Bolečina, nelagodje, ali neobičajni občutki zaradi prisotnosti naprave.
- Poškodbe živčevja zaradi kirurške travme.
- Nekroza kosti.

Opozorilo: Ta naprava nima dovoljenja za vijačenje ali fiksiranje na posteriorne elemente (pedikle) vratne, prsne ali ledvene hrbitenice.

Pomembno

Nima vsak kirurški poseg uspešnega rezultata. Zaradi nepravilne uporabe, medicinskih razlogov ali odpovedi naprave lahko v vsakem trenutku pride do dodatnih komplikacij, ki lahko zahtevajo kirurški poseg za odstranitev ali zamenjavo interne fiksirne naprave.

Za uspešno uporabo Orthofix internih fiksirnih naprav so pomembni predoperativni in operativni postopki, ki vključujejo poznавanje kirurških tehnik in pravilno izbiro in položaj internih fiksirnih naprav. Pravilna izbira bolnika in sposobnost bolnika, da upošteva navodila zdravnika in sledi predpisanim režimom zdravljenja, bosta zelo vplivala na rezultate. Pomembno je pregledati bolnike in izbrati optimalno terapijo glede na fizične in/ali duševne potrebe in/ali omejitve. Če kandidat za kirurški poseg kaže kakršno koli kontraindikacijo ali ima predispozicije za kakršno koli kontraindikacijo, NE UPORABITE Orthofix vsadkov za interno fiksiranje.

Materiali

Orthofix Sistem za notranjo fiksacijo tvorijo deli iz nerjavečega jekla in zlitin aluminija. Deli, ki pridejo v stik z bolnikom so iz kirurškega nerjavečega jekla.

STERIL & NESTERILEN izdelek

Orthofix dobavlja nekatere naprave za notranje fiksiranje STERILNE, druge pa NESTERILNE. Preglejte etiketo na izdelku, da se prepričate glede njegove sterilnosti.

Sterilen

Naprave ali izdelki, ki so STERILNI, so označeni takole: **Vsebina embalaže je STERILNA, razen če je embalaža odprta ali poškodovana. Ne uporabite, če je embalaža odprta ali poškodovana.**

Nesterilen

Če ni drugače označeno, so Orthofix deli za notranje fiksiranje NESTERILNI. Orthofix priporoča da vse NESTERILNE dele pravilno očistite in sterilizirate po priporočenih postopkih za čiščenje in sterilizacijo.

Integriteta in učinkovitost izdelka sta zagotovljeni samo, če embalaža ni poškodovana.

Čiščenje & vzdrževanje (Pozor, preberite navodila PQ ISP)

Pred uporabo je treba NESTERILNE izdelke očistiti z mešanico 70 % medicinskega alkohola in 30 % destilirane vode. Po čiščenju je treba napravo in/ali dele sistema temeljito izprati v sterilni distilirani vodi in posušiti s čisto, netkano krpou.

Za preprečitev korozije morajo biti deli suhi in pri čiščenju ne smete uporabiti detergentov s fluoridnimi, kloridnimi, bromidnimi, jodidnimi ali hidroksilnimi ioni, saj poškodujejo črni anodizirani premaz na Orthofix izdelkih, kar lahko povzroči stresno korozijo.

Pred sterilizacijo preglejte vse dele, saj lahko poškoda na površinahkovinskih delov zmanjša čvrstost in odpornost za obrabo in lahko vodi k nastanku korozije. Če so deli poškodovani, jih takoj zamenjajte za nove. Nato sestavite intramedularni fiksirni sistem in preverite vse dele.

Sterilizacija

Priporočeni, validirani sterilizacijski cikel je:

Metoda	Cikel	Temperatura	Čas izpostavitve
Para	Pred vakuumom	132° - 135°C [270° - 275°F]	Najmanj 10 minut

Orodje lahko sterilizirate sestavljenjo, če zaklepni vijaki niso priviti.

Sterilnosti ne moremo zagotoviti, če je pladenj za sterilizacijo prepoln. Pladnja za sterilizacijo ne napolnite pretirano in ne dodajajte vsadkov ali orodij iz kakršnih koli drugih virov.

Orthofix je odgovoren samo za varnost in učinkovitost prve uporabe internih fiksirnih naprav v bolniku. Ustanova ali zdravnik nosita polno odgovornost za kakršnokoli nadaljnjo uporabo naprav.

POZOR: Federalni zakoni (ZDA) določajo, da lahko to napravo prodaja samo zdravnik ali po naročilu zdravnika.

TVEGANJE PRI PONOVNI UPORABI NAPRAVE ZA "ENKRATNO UPORABO"

VSADEK*

"ENKRATNO UPORABA" vsadka* Orthofix s prepoznavno oznako,  objavljena na etiketi izdelka. Ko iz pacienta odstranimo napravo, moramo vsadek* razstaviti.

Zaradi onesnaženosti je ponovna uporaba vsadka za enkratno uporabo* tveganja in predstavlja nevarnost za uporabnika oziroma pacienta.

Ponovna uporaba vsadka* ne zagotavlja delovanja naprave tako kot pri prvi uporabi.

Lahko pride do slabšega mehaničnega delovanja in manjše funkcionalnosti naprave, kar ogroža pacientovo zdravje.

(*): Vsadek

Katerakoli naprava, ki se uporablja za

Katerakoli naprava, ki se v celoti ali samo delno vgrajuje v telo s pomočjo kirurškega posega in ostane v telesu najmanj 30 dni, se prav tako smatra za vsadek.

NAPRAVA, KI SE JE NE MORE VSADITI

Naprava za "ENKRATNO UPORABO" Orthofix, ki se ne sme vsaditi, ima prepoznaven simbol  . Na etiketi izdelka so navedena "Navodila za uporabo", ki se dobavijo skupaj z izdelkom.

Ponovna uporaba "ENKRATNE" naprave, ki se ne sme vsaditi, ne zagotavlja dobrega

mehaničnega delovanja in dobre funkcionalnosti. Pri ponovni uporabi lahko pride do slabših rezultatov uporabe izdelka in ogrožanja pacientovega zdravja.

설명서 - 사용 전에 읽으십시오

ORTHOFIX®

내고정 시스템

설명 및 적용증

Orthofix 내고정 시스템은 대퇴골 및 경골에 대한 골수내 네일링 임플란트와 골절 고정 시스템 임플란트로 구성되어 있습니다. 이 임플란트는 골절 치료 및 재건 수술 시골 안정화 방법으로 사용되기 위한 것입니다. 이 임플란트는 건강한 정상 골을 교체하거나, 또는 특히 불안정한 골절 또는 비유합, 지연유합이나 불완전 치유 존재시 원전 체중 부하력을 견디도록 고안되지 않았습니다. 치료 일환으로 외부 지지 기구(예, 보행 보조 기구)를 사용하는 것이 권장됩니다.

골수내 네일링 임플란트는 다음의 경우에 사용됩니다.

1. 골단이 폐쇄된 경우 골간의 외상성 골절, 2개의 고정 나사를 근위 및 원위 양쪽으로 골절의 외부에서 삽입할 수 있음.
2. 병적 골절.
3. 재골절.
4. 불유합.
5. 재건 수술.

위의 2, 3, 4 및 5의 경우, 제한 조건은 1번과 같습니다.

골절 고정 시스템 임플란트는 다음의 경우에 사용됩니다.

1. 골절
2. 골인대 건열
3. 절골술

모든 Orthofix 임플란트는 전문 의료인용입니다. Orthofix 임플란트 사용을 감독하는 시술의는 반드시 정형외과적 고정 시술에 대해 완전한 지식을 갖추고 있어야 하며 Orthofix 시스템의 철학에 대해 충분히 숙지해야 합니다. 고정 시스템의 올바른 사용을 장려하고, 효과적인 홍보 및 교육 도구를 마련하기 위해, Orthofix에서는 "시술 기술"이라고 하는 관련 정보(즉, 일반 철학, 수술 시 사용 등)에 대한 여러 설명서를 개발하였습니다. 이 설명서는 Orthofix 시스템을 선택하는 시술의에게 무료 서비스로 제공됩니다.

이 설명서는 여러 언어로 제공되며 사본을 한 부 이상 받기 원하시면, 사용하는 의료 기기에 대한 설명과 함께 Orthofix 또는 현지 공인 대리점에 문의해 주십시오.

금기 사항

Orthofix 내고정 시스템 적용증 외 목적으로 사용되거나 판매되어서는 안 됩니다.

골수내 네일링 임플란트를 다음의 상황에서 사용하는 것은 금기입니다.

1. 활동성 감염.
2. 혈액 금급 장애, 폐부전증(즉 ARDS(급성 호흡 곤란 증후군), 지방색전증) 또는 잠복 감염 등의 일반 의학적 상태.
3. 시술 후 관리 지침을 준수할 의사가 없거나 능력이 없는, 정신질환 또는 신경질환을 가진 환자
4. 이물질 민감성. 물질 민감성이 의심되는 경우 임플란트 시술 전에 검사를 해야 합니다.

골절 고정 시스템을 다음의 상황에서 사용하는 것은 금기입니다.

이물질 민감성. 물질 민감성이 의심되는 경우 임플란트 시술 전에 검사를 해야 합니다. 활동성 감염 존재.

경고 및 사전주의사항

- 1) 올바른 임플란트 모델과 크기를 선택하는 것은 매우 중요합니다.

- 2) **Orthofix 경골 네일링 시스템:** 경골은 고형(직경: 8mm 및 9mm) 또는 도관형(직경: 10 mm, 11mm, 12mm 및 13mm)입니다. 직

경이 보다 작은 네일은 확공을 하지 않거나 최소의 확공을 한 후 삽입합니다. 대부분의 경우 비확공형 네일은 안정한 경골 골절을 지지할 정도로 강하며, 골 혈관계에 손상은 덜 초래합니다. 따라서 경골의 외부 혈액 공급에 지장이 생긴 모든 골절의 경우 비확공형 네일 사용을 권장합니다. 여기에는 대부분의 개방성 골절 및 Tscheine 유형 I&II의 연조직 손상이 수반된 폐쇄성 골절이 포함됩니다. 비확공형 네일의 보통 직경은 9mm이나 보다 직경이 작은 골의 경우 8mm이 필요할 수도 있습니다. 9mm가 넘는 크기의 네일은 언제나 약간의 확공이 필요합니다. 또한 골정의 위치 및 안정성도 관련이 있습니다. 불안정하거나 심한 분쇄 골절, 또는 골간 단부의 골절의 경우 충분한 안정화를 위해 보다 긴 네일이 필요할 수 있으며 따라서 확공 후 삽입해야 합니다. 팽창된 지혈대가 있으면 골 피사 또는 근육 피사 및/또는 구획증후군을 초래할 수 있으므로 이 경우에는 확공 및 네일 삽입을 시행해서는 안 됩니다.

- 3) **뒷발꿈치경골 네일**: 특별히 일부 사례에서 발목 관절의 유합을 위해서 발꿈치를 통해 발목 관절을 가로질러 원위 경골로 네일을 역행으로 삽입할 수 있습니다. 역행 네일과 마찬가지로, 선택한 네일의 직경에 대해 충분한 확공을 시행해야 하며 올바른 고정 나사를 삽입하고 주의 깊게 수술 기법을 따라야 합니다. 피부 자극을 방지하기 위해 고정 나사 헤드의 키너터싱킹을 충분히 해야 합니다. 최종 융합이 잘 되도록 하려면 제때에 네일을 기동해야 합니다.
- 4) **Orthofix 대퇴부 네일링 시스템**: 네일에 가해지는 구동력 그리고 네일 손상이나 골절 분쇄 위험 가능성을 감소시키기 위해 제안된 네일 직경보다 2mm 큰 쪽으로 확공하는 것을 권장합니다. 젊은 환자의 경우 대퇴골의 근위 10cm를 단 1-2mm만 넓혀 보다 큰 근위 90mm 네일이 들어갈 수 있도록 하는 것이 바람직합니다. 따라서, 12/10mm 네일의 경우, 근위 10cm를 13mm로 확공해야 합니다. 이는 나이가 많은 환자의 경우에는 골이 덜 단단하기 때문에 대개 필요하지 않습니다. 나사가 효과적으로 고정되지 못하여 임플란트 실패 또는 고정 기능 손실이 초래될 수 있으므로, 네일의 원위 고정 나사를 골절선에 가깝게 삽입하면 안 됩니다.
- 확공 후, 네일 임플란트 전에 해당 내부 네일 텁플릿을 사용해야 합니다. 그러면 시술의가 확공 정도를 확인하여 망치질을 하지 않고 네일 삽입을 할 수 있으며, 네일 길이를 정확하게 평가하고 원위 고정 나사의 올바른 위치를 파악할 수 있습니다.
 - 과체증이거나 기형이 있는 환자의 경우, 확공이 충분히 되도록 하기 위해서는 13/11mm 또는 13/12mm 네일을 사용해야 합니다. 또한 골이 거의 보전되지 않았거나 전혀 보전되지 않은 심한 분쇄 골절의 겨우 보다 강한 네일이 필요할 수도 있습니다.
- 5) **역행 대퇴 끌고정술 시스템**: 이 시스템은 골절 고정을 위해 또는 일부 재건 시술에서 골의 원위 말단으로부터 대퇴 네일을 삽입하는 데 사용하도록 개발되었습니다. 도입 지점을 제외하고는 선행 대퇴부 네일링 시스템과 같은 조건이 적용됩니다. 모든 시술을 수행하기 전에 수술 기법을 반드시 숙득해야 합니다. 무릎 관절에 부착적인 손상이 생기지 않도록 네일의 원위 말단이 골 표면 아래로 오목하게 들어가야 합니다. 개방성 골절 또는 무릎에 얼린 상처가 있는 경우 대퇴부 역행 네일링 시스템을 사용하는 것은 권장되지 않습니다. 불가피한 감염 위험은 약 5%이며, 이는 무릎의 패혈성 관절염으로 이어질 수도 있습니다. 골절 치료에 대한 대체 방법을 고려해야 합니다.
- 6) 과간 골절 치료를 위해 역행 대퇴 네일과 함께 압박 고정 나사를 사용하는 경우, 네일 삽입 전에 고정을 취하고 유지되도록 하고, 올바른 길이의 고정 나사를 선택하도록 특히 주의해야 합니다. 그 다음 과하게 조이지 않도록 주의하면서 압박 너트로 나사를 고정시킵니다.
- 7) 연조직이 약아서 필요한 경우, 피부 자극을 방지하기 위해 적절한 도구를 사용하여 고정 나사의 헤드가 오목하게 들어가도록 합니다.
- 8) **대퇴 및 경골 네일 모두의 경우, 기계적 표적화 시스템이 기구의 일부로 제공됩니다.** 안정화 로드를 위한 앞쪽 구멍을 끌 중앙에 네일 위로 드릴로 내는 것이 매우 중요합니다. 이에 대해 의문이 생길 때, 구멍을 드릴하기 전에 x-선 검사로 위치를 확인해야 합니다. 이러한 상황이 매번 발생하지는 않습니다.
- 9) 말단 원위 골절에서, 2~3개의 원위 고정 나사 중 보다 근위부에 있는 나사가 골절선에 최소 1cm 떨어져 있어야 합니다.
- 10) 또한 나사가 제대로 고정되지 못하여 임플란트 또는 고정이 안될 수 있으므로, 근위 고정 나사를 골절선에 가깝게 삽입하지 않는 것 또한 중요합니다.
- 11) 시술 시 어느 시점에서든지 골절 신연은 피해야 하며, 절대로 골절이 신연 상태로 고정되어서는 안 됩니다. 이는 지역유합 및/또는 구획증후군을 초래할 수 있습니다.
- 12) 기구와 임플란트를 정확히 조작하는 것이 매우 중요합니다. 수술진은 임플란트에 패임이나 흡집이 생기지 않도록 해야 합니다. 이러한 요인은 내부 충격을 유발하여 임플란트 파손 가능성이 생길 수 있습니다.
- 13) 알루미늄 기구(검정색 부품)에 망치질을 하면 손상됨으로 반드시 교체해야 합니다. 네일 망치질은 경화강 재질의 고

정로드 또는 특별히 고안된 삽입 도구를 통해서만 해야 합니다.

- 14) 삽입 시 골절 고정 시스템 임플란트를 구부리면 임플란트가 파손될 수 있으므로 절대로 피해야 합니다. 챔퍼가 피질에 근접하면, 삽입 속도를 반드시 줄여야 합니다.
- 15) 도관 확공기, 드릴 비트 또는 나사를 제 위치로 유도하기 위해 Kirschner 와이어 또는 가이드 와이어를 사용하는 경우, 다음 예방조치를 취해야 합니다.
- A) Kirschner 또는 가이드 와이어는 항상 새 것이어야 하며 절대로 재사용해서는 안 됩니다.
 - B) 와이어에 흡집이 있거나 구부러짐이 없도록 삽입 전에 와이어를 확인해야 하며, 발견 시 와이어를 폐기해야 합니다.
 - C) 기구 또는 임플란트를 와이어 위로 삽입할 때, 시술의는 와이어가 의도한 정도보다 우발적으로 멀리 들어가지 않도록 가능한 한 지속적으로 와이어 텁을 관찰해야 합니다.
 - D) 기구 또는 임플란트가 매번 통과할 때마다 시술의는 와이어 위 또는 기구나 임플란트 내부에 축적된 뼈나 기타 잔류물이 있는지 확인해야 합니다. 이러한 축적물을 인해 기구나 임플란트가 와이어에 결합하여 앞으로 밀릴 수 있습니다.
- 16) 사용 후 도관 드릴 비트 내부에 남아 있는 유기를 또는 기타 잔류물이 없도록 충분히 세척하는 것은 불가능합니다. 따라서 도관 드릴 비트는 절대로 재사용해서는 안 됩니다. 도관 드릴 비트는 환자 한 명에게만 사용해야 합니다. 같은 환자에게 두 번째로 사용해야 하는 경우, 시술의는 드릴 비트에서 전원을 제거한 후 와이어를 통과시켜 막힘이 없는지 반드시 확인해야 합니다.
- 17) 새 드릴 비트인 경우에도 사용하기 전에 도관 드릴 비트에 와이어를 통과시켜 내강에 막힘이 없는지 확인할 것을 권장합니다.
- 18) 모든 고정 장치는 지연유합 또는 비유합에 의해 부하량이 증가하는 경우 파손될 수 있습니다.
- 19) 모든 환자의 경우 치유 과정을 조심스럽게 모니터링해야 합니다. 가골 형성이 느리게 진행되는 경우, 이를 촉진하기 위해 임플란트의 동적 전환, 골 그라프트 또는 보다 큰 임플란트로의 교체 등과 같은 다른 조치가 필요할 수도 있습니다. 또한 임플란트의 피로 파손 위험이 있으므로 경골의 경우 12주 또는 대퇴골의 경우 16주 후, 지연유합이 있는 골절을 직경이 작은 고정된 네일로 계속해서 안정화시키는 것은 피하는 것이 중요합니다. 이 때 X-선상으로 가골이 보이지 않으면, 이차 중재술을 고려해야 합니다.
- 20) 역행 대퇴 네일 삽입 후 체중부하에 대한 지침.
- A) 관절내 골절의 경우, 첫 6주 동안은 체중부하가 전혀 없어야 함.
 - B) 일반 지침: 상처가 치유된 후 부분 체중부하(15kg), 방사선상으로 가골 형성이 보이는 경우 완전 체중부하로 천천히 증가.
 - C) 불안정 골절의 경우, 처음에는 발가락 접촉부터 최대 30kg까지 증가, 방사선상으로 가골 형성이 보이는 경우에만 완전 체중부하로 진행.
 - D) 10mm 네일 사용의 경우, 부분(15kg) 내지 최대 체중의 50%의 체중부하, 방사선상으로 가교 가골 형성이 보이는 경우에만 완전 체중부하로 증가.
 - E) 가능하다면 불안정 골절은 10mm 직경의 네일로 고정시키는 상황을 피해야 합니다. 그런 상황이 불가피한 경우, 시술의는 위의 체중부하 지침사항이 반드시 지켜지도록 특별히 유의해야 합니다.
- 21) 임플란트, 네일 끝쪽 캡, 고정 나사 및 골절 고정 시스템 임플란트는 절대로 재사용해서는 안 됩니다.
- 22) 부작용이나 예기치 못한 상황이 생기는 경우 담당 시술의에게 보고하도록 환자에게 지시해야 합니다.
- 23) 임플란트가 적용된 모든 분절에 핵자기共振 측정을 해서는 안 됩니다.
- 24) 장치 제거: 임플란트 제거 가능 여부에 대한 최종 결정은 시술의가 내려야 합니다. 재골절을 방지하기 위하여 시술 후 충분한 관리를 한 후 임플란트를 제거해야 합니다. 노인 환자이거나 활동 수위가 낮은 환자의 경우, 시술의의 판단에 따라 임플란트를 제거하지 않음으로써 2차 수술에 따르는 위험을 없앨 수 있습니다.
- 25) 골절 고정 시스템 임플란트에 축출기를 고정시키려면, 놈을 시계반대방향으로 돌려야 합니다.
- 26) 사용하기 전에 모든 장비가 제대로 작동하는지 세밀하게 검사해야 합니다. 구성요소 또는 기구에 결함이 있거나, 손상된 것으로 생각되거나 의심이 되는 경우, 이를 사용해서는 안 됩니다.
- 27) 고정 및 제거 시 연조직 축출기, 유연 확공 세트, 도관 드릴 등과 같은 추가 장비가 필요할 수 있습니다.

발생가능한 부작용

- 불유합 또는 지연유합, 이는 임플란트 파손을 초래할 수 있음.
- 금속 파인딩 또는 이물질에 대한 알레르기 반응.
- 장치 존재로 인한 통증, 불쾌감, 비정상적인 감각.
- 외과적 외상으로 인한 신경 손상.
- 골괴사.

경고: 이 장치는 경추, 흉추 또는 요추의 후방구조(척추경)에 대한 나사 부착물이나 고정 장치로 인가받지 않았습니다.

중요

모든 수술 사례의 결과가 성공적인 것은 아닙니다. 부적절한 사용, 의학적 사유 또는 장치 고장으로 인해 부가적인 합병증이 발생할 수 있으며, 내고정 장치 제거 또는 교체를 위해 수술적 재중재가 필요할 수 있습니다.

시술의가 Orthofix 내고정 장치를 성공적으로

이용하기 위한 중요한 고려 사항으로는 수술 기법 그리고 내고정 장치의 올바른 선택 및 배치에 대한 지식을 비롯한 술 전 과정과 수술 과정이 있습니다.

적절한 환자 선정 및 의사의 지시사항과 처방된 치료법에 대한 환자의 준수 능력이 결과에 큰 영향을 미칩니다. 신체적 및/또는 정신적 활동 요건 및/또는 제약점을 고려한 최적의 치료법 선택 및 환자의 선별이 중요합니다. 수술 대상자에게 금기사항 또는 금기 가능성 있는 경우에는 Orthofix 내고정 임플란트를 사용하지 마십시오.

재질

Orthofix 내고정 시스템은 스테인레스 스틸과 알루미늄 합금 구조로 이루어져 있습니다. 환자에 접촉하는 구성요소는 외과용 등급의 스테인레스 스틸로 만들어져 있습니다.

멸균 및 비멸균 제품

Orthofix는 일부 내고정 장치를 멸균 상태로 제공하며 기타 제품은 비灭균 상태로 제공됩니다. 제품 라벨을 검토하여 각 장치의 멸균 상태를 확인하십시오.

멸균 상태임

灭균 상태로 제공되는 장치 또는 키트에는 다음과 같은 라벨이 있습니다. 포장된 내용물은 포장이 개봉되어 있거나 손상되지 않은 경우 멸균 상태입니다. 포장이 개봉되어 있거나 손상된 경우 사용하지 마십시오.

비灭균 상태

별도로 명시되지 않은 경우, Orthofix 내고정 구성요소는 비灭균 상태로 제공됩니다. Orthofix에서는 모든 비灭균 상태의 구성요소를 권장 세척 및 멸균 절차에 따라 적절하게 세척하고 멸균할 것을 권장합니다.
포장이 손상되지 않은 경우에만 제품 무결성과 성능이 보장됩니다.

세척 및 유지보수 (주의: PQISP 지침 참고)

사용하기 전에 비灭균 상태의 제품은 반드시 의료용 등급 알코올 70%와 증류수 30%로 된 혼합액을 사용하여 세척해야 합니다. 세척 후, 장치 및/또는 시스템 구성요소를 멸균 증류수로 칠저하게 헹구고 깨끗한 부직포를 사용하여 물기를 제거해야 합니다.

부식을 방지하기 위해, 구성요소를 반드시 건조 상태로 보관해야 하며 세척 시 불소, 염소, 브롬, 요오드 및 수산화 이온이 함유된 세제는 절대 사용하지 말아야 합니다. 이러한 세제는 Orthofix 제품의 산화피막 처리된 검정색 코팅을 손상시키며, 응력 부식 과정을 일으킬 수 있습니다.

금속 구성요소 표면에 손상이 있으면 강도, 피로 저항도를 감소시킬 수 있으며 부식을 초래할 수 있으므로 멸균 전에 모든 구성요소를 점검해야 합니다. 구성요소가 어떤 식으로든 손상된 경우, 새 것으로 즉시 교체해야 합니다.
그리고 나서 골수내 고정 시스템을 조립하여 모든 구성요소를 확인합니다.

멸균

검증된 권장 멸균 주기는 다음과 같습니다.

방법	주기	온도
증기	사전 진공	132°- 135°C [270° - 275°F]

노출 시간
최소 10분

고정 나사가 조여지지 않은 상태일 때 기구는 조립된 상태로 멸균할 수 있습니다.

멸균 트레이를 과도하게 적재한 경우에는 멸균성이 보장될 수 없습니다. 멸균 트레이를 과도하게 적재하거나 다른 출처의 임플란트나 기구를 추가로 포함시키지 마십시오.

Orthofix는 내고정 장치를 환자에게 처음 사용하는 경우의 안전성과 유효성에만 책임을 집니다. 그 이후의 장치 사용에 대한 책임은 전적으로 기관 또는 의료인에게 있습니다.

주의: 미 연방법에 따라 이 장치는 의사에게만 판매되어야 하며 의사의 지시에 의해서 사용되어야 합니다.

“1회용” 장치를 재사용함으로써 발생할 수 있는 위험

이식형 장치*

Orthofix의 “1회용” 이식형 장치*는 제품 라벨에 ⑧ 기호로 표시됩니다.

환자에게서 장치를 제거한 후 이식형 장치*는 폐기해야 합니다.

이식형 장치*를 재사용하면 사용자 및 환자가 감염될 위험이 있습니다.

이식형 장치*를 재사용하면 장치 본래의 기계적 및 기능적 성능이 떨어지고, 제품의 효율성 역시 감소되며 환자의 건강까지 위협할 수 있습니다.

(*): 이식형 장치

해당 장치:

수술을 통해 신체에 전체 또는 일부를 주입하도록 고안되거나 처치 후 30일 이상 동일한 부위에 고정시키도록 고안된 장치도 이식형 장치로 간주합니다.

비이식형 장치

Orthofix의 “1회용” 비이식형 장치는 라벨 또는 제품과 함께 제공되는 “사용 방법”에서 ⑧ 기호로 표시됩니다.

“1회용” 비이식형 장치를 재사용하면 장치 본래의 기계적 및 기능적 성능이 떨어지고, 제품의 효율성 역시 감소되며 환자의 건강까지 위협할 수 있습니다.

يؤدي إلى نخر العظام أو العضلات، وأو ملائمة الجuntas المضغوطه.

مسامير عظام الساق Calcaneo: في الحالات المحددة الخاصة قد يتم غرس مسامير رجعي غير العصب وغير مفصل الكاحل داخل عظم الساق القاuchi، لفرض اثنين مفصل الكاحل.

وبخصوص المسamar التقديمي، يجب إجراء توسيع مناسب لقطر المسamar المحدد، وغرس مسامير القفل المناسبة وتطبيق التقنيات الجراحية بعناية، يجب إجراء حفرة توسيع ملائمة لروؤس مسامير القفل الولبية لمنع تهيج الجلد. يجب تقوية المسamar في الوقت المناسب لدعم الالتمان الهائي.

جهاز تسخير القفل الفخذ Orthofix: تقليل الفوة الدافعة على المسamar والمطرز المخلطة لتحريك المسamar أو ثنيت الكسر يوصى بإجراء توسيع بعرض 2 ملم أكبر من قطر المسamar المقترن، بحيث قد ينبع في حالات المرض الشاب توسيع المطرز الفخذ الذي يزيد على 2-1.5 ملم فقط لاحتواء الجزء الداني الآخر 90 ملم لمسamar. ومن ثم، بالنسبة لمسamar 10/12 ملم، يجب أن يتم توسيع الجزء الداني 10 ملم إلى 13 سـ، ولهذا هنا ضرورة بالنسبة للفحص كبار السن الصابرين بليونة العظام. يجب عدم غرس مسامير القفل الولبية القاuchi بالقرب من خط الكسر، حيث قد يؤثر ذلك على ثبيت المسamar الولبية بشكل قعال مما يؤدي إلى فشل عملية الردع أو التثبيت.

(i) بعد إجراء التوسيع، يجب استخدام قالب المسamar الداخلي في الملة، ولكن قبل زراعة المسamar، ويمكن هذا الجراح من التحقق من مدى التوسيع لمسamar بغرس المسamar بدون طرق، وتقدير قطر المسamar بدقة وتحديد الأوضاع الصحيحة لثبيت القفل الولبية القاuchi.

(ii) بالنسبة لمسamar البالغين أو المتعاقدين، يجب استخدام مطرز 11/13 ملم أو 12/13 ملم إذا تم إجراء التوسيع المناسب، قد تستدعي الحاجة استخدام مسامار أقوى مجدداً في حالة ثبيت الحادس الكسر مع قليل من السلامة الخطية أو بدونها.

جهاز تسخير عظام الساق الرجعي: تم تطوير هذا الجهاز وفقاً للتوضيح المتبوع لإدخال المسamar في عظام الفخذ من الطرف القاuchi للعظم، ولثبيت الكسور أو إجراءات الاستئناء المحددة. باستثناء نقطه الدخول، تم توضيح الشروط نفسها مثل المتبوعة مع جهاز تسخير عظام الساق الرجعي، تغيير قافية التقنيات الجراحية بعنايةً أمراً أساسياً قبل ثنيت أي إجراء، ومن المهم تثبيت الطرف القاuchi للمسamar من أسفل العظام، لتجنب التغير الواقع على مفصل الركبة، لا يوصى باستخدام جهاز تسخير الرجعي في عظام الفخذ في الكسور المفتوحة أو إذا كان يوجد جرح مت泓 في الركبة، الخطر الحتمي للإصابة بالعدوى هو 5% تقريباً، وقد يؤدي هذا إلى انهاب المفاصل الإللتاني في الركبة، ويجب مراعاة الآساليب البديلة لعلاج الكسر.

عند استخدام مسامير القفل الولبية للضغط مع مسامير رجعية بعظام الساق لعلاج الكسور بين اللقمنين، يجب توثيق الحذر عند القيام بيد الكسر والحفاظ عليه قبل قليل.

(6) المسamar، وعند تحديد الموضع الصحيح لثبيت القفل الولبية، يجب عدم قليل المسamar الولبية بأحد الأمثلة لتجنب تهيج العروق.

(7) عند الإشارة إلى أن الأنسجة الرخوة رقيقة، يجب عدم قليل المسamar الولبية بأحد الأمثلة لتجنب تهيج العروق.

(8) بالنسبة لمسامير عظام الفخذ وقطع الساق، يتم تأثير نظام سهاميكانيكي كجزء من الجهاز، ومن المهم للغاية أن يكون القلب الأمامي لقضيب الثبيت محظوظاً في منتصف العظام أعلى المسamar، وإذا وجدت أي شكوك بشأن هذا الأمر، فيجب فحص الموضع باستخدام الأشعة السينية قبل حفر الثقب، ليس هناك ضمانات بأن هذا النظام يعمل في كل مرة.

(9) في الكسور القاuchi للغاية، من المهم التأكد من أن القلب الأكتر اثنين أو ثلاثة من مسامير القفل القاuchi هو 8 سم على الأقل بعيداً عن خط الكسر.

(10) من المهم عدم غرس غرس مسامير القفل الولبية الدانية بالقرب من خط الكسر، حيث قد يؤثر ذلك على ثبيت المسamar بشكل قعال مما يؤدي إلى فشل عملية الردع أو التثبيت.

(11) يجب تجنب إتلاف الكسر أثناء إجراء العملية الجراحية، و يجب عدم قليل المسamar إطلاقاً عندما تكون في حالة افتراق حيث قد يؤثر ذلك إلى تأخير الالتمان وأو حدوث ملائمة الجير.

(12) يعتبر التعامل الصحيح مع الجهاز والمزروعات أمراً شديد الأهمية، يجب أن يتجنب فريق عمل غرفة العمليات حدوث أي نقر أو دخش بالمزروعات حيث إن هذه العوامل قد تفتح ضغوط داخلية والتي قد تصبح نقطة تدبر لاحتلال سكر المروع.

(13) إذا تم طرق أي من أدوات الألومنيوم (الأجزاء، السداد)، فمن المتحمل أن تضرر و يجب استخدام قضبان القفل، المصنوعة من الفولاذ المصلد، وأن يستخدم أدوات مصممة لهذا الغرض.

(14) يجب تجنب إحداث زرورات جهاز ثبيت الشدادة أثناء الغرس حيث إن هذا قد يؤدي إلى كسر المزروعات، عندما تكون الحافة المشطوفة قربة من القرفة، فيجب خفض سرعة الرز.

(15) إذا تم استخدام سلك كريشنر أو سلك توجيه لوجهة موضع الثقب المقتنى، أو لقمة الثقب، أو المسamar إلى موضعه، فيجب مراعاة الاحتياطات التالية:

(أ) يجب أن يكون سلك كريشنر أو سلك التوجيه جيداً داشاً و يجب عدم إعاقة استخدامه.

(ب) يجب تثبيت السلك بالرغم من احتدامه بالسلك، و يجب عدم تسبيعه إذا وجد أي من ذلك.

(ج) أثناء إدخال أي آدا أو زرور فوق سلك، يجب على الجراح فحص فصل السلك بشكل مستمر كلما أمكن، وذلك لتجنب دفعه بدون قصد أحد من الحد المطلوب.

(د) وخلال كل تمرة للذلة أو المزروع، يجب أن تتحقق الجراح من عدم وجود عظم أو غير ذلك من الحمام التمازكي فوق السلك أو داخل الأذلة أو المزروع مما قد يؤدي إلى ربطها على السلك ودفعها للأمام.

(16) من المستحب تطبيق الرجع الداخلي لقمة الثقب المقتنى بشكل جيد للتحلخ من البقايا العضوية أو غيرها من البقايا التي تعلق بها بعد الاستخدام، وبالتالي فيجب الانتباه عن إعادة استخدام قلم الثقب المقتنى مطلقاً، فهي مخصصة للاستخدام مع مرض واحد فقط إذا لم يستخدمها مرة أخرى ب نفس المريض، فيتعين على الجراح أن يتحقق من خلو لقمة الثقب من أي عواقي، وذلك بإزالة تلك المقاول من وجدة الطاقة وتفrier سلك داخليها.

(17) وحتى إذا كانت قلم الثقب جديدة، فحين تصبح تفريز سلك أسلق لقمة الثقب المقتنى قبل الاستخدام، ولتحقيق من خلو التجويف مما يسد.

(18) قد ينكسر أي جهاز ثبيت إذا تعرض لحمل زائد بسبب تأخير الالتمان أو عدم الالتمان.

(19) يجب مراعاة قسم الالات الالتمان لدى جميع المرضى بوعاء، إذا كان معدل تحمل الشدادة عالياً، مثل تحريك المزروع أو المزروع في ظهر الفخذ، أو استبدال المزروع بأخر، ومن المهم أيضاً تجنب الالات المواصل غرس قفل بخط ضيق مع كسر متاخر في الالتمان، بعد 12 أسبوع في عظام الساق و16 أسبوعاً في عظام الفخذ، وبعد غرس مسامير رجعية بعمر الساق.

(20) ينصح بحمل الأوزان بعد غرس مسامير رجعية بعمر الساق.

(أ) في الكسور بين المفاصل، يجب عدم حمل الأوزان خلال السنة أسيبي الأولى.

(ب) تنصيحة عامة: إن حمل الأوزان الجزيئي (15 كجم) بعد إغلاق الجرح، يزيد بيته حتى الوصول إلى حمل الأوزان بالكامل عند وجود دليل بالأشعة على تكون دشيد.

® ORTHOFIX

جهاز التثبيت الداخلي من

الوصف ودعاي الاستعمال

تكون أجهزة التثبيت الداخليية من Orthofix من مزروعات المسامير بداخل النفي للخداع والساقي ومزروعات جهاز تثبيت الشدفة، وتعتبر هذه المزروعات وسائل لثبيت العظام للكسور والجرحات الترميمية، وهي غير مخصصة لاستبدال العظام الصناعية أو تحمل الضغوط الناتجة عن حمل الأوزان الكاملة، خاصة في حالات الكسور غير المستقرة أو في وجود عدم التئام أو تأخر الالتئام أو التئام غير كامل، يوصى باستخدام وسائل مساعدة خارجية (مثل الأجهزة المساعدة على المشي)، كجزء من العلاج.

يتم استخدام مزروعات المسامير بداخل النفي في:

1. الكسور الرضيجية بالجدل بشرط أن يكون المُشاش مغلقاً، لذا يمكن غرس مساميرتين من مسامير القفل اللولبية خارج الكسر لكل من الفاقي والداني.
2. الكسور البترعية.
3. الكسور المتكررة.
4. الكسور غير المثبتة.
5. الجراحة الترميمية.

تطبق الحدود الواردة في البند 1 على البند 2 و3 و4 و5 المذكورة أعلاه.

يتم استخدام مزروعات جهاز تثبيت الشدفة في:

1. الكسور
2. إصبات قاع الرباط العظمي
3. الخروقات العظمية

جميع مزروعات Orthofix مخصصة لاستخدام المهني فقط، يجب أن يكون الجراحين المشرفين على استخدام مزروعات Orthofix على وعي كامل بإجراءات تثبيت معدات تقويم العظام، بالإضافة إلى فهم فلسفة جهاز Orthofix. لتعزيز استخدام الصحيح الجهاز التثبيت وأتأمين آمنة زروجية وتدريجية فعالة، طورت Orthofix العديد من الأدلة التي تحتوي على معلومات ذات صلة (مثل الفلسفة العامة والمتطرق الجراحي وما إلى ذلك) ضمن «التقنيات الجراحي». وتنطوي هذه الأدلة كخدمة مجانية للجراحين الذين اخترعوا جهاز Orthofix. إذا كنت تزيد استعمال نسخة شخصية أو أكثر من هذه الأدلة والمتوترة بعدة لغات، فيرجاء الاتصال بـ Orthofix أو المندوب المحلي المفوض وقسم وصف للجهاز الطبي المستخدم.

مواطن الاستعمال

لم تُصمم جهاز تثبيت الداخلي من Orthofix ولا ينبع لأي أغراض أخرى خلاف الأغراض المحددة.

يتعارض استخدام مزروعات المسامير التي ثُبّتت داخل النفي مع الحالات التالية:

1. العدوى الشديدة.

2. الحالات الطبية العامة بما في ذلك: ضعف تدفق الدم والقصور الرئوي (مثلاً متلازمة الضائقة التنفسية الحادة (ARDS) والانصمام الدهني) أو العدوى الكلمية.
3. المرض غير المألوف وغير القارئين على إنتاج إشارات الرعاية التالية للجراحة.

4. الحساسية تجاه الأسمدة الفقيرة، عند الشك في إثارة المواد للحساسية، ينبغي إجراء اختبارات قبل عملية الزرع.

يتعارض استخدام جهاز تثبيت الشدفة مع الحالات التالية:

1. الحساسية تجاه الأسمدة الفقيرة، عند الشك في إثارة المواد للحساسية، ينبغي إجراء اختبارات قبل عملية الزرع، وجود عدوى نشطة.

التحذيرات والاحتياطات

1. من الأمور ذات الأهمية القصوى، ضمان الاختيار الصحيح لطاراز المزروع وجسمه.

جهاز تثبيت عظام الأنسجة من Orthofix: تكون مسامير عظام الساق إما مصمتة (بقطار 8 ملم و 9 ملم) أو مقناة (بقطار 10 ملم و 11 ملم و 12 ملم و 13 ملم)، يتم غرس مسامير باقطار أصغر مع التوسيع بالحد الأدنى أو بدون ذلك، المسامير التي يتم غرسها بدون توسيع قوية بدرجة كافية لدعم الكسر المستقر لعظم الساق في أغلب الحالات، ويقلل الضرر الذي يلحق بالجملة الوعائية للعظم، وبالتالي يوصى بالمسامير التي يتم غرسها بدون توسيع لجصيم الكسر حيث يتضطرد تدفق الدم الخارجى لعظم الساق، وتشمل هذه أعلى الكسور المقتوحة والكسور المغلقة مع تضرر الأنسجة الوعوية لأنواع Cl Tscherne IIa و IIb. والنظر المعتاد للمسامير الذي لا يتم غرسه بالتوسيع هو 9 ملم، ولكن قد يحتاج مسامير قطارة 8 ملم إلى نظام قطعها أصغر، تحتاج الأحكام الأكبر 9 ملم دائمًا إلى التوسيع، يعتبر وضع واستقرار الكسر غير أصيًّا مهمين: قد يحتاج الكسر غير المستقر أو المفتت الحاجاد أو الكسر في المنطقة الكردوسية إلى مسامير أكبر للثبيت بدرجة كافية، وبالتالي قد يتمزج غرسه بعد التوسيع، لا يجب إجراء توسيع أو غرس مسامير في وجود عاصبة متتفاكة، حيث إن ذلك قد

قبل الاستخدام، يجب تنظيف المنتجات غير الممقمة باستخدام خليط مكون من 70% من الكحول الطبي و30% من الماء المقطر أو المسوفات الملائمة. بعد التنظيف، يجب شطف الجهاز وأو مكونات الجهاز في ماء مقطر معقم وتشغيلها باستخدام قماش غير منسوج.

لمنع التآكل، يجب المحافظ على المكونات جافة ويجب تجنب مواد التنظيف التي تحول على فلورايد أو كلورايد أو بروميد أو أيوديد أو أيونات الهيدروكسيل أثناء التنظيف حيث تتسبب هذه المواد في إتلاف الطلاء الأسود المؤكسد الموجود على أي من منتجات Orthofix. مما قد يتسبب في بدء مرحلة التآكل التنديد.

يجب فحص جميع المكونات قبل التعقيم حيث إن تلف سطح المكونات المعدنية قد يقلل من مقاومة القوة والتتعب، مما قد يؤدي إلى التآكل. إذا تضررت المكونات بأي طريقة، فيجب استبدالها بمكونات أخرى جديدة على الفور.

يجب بعد ذلك تنفيذ تجميج جهاز التثبيت داخل النقي لفحص جميع المكونات.

التعقيم:

دورة التعقيم الموصى بها والمصدق عليها هي:

وقت التعرض	درجة الحرارة	الدوره	الأسباب
10 دقائق بحد أدنى	132 - 135 درجة مئوية [270 - 275 درجة فهرنهايت]	قبل التفريغ	البخار

يمكن تقييم الجهاز في حالة التجميج طالما أن مسامير القفل التوليبية لم يتم ربطها بإحكام. لا يمكن ضمان التعقيم إذا كانت حمولة صينية التعقيم زائدة. لا تضع حملاً زائداً في صينية التعقيم أو تضع مزروعات أو أدوات إضافية من أي مصدر. تعتبر Orthofix مسؤولة فقط عن سلامة وفعالية الاستخدام الأول للمريض للأجهزة الشيشت الداخلية. يتحمل المعهد أو المعاين المسؤولية الكاملة عن أي استخدامات لاحقة لهذه الأجهزة.

تنبيه: يحظر القانون الفيدرالي (بالولايات المتحدة) بيع هذا الجهاز من قبل الطبيب أو بناءً على أوامره.

- (ج) في الكسور غير المستقرة، تتم ممارسة تمرين لمس أصبع القدم بشكل مبتدئ، وزيادة حمل الأوزان إلى 30 كجم كحد أقصى والقدم إلى حمل الأوزان بالكامل فقط عند وجود دليل بالأشعة على تكون كثافة.
- (د) باستخدام مسامير بقطر 10 ملم، فإن الحمل الجزئي (15 كجم) يصل إلى الحد الاقصى وهو 50% من وزن الجسم، ويترابط إلى حمل الأوزان بالكامل فعليه وجود دليل بالأشعة على تكون دشيش.
- (هـ) إذا كان تجنب حمل الكسر غير المستقر المثبت بمسامير بقطار 10 ملم، عندما يتعذر تجنب هذا، يجب على الجراح أن يتroxن الحذر للتأكد من أن التوصيات السابقة المتعلقة بحمل الأوزان تم تفيذها.
- (21) يجب عدم إعادة استخدام المزروعات والأغطية المسماة ومسامير القفل اللولبية ومزروعات جهاز ثبيت الشدقة.
- (22) يجب إرشاد المرض إلى أهمية إبالغ الجراح المعالج حال ظهور أي آثار سلبية أو غير متوقعة.
- (23) يجب عدم استخدام التصویر بالرنين المغناطيسي النووي في شريحة ثمر استخمار مثبت بها.
- (24) إزالة الجهاز: يتيح الجراح القرار النهائي بشأن ما إذا يمكن إزالة جهاز ثبيت الشدقة أم لا، يجب إتخاذ الإجراءات المناسبة لما بعد العمليات الجراحية بعد إزالة المزروع لتجنب إعادة الكسر، إذا كان المريض أكبر سنًا مع مستوي نشاط منخفض، فقد يقرر الجراح عدم إزالة المزروعات، ومن ثم تقليل المخاطر التي يمكن ان تعرض لها عند إجراء جراحة ثانية.
- (25) لتفادي المستخرج لمزروعات جهاز ثبيت الشدقة، يجب تدوير الكتب في اتجاه عكس اتجاه عقارب الساعة.
- (26) يجب فحص جميع المعدات بعناية قبل الاستخدام، للتأكد من أنها صالحة للعمل، • يجب عدم استخدام المكون أو الأداة إذا كانت معيبة أو محظمة أو مشكّونة فيها.
- (27) قد يتطلب الحصول على معلومات إضافية لعمليات التثبيت والإزالة مثل، معياد الأنسجة الرخوة، وأجهزة التوسیع المرنة، ومت庵ب مقنية وما إلى ذلك.

الأثار السلبية المحتملة

- عدم الالتفات أو تأخر الالتفات الذي قد يؤدي إلى انكسار المزروع.
- حساسية تجاه المعادن أو المسامير.
- المألم أو الدفع أو الآنسان غير الطبيعي بسبب وجود الجهاز.
- تلف الأعصاب بسبب الرضوخ الجراحي.
- نخر العظام.

تحذير: هذا الجهاز غير مُجهز للتوصيل بالمسامير أو للتثبيت بالعناصر الخلفية الفعنة (العنقين) الصدرية أو القطنية.

لا تتحقق نتائج تاجحة في كل الحالات الجراحية، قد تتطور المضاعفات الإضافية في أي وقت بسبب سوء الاستخدام أو لأسباب طبية أو تعطل الجهاز مما يتطلب تدخل جراحي لإزالة أو استبدال الصفيحة أو المسامير.

تحتاج إجراءات قبل وأثناء العمليات الجراحية التي تتضمن معرفة التقنيات الجراحية والاختبار الملاوري ووضع آجهزة التثبيت الداخلي من العوامل الهامة حتى يستخدم الجراحوں آجهزة التثبيت الداخلي بنجاح.

إن الاختبار الملاوري للمريض وقدرة المريض على الالتزام بتعليمات الطبيب وابقاء نظار المعالجة المحدد سؤورًا بشكل كبير على النتائج، ومن المهم فحص المرض وتحديد العلاج الأمثل الذي يوفر متطلبات و/أو حدود الأنشطة البدنية وأو العقلية، إذا أبدى المرشح للجراحة موافع أو استعداده لأى مواقع، فلا تستخدم مزروعات التثبيت الخارجي من Orthofix.

الماء

يكون جهاز التثبيت الخارجي من Orthofix من الصلب المقاوم للصدأ ومحكمات من سبيكة الألومنيوم، تم تصميم هذه المكونات التي تلامس المرض من الفولاذ المقاوم للصدأ المخصص للعمليات الجراحية.

منتجات معقمة و غير معقمة

توفر Orthofix آجهزة تثبيت خارجية معينة معقمة، كما توفر آجهزة أخرى غير معقمة، يرجى مراجعة الاصفحة الموجودة على المنتج لتحديد التعقيم لكل جهاز.

المنتج المعقم

يتم تمييز الآجهزة أو الوارم المعقمة بلاصقة تقييد بما يلي: محتويات العبوة معقمة ما لم تكن الصبوة مفتوحة أو تالفة، لا تستخدم المنتج إذا كانت الصبوة مفتوحة أو تالفة.

المنتج غير المعقم

ما لم يذكر خلاف ذلك، تقدم مكونات التثبيت الداخلي من Orthofix غير معقمة، توصي Orthofix بتنظيف جميع المكونات غير المعقمة على نحو ملائم وتعقيمها وفقًا لإجراءات التنظيف والتقييم الموصى بها.

نُضمن سلامة المنتج وأنه فقط في حالة عدم تلف الصبوة.

المخاطر الناجمة عن إعادة استخدام جهاز «مخصص للاستخدام مرة واحدة فقط»

الأجهزة القابلة للزرع

يُحدد الجهاز القابل للزرع «المخصص للاستخدام مرة واحدة فقط» من شركة Orthofix® الوارد في بطاقة المنتج.

ينبغي تفكيك الجهاز القابل للزرع «بعد إزالته من المريض».

إن إعادة استخدام الجهاز القابل للزرع «يعرض المستخدمين والمريض لمخاطر التلوث».

إن إعادة استخدام الجهاز القابل للزرع «ليتضمن الأداء الأصلي الميكانيكي والوظيفي، ويوثر على فعالية المنتجات ويعرض المريض لمخاطر صحية».

(*) الأجهزة القابلة للزرع

أي جهاز معد لـ

أي جهاز معد للدخول بشكل كامل/جزئي في جسم الإنسان عن طريق التدخل الجراحي ومعد ليبق في مكان بعد الإجراء لمدة 30 يوماً على الأقل يُعتبر جهازاً قابلاً للزرع.

الأجهزة غير القابلة للزرع

يُحدد الجهاز غير القابل للزرع «المخصص للاستخدام مرة واحدة فقط» من شركة Orthofix® الوارد في بطاقة المنتج أو الموضح في «تعليمات الاستخدام» المرفقة مع المنتجات.

إن إعادة استخدام الجهاز غير القابل للزرع «المخصص للاستخدام مرة واحدة فقط» «ليتضمن الأداء الأصلي الميكانيكي والوظيفي، ويوثر على فعالية المنتجات ويعرض المريض لمخاطر صحية».

Листовка с инструкции – моля, прочетете преди употреба

ORTHOFIX® СИСТЕМА ЗА ВЪТРЕШНА ФИКСАЦИЯ

ОПИСАНИЕ И ПОКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА

Системите за вътрешна фиксация на Orthofix съдържат интермедуларни заковаващи импланти за бедро и пищял, както и импланти от системата за фрагментарна фиксация. Тези импланти са предвидени като средство за стабилизиране на костта, когато се контролират фрактури, както и при реконструктивна хирургия. Не се използват за заместване на нормалната здрава кост или за да издържат на напрежението при пълно натоварване, особено при нестабилни фрактури или при наличието на съединяване, забавено съединяване или непълно задздравяване. Използването на външни подпори (напр. помощни средства за ходене) се препоръчва като част от лечението.

Интермедуларни заковаващи импланти се предписват при:

1. Травматични фрактури на диафизата, ако епифизите са затворени, така че две затварящи скоби могат да бъдат поставени извън фрактурата, както наблизо, така и надалеч.
2. Патологични фрактури.
3. Повторни фрактури.
4. Липса на връзки.
5. Реконструктивна хирургия.

За 2, 3, 4, 5 и нагоре, ограниченията са същите, както при артикул 1.

Имплантите от системата за фрагментарна фиксация се предписват при:

1. Фрактури
2. Съкъсане на сухожилие
3. Остеотомии

Всички импланти на Orthofix са предвидени само за професионална употреба. Хирурзите, които контролират употребата на имплантите на Orthofix, трябва да са освдомени за процедурите по ортопедична фиксация, както и да притежават адекватно разбиране спрямо философията на системата на Orthofix. За да популарилизират правилната употреба на своите системи за фиксация и да създадат ефективен инструмент за популяризиране и тренинг, Orthofix са разработили няколко наръчника, които съдържат съветната информация (т.е. основната философия, хирургичното приложение и т.н.) и са наречени „Оперативни техники“. Тези ръководства са достъпни под формата на безплатна услуга за хирурзи, които са усвоили системата на Orthofix.

Ако искате да получите лично копие от едно или повече от тези ръководства, които са достъпни, моля, свържете се с Orthofix или с техните местни оторизирани представители, като опишете медицинското устройство, което трябва да се използва.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Системата за вътрешна фиксация на Orthofix не е създадена и не се продава за употреба, различна от посочената.

Употребата на интермедуларни заковаващи импланти е противопоказана в следните случаи:

1. Активна инфекция.
2. Общи медицински състояния, които включват: нарушено кръвоснабдяване, белодробна недостатъчност (напр. ARDS, емболия на мазнините) или латентна инфекция.
3. Пациенти с ментални, психологически или неврологични проблеми, които не желаят или не са способни да следват предписаните инструкции за грижи след операцията.
4. Чувствителност към външни тела. В случаите, когато се подозира чувствителност към материала, трябва да бъдат направени тестове преди имплантането.

Употребата на системата за фрагментарна фиксация е противопоказана в следните случаи:

Чувствителност към външни тела. В случаите, когато се подозира чувствителност към материала, трябва да бъдат направени тестове преди имплантането.

Наличието на активна инфекция.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

- 1) Правилният избор на модела и размера на импланта е изключително важен.
- 2) **Заковаваща система за пищял на Orthofix:** тибияните пирони са или твърди (диаметър от 8 mm и 9 mm), или канулирани (диаметър от 10 mm, 11 mm, 12 mm и 13 mm). Пироните с по-малък диаметър се вкарват без или с минимално разширяване. В повечето случаи неразширениите пирони са достатъчно силни, за да поддържат устойчиви тибиянни фрактури и тръбва да причиняват по-малко нараняване на всаскулатурата на костта. Следователно, неразширеният пирон се пропорционално за всички фрактури, при които външното кръвоизливане на пищяла е било нарушено. Това включва повечето отворени фрактури, както и затворени фрактури с нараняване на мека тъкан на видове ClI и ClII според Tscheite. Обикновено диаметърът за неразширени пирони е 9 mm, но пирон от 8 mm може да бъде необходим за кости с по-малък диаметър. Размери над 9 mm почти винаги изискват някакво разширяване. Позицията и устойчивостта на фрактурата също са съответстващи: неустойчива или силно раздробена фрактура или фрактура в метафизната област могат да имат нужда от по-голям пирон за адекватно стабилизиране и съответно, да имат нужда да бъдат вкарани след разширяване. Разширяването и вкарването на пирон не трябва да бъдат изпълнявани при наличност на надут турникет, тъй като това може да доведе до некроза на костта или мускула и/или синдром на отдаление.
- 3) **Калкано-тибиални пирони:** особено в избрани случаи, ретроградните пирони могат да бъдат вкарани през петата, през глезената става в дисталната тибия, за да се артродезира глезената става. Както при антероградния пирон, адекватното разширяване тръбва да се изпълни за диаметъра на избрания пирон, правилните заключващи винтове тръбва да бъдат вкарани, както и да се следва внимателно оперативната техника. Тръбва да се изпълни адекватно зенкероване на главите на заключващите винтове, за да се предотврати раздразнение на кожата. Пиронът тръбва да бъде раздвижен в точното време, за да се насочи финалното свързване.
- 4) **Системата за заковаване на бедрата:** за да се намали движещата сила на пирона и потенциалният рисков на повреда на пирона или раздробяване на фрактурата, се препоръчва разширяването до ширина, която е с 2 mm по-голяма от диаметъра на предложението пирон. При млади пациенти се препоръчва да се разширят приблизителното 10 cm от бедрената кост с още 1 - 2 mm, за да се постигнат по-големите, приблизително 90 mm, пирони. По този начин за пирон от 12/10 mm, приблизителната стойност от 10 см може да се разшири до 13 mm. Това обикновено не се налага при по-възрастни пациенти, които имат по-меки кости. Крайните заключващи винтове на пирона не трябва да бъдат вкарвани близо до линията на фрактурата, тъй като ефективната фиксация на винта може да бъде редуцирана, което да причини счупване на имплант или загуба на фиксацията.
 - i) След разширяването, но преди заковаването на импланта, съответният шаблонен пирон тръбва да бъде използван. Това позволява на хирурга да проверява количеството разширение, за да разреши вкарването на пирона, без да има зачукване; да прецени дължината на пирона точно и да определи правилните позиции на крайните заключващи винтове.
 - ii) При много текущи пациенти или пациенти, които не указват сътрудничество, 13/11 mm или 13/12 mm пирони тръбва да се използват, за да се постигне адекватно разширение. Отново, може да има нужда от по-силен пирон, ако има тежко раздробяване на фрактурата, когато костта малко здравина или изобщо липсва.
- 5) **Ретроградната бедрена система за заковаване:** тази система е разработена за установяване на показания за вкарването на бедрен пирон от далечния край на костта, за да се фиксират фрактури, или при избрани процедури за реконструкция. С изключение на точката на влизане, същите условия се отчитат, както при антероградна бедрена система за заковаване. Внимателното четеене на оперативните техники е много важно, преди да се извърши, каквато и да било, процедура. Важно е краят на пирона да е вдаден под повърхността на костта, за да се предотврати последващо увреждане на колянната става. Употребата на ретроградна система за заковаване в бедрената кост не се препоръчва при отворени фрактури, както и ако има отворена рана на коляното. Неизбежният рисък от инфекция е около 5% и това може да доведе до септически артрит на коляното. Алтернативните методи за лечение на фрактурата тръбва да бъдат обмислени.
- 6) Когато използвате компресиращи заключващи скоби с ретрограден бедрен пирон, за да лекувате вътрешнокондиларни фрактури, тръбва да се вземат определени мерки, за да се постигне и поддържа редуциране преди вкарването на пирона, както и да се избере правилната дължина на винта. Винтът тръбва след това да бъде заключен с компресиращ пирон, като се внимава да не бъде пренатегнат.
- 7) Когато се определи къде мяките тъкани са тънки, главите на пиронните заключващи скоби тръбва да бъдат вдълбнати с правилния инструмент, за да се предотврати раздразнение на кожата.
- 8) **Както за бедрени, така и за тибияните пирони,** е предоставена механична система за насочване, която е част от инструментариума. Много е важно преди дупка на стабилизацията да е пробита в центъра на костта, над пирона. Ако съществува някакво съмнение за това, позицията тръбва да бъде проверена с рентген, преди да пробите дупката. Не се дава никаква гаранция, че системата ще работи всеки път.
- 9) При много крайни фрактури е важно да се уверите, че по-ближкият от два или три крайни заключващи винта е на поне 1 cm разстояние от линията на фрактурата.
- 10) Също така е важно близките заключващи винтове да не бъдат вкарвани близо до линията на фрактурата, тъй като ефективната фиксация на винта може да бъде редуцирана, което да причини повреда при имплант или фиксацията.
- 11) Разместяването на фрактурата тръбва да се извърши по всяко време, докато тече операцията, и фрактурите никога не трябва да бъдат заключени разместени, тъй

- като това може да причини забавено съединяване и/или синдром на отделяне.
- 12) Правилното боравене с инструментите и имплантата е изключително важно. Персоналът в операционната трябва да избяга всякакво назъбване или наддръжване на имплантите, тъй като тези фактори могат да предизвикат напрежения, които могат да станат фокус на възможно счупване на имплантата.
- 13) Ако някой от алюминиевите инструменти (задните части) са зачукани, те ще бъдат повредени и трябва да бъдат сменени. Зачукването на пироните може да бъде направено само с заключващите пръти, които са направени от задържана стомана, или със специални инструменти за вкарване.
- 14) Иззвиването на имплантата за фрагментарна фиксация по време на вкарването трябва да бъде избягвано, туй като това може да доведе до счупване на имплантата. Когато фаската е близо до кората, скростта на вкарване трябва да се намали.
15. Когато и да се използва Киршнеров проводник или водещ проводник, за да се насочва канулираният райбер, трябва да се вземат следните предпазни мерки:
- Киршнеровият проводник или водещият проводник трябва винаги да са НОВИ и НИКОГА не бива да се използват повторно.
 - Проводникът трябва да бъде проверен преди вкарването, за да се изключват всички драскотини или иззвивания в него; ако някакви се открят, той трябва да се изхвърли.
 - По време на вкарването на инструмент или имплант, хирургът трябва да наблюдава върха на проводника толкова продължително, колкото е възможно, за да се изключи нежелано придвижване на проводника по-напред, отколкото се иска.
 - По време на всяко прохождане на инструмент или имплант, хирургът трябва да се увери, че няма никакви кости или други остатъци по проводника или вътрешните на инструмента или импланта, които могат да доведат до изкривяване на проводника и да го бутнат напред.
16. Невъзможно е да се почисти адекватно вътрешността на канулираният елемент за пробиване, за да се изключи оставането на органични остатъци след употреба. КАНУЛИРАНИТЕ ЕЛЕМЕНТИ ЗА ПРОБИВАНЕ СЛЕДОВАТЕЛНО, НИКОГА НЕ БИВА ДА БЪДАТ ИЗПОЛЗВАНИ ОТНОВО. ТЕ СА САМО ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА. Ако те ще се използват за втори път от същия пациент, хирургът трябва да провери дали елементът за пробиване не е запущен, като го махне от електрическото устройство и прекара тел през него.
17. Дори когато са нови, препрочуваме да се прекара тел през тях, преди да бъдат използвани, за да се провери дали кулоната не е запущена.
18. Всяко устройство за фиксация може да се счупи, ако е подложено на засилено натоварване, причинено от забавено съединяване или липса на такова.
19. Внимателно наблюдение на прогреса на заздравяването трябва да бъде прилагано при всички пациенти. Ако капулът се развива бавно, може да са необходими други мерки, за да се задейства неговото формиране - раздвижване на имплантата, присаждане на кост или смяна на импланта с по-голям. Също така е важно да се избяга продължително стабилизиране със заключен пирон с малък диаметър, когато има случай на фактури със забавено съединяване, след 12 седмици при пищяща или 16 седмици при бедрото, защото има рисък от увреждане поради преумора на имплантата. Ако няма видим капулус при преглед с рентген по това време, трябва да се обмисли втора интервенция.
- 20) Съветван относно натоварването, след като е бил вкаран ретрографден бедрен пирон.
- При пръстенни фактури трябва да има абсолютно отсъствие на натоварване за първите шест седмици.
 - Основен съвет частично натоварване (15 кг) след застрашване на раната, което бавно се повишава до пълна товаропоносимост, когато има радиологично доказателство, че капулът е формиран.
 - При нестабилни фактури палците се допират първоначално, после се повишава до 30 кг, развивайки се до пълна товаропоносимост само когато има радиологично доказателство, че капулът е формиран.
 - С пирони от 10 мм, частично (15 кг), до 50% от теглото на тялото, развивайки се до пълно натоварване само когато има радиологично доказателство, че капулът е формиран.
 - Ако е възможно, избягвайте ситуацията на нестабилни фактури с пирони с диаметър от 10 mm. Където това не може да бъде избегнато, хирургът трябва да попоки определени грижи, за да се увери, че горните препоръки относно товаропоносимостта се спазват.
- 21) Импланти, капачки в края на пирона, заключващи скоби и имплант от фрагментарна система за фиксация не трябва никога да се използват повторно.
22. Пациентите трябва да бъдат инструктирани да докладват за всички неблагоприятни или неочаквани ефекти на лекувания хирург.
23. Наблюдане с ядрено магнитен резонанс не трябва да бъде прилагано на никакъч част, към която е приложен имплант.
24. Премахване на устройството: хирургът трябва да вземе последното решение дали имплантът може да бъде премахнат. Премахването на имплантата трябва да бъде последвано от адекватни манипулатии след операцията, за да се избегне повторна фактура. Ако пациентът е по-стар и е с ниско ниво на активност, хирургът може да реши да не мах имплантата и по този начин да елиминира рисковете, включени в повторна хирургична процедура.
- 25) За да задържате включено приспособлението за извлечане на имплантата от системата за фрагментарна фиксация, копчето трябва да бъде обрнато на часовниковата стрелка.
- 26) Всяко оборудване трябва да бъде внимателно прегледано, преди да се използва, за да се осигурят правилни условия на работа. Ако компонент или инструмент се смята за дефектен, повреден или се подозира, че е такъв, той НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА.
27. Може да се изиска допълнително оборудване за прилагането и премахването на фиксатора - прибиращи устройства за тъкани, гъвкав комплект инструменти за разширяване, канулирани свредели и т.н.

ВЪЗМОЖНИ НЕБЛАГОПРИЯТНИ ЕФЕКТИ

1. Липса на съединяване или забавено съединяване, което може да доведе до счупване на импланта.
2. Чувствителност към метал или алергична реакция от чуждото тяло.
3. Болка, дискомфорт или необичайни усещания, дължащи се на напището на устройството.
4. Нараниване на нерв от хирургическа намеса.
5. Некроза на костта.

Предупреждение: Устройството не е одобрено за прикачване на винт или фиксация към задните елементи (частите на) шията, гръдените или лумбалните прешлени.

Важно

Успешен резултат не се постига във всеки един случай. Допълнителни оплаквания могат да се появят по всяко време, ако има неправилна употреба, медицински причини или повреда в устройството, което изиска повторна хирургична интервенция, за да се премахне и смени устройството за вътрешна фиксация.

Пре-оперативните и оперативните процедури, включително изучаването на хирургичните техники и правилният избор и наместване на устройствата за вътрешна фиксация.

Подходящият избор за пациента и възможността на пациента да се съобрази с инструкциите на лекаря и да следва предписания режим за лечение ще повлияват

силно на резултатите. Важно е да се наблюдават пациентите и да се избере оптимална терапия спрям изискванията и/или ограниченията на тяхната физическа и/или ментална активност. Ако кандидат за операция покаже някакви противопоказания или е предразположен към някои от тях, НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ имплантите за вътрешна фиксация на Orthofix.

Материали

Системата за вътрешна фиксация на Orthofix е съставена от компоненти от неръждаема стомана и алуминиев сплав. Тези компоненти, които влизат в контакт с пациентите, са направени от неръждаема стомана на хирургично ниво.

СТЕРИЛЕН И НЕСТЕРИЛЕН Продукт

Orthofix предлага определени устройства за вътрешна фиксация СТЕРИЛНИ, докато други се предлагат НЕСТЕРИЛНИ. Моля, разгледайте етикета на продукта, за да определите стерилеността на всяко устройство.

Стерилни

Устройства или инструменти, които се предоставят СТЕРИЛНИ, имат следните етикети: **Съдържанието на опаковката е СТЕРИЛНО, освен ако опаковката не е отворена или повредена. Не използвайте, ако опаковката е отворена или повредена.**

Нестерилни

Освен ако не е отбелзано друго, компонентите за вътрешна фиксация на Orthofix се предоставят НЕСТЕРИЛНИ. Orthofix препоръчват всички НЕСТЕРИЛНИ компоненти да бъдат добре почиствани и стерилизирани, като се следват препоръчаните процедури по почистване и стерилизация. Целостта и изпълнението на продукта са осигурени само ако пакетът не е повреден.

Почистване и поддръжка (Внимание, вижте инструкции PQ ISP)

Преди употреба НЕСТЕРИЛНИят продукт трябва да бъде почищен, като се използват 70% медицински клас алкохол и 30% дистилирана вода. След почистването компонентите на устройството и/или системата трябва да бъдат основно изплакнати в стерилинна вода и да се подсушат, като се използва чист нетъкан текстил.

За да се предотврати ръждясване, компонентите трябва да бъдат съхранявани суhi и почиствашите препарати, които съдържат флуорид, хлорид, бромид, йодид или хидроксилини иони, трябва да бъдат избягвани, тъй като те ще повредят черното анодирано покритие на всички продукти на Orthofix и това може да стартира процес на ръждясване.

Преди стерилизация всички компоненти трябва да бъдат проверени, тъй като повреда при покритието на металните компоненти може да намали силата и износустойчивостта, което да доведе до ръждясване. Ако компонентите са повредени по някакъв начин, те трябва да бъдат сменени незабавно с нови.

Сглобяването на системата за интрамедуларна фиксация трябва да бъде изпълнено, за да се проверят всички компоненти.

Стерилизация

Препоръчаният валиден цикъл на стерилизация е:

Методи	Цикъл	Температура	Време за експониране
Пара	Предварителен вакум	132°- 135°C [270° - 275°F]	Минимум 10 минути

Инструментите могат да бъдат стерилизирани в слобено състояние, ако заключващите винтове са оставени неразхлабени.

Стерилизицията не може да бъде подсигурена, ако тавата за стерилизиране е претоварена. Не претоварвайте тавата за стерилизиране и не включвате допълнителни импланти или инструменти от някой източник.

Orthofix са отговорни само за безопасността и ефективността при първоначалната употреба на устройствата за вътрешна фиксация. Институцията или практикуващият лекар носят пълна отговорност за всякаква следваща употреба на устройствата.

ВНИМАНИЕ: Федералният закон (САЩ) ограничава продажбата на това устройство – от или само по нареддане на лекар.

РИСКОВЕ ПРИ ПОВТОРНА УПОТРЕБА НА УСТРОЙСТВА ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА

ИМПЛАНТИРУЕМО УСТРОЙСТВО*

Имплантрируемото устройство за ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА* на Orthofix се обозначава със символ  на етикета на продукта. След като се премахне от пациента, имплантрируемото устройство* трябва да бъде изхвърлено.

Повторната употреба на имплантрируемото устройство* носи рисък от замърсяване за потребителите и пациентите. Повторната употреба на имплантрируемото устройство* не може да гарантира оригиналното механично и функционално изпълнение и създава компромисна ефективност на продуктите, както и носи рисък за здравето на пациентите.

(*): Имплантрируемо устройство

Всяко устройство, което е предвидено за:

Всяко устройство, което е предвидено да бъде изцяло / частично вкарано в човешкото тяло с хирургична интервенция и е предвидено да остане на мястото си след процедурата за поне 30 дена, също се счита имплантрируемо устройство.

НЕИМПЛАНТИРУЕМО УСТРОЙСТВО

Неимплантрируемото устройство за ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА* на Orthofix се обозначава със символ  на етикета на продукта. Повторната употреба на неимплантрируемото устройство* не може да гарантира оригиналното механично и функционално изпълнение и създава компромисна ефективност на продуктите, както и носи рисък за здравето на пациентите.

Instrukcijos lapelis – perskaitykite prieš naudodami

„ORTHOFIX®“ VIDINĖ FIKSAVIMO SISTEMA

APRAŠAS IR NAUDOJIMO INDIKACIJOS

„Orthofix®“ vidinės fiksavimo sistemos sudaro intramedulinį vinių implantai, skirti šlaunikaui ir blaudzikuai, ir fragmentų fiksavimo sistemos implantai. Šie implantai skirti kaulams stabilizuoti esant lūžiams ir per rekonstrukcines operacijas. Jie neskiria normaliam sveikam kaului pakeisti ar viso svorio perkėlimui išlaikyti, ypač nestabilum lūžių ar nesusijungimo, pavėluotu susijungimo arba neviško sugijimo atvejais. Gydant rekomenduojama naudoti išorines atramas (pvz., vaikštynes).

Intrameduliniai vinių implantai indikuojami šiais atvejais:

1. Trauminių diafizės lūžiai, jei epifizė yra uždara ir du fiksavimo sraigus galima įterpti lūžio išorėje proksimaliai ir distaliai
 2. Patologiniai lūžiai
 3. Pakartotiniai lūžiai
 4. Nesusijungimas
 5. Rekonstrukcine operacija
- 2, 3, 4 ir 5 atvejais taikomi tie patys aprabojimai kaip 1 punktui.

Fragmentų fiksavimo sistemos implantai indikuojami šiais atvejais:

1. Lūžiai
2. Kaulo raiščio avulsija
3. Osteotomija

Visi „Orthofix®“ implantai skirti naudoti tik profesionalams. Chirurgai, prižiūrintys, kaip naudojami „Orthofix®“ implantai, turi puikiai išmanysti ortopedinio fiksavimo procedūras, taip pat pakankamai gerai suprasti „Orthofix®“ sistemos principus. Siekdama užtikrinti tinkamą fiksavimo sistemų naudojimą ir pateikti efektyvą reklamas ir mokymo priemonę, „Orthofix®“ parengė kelis vadovus su reikiama informacija (pvz., bendrieji principai, chirurginių taikymas ir t. t.), vadinais operacinėmis technikomis. Šie vadovai teikiams keliomis kalbomis kaip papildoma paslauga, skirta chirurgams, pradžiuojesi naudoti „Orthofix®“ sistemą.

Jei norite gauti vieno ar kelių vadovų asmenines kopijas, kurios parengtos keliomis kalbomis, kreipkitės į įgaliotą vietinę „Orthofix®“ atstovą ir pateikite medicininio įtaiso, kurį naudosite, aprašą.

KONTRAINDIKACIJOS

„Orthofix®“ vidinė fiksavimo sistema neskirta ir neparduodama naudoti jokiems kitiemis tikslams, kurie nėra nurodyti.

Intrameduliniai vinių implantai naudojimas kontraindikuotas šiais atvejais:

1. Aktyvi infekcija
2. Bendrieji sutrikimai, pavyzdžiu, sutrikės aprūpinimas krauju, plaučių nepakankamumas (pvz., ARDS, riebalų embolija) arba latentinė infekcija
3. Pacientas turi psichologinių ar neurologinių sutrikimų, nerori arba negali laikytis priežiūros po operacijos nurodymų
4. Jautrumas svetimkūniams. Jei įtaromas jautrumas medžiagoms, prieš implantuojant reikia atlėkti tyrimus.

Fragmentų fiksavimo sistemos naudojimas kontraindikuotas šiais atvejais:

jautrumas svetimkūniams. Jei įtaromas jautrumas medžiagoms, prieš implantuojant reikia atlėkti tyrimus. Aktyvi infekcija.

ISPĖJIMAI IR ATSARGUMO PRIEMONĖS

1) Labai svarbu parinkti tinkamo modelio ir dydžio implantą.

- 2) „Orthofix®“ blaudzikulio tvirtinimo sistema: blaudzikulio vinių yra vientisos (8 mm ir 9 mm skersmens) arba kaniliuotos (10 mm, 11 mm, 12 mm ir 13 mm skersmens). Mažesnio skersmens vinių įterpiamos minimaliai išpletus arba neišpletus. Neišpletus įterpiamos vinių daugeliu atvejų yra pakankamai tvirtos, kad prilaikytų stabilių blaudzikulio lūžių, ir turėtų mažiau pažeisti kaulo kraujagysles. Todėl neišpletus įterpiamos vinių rekomenduojamas visais lūžių atvejais, kai yra sutrikimų blaudzikulio aprūpinimas krauju. Tai dauguma atvirų lūžių ir uždari lūžiai su Tscheme CII ir CIII tipu minkštystų audinių pažėdimais. Iprastinis neišpletus įterpiamu vinių skersmuo yra 9 mm, bet mažesnio skersmens kaulams gali prireikti naudoti 8 mm skersmens vinius. Jei skersmuo didesnis nei 9 mm, beveik visada reikia praplėsti.

Taip pat svarbu lūžio padėtis ir stabilumas – jei lūžis nestabilus ar kaulai stipriai sutraiskytų, jei lūžis yra metafizės srityje, norint pakankamai stabilizuoti, gali reikti didesnės vinių, todėl ją reikėtų atgaivinti.

- 3) **Kulnakaulio ir blažudžiauklio vinyse:** tam tikrais išskirtinius atvejais retrogradinę vinj galima įterpti per kulno sąnarį į distalinį blažudžiauklį siekiant atlikti kulkšnių sąnario atrodežę. Kaip ir naudojant antegradiines vinius, reikalangas pakankamas išplėtimas atsižvelgiant į pasirinktos vinių skersmenį; reikia įterpti tinkamus fiksavimo straigtus ir atidžiai laikytis operacinių technikos. Kad nesudirgtų oda, fiksavimo straigčiai galvutes reikia tinkleliui įtaisyti. Siekiant paskatinti galutinį susijungimą, vinj reikia dinamizuoti tinkleliui metu.
- 4) **„Orthofix“ šlaunikaule vinių sistema:** siekiant sumaištinti vinj veikiančią varomąją jėgą ir galimą vinius pažeidimo ar lūžio susmulkinimo pavojų, rekomenduojama išplėsti skylyje 2 mm daugiau nei siūlomos vinių skersmuo. Gydant jaunes pacientus, patartina paplatinti proksimalinę 10 cm šlaunikaule dalį tarp 1–2 mm, kad tilptyje didesnė proksimalinė 90 mm vinių dalis. Taigi, naudojant 12 ir 10 mm vinj, proksimalinę 10 cm dalį reikia praplėsti iki 13 mm. Paprastai to nereikia gydant vyresnius pacientus, kurų kaulai minkštesni. Distaliniai vinius fiksavimo straigčiai negalima įterpti arti lūžio linijos, nes straigta gali užfiksuoti nepakankamai stiprią, dėl to implantas gali sugesti arba gali būti neleidama fiksavimo funkcija.
- Išplėstus skylyje, bet prieš įimplantuojant vinj, reikia naudoti atitinkamą vidinį vinių maketą. Taip chirurgas gali patikrinti, kiek reikia plėsti, kad būtų galima įterpti vinj nekalant, tiksliai įvertinti vinius ilgi ir nustatyti tinkamą distalinį fiksavimo straigčiai padėtį.
 - Jei pacientas labai sunkus arba nesustinėti bendradarbiauti, reikia naudoti 13 ir 11 mm arba 13 ir 12 mm vinj, jei įmanoma pakankamai išplėsti. Vėlgi, jei lūžis labai susmulkintas ir kaulo vientisumas nedidelis arba jo visai nėra, gali prireikti tvirtinės vinių.
- 5) **Retrogradinės šlaunikaule vinių sistema:** ši sistema surkuta konkrečiai įndikacijai – šlaunikaule vinių įterpti iš distalinio kaulo galu siekiant fiksuoti lūžius arba atliekant tam tikras rekonstrukcijos procedūras. Išskyrus įterpimo tašką, taikomas tos pačios išlygo kalpų ir antegradiinės šlaunikaule vinių sistemai. Prieš atliekant bet kokią procedūrą, būtina atidžiai perskaityti operacinių technikos aprašą. Labai svarbu įtaisyti distalinį vinius galą po kaulo paviršiumi, kad nebūtų pažeista kelio sąnarys. Retrogradinės vinių sistemos nerekomenduojama naudoti šlaunikaule, esant atviriesioms lūžiams arba atvirai kelio žiaizdai. Neišengiamas infekcijos pavojus siekia maždaug 5 %, tai gali sukelti infekcinių kelio artritą. Reikėtų apsvarstyti alternatyvius lūžių gydymo metodus.
- 6) Naudojant kompresinius fiksavimo straigčiai su retrogradine šlaunikaule vinių tarpkurpliuiniais lūžių galimi, ypač svarbu prieš įterplantant vinj pasiekti ir išlaikyti redukciją, taip pat pasirinkti tinkamo ilgio fiksavimo straigčiai. Tada straigčiai reikia užfiksuoti kompresine veržle stengiantis prisaugių nepriveržti.
- 7) Nurodytais atvejais, kai dirbama su plonais minkštataisiais audiniais, vinių fiksavimo straigčiai galvutes reikia įtaisyti naudojant tinkamą įrankį, kad nebūtų sudirginta oda.
- 8) **Tiek prie šlaunikaule, tiek prie blažudžiauklio vinių** kaip instrumentų rinkinio dalis pridedama mechaninė nukreipimo sistema. Labai svarbu, kad priekinė stabilizavimo stropui skirta skylyje būtų išgręžta kaulo centre, virš vinių. Jei dėl to kyla abejoniu, prieš gręžiant skylyje reikia patikrinti padėtį rentgenu. Negarantuojama, kad ši sistema visada veiks.
- 9) Esant labai distaliniam lūžiui, svarbu užtikrinti, kad proksimaliausias iš dviejų ar trijų distalinų fiksavimo straigčių bus mažiausiai 1 cm distancija nuo lūžio linijos.
- 10) Taip pat svarbu, kad proksimaliniai fiksavimo straigčiai nebūtų įterpti arti lūžio linijos, nes straigta gali užfiksuoti nepakankamai tvirtai, dėl to implantas gali sugesti arba gali būti neleidama fiksavimo funkcija.
- 11) Per operaciją reikia vengti atraukti lūžių bet kokiam laikui, lūžių niekada negalima užfiksuoti atraukus, nes dėl to galimas pavėluotas susijungimas ir (arba) ankštumo sindromas.
- 12) Ypač svarbu tinkamai naudoti instrumentus ir implantą. Operacinių personalas turi stengtis nejrežti ir nesubražyti implantų, nes šie veiksniai gali sukelti vidinę apkrovą, dėl kurios implantas gali lūži.
- 13) Kalant alumininius instrumentus (juodos dalys) bus sugadinti ir turės būti pakeisti. Vinius kalti galima tik per fiksavimo stropus, kurie pagaminti iš grūdinio plieno, arba naudojant specialiai surinktus įterpimo įrankius.
- 14) Įterplantant reikia stengtis nesulenkinti fragmentų fiksavimo sistemos implanto, nes dėl to implantas gali lūžti. Kai nuožulnijoji dalis priartėja prie žievės, įterpimo greitį būtina sumažinti.
15. Kai kaniliuotam plėstuvui, gražto geležtei arba straigčiui nukreipti į reikiamą padėtį naudojama Kirschner viela arba kreipiamoji viela, reikia imtis šių atsargumo priemonių:
 - Kirschner arba kreipiamoji viela visada turi būti NAUJA, jos NIEKADA negalima naudoti pakartotinai;
 - prieš įterplantant vielą reikia patikrinti, ar nėra išbėžę ar sulinkimų; jei jų randama, vielą reikia išmesti;
 - įterpdamas ant vielos užmautą instrumentą ar implantą, chirurgas turi matyti vielos galiuką ekrane su kuo mažiau pertraukų, kad vielą nebūtų netyčia ikišta toliau, nei planuota;
 - kaskart perduodamas instrumentą arba implantą, chirurgas turi patikrinti, ar ant vielos arba instrumento ar implanto viduje nėra susikaupusios kaulo ar kitokij apnašų, dėl kurios jis gali sukilti su vielą ir stumti ją pirmyn.
- 16) Kaniliuotoms gražto geležėms vidaus neįmanoma išvalyti tinkamai, kad panaudojus nelikty kordaninių ar kitų apnašų. TODĖL KANILIUOTAMS GRAŽTŲ GELEŽIŲ PAKARTOTINAI NAUDOTI NEGALIMA. JOS SKIRTOS NAUDOTI TIK VIENAM PACIENTUI. Jei jos bus naudojamos tam pačiam pacientui antrą kartą, chirurgas turi įsitikinti, kad gražto geležteje nėra kamščių, nuimdamas ją nuo elektros bloko ir perkīsdamas per ją vielą.
- 17) Net jei jos yra naujos, rekomenduojame prieš naudojant perkirsti per kaniliuotas gražto geležtes vielą, siekiant įsitikinti, kad spindylje nėra kamščių.

- 18) Bet kuris fiksavimo įtaisas gali lūžti veikiamas didesnės apkrovos, susidariusios dėl pavėluoto susijungimo arba nesusijungimo.
- 19) Būtina atidžiai stebeti visų pacientų gyjimo progresą. Jei sukietėjimas formuoja lėtai, tam paskatinoti gali prieikti kitų priemonių, pavyzdžiu, dinamizuoti implantą, persodinti kaulą arba paleisti implantą didesniu. Taip pat svarbu vengti per ilgai stabilizuoti lūžį, kurio susijungimas vėluoja (daugiau kaip 12 savaičių blauzdikaulyje arba daugiau kaip 16 savaičių – šlaunikaulyje), užfiksuota mažo skersmens vinimi, nes kyla implanto nuovargio pavojus. Jei tuo metu rentgeno tyrimas neparodo sukietėjimo, reikia apšvarstyti antros intervencijos galimybę.
- 20) Patarimai dėl svorio perkėlimo įterpus retrogradinę šlaunikaulio vinį.
- Intraartikulinio lūžio atveju pirmąsias šešias savaites svorio perkėlimo visiškai neturi būti.
 - Bendras patarimas: dalinis svorio perkėlimas (15 kg) sugujis žaidžiai, lėtai didinamas iki visiško svorio perkėlimo, kai radiologiniai tyrimai rodys, kad susiformavo sukietėjimas.
 - Esant nestabilumis lūžiams, iš pradžių galima tik liesti grindis, vėliau svorio perkėlimas didinamas iki daugiausia 30 kg, svoris visiškai perkellamas tik tada, kai radiologiniai tyrimai rodo, kad susiformavo sukietėjimas.
 - Naudojant 10 mm vinius: dalinis (15 kg) iki daugiausiai 50 % kūno svorio perkėlimas, vėliau didinamas iki visiško perkėlimo, kai radiologiniai tyrimai rodo, kad susiformavo sukietėjimas.
 - Jei įmanoma, venkite užfiksuoti nestabilų lūžį 10 mm skersmens vinimi. Jei to negalima išvengti, chirurgas turi ypač rūpestingai užtikrinti, kad laikomasi pirmiau pateiktų rekomendacijų dėl svorio perkėlimo.
- 21) Implantų, vinių galų dangtelį, fiksavimo straigų ir fragmentų fiksavimo sistemos implantų niekada negalima naudoti pakartotinai.
- 22) Pacientams turi būti nurodyta pranešti apie bet kokius nepageidautinius arba nenumatytus reiškinius gydančiam chirurgui.
- 23) Brandoulinio magnetinio rezonanso vaizdavimo negalima naudoti segmente, kuriame yra implantas.
- 24) Įtaiso ūsimėrimas: chirurgas turi priimti galutinį sprendimą, ar implantą galima išimti. Siekiant išvengti pakartotinio lūžio, išėmus implantą būtina atitinkama pooperacinė priežiūra. Jei pacientas yra vyresnis amžiaus ir mažiau jauda, chirurgas gali nuspręsti implanto neišimti – taip išvengiamos rizikos, susijusios su antra operacija.
- 25) Norint užfiksuoti ekstraktorių ant fragmentų fiksavimo sistemos implanto, rankenelė reikia pasukti prieš laikrodžio rodyklę.
- 26) Prieš naudojant višą įrangą reikia krupotišai patikrinti, kad būty užtikrinta tinkama darbinė būklė. Jei įtarimai, kad komponentas arba instrumentas netinkamas naudoti, pažeistas arba įtarinas, ji DRAUDŽIAMA NAUDOTI.
- 27) Norint užfiksuoti ar pašalinti fiksavimo įtaisą gali būti reikalinga papildoma įranga, pavyzdžiai, minkštūjų audinių retraktoriai, lankstus plėtimos rinkinys, kaniulioti grąžtai ir t.t.

GALIMI NEPAGEIDAUJAMI REIŠKINIAI

- Nesusijungimas arba pavėluotas susijungimas, dėl kurio implantas gali lūžti
- Jautrumas metalui arba alerginė reakcija į svetimkūnį
- Skuasmas, diskomfortas arba neljaprasti pojūčiai, susiję su įtaisu
- Nervo pažeidimas dėl chirurginės traumos
- Kaulų nekrozė

ISPĖJIMAS. ĮTAISAS NEPRITAIKYTAS SRAIGTAMS ĮSUKTI ARBA FIKSUOTI PRIE KAKLINĖS, KRŪTININĖS ARBA JUOSMENINĖS STUBURO DALIES UŽPAKALINIŲ ELEMENTŲ (ATAUGŲ).

SVARBU

Ne kiekviena operacija pasiekiamą sėkmingsią rezultatą. Papildomų komplikacijų, dėl kurių gali reikėti pakartotinės chirurginės intervencijos siekiant pašalinti arba paleisti vidinį fiksavimo įtaisą, gali atsiastti bet kurio metu dėl netinkamo naudojimo, medicininų priežasčių arba įtaiso gedimo.

Kad chirurgas sėkmingesnai naudotų „Orthofix“ vidinį fiksavimo įtaisus, svarbu prieš operaciją ir jos metu atlikti reikiamas procedūras, išmokyti chirurgines technikas ir tai, kaijinkimai pasirinkti ir tvirtinti vidinį fiksavimo įtaisus.

Rezultatai labai priklausys nuo to, ar pasirinktas tinkamas pacientas ir ar jis sugeba laikytis gydytojo nurodymų bei paskirto gydymo režimo. Svarbu stebeti pacientus ir parinkti optimalų gydymą atsižvelgiant į fizinius ir (arba) protinės veiklos reikalausimius ir (arba) apribojimus. Jei pacientui, kurj ketinama operuoti, pasireiškia kurios nors kontraindikacijos arba jis turi tam polinkį. NENAUDOKITE „Orthofix“ vidinį fiksavimo implantą.

MEDŽIAIGOS

„Orthofix“ vidinio fiksavimo sistema pagaminta iš nerūdijančiojo plieno ir aliuminio lydinio komponentų. Komponentai, kurie liečiasi su pacientu, pagaminti iš chirurginio nerūdijančiojo plieno.

STERILŪS IR NESTERILŪS GAMINIAI

Kai kurie „Orthofix“ tiekiami vidinio fiksavimo įtaisai yra STERILŪS, o kiti – NESTERILŪS. Peržiūrėkite gaminio etiketę, kad žinotumėte, ar konkretus įtaisas yra sterilus.

STERILŪS

Įtaisai ar rinkiniai, kurie tiekiami STERILŪS, yra pažymėti, kaip nurodyta toliau. **Pakuotės turinys yra STERILUS, jei pakuotė nebuvo atidaryta arba pažeista. Nenaudokite, jei pakuotė atidaryta arba pažeista.**

NESTERILŪS

Jei nenurodyta kitaip, „Orthofix“ vidiniai fiksavimo komponentai tiekiami NESTERILŪS. „Orthofix“ rekomenduoja visus NESTERILŪS komponentus tinkamai išvalyti ir sterilizuoti laikantis rekomenduojamų valymo ir sterilizavimo procedūrų.

Gaminio vientisumas ir veikimas užtikrinami tik tuo atveju, jei pakuotė nepažeista.

VALYMAS IR PRIEŽIŪRA (DÉMESIO, ŽR. PQ ISP INSTRUKCIJAS)

NESTERILŪ gaminių prieš naudojant reikia išvalyti naudojant 70 % medicininio spirito ir 30 % distiliuoto vandens mišinį. Išvalius įtaisą ir (arba) sistemos komponentus reikia kruopščiai nuskalauti steriliu distiliuotu vandeniu ir nusausinti švariu neaustriniu audiniu.

Siekiant išvengti korozijos, komponentus reikia laikyti sausus, taip pat reikia vengti valyti naudojant ploviklius, kurių sudetyje yra fluorido, chlorido, bromido, jodido arba hidroksilojony, nes jie pažeina anodinią visų „Orthofix“ gaminių dangą, dėl to gali prasideti korozija dėl spaudimų.

Prie sterilizujant visus komponentus reikia apžiūrėti, nes dėl pažeisto metalinių komponentų paviršiaus gali sumažėti stiprumas ir medžiagos atsparumas nuovargui, dėl to gali prasideti korozija. Bet kokiu būdu pažeistus komponentus reikia nedelsiant pakeisti naujais.

Tada reikia surinkti intramedulinę fiksavimo sistemą siekiant patikrinti visus komponentus.

STERILIZAVIMAS

Rekomenduojamas patvirtintas sterilizavimo ciklas pateiktas toliau.

Metodai	Ciklas	Temperatūra	Poveikio laikas
Garai	Priešvakuminis	132–135 °C (270–275 °F)	Mažiausiai 10 minučių

Instrumentuotę galima sterilizuoti sumontuota, jei fiksavimo sraigtais nepriveržti.

Sterilumas negali būti užtikrintas, jei sterilizavimo padėklas perkrautas. Neperkrakite sterilizavimo padėklo ir nedékite jokios kilmės papildomų sistemų arba instrumentų.

„ORTHOFIX“ ATSAKO TIK UŽ VIDINIO FIKSAVIMO ĮTAISŲ SAUGUMĄ IR EFEKTYVUMĄ NAUDΟJANT PIRMĄ KARTĄ. NAUDΟJANT ŠIUOS ĮTAISUS TOLIAU, UŽ TAI VISIŠKAI ATSAKO INSTITUCIJA AR MEDIKAS.

DĖMESIO. Pagal federalinius (JAV) įstatymus šį prietaisą galima parduoti tik gydytojui arba jo užsakymu.

PAVOJAI, SUSIJĘ SU PAKARTOTINIU VIENKARTINIO ĮTAISO NAUDΟJIMU

IMPLANTUOJAMAS ĮTAISAS*

VIENKARTINIS „Orthofix“ implantuojamas įtaisas* žymimas simboliu , esančiu ant gaminio etiketės. Išėmus iš paciento, implantuojamas įtaisas* turi būti išardomas. Pakartotinai naudojant implantuojamą įtaisą*, kyla naudotojų ir pacientų užkrėtimo pavojus.

Pakartotinai naudojant implantuojamą įtaisą*, negali būti užtikrinamos mechaninės ir funkcinės jo savybės, prastėja gaminių efektyvumas ir pacientams kyla su sveikata susijęs pavojus.

(*): Implantuojamas įtaisas

Bet kuris įtaisas, skirtas:

Implantuojamu įtaisu taip pat laikomas bet kuris įtaisas, skirtas visiškai / dalinai ivesti į žmogaus organizmą atliekant chirurginę intervencinę procedūrą, kuris po procedūros organizme paliekamas bent 30 dienų laikotarpiu.

NEIMPLANTUOJAMAS ĮTAISAS

VIENKARTINIS „Orthofix“ neimplantuojamas įtaisas* žymimas simboliu , esančiu ant etiketės, arba nurodytu su gaminiais teikiame naudojimo instrukcijose.

Pakartotinai naudojant VIENKARTINĮ neimplantuojamą įtaisą, negali būti užtikrinamos mechaninės ir funkcinės jo savybės, prastėja gaminių efektyvumas ir pacientams kyla su sveikata susijęs pavojus.

Risalah arahan – Sila baca sebelum menggunakan

SISTEM FIKSASI DALAMAN ORTHOFIX®

HURAIAN & PETUNJUK UNTUK KEGUNAAN

Sistem Fiksasi Dalaman Orthofix mengandungi Implan Pemakuan Intramedula untuk femur dan tibia dan Implan Sistem Fiksasi Fragmen. Implan-implan ini bertujuan sebagai satu cara untuk penstabilan dalam pengurusan keretakan dan pembedahan pembentukan semula. Ia tidak bertujuan untuk menggantikan tulang yang sihat atau untuk menahan beban yang berat, terutama dalam keretakan yang tidak stabil atau dengan kehadiran tidak bertaut, kelembatan taut atau penyembuhan yang tidak sempurna. Penggunaan sokongan luaran (spt. alat bantuan berjalan) adalah disarankan sebagai sebahagian daripada rawatan.

Implan Pemakuan Intramedula ditunjukkan dalam:

1. Patah trauma deafeisis dengan syarat bahawa epifisis ditutup, sehingga dua skru pengunci boleh dimasukkan di luar keretakan kedua-dua secara proksimal dan distal.
2. Keretakan patologi
3. Keretakan semua
4. Tidak bertaut
5. Pembedahan pembentukan semula.

Untuk 2, 3, 4 dan 5 di atas, Imitasi adalah sama seperti dalam item 1.

Implan Sistem Fiksasi Fragmen adalah ditunjukkan dalam:

1. Fraktur
2. Avulsi ligamen bertulang
3. Osteotomi

Sebuah implan Orthofix adalah untuk kegunaan pakar sahaja. Pakar bedah yang menyelia kegunaan implant Orthofix perlu mempunyai kesedaran tentang prosedur fiksasi ortopedik dan perlu menerima pemahaman yang mencukupi tentang falsafah Sistem Orthofix. Untuk menggalakkan penggunaan sistem fiksasi yang betul, dan menubuhkan alat promosi dan latihan efektif, Orthofix telah membangunkan beberapa manual atau CD-ROM yang mengandungi maklumat berkaitan (spt. falsafah umum, permohonan pembedahan, dsb.) yang dipanggil "Teknik Operatif". Ia boleh didapati dalam beberapa bahasa sebagai perkhidmatan percuma untuk pakar bedah yang telah menerima pakai sistem Orthofix ini.

Jika anda ingin menerima satu salinan peribadi, sila hubungi Orthofix atau wakil tempatannya yang diberi kuasa, dengan penerangan peranti perubatan yang akan digunakan.

KONTRAINDIKASI

Sistem Fiksasi Dalaman Orthofix tidak direka atau dijual untuk sebarang tujuan kecuali seperti yang dinyatakan.

Kegunaan Implan Pemakuan Intramedula adalah kontraindikasi dalam situasi berikut:

1. Jangkitan aktif
2. Keadaan perubatan am termasuk: bekalan darah yang lemah, kekurangan pulmonari (cth. ARDS, embolisma lemak) atau infeksi laten.
3. Pesakit dengan keadaan psikologi atau neurologi, yang tidak mahu atau tidak berupaya untuk mengikuti arahan berikut untuk penjagaan selepas pembedahan.
4. Sensitiviti badan asing. Di mana sensitiviti bahan disyaki, ujian perlu dilakukan sebelum implantasi.

Kegunaan Sistem Fiksasi Fragmen adalah kontraindikasi dalam keadaan berikut:

Sensitiviti badan asing. Di mana sensitiviti bahan disyaki, ujian perlu dilakukan sebelum implantasi. Kehadiran infeksi aktif.

AMARAN & LANGKAH BERJAGA-JAGA

- 1) Pemilihan model dan saiz implan yang betul adalah sangat penting.
- 2) **Sistem Pemakuan Tibial Orthofix:** paku tibial adalah sama ada pejal (diameter 8mm dan 9mm) atau terkanular (diameter 10mm, 11mm, 12mm dan 13mm).

Paku berdiameter lebih kecil dimasukkan tanpa atau dengan melulus minimum. Paku tidak melulus cukup kuat untuk menyokong keretakan tibial yang stabil dalam kebanyakannya, dan sepatutnya kurang mengakibatkan kerosakan kepada vaskular tulang. Paku tidak melulus disarankan untuk semua keretakan di mana bekalan darah luaran tibia telah diganggu. Ini termasuk kebanyakannya keretakan terbuka, dan keretakan tertutup dengan kerosakan tisu lembut Tscherne jenis CII dan CIII. Diameter biasa untuk paku tidak melulus adalah 9mm, tetapi paku 8mm mungkin diperlukan untuk tulang berdiameter lebih kecil. Saiz melebihi 9mm sentiasa hamip memerlukan beberapa pelulasan. Posisi dan kestabilan keretakan juga adalah relevan: keretakan tidak stabil atau remuk yang teruk, atau keretakan di dalam kawasan metafiseal, mungkin memerlukan paku lebih besar untuk kestabilan yang mencukupi, dan oleh itu perlu dimasukkan selepas melulus. Pelulasan dan pemasangan paku tidak harus dilakukan dengan kehadiran turniket kembung, kerana ia boleh membawa kepada nikrosis tulang atau otot, dan/atau sindrom kompartmen.

- 3) **Paku Tibial-Kalkaneo:** dalam kes-kes terpilih khususnya paku retrograd mungkin dimasukkan melalui tunit dan merentasi sendi buku lali ke dalam tibia distal, untuk arthrodesis sendi buku lali. Bagi paku antegred, pelulas yang mencukupi perlu dilaksanakan bagi diameter paku yang dipilih, skru pengunci yang betul perlu dimasukkan, dan diikuti dengan teknik operatif secara berhati-hati. Pemberian kepada skru pengunci yang mencukupi perlu dilaksanakan untuk mengelakkkan keradangan kulit. Paku perlu didinamisasikan pada masa yang betul untuk merangsang tautan akhir.
- 4) **Sistem Pemakuan Femoral Orthoxid:** untuk mengurangkan daya penggerak kepada paku dan risiko kerosakan kuku yang mungkin atau penyebutan keretakan, pelulasan sehingga lebar 2mm lebih besar daripada diameter paku yang dicadangkan adalah disarankan. Dalam pesakit muda, adalah disarankan untuk melebarkan 10cm proksimal femur hanya sehingga 1-2mm untuk menampung proksimal lebih besar kuku 90mm. Oleh itu, untuk paku 12/10mm, 10cm proksimal perlu dilulaskan kepada 13mm. Ini adalah tidak perlu untuk pesakit lebih tua dengan tulang yang lebih lembut. Skru pengunci distal pada paku tidak perlu dimasukkan dekat dengan garis keretakan, kerana skru fiksasi yang efektif boleh dikendalikan, mengakibatkan kegagalan implan atau kehilangan fiksasi.
 - i) Selepas melulus, tetapi sebelum implantasi paku, templat paku dalaman relevan perlu digunakan. Ia membolehkan pakar bedah untuk memeriksa jumlah pelulasan kepada kemasukan paku permit tanpa menukul; penaksiran kepanjangan paku yang tepat, dan mengenalpasti posisi yang betul untuk skru pengunci distal.
 - ii) Bagi pesakit yang sangat berat atau tidak mahu bekerjasama, 13/11mm atau 13/12mm paku perlu digunakan jika pelulasan yang mencukupi boleh dicapai. Sekali lagi, paku lebih kuat mungkin diperlukan jika terdapat penyebutan pada keretakan, dengan integriti kecil atau tidak bertulang.
- 5) **Sistem Pemakuan Femoral Retrograd:** sistem ini telah dibangunkan untuk petanda yang ditubuhkan bagi memasukkan paku femoral daripada hujung distal pada tulang, untuk fiksasi keretakan atau dalam prosedur pembinaan semula yang terpilih. Dengan pengecualian pada titik masuk, proviso yang sama dengan sistem pemakuan femoral antegred yang ditunjukkan. Pembacaan teknik pembedahan dengan berhati-hati adalah penting sebelum melakukan sebarang prosedur kami. Adalah penting bahawa hujung distal pada paku terbenam dalam permukaan tulang, untuk mengelakkan kerosakan subsekuen kepada sendi lutut. Kegunaan sistem pemakuan retrograd dalam femur adalah tidak disarankan pada keretakan terbuka, atau jika terdapat luka terburuk pada lutut. Risiko jangkitan yang tidak dapat dielakkan adalah sekitar 5%, dan ini boleh membawa kepada artritis septik lutut. Kaedah rawatan alternatif untuk merawat keretakan perlu dipertimbangkan.
- 6) Apabila menggunakan skru pengunci kompresi dengan paku femoral retrograd untuk merawat keretakan intrakondilar, penjagaan tertentu perlu diambil untuk mencapai dan mengekalkan reduksi sebelum pemasangan paku, dan untuk memilih kepanjangan skru pengunci yang betul. Skru tersebut kemudiannya perlu dikunci dengan nat kompresi, berhati-hati supaya tidak terlalu ketat.
- 7) Apabila ditunjukkan di mana tisu lembut adalah nipis, kepada skru pengunci paku perlu dibenamkan dengan instrumen yang sesuai untuk mengelakkkan kerenggsaan kulit.
- 8) **Untuk kedua-dua paku Femoral dan Tibial**, sistem sasaran mekanikal disediakan sebagai sebahagian daripada instrumentasi. Adalah penting lubang anterior untuk menstabilkan rod digerudi pada tangan tulang, merentasi paku. Jika terdapat keraguan tentang ini, posisinya perlu diperiksa dengan X-ray sebelum menggerudi lubang. Tiada jaminan diberikan bahawa sistem ini akan berfungsi setiap masa.
- 9) Pada keretakan yang sangat distal, ia adalah penting untuk memastikan bahawa lebih proksimal pada dua atau tiga skru pengunci adalah sekurang-kurangnya 1cm distal daripada garis keretakan.
- 10) Ia juga adalah penting bahawa skru pengunci proksimal tidak dimasukkan dekat dengan garis keretakan, kerana skru fiksasi yang efektif boleh dikendalikan, mengakibatkan kegagalan implan atau kehilangan fiksasi.
- 11) Gangguan keretakan perlu dielakkan semasa pembedahan, dan keretakan tidak seharusnya dikunci di dalam gangguan, kerana ini boleh mengakibatkan kelambatan taut dan/atau sindrom kompartmen.
- 12) Pengendalian instrumentasi dan implan yang betul adalah sangat penting. Kaitangan bilik pembedahan perlu mengelakkkan sebarang takuk atau calar pada implan, kerana faktor-faktor ini mungkin menghasilkan tekanan dalaman yang boleh menjadi fokus bagi keretakan implan.
- 13) Sekiranya sebarang instrumen aluminium (bahagian hitam) ditukul, ia akan rosak dan harus diganti. Penulisan paku hanya boleh dilakukan oleh rod pengunci, yang diperbuat daripada keluli keras, atau dengan perkakas pemasangan yang direka secara khusus.
- 14) Pembengkokan implan Sistem Fiksasi Fragmen semasa pemasangan perlu dielakkan, kerana ia boleh membawa kepada kerosakan implan. Semasa camfer

- berhampiran dengan korteks, kelajuan pemasangan perlu dikurangkan.
- 15) Di mana wayar Kirschner atau Wayar Pandu digunakan untuk memandu pelulas terkanular, mata gerudi atau skru ke dalam posisi, langkah berjaga-jaga berikut perlu diambil:
- Wayar Kirschner atau Wayar Pandu haruslah sentiasa BARU dan TIDAK SEKALI-KALI digunakan semula.
 - Wayar perlu diperiksa sebelum pemasangan untuk mengecualikan mana-mana calar atau pembengkokan pada wayar; ia harus dibuang jika dijumpai.
 - Semasa pengenalan sebarang instrumen atau implan ke atas wayar, pakar bedah perlu menapis hujung wayar secara berterusan yang mungkin untuk mengecualikan pemanduan wayar lebih dalam secara tidak sengaja.
 - Semasa setiap laluan instrumen atau implan, pakar bedah harus memeriksa supaya tiada bertulang atau lain-lain serpihan terhasil pada wayar atau di dalam instrumen atau implan yang boleh mengakibatkannya melekat pada wayar dan menolaknya ke hadapan.
- 16) Ia adalah mungkin untuk membersihkan bahagian dalam mata gerudi terkanular secukupnya untuk membuang serpihan organik atau bahan lain selepas digunakan. MATA GERUDI TERKANULAR TIDAK SEHARUSNYA DIGUNAKAN SEMULA. IA ADALAH UNTUK PESAKIT TUNGGAL SAHAJA. Jika ia digunakan untuk kali kedua pada pesakit yang sama, pakar bedah mestilah memeriksa sama ada mata gerudi berbas daripada obstruksi, dengan membuangnya daripada unit kuasa dan biarkan wayar melaluiinya.
- 17) Walaupun jika ia adalah baru, kami sarankan bahawa wayar dilalukan pada mata gerudi terkanular sebelum digunakan, untuk memeriksa bahawa lumen adalah bebas obstruksi.
- 18) Sebarang peranti fiksasi mungkin rosak bergantung kepada kenaikan bebanan diakibatkan oleh kelewatan atau tidak taut.
- 19) Pemantauan kemajuan penyembuhan dengan berhati-hati perlu dilaksanakan kepada semua pesakit. Jika kalus berkembang dengan perlahan, langkah-langkah lain mungkin diperlukan untuk menggalakkan pembentukannya, seperti dinamisasi implan, cangkok tulang atau penukaran implan kepada yang lebih besar. Ia juga adalah penting untuk mengelakkan penstabilan berterusan bersama paku diameter kecil berkunci pada keretakan dengan tautan terlewat, selepas 12 minggu dalam tibia atau 16 minggu dalam femur, disebabkan risiko kegagalan lesu pada implan. Sekiranya kalus tidak kelihatan pada X-ray kali ini, intervensi kedua perlu dipertimbangkan.
- 20) Nasihat tentang bearing berat selepas memasang paku femoral retrograd.
- Pada keretakan intra-artikular, sepatutnya terdapat bukan bearing berat yang lengkap untuk enam minggu pertama.
 - Nasihat umum: sebahagian bearing berat (15kg) selepas penyembuhan luka, menaik secara perlahan kepada bearing berat yang penuh bila terdapat bukti radiologikal pembentukan kalus.
 - Dalam keretakan tidak stabil, kaki menyentuh pertamanya, meningkatkan sehingga maksimum 30kg, maju sehingga bearing berat penuh hanya bila terdapat bukti radiologikal pembentukan kalus.
 - Dengan 10mm paku, sebahagian (15kg) sehingga maksimum 50% daripada berat badan, meningkat sehingga bearing berat penuh hanya apabila terdapat bukti radiologikal pembentukan kalus.
 - Jika mungkin, elakkan keadaan di mana keretakan tidak stabil tetap dengan paku berdiameter 10mm. Jika ia tidak dapat dielakkan, pakar bedah perlu mengambil perhatian khusus untuk memastikan bahawa saranan-saranan di atas untuk bearing berat dijalankan.
- 21) Implant, penutup hujung paku, skru pengunci dan implan Sistem Fiksasi Fragmen mestilah tidak sekali-kali digunakan semula.
- 22) Pesakit perlu diarahkan untuk melaporkan sebarang kesan negatif atau tidak diidu kepada pakar bedah yang merawat.
- 23) Pengimajian Resonans Magnet Nuklear haruslah tidak digunakan di mana-mana segmen di mana implan digunakan.
- 24) Pembungan peranti: pakar bedah perlu membuat keputusan akhir sama ada implan boleh dialih keluar. Pembungan implan perlu diikuti dengan pengurusan selepas pembedahan untuk mengelakkan keretakan semula. Jika pesakit lebih tua dengan tahap keaktifan yang rendah, pakar bedah mungkin memerlukan untuk tidak membuang implan, oleh itu dapat menghapuskan risiko yang terabit dalam prosedur pembedahan kedua.
- 25) Untuk mengunci pengeksektrad pada Implant Sistem Fiksasi Fragmen, tombol harus diputar dalam arah lawan jam.
- 26) Semua peralatan perlu diperiksa dengan berhati-hati sebelum digunakan untuk memastikan keadaan bekerja yang betul. Jika komponen atau peralatan diperlukan atau disyaki rosak, ia TIDAK harus DIGUNAKAN.
- 27) Peralatan tambahan mungkin diperlukan untuk aplikasi dan penyingkirkan fiksasi contohnya retraktor tisu lembut, set melulas yang fleksibel, gerudi terkanular, dsb.

KESAN NEGATIF YANG BERKEMUNGKINAN

- Tidak taut atau lambat taut, yang mungkin membawa kepada keretakan implan.
- Kepkekaan logam, tindak balas alergi kepada badan asing.
- Kesakitan, ketidaksesaan, atau deria tidak normal disebabkan kehadiran peranti.
- Kerosakan saraf disebabkan trauma pembedahan.
- Nekrosis tulang

Amaran: Peranti ini tidak diluluskan untuk kepulan skru atau fiksasi kepada elemen posterior (pedikel) tulang belakang serviks, toraks atau lumbar.

Penting

Hasil yang berjaya tidak dicapai dalam setiap kes pembedahan. Komplikasi tambahan mungkin terhasil bila-bila masa disebabkan kegunaan tidak betul, alasan perubatan atau kegagalan peranti yang memerlukan campur tangan pembedahan lanjut untuk menyingkirkan atau menggantikan peranti fiksasi dalaman. Prosedur praoperatif dan operatis termasuk pengetahuan teknik pembedahan dan pemilihan dan pelekatkan sesuai peranti fiksasi dalaman adalah pertimbangan penting di dalam penggunaan peranti fiksasi dalaman Orthofix yang berjaya oleh pakar bedah.

Pemilihan pesakit yang betul dan kebolehan pesakit untuk mematuhi arahan pakar perubatan dan mengikuti regimen rawatan yang ditentukan akan memberi kesan yang besar terhadap keputusan. Adalah penting untuk menapis pesakit dan memilih terapi optimum sama ada keperluan aktiviti fizikal dan/atau mental dan/atau limitasi. Jika calon pembedahan menunjukkan sebarang kontraindikasi atau terdedah kepada sebarang kontraindikasi, JANGAN GUNAKAN implan Fiksasi Dalam Orthofix.

Bahan-bahan

Sistem Fiksasi Orthofix Dalam terdiri daripada keluli tahan karat dan komponen aloi aluminium. Komponen yang menyentuh pesakit adalah diperbuat daripada keluli tahan karat gred pembedahan.

PRODUK STERIL & TIDAK-STERIL

Orthofix menyediakan peranti fiksasi dalaman tertentu dengan STERIL sementara lain-lain disediakan dengan TIDAK-STERIL. Sila semak label produk untuk menentukan kesterilan setiap peranti.

Steril

Peranti atau kit yang menyediakan STERIL adalah dilabelkan seperti berikut: **Kandungan bungkusan adalah STERIL kecuali jika bungkusan dibuka atau rosak. Jangan gunakan jika paket telah dibuka atau rosak.**

Tidak-Steril

Kecuali jika dinyatakan, komponen-komponen fiksasi dalaman Orthofix adalah TIDAK-STERIL. Orthofix menyarankan bahawa semua komponen BUKAN-STERIL dibersih dan disterilkan dengan betul mengikut prosedur pembersihan dan pensterilan yang disarankan.

Integriti dan prestasi produk adalah dijamin hanya jika pembungkusan tidak rosak.

Pembersihan & Penyelenggaraan (Perhatian, lihat arahan PQ ISP)

Sebelum digunakan, produk BUKAN STERIL perlu dibersihkan menggunakan campuran 70% alkohol gred perubatan dan 30% air sulung. Selepas pembersihan, peranti dan/atau komponen sistem perlu dibilas dengan air sulung steril dan dikeringkan menggunakan kain bukan tenun yang bersih.

Untuk mengelakkan karat, komponen-komponen mesti dibiarakan sentiasa kering dan bahan pencuci dengan florida, klorida, bromida, iodida atau ion hidrokarsida mesti dielakkan ketika pembersihan kerana mereka boleh merosakkan salutan tersadur pada sebarang produk Orthofix, dan ini boleh merangsang proses hakisan tekanan. Sebelum pensterilan, semua komponen perlu diperkasa, kerana kerosakan pada permukaan komponen logam boleh mengurangkan kekuatan dan rintangan lesu, dan boleh membawa kepada kakisan. Jika komponen rosak, ia perlu digantikan dengan komponen baru serta-merta.

Pemasangan sistem fiksasi intramedula perlu dilakukan untuk memeriksa semua komponen.

Pensterilan

Kitaran pensterilan yang disaran dan disahkan adalah:

Langkah	Kitaran	Suhu	Masa Pendedahan
Wao	Pra-Vakum	132° - 135°C [270° - 275°F]	Minimum 10 minit

Instrumentasi boleh disterilkan dalam keadaan yang dipasang selagi mana skru pengunci ditinggalkan tidak diketatkan.

Kesterilan tidak dijamin sekiranya dulang pensterilan terlebih muatan. Jangan saraskan dulang pensterilan atau memasukkan implan tambahan atau instrumen dari sebarang sumber.

Orthofix hanya bertanggungjawab untuk keselamatan dan keberkesanan kepada penggunaan pesakit awal peranti fiksasi dalaman. Institusi atau pengamal menanggung tanggungjawab penuh untuk sebarang kegunaan seterusnya peranti-peranti ini.

BERHATI-HATI: Undang-Undang Persekutuan (AS) melarang peranti ini untuk dijual oleh atau pada arahan pakar perubatan.

RISIKO DISEBABKAN OLEH PENGGUNAAN SEMUA PERANTI “KEGUNAAN TUNGGAL”

PERANTI BOLEH DIIMPLAN*

Peranti boleh diimplan “KEGUNAAN TUNGGAL”** Orthofix dikenalpasti melalui simbol  yang tercetak pada label produk.

Selepas dialih keluar daripada pesakit, peranti boleh diimplan* perlu dibuka semula.

Penggunaan semula peranti boleh diimplan* memberikan risiko pencemaran kepada pengguna dan pesakit.

Penggunaan semua peranti boleh diimplan* tidak menjamin prestasi mekanikal dan fungsi asal, mengkompromikan keberkesan produk dan mengakibatkan risiko kesihatan kepada pesakit.

(*): Peranti boleh diimplan*

Mana-mana peranti yang dimaksudkan:

Mana-mana peranti yang bertujuan sepenuhnya / sebahagiannya dimasukkan ke dalam badan manusia melalui intervensi pembedahan dan bertujuan untuk kekal di tempatnya selepas prosedur untuk sekurang-kurangnya 30 hari juga dianggap sebagai peranti boleh diimplan.

PERANTI TIDAK BOLEH DIIMPLAN

Peranti tidak boleh diimplan “KEGUNAAN TUNGGAL” Orthofix dikenalpasti melalui simbol  yang tercetak pada label atau ditunjukkan dalam “Panduan Untuk Kegunaan” yang dibekalkan bersama produk.

Penggunaan semula peranti tidak boleh diimplan “KEGUNAAN TUNGGAL” tidak menjamin prestasi mekanikal dan fungsi asal, mengkompromikan keberkesan produk dan mengakibatkan risiko kesihatan kepada pesakit.

SISTEMUL DE FIXARE INTERNALĂ ORTHOFIX®

DESCRIERE ȘI INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Sistemele de fixare internă Orthofix sunt alcătuite din Implanturile de osteosintează intramedulară pentru femur și tibia, precum și din Implanturile Sistemului de fixare a fragmentelor. Aceste implanturi sunt concepute ca mijloace de stabilizare osoasă în tratamentul fracturilor și în chirurgie reparatorie. Ele nu sunt menite să înlocuască oasele sănătoase normale sau să suporte presiunea susținerii greutății întregului corp, mai ales în cazul fracturilor instabile sau în prezența neconsolidării, consolidării întârziate sau a unei vindecări incomplete. Utilizarea de mijloace de sprijin externe (de pildă, mijloace ajutătoare pentru mers) este recomandată în cadrul tratamentului.

Implanturile de osteosintează intramedulară sunt indicate în:

1. Fracturile traumatică ale diafizei, cu condiția ca epifizele să fie inchise, astfel încât două suruburi de blocare să poată fi introduse în afara fracturii, atât proximal, cât și distal.
2. Fracturile patologice.
3. Refracturi.
4. Neconsolidări.
5. Chirurgie reparatorie.

Pentru punctele 2, 3, 4 și 5 de mai sus, limitările sunt aceleași ca la punctul 1.

Implanturile Sistemului de fixare a fragmentelor sunt indicate în:

1. Fracturi
2. Avulsioni ale ligamentelor osoase
3. Osteotomii

Toate implanturile Orthofix sunt destinate exclusiv utilizării profesionale. Chirurgenii care supervizează utilizarea implanturilor Orthofix trebuie să aibă deplină cunoștință de procedurile de fixare ortopedică, precum și o înțelegere corespunzătoare a filozofiei sistemului Orthofix. Pentru a promova utilizarea adecvată a sistemului său de fixare și a crea un instrument promovațional și de instruire eficient, Orthofix a elaborat mai multe manuale care conțin informațiile relevante (respectiv filozofia generală, aplicarea chirurgicală etc.) denumite „Tehnici operatorii”. Aceste manuale sunt disponibile ca un serviciu suplimentar pentru chirurgii care au adoptat sistemul Orthofix.

Dacă doriți să primiți un exemplar personal din unul sau mai multe asemenea manuale, disponibile în mai multe limbi, contactați Orthofix sau reprezentantul său local autorizat, cu o descriere a dispozitivului medical ce urmează a fi utilizat.

CONTRAINDIICAȚII

Sistemul de fixare internă Orthofix nu este conceput sau comercializat pentru nicio altă întrebunțire în afară de cele indicate.

Utilizarea Implanturilor de osteosintează intramedulară este contraindicată în următoarele situații:

1. Infecții active.
2. Afecțiuni medicale generale, printre care: afectarea vascularizării, insuficiență pulmonară (adică sindrom acut de insuficiență respiratorie, embolie grasă) sau infecții latente.
- Pacienții cu afecțiuni psihologice sau neurologice care nu doresc sau nu sunt capabili să urmeze instrucțiunile privind îngrijirile postoperatorii.
- Sensibilitate la corpurile străine. În cazurile în care se suspectează o sensibilitate la materiale, trebuie efectuate analize anterior implantării.

Utilizarea Sistemului de fixare a fragmentelor este contraindicată în următoarea situație:

Sensibilitate la corpurile străine. În cazurile în care se suspectează o sensibilitate la materiale, trebuie efectuate analize anterior implantării. Prezența infecțiilor active.

AVERTIZĂRI & PRECAUȚII

- 1) Selectarea corectă a modelului și dimensiunii implantului este extrem de importantă.
- 2) **Sistemul de osteosinteze cu tijă tibială Orthofix:** tijele tibiale sunt fie masive (cu diametrul de 8mm și 9mm) sau canelate (cu diametrul de 10mm, 11mm, 12mm și 13mm). Tijele cu diametrul mai mic sunt introduce fără alezaj sau cu un alezaj minim. Tijele fără alezaj sunt suficiente de rezistente pentru a sprijini o fractură stabilă în majoritatea cazurilor, și ar trebui să provoace mai puține vătămări sistemicului vascular al osului. Prin urmare, o tijă fără alezaj este recomandată pentru toate fracturile în care vascularizarea externă a tibiei a fost perturbată. Acestea includ majoritatea fracturilor deschise și fracturile închise cu leziuni ale țesuturilor moi de tipurile Tscherne CII și CIII. Diametrul ușual pentru o tijă fără alezaj este de 9mm, dar o tijă de 8mm poate fi necesară pentru oasele cu diametru mai mic. Diametrele de peste 9mm vor necesita aproape întotdeauna un anumit grad de alezaj. Poziția și stabilitatea fracturii sunt, de asemenea, relevante: o fractură instabilă sau sever comunicațivă sau o fractură în regiunea metafizică poate necesita o tijă mai mare pentru o stabilizare adecvată, și prin urmare aceasta ar trebui introdusă ulterior alezajului. Alezajul și introducerea tijei nu trebuie realizate în prezența unui garou umflat, deoarece acest lucru poate duce la necroza osului sau a mușchilor și/sau la creșterea presiunii în cavitatea anatomică.
- 3) **Tija calcaneo-tibiale:** în anumite cazuri selectate, o tijă inversă poate fi introdusă prin călcăi și prin articulația tibio-tarsiană în tibia distală, în scopul artrodezei articulației tibio-tarsiene. Ca și în cazul tijei în sens frontal, trebuie efectuat alezajul adecvat pentru diametrul ales al tijei, trebuie introduce suruburile de blocare corespunzătoare, iar tehnica operatiei trebuie urmată cu grijă. Trebuie efectuată adâncirea adecvată a capetei suruburilor de blocare, pentru a preveni iritarea pielii. Tija trebuie dinamizată la momentul potrivit, pentru a încuraja consolidarea definitivă.
- 4) **Sistemul de osteosinteze cu tijă femurală Orthofix:** pentru a reduce forța de antrenare a tijei și riscul potențial de deteriorare a tijei sau de comunicație a fracturii, este recomandat alezajul la o lățime cu 2mm mai mare decât diametrul tijei propuse. La pacienții tineri este recomandabilă lărgirea celor 10cm proximali ai femurului doar cu încă 1-2mm, pentru a face loc celor 90mm proximali mai mari ai tijei. Astfel, pentru o tijă de 12/10mm, cele 10cm proximali trebuie alezati la 13mm. Acest lucru nu este necesar, de obicei, la pacienții mai vîrstnici, cu oase mai puțin dure. Suruburile de blocare distale ale tijei nu trebuie introduce aproape de linia fracturii, deoarece fixarea eficientă a suruburilor poate fi compromisă, cauzând eșecul implantului sau pierderea fixării.
 - i) După alezaj, dar anterior implantării tijei, trebuie folosit modelul intern de tijă relevant. Acesta îl permite chirurgului să verifice dimensiunea alezajului pentru a permite introducerea tijei fără baterea cu ciocanul; să evaluateze cu exactitate lungimea tijei și să identifice pozițiile corecte pentru suruburile de blocare distale.
 - ii) La pacienții foarte masivi sau necooperanți se recomandă utilizarea tijei de 13/11mm sau 13/12mm dacă poate fi realizat alezajul adecvat. Din nou, este posibil să fie necesară o tijă mai rezistentă în cazul comunicației severe a fracturii, cu puțină sau fără integritatea osoasă.
- 5) **Sistemul de osteosinteze cu tijă femurală inversă:** acest sistem a fost dezvoltat pentru indicația stabilită de introducere a unei tije femurale din capătul distal al osului, în scopul fixării fracturilor sau în cadrul anumitor proceduri reparatoare. Cu excepția punctului de intrare, sunt indicate aceleași condiții ca și în cazul sistemului de osteosinteze cu tijă femurală în sens frontal. Citirea cu atenție a tehnicii operatorii anterior efectuării oricarei proceduri este esențială. De asemenea, este esențială îngroparea capătului distal al tijei sub suprafața osului, pentru a evita lezarea ulterioară a articulației genunchiului. Utilizarea unui sistem de osteosinteze cu tijă femurală inversă nu este recomandată pentru fracturile deschise sau dacă există o plăgă deschisă în genunchi. Riscul inevitabil de infecție este de circa 5%, iar aceasta poate duce la o artrită septică în genunchiul. Trebuie luate în considerare metode alternative de tratare a fracturii.
- 6) La utilizarea suruburilor de blocare cu compresie împreună cu o tijă femurală inversă pentru tratarea fracturilor intracondiliene, trebuie avută o grijă deosebită de a obține și menține reducția anterior introducerii tijei și de a alege lungimea corectă a suruburilor de blocare. Apoi, surubul trebuie blocat cu ajutorul unei piulițe cu compresie, având grijă să nu strângeți prea tare.
- 7) Atunci când sunt indicate acolo unde țesuturile moi sunt subțiri, capetele suruburilor de blocare a tijei trebuie îngropate cu instrumentul adecvat, pentru a preveni iritarea pielii.
- 8) **Atât pentru tijele femurale, cât și pentru cele tibiale,** un sistem de vizare mecanic este furnizat în cadrul instrumentarului. Este foarte important ca orificiul anterior pentru tija de stabilizare să fie perforat în centru osului, deasupra tijei. Dacă există dubii, poziția trebuie verificată cu ajutorul razelor X înainte de perforarea orificiului. Nu sunt oferite garanții că acest sistem va funcționa de fiecare dată.
- 9) În cazul fracturilor foarte distale, este important să vă asigurați că surubul de blocare cel mai proximal dintre cele două sau trei suruburi de blocare distale este cu cel puțin 1cm distal de linia fracturii.
- 10) Este, de asemenea, important ca suruburile de blocare proximale să nu fie introduce aproape de linia fracturii, deoarece fixarea eficientă a suruburilor poate fi compromisă, cauzând eșecul implantului sau al fixării.
- 11) Elongația fracturii pentru orice perioadă de timp trebuie evitată în timpul operației, iar fracturile nu trebuie niciodată blocate în elongație, deoarece aceasta poate cauza consolidarea întârziată și/sau creșterea presiunii în cavitatea anatomică.
- 12) Manipularea corectă a instrumentarului și implantului este extrem de importantă. Personalul din sala de operație trebuie să evite orice creștere sau zgâriere a implanturilor, deoarece acești factori pot produce tensiuni interne care pot deveni un centru al unei posibile ruperi a implantului.

- 13) Dacă oricare dintre instrumentele de aluminiu (componentele negre) este bătut cu ciocanul, vor fi deteriorate și vor trebui înlocuite. Baterea cu ciocanul a tijelor poate fi realizată numai prin tijele de blocare, care sunt fabricate din oțel călit, sau cu instrumente de introducere proiectate special.
- 14) Îndoarea Implantului Sistemului de fixare a fragmentelor în timpul introducerii trebuie evitată, deoarece aceasta poate cauza ruperea implantului. Atunci când canelură este aproape de cortex, viteza de inserție trebuie redusă.
- 15) Ori de câte ori un fir Kirschner sau un fir de ghidaj este folosit pentru ghidarea unui alezor, vârf de burghiu sau șurub canelat în poziție, trebuie luate următoarele măsuri de precauție:
- Firul Kirschner sau firul de ghidaj trebuie să fie întotdeauna NOU și NICIODATĂ refolosit.
 - Firul trebuie verificat înainte de inserție, pentru a exclude orice zgârietură sau îndoitoru; dacă acestea sunt depistate, firul trebuie eliminat.
 - În timpul introducerii oricărui instrument sau implant pe deasupra unui fir, chirurgul trebuie să monitorizeze vârful firului pe cât de continuu posibil, pentru a exclude introducerea involuntară a firului mai departe decât era cazul.
 - În timpul fiecărei treceri a instrumentului sau implantului, chirurgul trebuie să se asigure că pe fir sau în interiorul instrumentului sau implantului nu s-au acumulat niciun fel de resturi osoase sau de altă natură, care l-ar putea face pe acesta din urmă să se unească cu firul și să-l împingă înainte.
- 16) Este imposibilă curățarea adecvată a interiorului unui vârf de burghiu canelat pentru a exclude resturile organice sau de altă natură rămase după utilizare. PRIN URMARE, VÂRFURILE DE BURGHIU CANELATE NU TREBUIE REFOLOSITE NICIODATĂ. ACESTEAS SUNT DESTINATE DOAR UTILIZĂRII PENTRU UN SINGUR PACIENT. Dacă urmează să fi utilizate o sau două oară la același pacient, chirurgul trebuie să se asigure că vârful de burghiu este neobturat, scoțându-l din unitatea electrică și treceând un fir prin el.
17. Chiar și atunci când sunt noi, recomandăm trecerea unui fir printr-un vârf de burghiu canelat anterior utilizării, pentru a vă asigura că lumenul este neobturat.
- 18) Orice dispozitiv de fixare se poate rupe dacă este supus încărcării crescute provocate de consolidarea întârziată sau de neconsolidare.
- 19) Monitorizarea atență a evoluției vindecării trebuie întreprinsă pentru toți pacienții. Dacă se dezvoltă lent calusul osos, pot fi necesare alte măsuri pentru a încuraja formarea sa, precum dinamizarea implantului, o grefă osoasă sau înlocuirea implantului cu altul mai mare. Este, de asemenea, important să se evite stabilizarea continuă cu o tijă blocată de diametru mai mic a unei fracturi cu consolidarea întârziată, după 12 săptămâni în tibie sau 16 săptămâni în femur, din cauza riscului de defectare a implantului din cauza oboselii. Dacă în acest moment calusul nu este vizibil în radiografia, trebuie luată în considerare o a doua intervenție.
- 20) Recomandări privind susținerea greutății după introducerea unei tije femurale inverse.
- La fracturi intra-articulare, trebuie să existe o susținere totală a greutății în timpul primeilor şase săptămâni.
 - Recomandări generale: susținerea parțială a greutății (15 kg) după vindecarea plăgii, aceasta crescând treptat până la susținerea totală a greutății atunci când există dovezi radiologice ale formării calusului.
 - La fracturi instabile, inițial atingerea degetelor de la picioare, crescând la maxim 30 kg, progresând până la susținerea totală a greutății doar atunci când există dovezi radiologice ale formării calusului.
 - Pentru tijele de 10mm, susținerea parțială a greutății (15 kg) până la maxim 50% din greutatea corporală, crescând până la susținerea totală a greutății doar atunci când există dovezi radiologice ale formării calusului.
 - Dacă este posibil, evitați situația unei fracturi instabile fixate cu o tijă cu diametrul de 10mm. Când aceasta nu poate fi evitată, chirurgul trebuie să alibă o grija deosebită să se asigure că recomandările de mai sus privind susținerea greutății sunt respectate.
- 21) Implanturile, capacele pentru capetele tijelor, șuruburile de blocare și implanturile Sistemului de fixare a fragmentelor nu trebuie refolosite niciodată.
- 22) Pacientii trebuie instruiți să semneze orice efecte adverse sau neapteitate chirurgical curant.
- 23) Imaginea cu rezonanță magnetică nucleară nu trebuie folosită la niciun segment căruia îl-a aplicat un implant.
- 24) Îndepărțarea dispozitivului: chirurgul trebuie să ia decizii definitivă dacă un implant poate fi îndepărtat. Îndepărțarea implantului trebuie urmată de tratament postoperatoriu corespunzător, pentru a se evita refractura. Dacă pacientul este mai vîrstnic, cu un nivel de activitate redus, chirurgul poate decide să nu îndepărteze implantul, eliminând astfel riscurile implicate de o a doua procedură chirurgicală.
- 25) Pentru a bloca în poziție extractorul de pe Implantul Sistemului de fixare a fragmentelor, butonul trebuie să fie răsuicit în sens contrar acelor de ceasornic.
- 26) Toate echipamentele trebuie examinate cu atenție anterior utilizării, pentru a vă asigura că sunt în stare bună de funcționare. NU FOLOSITI dacă o componentă sau un instrument este considerat(ă) a fi deficitar(ă), deteriorat(ă) sau suspect(ă).
- 27) Este posibil să fie necesare echipamente suplimentare, precum retractoare ale țesuturilor moi, set flexibil de alezaj, vârfuri de burghiu canelate etc.

POSSIBILE EFECTE ADVERSE

- Neconsolidare sau consolidare întârziată, care poate duce la ruperea implantului.
- Sensibilitate la metal sau reacție alergică la un corp străin.
- Durere, disconfort sau senzații anormale cauzate de prezența dispozitivului.
- Leziuni ale nervilor cauzate de traumatismul chirurgical.
- Necroza osului.

Avertizare: Acest dispozitiv nu este aprobat pentru atașarea cu șuruburi sau fixarea de elementele posterioare (pedicule) ale coloane vertebrale cervicale, toracice sau lombare.

Important

Nu în toate cazurile chirurgicale se obțin rezultate bune. În orice moment pot apărea complicații suplimentare, din cauza utilizării inadecvate, din motive medicale sau din cauza defectării dispozitivului, care să necesite o nouă intervenție chirurgicală pentru a îndepărta sau înlocui dispozitivul de fixare internă.

Procedurile preoperatorii și operatorii incluzând cunoașterea tehnicilor chirurgicale și selectarea și amplasarea adecvată a dispozitivelor de fixare internă reprezintă considerente importante în utilizarea cu succes a dispozitivelor de fixare internă Orthofix de către chirurg.

Selecția adecvată a pacienților și abilitatea acestora de a respecta instrucțiunile medicului și de a urma regimul de tratament prescris vor influența în mare măsură rezultatele. Este important să monitorizați pacienții și să alegeți terapie optimă în condițiile date de limitări și/sau activitate fizică și/sau mentală. Dacă un candidat la intervenție chirurgicală manifestă orice contraindicații sau este predispus la orice contraindicații, NU UTILIZAȚI implanturile de fixare internă Orthofix.

Materiale

Sistemul de fixare internă Orthofix este alcătuit din componente de oțel inoxidabil și aliaj de aluminiu. Acele componente care intră în contact cu pacienții sunt realizate din oțel inoxidabil de uz chirurgical.

Produs STERIL și NESTERIL

Orthofix furnizează anumite dispozitive de fixare internă STERILE, în timp ce celelalte sunt furnizate NESTERILE. Consultați eticheta produsului pentru a determina sterilitatea fiecărui dispozitiv.

Steril

Dispozitivele sau kit-urile furnizate în stare STERILĂ sunt etichetate după cum urmează: **Conținutul ambalajului este STERIL, cu excepția cazului în care ambalajul este deschis sau deteriorat. Nu folosiți dacă ambalajul este deschis sau deteriorat.**

Nesteril

Cu excepția cazului în care sunt notate altfel, componentele de fixare internă Orthofix sunt furnizate în stare NESTERILĂ. Orthofix recomandă ca toate componentele NESTERILE să fie curățate și sterilizate adevarat urmând procedurile recomandate de curățare și sterilizare.

Integritatea și performanța produsului sunt asigurate doar dacă ambalajul este nedeteriorat.

Curățare și întreținere (Atenție, a se vedea instrucțiunile PQ ISP)

Anterior utilizării, produsul NESTERIL trebuie curățat folosind un amestec de 70% alcool de uz medical și 30% apă distilată. După curățare, dispozitivul și/sau componentele sistemului trebuie clătite bine în apă distilată sterilă și uscate folosind o cărpă curată, nețesută.

Pentru a preveni corozione, componentele trebuie menținute uscate, iar detergenții ce conțin ioni de fluorură, clorură, bromură, iodură sau hidroxil trebuie evitați la curățare, deoarece vor deteriora stratul negru oxidat anodic de pe orice produse Orthofix, iar aceasta poate declanșa procesul de coroziune sub tensiune.

Înainte de sterilizare, toate componentele trebuie inspectate, deoarece deteriorarea suprafeței componentelor metalice poate reduce rezistența de durată și rezistența la oboselă și poate duce la coroziune. Dacă componentele sunt deteriorate în orice mod, trebuie schimbate imediat cu alele noi.

Asamblarea sistemului de fixare intramedulară trebuie efectuată apoi, pentru a verifica toate componentele.

Sterilizare

Ciclul de sterilizare recomandat și validat este:

Metode	Ciclu	Temperatură	Timp de expunere
Abur	Pre-vidare	132°-135°C [270°-275°F]	Minim 10 minute

Instrumentul poate fi sterilizat în stare asamblată cât timp șuruburile de blocare sunt lăsate nestrânse.

Sterilitatea nu poate fi asigurată dacă tăvița de sterilizare este suprăincărcată. Nu suprăîncărcați tăvița de sterilizare și nu includeți implanturi sau instrumente suplimentare din nicio sursă.

Orthofix este responsabil doar pentru siguranța și eficiența în cazul utilizării inițiale pe pacient a dispozitivelor de fixare internă. Instituția sau practicianul poartă răspunderea deplină pentru orice utilizare ulterioare ale dispozitivelor.

ATENȚIE: În conformitate cu legislația federală (din SUA), vânzarea acestui dispozitiv nu poate fi efectuată decât la recomandarea sau de către un medic.

RISCURILE REFOLOSIRII DISPOZITIVELOR DE UNICĂ FOLOSINȚĂ

DISPOZITIV IMPLANTABIL*

Dispozitivul implantabil* DE UNICĂ FOLOSINȚĂ de la Orthofix este identificat cu ajutorul simbolului  semnalat pe eticheta produsului. După îndepărțarea de pe pacient, dispozitivul implantabil* trebuie demontat.

Refolosirea dispozitivului implantabil* introduce riscuri de contaminare pentru utilizatori și pacienți.

Refolosirea dispozitivului implantabil* nu poate garanta performanțele mecanice și funcționale inițiale, compromînd eficiența produselor și introducând riscuri de sănătate pentru pacienți.

(*): Dispozitiv implantabil

Orice dispozitiv care este destinat:

Orice dispozitiv destinat introducerii complete/partiale în corpul uman prin intermediul unei intervenții chirurgicale și destinat a rămâne acolo după procedură timp de cel puțin 30 de zile este, de asemenea, considerat dispozitiv implantabil.

DISPOZITIV NEIMPLANTABIL

Dispozitivul neimplantabil DE UNICĂ FOLOSINȚĂ de la Orthofix este identificat cu ajutorul simbolului  semnalat pe etichetă sau este indicat în „Instrucțiunile de utilizare” furnizate împreună cu produsele.

Refolosirea dispozitivului neimplantabil DE UNICĂ FOLOSINȚĂ nu poate garanta performanțele mecanice și funcționale inițiale, compromînd eficiența produselor și introducând riscuri de sănătate pentru pacienți.

Kullanma talimatı -Kullanmadan önce lütfen okuyunuz

ORTHOFIX® INTERNAL FİKSASYON SİSTEMİ

AÇIKLAMA & KULLANIM ENDİKASYONLARI

Orthofix Internal Fiksasyon Sistemleri femur ve tibia için Intramedüller Çivileme İmplantları ve Fragment Fiksasyon Sistemi İmplantlarından oluşur. Bu implantlar kırıkların yönetiminde ve rekonstrüktif cerrahide kemigin stabilizasyonu için kullanılan bir yöntem olarak tasarlanmıştır. Özellikle de stabil olmayan kinkılarda veya birleşmenin olmadığı, birleşmenin gecikmemeli olduğu veya iyileşmenin tamamlanmadığı durumlarda sağlam kemiklerin yerini tutmak veya tam ağırlıkları taşımak üzere tasarlanmıştır. Harici desteklerin (yürüme yardımcıları gibi) kullanılması tedavinin bir parçası olarak tavsiye edilmektedir.

Intramedüller Çivileme implantları şu durumlarda endikedir:

1. Epifizeler kapalı olması şartıyla diyalizlerin iki kilitlemevidasının hem proksimal hem de distal olarak kırığın dışına yerleştirilebileceği şekilde travmatik diyaliz kinkıllarında.
2. Patolojik kinkılarda.
3. Tekrarlayan kinkılarda.
4. Birleşmeyecek kinkılarda.
5. Rekonstrüktif cerrahide.

Yukarıdaki 2, 3, 4 ve 5. maddeler için olan kısıtlamalar 1. madddeyle aynıdır.

Fragment Fiksasyon Sistemi İmplantları şu durumlarda endikedir:

1. Kinkıllar
2. Kemik bağı dokusu avülşyonları
3. Osteotomiler

Bütün Orthofix implantları yalnızca profesyonel kullanım için tasarlanmıştır. Orthofix implantlarının kullanımı teftiş eden cerrahlann ortopedik fiksasyon prosedürlerine ilişkin tan fikardalığı sahip olmanın yanında Orthofix modüler sisteminin felsefesini de yeterli düzeyde anlamış olmaları gerekmektedir. Fiksasyon sisteminin uygun kullanımını teşvik etmek ve etkili bir promosyonel ve eğitim bir aracı elde etmek amacıyla, Orthofix ilgili bilgileri içeren "Operatif Teknikler" adı verilen çeşitli kullanım kılavuzları ve CD'ler geliştirmiştir (genel felsefe, cerrahi uygulama vb.). Bu kılavuzlar Orthofix sistemini benimseyen cerrahlar için tamamlanmış bir servis olarak mevcuttur. Kişisel bir nüsha veya bu kılavuzlardan bir ya da daha fazla edinmek isterseniz, lütfen kullanılacak tıbbi cihazın açıklamasıyla birlikte Orthofix veya yerel yetkili temsilcileri ile iletişime geçiniz.

KONTRENDİKASYONLAR

Orthofix Internal Fiksasyon Sistemi endikasyonları dışında kullanımlar için tasarlanmamıştır ve bu amaçla satılmaz.

Intramedüller Çivileme implantlarının kullanımı aşağıdaki durumlarda kontrendikedir:

1. Aktif enfeksiyon.
2. Kan akışı bozukluğu, akciğer yetersizliği (yani ARDS, yağı embolisikontrendikedir) veya gizli enfeksiyon gibi genel sağlık durumları.
3. Postoperatif bakım taliimatlarını takip etmeyecektir veya takip etmeye becerisine sahip olmayan psikolojik veya nörolojik rahatsızlıklara sahip hastalar.
4. Yabancı cisim hassasiyeti. Materyal hassasiyetin şüphelenildiği durumlarda implant yerleştirilmeden önce test yapılmalıdır.

Fragment Fiksasyon Sisteminin kullanımı aşağıdaki durumlarda kontrendikedir:

Yabancı cisim hassasiyeti. Materyal hassasiyetin şüphelenildiği durumlarda implant yerleştirilmeden önce test yapılmalıdır. Aktif enfeksiyon varlığı.

UYARILAR & ÖNLEMLER

- 1) Implant modelinin ve boyutunun doğru seçilmesi son derece önemlidir.
- 2) **Orthofix Tibiyal Çivileme Sistemi:** tibiyal çiviler ya katıdır (8mm ve 9 mm arasında) veya kanüllüdür (10mm, 11mm, 12mm ve 13mm arasında). Daha küçük çaplılar sahip çiviler minimal raybalama ile veya raybalama olmadan yerleştirilir. Oymasıız çiviler çoğu durumda stabil bir tibiyal kırığı destekleyebilecek kadar güçlündür

ve kemik vaskülasyonuna daha az zarar vermesi öngörmektedir. Bu yüzden oymasız civiler tibiyanın dış kan akışının kesildiği durumlardaki bütün kırıklar için tavyise edilir. Bunların arasında çoğu kırık ve Tscherne eylemleri C1 ve C2 yumuşak doku hasarı kapalı kırıklar sayılabilir. Oymasız bir civinin normal çapı 9mm'dir fakat daha küçük çaplı olan kemikler için 8mm'lik bir civi de gerekmektedir. 9mm üzerindeki civiler neredeyse her zaman bir miktar raybalama gerektirir. Kırığın konumu ve stabilitesi de önemlidir; stabil olmayan ve şiddetli derecede kominitif bir kırık veya metafizeler alankarı bir kırık yeterli stabilizasyon sağlanması için daha büyük bir civiye ihtiyaç duyulur. Bu yüzden bu civi raybalama sonrası yerleştirilmelidir. Raybalama ve civi yerleştirilmesi, kemik veya kas nekrozuna ve/veya kompartman sendromuna neden olabilecekinden sıkıştırılmış turnikenin olması durumunda yapılmamalıdır.

- 3) **Kalkaneus-Tibia Civileri:** özel olarak seçilen durumlarda ayak bilek eklemiñin artrodezi için topuktan, ayak bilek eklemiñin distal tibiyadan geçerek retrograd bir civi sokulabilir. Antograd civide olduğu gibi seçilen civi çapı için yeterli raybalama yapılmalı, doğru kilitleme vidaları yerleştirilmeli ve operatif teknik özelde uygulanmalıdır. Kilitleme vidalarının başlarına cilt tahrîşini önlemek için yeterli düzeyde havâya açılmışmalıdır. Kemigin son birleşmesinin desteklenmesi için civi doğru sürede dinamize edilmelidir.
- 4) **Orthofix Femoral Çivileme Sistemi:** civi üzerindeki itme kuvvetini ve civi hasarının veya kırığın kominişyonunu azaltmak için önerilen civinin çapından 2mm daha büyük bir genişliğe raybalama yapılması tavyise edilir. Genç hastalarda femurun proksimalı ağızdan 10cm'sini civin 90mm daha büyük olan proksimalıyla uyumlu hale getirmek için yalnızca 1-2mm daha genişletilmesi tavyise edilir. Bu yüzden 12/10mm bir civi için, proksimal 10cm 13cm olarak raybalanmalıdır. Bu, genelde daha yumuşak kemiklere sahip daha yaşlı hastalarda gereklidir. Civinin distal kilitleme vidaları, etkili vida fiksasyonundan öden verilebileceği ve bunun da implantın başarısız olmasına veya fiksasyon kaybına neden olabilecekinden dolayı kırık hattında yakın yerleştirilmelidir.
 - i) Raybalanmadan sonra farklı civi implantasyonundan önce ilgili iç civi şablonunun kullanılması gerekdir. Bu, cerraha çokく kullanılanmadan olmadan civinin yerleştirilmesine olanak sağlamak için gerekli olan raybalama miktarını kontrol etme; civi uzunluğunu doğru şekilde değerlendirmeye ve distal kilitleme vidaları için doğru konumları belirleme imkanı verir.
 - ii) Ağrı veya işbirliği yapmayan hastalarda yeterli raybalama yapılabilece 13/11 veya 13/12'lik civiler kullanılmalıdır. Aynı şekilde kemik bütünlüğünün az olması veya hücre olmaması durumunda cittî kominişyonlu kırıklar söz konusu olduğunda daha güçlü bir civi gereklidir.
- 5) **Retrograd Femoral Çivileme Sistemi:** bu sistem kırıkların fiksasyonu veya seçilen rekonstrüksiyon prosedürleri için kemigin distal ucundan bir femoral civinin yerleştirilmesiyle endikasyon kurulması için tasarlanmıştır. Giriş noktası haricinde, antograd femoral civi sisteminde endike olan hükümler geçerlidir. Herhangi bir prosedürümüzü gerçekleştirirmeden önce operatif teknikin dikkate okunması gereklidir. Diz eklemine daha sonra gelebilecek hasarları önlemek için civinin distal ucunun kemik yüzeyinin altında sokulması gereklidir. Femurda retrograd civi sisteminin kullanılması açık kırıklarda veya dizde açık yara olduğunda tavyise edilmez. Kaçınmaz enfeksiyon riski %5 civarındadır ve bu, dizin septik artritine yol açabilir. Kırığın tedavisi için alternatif yöntemler düşünülmelidir.
- 6) Intrakondral kırıklara retrograd bir femur civisi ile kompresyon kilitleme vidaları kullanılırken civi sokulmadan önce redüksiyona ulaşılması, bu redüksiyonun korunması ve doğru kilit vidası uzunluğunu sağlamak için özen gösterilmelidir. Vida bunun ardından kompresyon somunu ile fazla gerilmemek için özen gösterilerek kilitlenmelidir.
- 7) Yumuşak dokuların önce olduğu yerde endike olduğu altında, civi kilit vidalarının başları cildin tahrîşini önlemek için uygun alet kullanılarak sokulmalıdır.
- 8) **Hem Femur hem Tibia civileri için** araçların bir parçası olarak mekanik bir hedef sistemi de temin edilir. Çubuğu sabitlemesi için olan anterior delijin civi üzerinden kemiğin merkezine matkapla sokulması önemlidir. Bu konuda emin olunmaması halinde, delik açılmadan önce konum röntgenle kontrol edilmelidir. Sistemin her seferinde çalışacağına dair garanti yoktur.
- 9) Çok distal konumda kırıklarda iki veya üç distal kilitvidasının daha proksimal kısımlarının kırık hattına en az 1cm distal konumda olduğundan emin olmak önem arz etmektedir.
- 10) Proksimal kilit vidalarının etkili vida fiksasyonundan öden verilebileceği ve bunun da implantın başarısız olmasına veya fiksasyon kaybına neden olabilecekinden dolayı kırık hattında yakın yerleştirilmesi önemlidir.
- 11) Herhangi bir zamanda ameliyat esnasında kırık distraksiyonundan kaçınılmalı ve birleşmenin gecikmesine ve/veya kompartman sendromuna neden olabilecekinden kırıkların asla distraksiyonda kilitlenmemesi gereklidir.
- 12) Aletlerin ve implantın doğru kullanılması son derece önemlidir. Ameliyat personeli implantlarda centrik oluşmasından veya implantların çizilmesinden kaçınmalıdır çünkü bu faktörler olası bir implant kırılması için odak olabilecek iç gerilimlere neden olabilir.
- 13) Alüminyum araçlarından herhangi birinin (siyah parçalar) darbe alması halinde, bu parçalar hasar görür ve değiştirilmelidir. Çivilerde çokça uygulanması sertleştirilmiş çelikten yapılmış kilit cubuklarıyla veya özel olarak tasarlanmış yerleştirme araçlarıyla yalnızca kilit cubuklarından gerçekleştirilebilir.
- 14) Yerleştirme esnasında Fragment Fiksasyon Sistemi implantının eğilmesinden kaçınılmalıdır çünkü bu implantın kırılmasına neden olabilir. Pah aşısının korteke yakın olması halinde, yerleştirilmelen hizi düşürlümelidir.
- 15) Bir kanülü raybanni, matkap ucunun veya vidanın konuma yerleştirilmesi için Kirschner teli veya klavuz tel her kullanıldığından aşağıdaki önlemler alınmalıdır:
 - A) Kirschner veya Klavuz Tel kesinlikle YENİ olmalıdır ve ASLA tekrar kullanılmamalıdır
 - B) Tel çıkış veya büükülme olmadırdan emin olmak için yerleştirilmenden önce kontrol edilmelidir, çıkış veya büükülme bulunması halinde tel atılmalıdır.
 - C) Bir tel üzerinden herhangi bir ağızın veya implantın uygulanması esnasında cerrah, telin kazara istenenden daha ileri itilmesini önlemek için olabildiğince sürekli bir şekilde tel ucunu denetlemelidir.

- D) Aygitin veya implantin her gece esnasinda cerrah, telin üzerinde veya aygit ya da implant içerisinde tele bağlanıp ileri itilmesine neden olabilecek kemiki veya başka türlü kalıntıların olmadığından emin olmalıdır.
- 16) Kullanımdan sonra kalan organik veya diğer kalıntıların giderilmesi için bir kanüllü matkap ucu için yerterce temizlenmesi mümkün değildir. BU YÜZDEN KANÜLLÜ MATKAP UÇLARI KESİNLİKLE TEKRAR KULLANILMAMALIDIR. KANÜLLÜ MATKAP UÇLARI YALNIZCA TEK HASTA KULLANIMI İÇİNDİR. Kanüllü matkap ucunun aynı hasta içinci bir defa kullanılarak olması halinde, cerrah matkap ucunu güç ünitesinden çırpar içinden bir tel geçirerek matkap ucunda tikanıklık olmadığından emin olmalıdır.
- 17) Yeniken bile kanüllü matkaplarının kullanımdan önce içinden bir telin geçirilerek lümende tikanıklık olmadığından kontrol edilmesi tavsiye edilir.
- 18) Gecikme veya birleşmemenin neden olduğu artan üye maruz kalması halinde bütün fiksasyon cihazları kırılabilir.
- 19) Bütün hastalarda iyileşme süreci dikkatle gözlenmelidir. Kallus gelişmesinin çok yavaş olması durumunda, oluşumunu desteklemek için implant dinamizasyonu, kemik aşısı veya implantın daha büyük bir implantla değiştirilmesi gibi diğer öncelikler gerekebilir. Aynı zamanda implantın yorulmasından kaynaklanan iş görmezlik riskinden dolayı tıbbi 12 hafta, femurda ise 16 hafta sonra sürekli stabilizasyonun geciken birlesmeye sahip kırının daha küçük çaplı kilitli bir civiyile önlenmesi önem arz eder. Eğer bu esnada röntgendife kallus görünmüyorsa, içinci bir müdahale düşünülmelidir.
- 20) Retrograd femur civisini yerleştirilmesinin ardından ağırlık taşıtmaya dair tavsiye verin.
- Eklek içi kırıkarda ilk altı hafta boyunca hıç ağırlık kaldırma olmamalıdır.
 - Genel tavsiye: yarın iyileşmesinin ardından kisman ağırlık kaldırma (15kg) kallus oluşumuna dair radyolojik bulgu olması halinde yavaşça tam ağırlık kaldırırmak kadar aratar.
 - Stabil olmayan kırıkarda öncelikle parmak temasıyla başlayarak maksimum 30kg'a çıkar ve yalnızca kallus oluşumuna dair radyolojik bulgu olduğunda tam ağırlık kaldırırmaya devam edilir.
 - 10 mm civarlarında maksimum %50'e kadar ağırlık kaldırmanın ardından (15kg) yalnızca köprüleme kallus oluşumuna dair radyolojik bulgu olduğunda tam ağırlık kaldırırmak devam edilir.
 - Mümkünce 10mm çapındaki civiye sabitlenmiş stabil olmayan kırık durumlarından kaçınıñ. Bu durumdan kaçınılamaması durumunda, cerrah yukarıda belirtilen ağırlık kaldırma tavsiyelerine uyulduğundan emin olmak için özen göstermelidir.
- 21) Implantlar, civi ucu kapaklar, kilitleme vidaları ve Fragment Fiksasyon Sistemi implantları asla tekrar kullanılmamalıdır.
- 22) Hastalar istenmemeyen veya beklenmemeyen etkiler gördüklerinde bunları tedavi ettiði cerrahlarla bildirmeleri konusunda bilgilendirilmelidir.
- 23) Bir implantın uygulandığı herhangi bir segmentte Nükleer Manetik Rezonans görüntüleme teknigi kullanılmamalıdır.
- 24) Cihazın çırınmasi: bir implantın çırınlabilecek durumda olup olmadığı konusundaki nihai karar cerrah tarafından verilmelidir. Implantın çırınmasını ardından kırının tekrarlanması önlemek için yeterli postoperatif tedavi uygulanmalıdır. Eğer hasta düşük aktivite düzeyine sahip yaşı bir hastaya, cerrah implantı çıkmamaya karar verecek içinci bir cerrahi prosedürün getirdiği riskleri ortadan kaldırabilir.
- 25) Ekstraktörle Fragment Fiksasyon Sistemi implantı üzerine kilitleme için buton saat yönünün tersine çevrilmesidir.
- 26) Uygun çalışma koşulları sağlanmak için kullanımın önce bütün ekipmanların dikkatle incelenmesi gerekmektedir. Bir bilesen ya da cihazın hatalı, hasar görmüş veya şüpheli olduğunu inanılmaz durumunda bu bilesen veya cihaz KULLANILMAMALIDIR.
- 27) Sabitlemenin uygulanması ve çırınması için yumuşak doku retraktörleri, esnek raybalama seti ve kanüllü matkaplar gibi ilave ekipmanlar gereklili olabilir.

OLASI YAN ETKILER

- Implantın kırılmasına yol açabilecek birleşme veya geç birleşme durumu.
- Metal hassasiyeti veya yabancı cismi karşı alerjik reaksiyon.
- Cihazın varlığından kaynaklanan ağrı, rahatsızlık veya anomal hisler.
- Cerrahi travma kaynaklı sinir zedelenmesi.
- Kemik nekrozusu.

Uyarı: Bu cihaz servikal, torasik veya lomber omurgadı posterior elemanlara (pediküler) vira takılması veya fiksasyonu için onaylanmamıştır.

Önemi

Her cerrahi olguda başarılı sonuç elde edilmez. Herhangi bir zamanda uygun olmayan kullanım, tıbbi nedenler veya cihaz arızasından kaynaklanan ve eksternal fiksasyon cihazının çırınması ya da değiştirilmesi için yeniden cerrahi müdahale gerektiren ek komplikasyonlar gelişebilir. Cerrahi tekniklere ilişkin bilgi, internal fiksasyon cihazlarının uygun seçim ve yerleştirilmesi de dahil olmak üzere preoperatif ve postoperatif prosedürler cerrahın Orthofix internal fiksasyon cihazlarını başarılı uygulaması için göz önünde bulundurulması gereken önemli etmenlerdir.

Uygun hasta seçimi ve hastanın fiziksel talipler ile verilen tedavi rejimine uyuma yeteneği sonuçları büyük ölçüde etkileyecektir. Hastaların tarayıp fiziksel ve/veya zihinsel faaliyet gereklilikleri ve/veya kısıtlamaları göz önünde bulundurularak optimal tedavinin seçilmesi önem arz etmektedir. Cerrahi adayında kontrendikasyon görülmeli veya adayın herhangi bir kontrendikasyona yatkın olması halinde, Orthofix Internal Fiksasyon implantlarını KULLANMAYIN.

Malzemeler

Orthofix Internal Fiksasyon Sistemi paslanmaz çelik ve alüminyum合金inden yapılmış parçalardan oluşur. Hastaya temas eden parçalar cerrahi sınıf paslanmaz çelikten yapılmıştır.

STERİL & STERİL OLMAYAN Ürün

Orthofix belli internal fiksasyon cihazlarını STERİL şekilde temin ederken, bazıları STERİL OLMAYAN şekilde temin edilir. Lütfen her bir cihazın sterilité durumuna karar vermek için ürün etiketini inceleyin.

Steril

STERİL olarak temin edilen cihaz veya kitler şu şekilde etiketlenir: **Paketin içeriği ambalaj açılmamış ya da zarar görmemiş ise STERİLDİR. Ambalaj açılmış ya da zarar görmüş ise kullanmayın.**

Steril Olmayan

Başa şekilde belirtildiği sürece, Orthofix internal fiksasyon elemanları STERİL OLMAYAN şekilde temin edilir. Orthofix bütün STERİL OLMAYAN elemanların temizleme ve sterilizasyon prosedürlerine uyularak düzgün şekilde temizlenmesini ve sterili hale getirilmesini təsviri eder.

Ürün bütünlüğü ve performans yalnızca ambalajın zarar görmemiş olması halinde garanti edilir.

Temizlik & Bakım (Dikkat, PQ ISP taliplerine bakınız)

Kullanmadan önce STERİL OLMAYAN ürünler %70 tıbbi sınıf alkol ve %60 artırılmış su karışımı kullanılarak temizlenmelidir. Temizliğin ardından cihaz ve/veya sistem elemanları sterili artırılmış suda tümüyle durlanımla ve temiz dokumaz kumas kullanılarak kurulmalıdır.

Aşınmanın önlenmesi için parçalar kuru tutulmalı ve temizlik esnasında bütün Orthofix ürünlerinde bulunan siyah anodize edilmiş kaplamaya zarar vereceğinden ve bu da gerilime korozyonu başlatabileceğinden florür, klorür, bromür, iodyür ve hidroksil iyonları içeren deterjanlar kullanılmamalıdır.

Metal elemanların yüzeylerinde olusabilecek hasarlar güç ve yorulma direncini azaltarak koroziyona neden olabileceğiinden sterilizasyondan önce bütün parçalar incelenmelidir. Parçalar herhangi bir şekilde hasar görmüşse, derhal yenileriyle değiştirilmelidir.

Daha sonra bütün parçaların kontrol edilmesi için intermediyerler fiksasyon sisteminin kurulumu gerçekleştirilmelidir.

Sterilizasyon

Tavsiye edilen onaylanmış sterilizasyon döngüsü şu şekildedir:

Yöntem	Döngü	Sıcaklık	Maruziyet Süresi
Buhar	Ön vakum	132 ° - 135 °C [270 ° - 275 °F]	Minimum 10 dakika

Aletler kilitleme vidaları sıkıldan bırakıldığı sürede cihaz kurulu durumdayken sterilize edilebilir.

Sterilizasyon teşpisinin aşırı yüklenmesi durumunda sterilité garanti edilemez. Sterilizasyon teşpisini aşırı yüklemeyin veya tepsiye herhangi bir kaynatkan ilave implant ya da cihaz koymayın.

Orthofix cihazlarının yalnızca ilk hasta kullanımlarındaki güvenlik ve etkililikten sorumludur. Bu cihazların daha sonraki kullanımları için kurum veya uygulayıcı tam sorumluluk sahibidir.

DİKKAT: Federal yasa (ABD), bu cihazın satışı yalnızca bir hekime veya hekim siparişi üzerine yapılacak şekilde kısıtlar.

"TEK KULLANIMLIK" CİHAZLARIN TEKRAR KULLANIMINDAN DOĞAN RİSKLER

İMLANTE EDİLEBİLİR CİHAZLAR*

Orthofix "TEK KULLANIMLIK" implante edilebilir cihazlar ürün etiketinde bildirilen  simboliyle belirtilir.

Hastadan çıkarıldıktan sonra, implante edilebilir cihazların* sökülmesi gereklidir.

Implante edilebilir cihazın* tekrar kullanımı kullanıcı ve hastalar için kontaminasyon riskleri taşırlar.

Implante edilebilir cihazın* tekrar kullanımda orijinal mekanik ve işlevsel performans garanti edilemez ve ürünlerin etkililiğinden ötürü verilebilir, hastalar için sağlık riskleri görülür.

(*): implante edilebilir cihazlar

Şu şekilde tasarlanmış bütün cihazlardır:

Cerrahi müdahale ile kısmen veya tam olarak insan vücuduna yerleştirilmek ve prosedürden sonra en az 30 gün bu konumda kalmak üzere tasarlanan bütün cihazlar implante edilebilir cihaz kabul edilir.

İMLANTE EDİLEMEMEYEN CİHAZLAR

Orthofix "TEK KULLANIMLIK" implante edilemeyen cihazlar ürün etiketinde bildirilen  simboliyle veya ürünle birlikte verilen "Kullanım Talimatları" belgesinde belirtilir.

"TEK KULLANIMLIK" implante edilemeyen cihazların tekrar kullanımında orijinal mekanik ve işlevsel performans garanti edilemez ve ürünlerin etkililiğinden ötürü verilebilir, hastalar için sağlık riskleri görülür.

EN All Orthofix internal and external fixation products should be used together with their corresponding Orthofix implants, components and accessories. Their application should be performed with the specific Orthofix instrumentation, following carefully the surgical technique recommended by the manufacturer in the appropriate Operative Technique Manual.

IT Tutti i prodotti Orthofix di fissazione esterna ed interna devono essere utilizzati insieme ai relativi impiantabili, componenti e accessori Orthofix. La loro applicazione deve essere effettuata con il relativo strumentario Orthofix, seguendo scrupolosamente la tecnica chirurgica raccomandata dal produttore nel relativo Manuale di Applicazione.

FR Tous les produits de fixation interne et externe Orthofix doivent être utilisés avec les implants, composants et accessoires Orthofix qui leur sont associés. Leur application doit être exécutée avec l'instrumentation Orthofix adéquate, en appliquant scrupuleusement la technique chirurgicale recommandée par le fabricant dans le manuel de technique opératoire approprié.

DE Alle internen und externen Fixationsprodukte von Orthofix sollten zusammen mit den entsprechenden Implantaten, Komponenten und dem Zubehör von Orthofix verwendet werden. Ihre Anwendung sollte mit den spezifischen Instrumenten von Orthofix und unter sorgfältiger Befolgung der chirurgischen Techniken, die vom Hersteller im betreffenden Operationstechnik-Handbuch empfohlen werden, erfolgen.

ES Todos los productos de fijación Orthofix, tanto internos como externos, se deben utilizar junto con los implantes, componentes y accesorios correspondientes de la misma marca. Asimismo, su aplicación se debe realizar con instrumentos Orthofix específicos y de acuerdo con la técnica quirúrgica recomendada por el fabricante en el manual técnico operativo pertinente.

DA Alle interne og eksterne fiksionsprodukter fra Orthofix bør anvendes med deres tilhørende Orthofix-implantater, -komponenter og -tilbehør. Deres værktøj bør udføres med de specifikke Orthofix-instrumenter og ved noje at følge den kirurgiske teknik, der er anbefalet af producenten i den tilhørende vejledning.

EN - IT - FR - DE - ES - DA

Symbol - Simboli Symbols - Symbole Símbolos - Symboler		Description - Descrizione - Description - Bedeutung - Descripción - Beskrivelse					
		Consult instructions for Use - Consultare le istruzioni per l'uso Consulter les instructions d'utilisation - Gebrauchsanweisung beachten Consulte las instrucciones de uso - Se brugsanvisning					
		Single use. Do not reuse - Monouso. Non riutilizzare Usage unique. Ne pas réutiliser - Einwegprodukt. Nicht zur Wiederverwendung Desecable. No reutilizar - Engangsprodukt. Má ikke genbruges					
STERILE	R	STERILE. Sterilised by irradiation - STERILE. Sterilizzato per irraggiamento STERILE. Stérilisé par rayons Gamma - STERILE AUSFÜHRUNG: Sterilisation durch Bestrahlung ESTÉRIL. Esterilizado por irradiação - STERIL. Steriliseret med røntgenstråler					
	NON STERILE	NON STERILE - NON STERILE Non STERILE - Nicht Steril NO ESTÉRIL - IKKE STERILT					
REF	LOT	Catalogue number - Numero di codice Número de code - Bestell-Nummer Número de código - Artikelkennnummer			Lot number - Número di lotto Número de lot - Lot-Nummer Número de lote - Parti		
		Expiry date (year-month-day) - Data di scadenza (anno-mese-giorno) Date de péremption (année-mois-jour) - Verfallsdatum (Jahr-Monat-Tag) Fecha de caducidad (año-mes-día) - Udløbsdato (år, måned og dato)					
CE	CE 0123	CE marking in conformity to applicable European Directives/Regulations - Marchiatura CE in conformità con le direttive/i regolamenti europei applicabili Marquage CE conforme aux directives/éreglements européens applicables - CE-Kennzeichnung lt. anwendbaren EU-Richtlinien/Verordnungen Marca CE de conformidad con las directivas o reglamentos europeos aplicables - CE-mærkning i overensstemmelse med gældende europæiske direktiver/regulativer					
		Date of manufacture - Data di fabbricazione Date de fabrication - Herstellungsdatum Fecha de fabricación - Produktionsdato			Manufacturer - Fabbriante Fabricant - Hersteller Fabrikante - Producent		
		Do not use if package is opened or damaged - Non utilizzare se la confezione è danneggiata Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé - Inhalt beschädigter Packung nicht verwenden No usar si el paquete está dañado - Má ikke anvendes hvis emballagen er beskadiget					
Rx Only		CAUTION: Federal law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician. ATTENZIONE: la legge federale statunitense limita la vendita di questo dispositivo esclusivamente da parte, o per ordine di, un medico. AVERTISSEMENT : La loi fédérale des Etats-Unis n'autorise la vente de ce dispositif que sur ordonnance ou par un médecin. ACHTUNG: Nach US-amerikanischer Gesetzgebung darf dieses Medizinprodukt nur an einen Arzt oder auf dessen Anweisung verkauft bzw. abgegeben werden. PRECAUCIÓN: De acuerdo con la Ley Federal de EE.UU., este dispositivo solo puede comercializarse un médico o bajo su supervisión. ADVARSEL: I henhold til amerikansk lov må dette produkt kun selges af eller på ordning af en lege.					

FI Orthofix sisäisistä ja ulkoisista kiinnitysvaielineistä on käytettävä vain soveltuivat Orthofix-implanttein, - komponenttein ja -lisävarusteiden kanssa. Kiinnityksen saa suorittaa vain asianomaisilla Orthofix-välittäjän valmistajan asianomaisessa leikkaustekniikkapössä suosittelemaan kirurgista teknikkaa tarkasti noudattaneen.

NOK Alle interne og ekstrene festeaneordninger fra Orthofix må brukes sammen med tilhørende Orthofix-implantater, -komponenter og -tilbehør. De bør brukes med de spesifikke Orthofix-instrumentene, og den kirurgiske teknikken som anbefales av produsenten i tilhørende håndbok for operativ teknikk, må følges nøyde.

NL Alle Orthofix interne en externe fixatieproducten moeten samen met hun corresponderende Orthofix-implantaten, componenten en accessoires gebruikt worden. Het aanbrengen van deze producten moet met het specifieke Orthofix instrumentarium gebeuren, door zorgvuldig de chirurgische techniek te volgen die door de fabrikant in de toepasselijke handleiding met de operatietechniek is aanbevolen.

PT Todos os produtos Orthofix de fixação interna ou externa devem ser utilizados em conjunto com seus implantes, componentes e acessórios Orthofix correspondentes. Sua aplicação deve ser realizada com os instrumentos Orthofix específicos, segundo cuidadosamente a técnica cirúrgica recomendada pelo fabricante no Manual de Técnica Cirúrgica apropriado.

SV Alla interna och externa fixeringsprodukter från Orthofix ska användas tillsammans med motsvarande implantat, komponenter och tillbehör från Orthofix. Applicerar av dessa ska utföras med lämpligt Orthofix-instrument och genom att noggrant följa den kirurgiska teknik som rekommenderas av tillverkaren i lämplig operationstecknikmanual.

EL Όλα τα εσωτερικά και εξωτερικά προϊόντα καθηλώσεως της Orthofix πρέπει να χρησιμοποιούνται μαζί με τα αντίστοιχα εμπροστικά, εξαρτήματα και παρεκδόμενα της Orthofix. Η εφαρμογή τους πρέπει να γίνεται με τα σύγκριτα εργαλεία της Orthofix, ακολουθώντας προετοιμαστική της γεωργηματική τεχνική που συνιστάται από τον κατασκευαστή στη κατάλληλη Εγχειρίδιο Χειρουργικής Τεχνικής.

FI - NO - NL - PT - SV - EL

Symbolit - Symbols Símbolos - Símbolos Symboler - ΣΥΜΒΟΛΑ		Kavaus - Forklaring - Omschrijving - Descrição - Beskrivning - Ιετριγραφη		
		Katso käytöohjeita - Se bruksanvisningen Raadpleeg de gebruiksaanwijzing - Consult as instruções de utilização Se handhavande beskrivningen - Börde oanvändas för att använda		
		Kertakäytöntavara. Hävitä käytön jälkeen - Engangsbruk. Må ikke gjennombrukes Eenmalig gebruik. Niet opnieuw gebruiken - Descartável. Não reutilizar Engångsamhörning. Återanvänd ej - Μας, ξηρός. Μετά τη χρήση		
	R	STERILI. Sterilisatu sítellylä - STERIL. Sterilisert med besträlling STERIL. Gesteriliseerd door bestraling - ESTERIL. Esterilizado por irradiação STERIL. Steriliserað genom besträlling - ΑΠΟΣΤΕΙΡΟΜΕΝΟ. Αποτεριμένο με ακτινοβολία		
	NON STERILE	STERILIMÄTÖN - IKKE STERIL NIET STERIEL - NÃO ESTERIL EJ STERIL - MH ΑΠΟΣΤΕΙΡΟΜΕΝΟ		
	LOT	Koodinumero - Kodenummer Catalogusnummer - Número do código Artikelnummer - Αριθμός κωδικού	Erännumero - Partinummer Partijnummer - Número de lote Partinummer - Αριθμός σειράς	
	CE 0123	Käytettävä ennen (vuosi-kuu-kuusi-päivä) - Utöpäivä (år-måned-dag) Vervallatum (jaar-maand-dag) - Data de validade (ano-més-dia) Utgångsdatum (år-månad-dag) - Ημερομηνία λήξης (έτος-μήνας-ημέρα)		
		CE-merkintä noudattava soveltuiva eurooppalaisia direktiivejä/säädköksiä - CE-marking i samsvar med gällande europeiska direktiv/forordningar CE-märkning conform totesäjelle Euroopan rörlagen/vorschriften - Marcação CE em conformidade com diretrizes/regulamentos europeus CE-märkning i enlighet med tillämpliga EG-direktivet/-bestämmelser - Σήμανση CE σε συμμόρφωση με τις ισχύουσες ευρωπαϊκές διηγέςεις και τους αντίστοιχους κανονισμούς		
		Valmistuspaivämääriä - Produktionsdato Produktie datum - Data de fabrico Produktionsdatum - Ημερομηνία παραγωγής	Valmistaja - Produsent Fabrikant - Fabricante Tillverkare - Κατασκευαστής	
	Rx Only	Sisältö ei saa käyttää, jos pakkauksia on avattu tai se on vahingoittunut - Må ikke brukes hvis pakken er skadet eller åpenet. Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is - Não utilizar se a embalagem estiver danificada Använd inte om förpackningen är skadad - Μην τη χρησιμοποιείτε, εάν η συσκευασία έχει ανοιχτή ή κατοπτροφέρει		
HUOMIO: Laittovaltion lain (USA) mukaistaan tätä laitetta myydään ainoastaan lääkärin suorittaman tilauksen yhteydessä. VIKTIG: Federal law giving in USA angir at dette utsyrst bare kan selges av eller etter ordning fra en lege. OPGELET: De federale wetgeving in VS beperkt de verkoop van dit apparaat tot verkoop door of op voorbehart van een arts. CUIDADO: As leis federais (USA) restringem a venda deste dispositivo somente mediante pedido médico. VARNING! Enligt federal amerikansk lagstiftning får denne produkt endast säljas av eller på beställning av läkare. ΠΡΟΣΟΧΗ: Ουσιοποιούσαν υποθέσεια (Ενω Η.Π.Α.) περιορίζει την μάλιστη της ουσιευτής αυτής, ότι πρέπει να κάτιονται εντομής, ιατρού.				

<p>JÄ 全てのオーソフィックス社の内部及び外部の固定装置は、各装置に対応するオーソフィックス社のインプラン、コンポーネント、付属品と共に使用してください。該当する手術手技マニュアルで製造業者が推薦する外科学技術に注意深く従って、特定のオーソフィックス社の器具を使用して適用してください。</p>	<p>PL Wszystkie elementy produktów do stabilizacji wewnętrznej i zewnętrznej Orthofix powinny być używane wraz z odpowiadającymi implantami Orthofix, częściami i akcesoriami. Ich umieszczenie powinno odbywać się przy użyciu odpowiednich narzędzi Orthofix, uwzględniając techniki chirurgicznej zalecanej przez producenta w odpowiednim podręczniku techniki chirurgicznej.</p>		
<p>ZH 所有 Orthofix 的内固定和外固定产品必须搭配使用相应的 Orthofix 植入物、组件以及配件。产品应用须通过 Orthofix 特制仪器来实现。请严格遵照相关操作技术手册上制造商推荐的外科技术进行操作。</p>	<p>SL Vse vasne naprave Orthofix za notranjo in unanjo uporabo moramo obvezno uporabljati z ustrezimi Orthofixovimi implantati, komponentami in dodatki. Vsedne naprave lahko vstavljamo izključno s pomočjo posebnih Orthofixovih instrumentov, pri čemer moramo obvezno upoštevati kirurške tehnike, ki jih je predpisal proizvajalec v Priručniku z opisom operacijskih tehnik.</p>		
<p>CS Veškeré interní i externí fixační výrobky Orthofix by měly být použity společně s odpovídajícími implantaty, součástmi a příslušenstvím Orthofix. Jejich aplikace by měla být provedena specifickým vybavením Orthofix přesně podle chirurgického postupu doporučeného výrobcem v příslušné příručce k danému operačnímu postupu.</p>	<p>KO 모든 Orthofix 내·외부 고정 장치는 해당 Orthofix 임플란트, 구성품과 함께 사용해야 합니다. 이 제품은 특정한 Orthofix 기구와 함께 사용해야 하며, 각동법에 관한 설명서에서 제조업체가 권장하는 외과적 기법을 주의하여 따라야 합니다.</p>		
JA - ZH - CS - PL - SL - KO	説明 - 描述 - Popis - Opis - Opis - 설명		
記号 - 符号 Symbol - Symbol Simbol - 기호			
 	<p>取扱説明書 PQ SUO 参照 - 参阅 PQ SUO 使用说明 Viz návod k použití PQ SUO - Sprawdz w instrukcji obsługi PQ SUO Glej navodila za uporabo PQ SUO - PQ SUO 사용 지침 참조</p>		
	<p>1回のみ使用。再使用不可 - 一次性使用。不可重复使用。 Pro jednorázové použití. Nepoužívejte opakovaně. - Produkt jednorazowego użytku. Nie używać powtórnie. Enkratna uporaba. Ne uporabljaj večkrat. - 1회용. 재사용 금지</p>		
STERILE R	<p>滅菌済み、放射線照射にて滅菌 - 无菌、照射灭菌。 STERILNÍ. Sterilizováno zářením. - PRODUKT JALOWÝ. Sterylizowany promieniowaniem. STERILNO. Sterilizirano z obsevanjem. - 滅菌. 방사선 조사로 멸균</p>		
	<p>未滅菌 - 非灭菌的 NESTERILNÍ - NIE JALOWE NESTERILNO - 멸균되지 않음</p>		
REF	<p>カタログ番号 - 分类号 Katalogové číslo - Numer katalogowy Kataloška številka - 카탈로그 번호</p>		<p>ロット番号 - 批次号 Číslo žárlí - Numer partii Številka lota - 로ット 번호</p>
	<p>使用期限 (年・月・日) - 有效期限 (年・月・日) Datum expiracie (rok-měsíc-den) - Data ważności (rok-miesiąc-dzień) Rok uporabnosti (leto-mesec-dan) - 만료 일자(연-월-일)</p>		
CE	<p>適用される欧州指令および規則に適合する CE マーク - CE 标志符合欧盟相关指令/规定 Oznaczenia CE podlegających europejskim normom i przepisom - Oznakowanie CE zgodnie z obowiązującymi dyrektywami/regulacjami europejskimi Oznaka CE skladno z vjetjavimi evropskimi direktivami/standarti - 해당 유럽연합지침/규정 준수 CE 마크</p>		
	<p>製造年月日 - 生产日期 Datum výroby - Data produkcji Datum izdelave - 제조 날짜</p>		<p>製造業者 - 制造商 Výrobce - Producent Proizvajalec - 제조업체</p>
	<p>包装が開封していたり破損している場合は使用しないで下さい。- 如果包装已打开或损坏则不得使用。 Nepoužívejte, je-li obal poškozen. - Nie używaj gdy uszkodzone opakowanie. Naprav iz odprtih pakiranj se ne sme uporabljati. - 폐기자가 개봉되었거나 손상된 경우 사용하지 마십시오.</p>		
Rx Only	<p>注意 - 遵守法 (休国) では、本製品の販売を医師の注文のみに制限しています。 小心 : 美国联邦法律限制只能由医师销售或订购这些器械。</p> <p>UPOZORNĚNÍ: Podle federálních zákonů (USA) je prodej tohoto prostředku vázán na lekárský predpis. POZOR: Skladno z zevním zákonom v ZDA je predaja tega pripominka omejena na zdravotnika ozroma na njegovo naročilo. 주의: 연방 법률(미국)에 따라 이 의료 기기는 의사가 판매하거나 의사의 지시에 의해서만 판매할 수 있습니다.</p>		

БГ Всички вътрешни и външни продукти за фиксиране на Orthofix трябва да се използват със съответните им имплантанти, компоненти и принадлежности на Orthofix. Техното прилагане трябва да се извърши със специфични инструменти на Orthofix, като се следва внимателно хирургическата техника, препоръчвана от производителя в съответното ръководство за оперативна техника.

L7 Visi „Orthofix“ vidinės ir išorinės fiksacijos produktai turi būti naudojami kartu su atitinkamais „Ortho“ implantais, komponentais ir priedais. Jų pritaikymas turi būti atliekamas su specifine „Orthofix“ instrumentuote tiksliai pagal gamintojo operacinės technikos vadove rekomenduojamą chirurginę techniką.

MS Semua produk fiksasi dalaman dan luaran Orthofix perlu digunakan bersama dengan implan, komponen dan aksesori Orthofix yang sepadan. Penggunaannya perlu dijalankan dengan peralatan Orthofix khusus, diukti dengan teknik pembedahan cermat yang disyorkan oleh pengeluar di dalam Panduan Teknik Operatif yang bersesuaian.

RO Toate produsele Orthofix de fixare internă și externă se recomandă a fi utilizate împreună cu implanturile, componentele și accesorile Orthofix corespunzătoare. Aplicarea lor se recomandă a fi efectuată cu ajutorul instrumentarului Orthofix specific urmând cu atenție tehnica chirurgicală recomandată de producător în Manualul de tehnici operatorii adecvat.

AR - BG - LT - MS - RO - TR

- رمز - СИМВОЛ Simbolis - Simbol Simbol - Sembol		- Описание - Aprašymas - Huraian - Descriere - Açıklaması			
		- راجع تعليمات الاستخدام - Консультирајте се с инструкциите за употреба Zt. naudojimo instrukcijas - Rujuk arahan untuk Kegunaan Consultati instrucțiunile de utilizare - Kullanım Talmıttarına başvurun			
		- هذا المنتج مخصوص لاستخدام محددة فقط لا تقم ب賣ادة استخدامه - Еднократна употреба. Да не се използва повторно Vienkartinius naudojimui. Nenaudoti pakartotinai - Sekali guna. Jangan gunakan semula De unică folosință. Nu refolosi - Tek kullanılmak. Yeniden kullanmayın			
		- STEPIRILHO. Стерилизирано чрез облъгане STERILUS. Sterilizauota spinduliuote - STERIL - Disterilkan dengan penyinaran STERIL. Sterilizat prin iradiere - STERIL. İşçılıma ile sterilize edilmişdir			
	NON STERILE	- خارج عن النطاق - НЕСТЕРИЛЬНО NESTERILUS - BUKAN STERIL NESTERIL - STERİL DEĞİL			
		REF	LOT	- رقم الكatalog - Каталожен номер Katalogo numeris - Nombor katalog Număr de catalog - Katalog numarası	- رقم التخفيض - Номер на партида Partijos numeris - Nombor lot Număr lot - Lot numarası
		(موعد الصلاحية) (عام، شهر، يوم) Galiojimo data (metai-mėnuo-diena) - Tarikh Iuput (tahun-bulan-hari) Data expirării (an-lună-zil) - Son kullanım tarihi (yıl/ay/gün)			
		- توقيع ملامة CE - Маркировка „CE“ в соответствии с приложимите европейски директиви/регламенти CE Zenkilimas atitinkamiai tinklemas Europos direktyvai / reglamentus - Penandaan CE bersesuaian dengan Arahan/Peraturan Eropah yang berkenaan Marcaj CE în conformitate cu Directivelor/reglementările europene aplicabile - CE işaret, Avrupa Direktifleri/Kuralları'na uyundur			
		Дата на производство Pagaminojimo data - Tarikh pengilangan Data fabricației - Üretim tarihi	- Производитель Gamintojas - Pengilang Producător - Üretici		
		- لا تستخدم المنتج إذا كانت درجة الحرارة منخفضة أو عالية Menaudokinti, jei pakuoju atidaryta arba pažesta - Jangan gunakan sekiranya suhuanku terluka atau rosak Nu folosi dacă ambalajul este deschis sau deteriorat - Ambalaj aşılmış ya da zarar görmüş ise kullanmayın			
		تبغى، يحظر الناشر المبدإ (الولايات المتحدة) بيع هذا الجهاز على أي طبيب أو بذاته على أمواره ВНИМАНИЕ: Федеральный закон (ФЗ) ограничивающий продажу на това устройство до само от или по наредение на лекар. PERSEJMAS: pagal federalinį (JAV) statymus yra išrietais galima parduoti tik gydytojui arba jo užsakymui. AMARAN: Undang-Undang Persekutuan (AS) melarang peranti ini untuk dijual oleh atau arahan pakar perubatan. ATENȚIE: În conformitate cu legislația federală (din SUA), vânzarea acestui dispozitiv nu poate fi efectuată decât de către sau la comanda unui medic. DİKKAT: Federal yasa (ABD), bu cihazın satışı yalnızca bir hekim tarafından veya bir hekim tarafından yapılmak şekilde kısıtlıdır.			

CE 0123



Orthofix Srl

Via delle Nazioni 9 - 37012 Bussolengo (VR) Italy
Telephone +39 045 671 9000 - Fax +39 045 671 9380

PQ INF H 09/18