



# OSTEOCLAGE CABLE AND OSTEOCLAGE WIRE SYSTEMS

MediMark® Europe Sarl.  
11 rue Emile ZOLA. BP 2332  
38033 GRENOBLE CEDEX 2  
FRANCE  
+33 4 76 86 43 22



Acumed®  
5885 NW Cornelius Pass Road  
Hillsboro, OR 97124-9432  
+1 (503) 627-9957  
[www.acumed.net](http://www.acumed.net)



OBSOLETE  
Visit [www.acumed.net](http://www.acumed.net) for the latest version



# OSTEOCLAGE KABEL- OG OSTEOCLAGE TRÅDSYSTEMER

## HENVENDT PERSONLIGT TIL DEN OPERERENDE KIRURG

**BESKRIVELSE:** Acumeds fiksationsanordninger er designet til at give fiksation af forskellige frakture og osteotomier, mens de heller.

**BRUGERINFORMATION:** Kirurgen skal vælge den type og størrelse implantat, som bedst passer til patientens ortopædiske behov.

**INDIKATIONER:** Disse fikséringsprodukter kan anvendes til, at reparerer frakture og osteotomier af yderste kropsdele (hænder og fødder).

**KONTRAINDIKATIONER:** Aktiv eller latent infektion. Osteoporosis, utilstrækkelig mængde eller kvalitet af knogler til fiksering. Materialefølsomhed. Hvis der er mistanke om dette, skal der udføres tests før implantation. Patienter som er uvillige til, eller som ikke er i stand til at følge plejeinstrukser efter operation. Dette produkt er ikke tilsligtet skruefastgørelse eller fiksering til de posteriore elementer (pediculus) af den cervikale, thorakale, eller lumbale rygrad.

**ADVARSLER:** For at ethvert brug af Acumeds instrumenter kan være sikkert og effektivt, skal kirurgen være helt fortrolig med instrumentet, applikationsmetoden, og de anbefalede kirurgiske teknikker. Produktet er ikke designet til at kunne modstå belastningen af vægtbæring, bæring af belastning, eller overdriven aktivitet. Produktbrækage eller skade kan opstå, når implantatet er genstand for øget belastning i forbindelse med forsinket sammenvoksning, ingen sammenvoksning, eller utilstrækkelig heling. Forkert indsætning af anordningen under implantation kan øge risikoen for løsrivelse og vandring. Patienten skal være advarset, helst på skrift, omkring anvendelse, begrænsninger, og mulige negative følgevirkninger af implantatet, inklusive muligheden for at produktet svigter som et resultat af løs fiksering og/eller opløsning, belastning,

overdrevne aktivitet, eller vægtbæring eller bæring af belastning, særligt hvis implantatet udsættes for øget belastning pga. forsinket sammenvoksning, ingen sammenvoksning, eller utilstrækkelig heling. Patienten skal advarses om, at behandlingen kan mislykkes, hvis denne ikke følger plejeinstrukserne efter operation.

**SIKKERHEDSFORANSTALTNINGER:** Et implantat må aldrig genbruges. Tidligere belastning kan have frembragt skørbeligheder, som kan føre til at implantatet svigter. Instrumenter skal undersøges for slidtage og skader før de tages i brug. Beskyt implantatene mod rids- og rødnedannelser, da sådanne belastningspunkter kan føre til produktfejl.

**KOMPLIKATIONER:** Frakture på implantatet pga. overdriven fysisk aktivitet, langvarig belastning af implantatet, uldstandig heling, eller overdrivet tryk på det implantatet under udsættelse. Implantatmigration og/eller løsrivelse. Metaloverfølsomhed eller histologisk eller allergisk reaktion som resultat af implantation af et fremmedlegeme. Smerre, ørbehag, eller unormalte fornemmelser pga. implantatets tilstedeværelse. Nerveskade som resultat af kirurgisk trauma. Nekrose af knogle eller knogleresorption. Nekrose af væv eller utilstrækkelig heling.

**STERILITET:** Produktet leveres steril og ikke-steril. Sterile produkter har været udsat for en minimumsdosis på 25,0 kGy gammastråling. Gensterilisering af en steli anordning kan kun udføres hvis den originale, sterile emballage ikke har været åbnet ved en fejtagelse. Sterilisation kan udføres ved en af følgende metoder.

### Sterilisationsmetoder

Gravitet udstyrshårende autoklav	132° C (270° F) i 30 minutter
Pre-vakuums autoklav	132° C (270° F) i 4 minutter

Tag venligst hensyn til udstyrsfabrikantens instruktioner for det specifikke sterilisationsudstyr og anvendte ladningskonfiguration samt gyldige AORN standarder og anbefaede fremgangsmåder.

- Afg anbefalingerne i AORN® "Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings" og ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.
- Lyn-sterilisering anbefales ikke, men hvis den anvendes, bør den kun udføres i følge bestemmelserne i ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.

**OPBEVARINGSINSTRUKSER:** Opbevar et koldt sted og væk fra direkte sollys. Undersøg produktpakken før brug for tegn på brud, eller vandkontamination. Brug ældste parti først.

**ADVARSEL:** Kun til professionelt brug.

**FORSIGTIG:** Ifølge amerikansk forbundslovgivning må dette produkt kun sælges efter ordningingen af en læge eller et hospital.

# OSTEOCLAGE KABEL- UND DRAHTSYSTEME

## FÜR DEN VERANTWORTLICHEN CHIRURGEN

**BESCHREIBUNG:** Fixationssysteme von Acumed wurden entwickelt um verschiedene Frakturen und Osteotomien während des Heilungsprozesses zu fixieren.

**GEBRAUCHSINFORMATIONEN:** Der Chirurg muss den Typ und die Größe wählen, die den chirurgischen Bedürfnissen des Patienten am besten entsprechen.

**INDIKATIONEN:** Dieses Fixationsgerät kann für die Instandsetzung von Frakturen sowie Osteotomien der oberen und unteren Extremitäten indiziert sein.

**KONTRAINDIKATIONEN:** Aktive oder latente Infektion, Osteoporose, unzureichende Quantität oder Qualität des Knochens für die Fixation, Materialempfindlichkeit. Bei Verdacht müssen vor der Implantation entsprechende Tests durchgeführt werden. Patienten, die zu den folgenden postoperativen Pflegemaßnahmen nicht bereit oder nicht in der Lage sind. Dieses Gerät ist nicht für die Befestigung mit Schrauben oder die Fixierung an posterioren Elementen (Pedikeln) der zervikalen, Thorax- und Lendenwirbelsäule vorgesehen.

**WARNHINWEISE:** Für einen sicheren und effektiven Einsatz dieses Implantats gilt, dass der Chirurg mit dem Instrument selbst, der entsprechenden Arbeitsmethode und der in Verbindung damit empfohlenen chirurgischen Technik gründlich vertraut sein muss. Das Gerät ist nicht dafür entwickelt, Gewichtsbelastung, Traglast oder übermäßige Aktivitäten aufzuhalten. Bruch oder andere Beschädigungen des Instruments können auftreten, wenn das Implantat einer erhöhten Last im Zusammenhang mit verzögterer Heilung, fehlender oder unzureichender Heilung ausgesetzt ist. Ein nicht korrekt durchgeführtes Einsetzen des Gerätes während der Implantation kann die Wahrscheinlichkeit einer Lockerung und Migration erhöhen. Der Patient muss, vorzugsweise schriftlich, über den Einsatz, die Einschränkungen und möglichen Komplikationen dieses Implantats informiert werden, darunter die Möglichkeit einer Fehlfunktion dieses

Gerätes auf Grund unzureichender Fixierung und/oder Lockerung, Belastung, übermäßiger Aktivität oder Gewichtsbelastung oder Traglast, besonders, wenn das Implantat aufgrund verzögter, fehlender oder unzureichender Heilung erhöhte Belastungen ausgesetzt ist. Der Patient muss davon gewarnt werden, dass eine Nichtbefolgung postoperativer Pflegeanweisungen zu einem Versagen von Implantat und/oder Therapie führen kann.

**VORSICHTSHINWEISE:** Ein Implantat darf nie wieder verwendet werden.

Vorangegangene Belastungen können zu Beschädigungen geführt haben, die ein Versagen des Geräts herbeiführen können. Instrumente müssen vor dem Einsatz auf Verschleiß und Beschädigungen hin überprüft werden. Schützen Sie die Implantate vor Kratzern und scharfen. Solche Belastungskonzentrationen können zu einer Fehlfunktion führen.

**KOMPLIKATIONEN:** Bruch des Implantats aufgrund übermäßiger Aktivität, ausgedehnter Belastung des Geräts, unvollständiger Heilung oder während der Einsetzung auf das Implantat ausgeübten übermäßigen Drucks, Migration und/oder Lockerung des Implantats. Metallempfindlichkeit oder histologische oder allergische Reaktion aufgrund der Implantation eines Fremdmaterials. Schmerz, Unbehagen oder anomale Empfindungen aufgrund des Vorhandenseins eines Implantats. Nervenschäden als Ergebnis des chirurgischen Traumas. Knochennekrose oder Knochenresorption. Gewebenekrose oder unzureichende Heilung.

**STERILITÄT:** Dieses Produkt wird steril und unsteril geliefert. Das sterile Produkt wurde einer minimalen Dosis von 25,0 kGy Gammastrahlung ausgesetzt. Die Resterilisierung eines sterilen Geräts darf nur durchgeführt werden, wenn die sterile Originalverpackung versehentlich geöffnet wurde. Die Sterilisierung kann mit einer der folgenden Methoden durchgeführt werden.

### STERILISATIONSMETHODEN

Autoklav mit Gravitationsverfahren	30 Minuten lang bei 132° C (270° F)
Vorvakuum Autoklav	4 Minuten lang bei 132° C (270° F)

- Bitte beachten Sie die schriftlichen Herstelleranweisungen Ihres spezifischen Sterilisationsgerätes, die verwendeten Einstellungen zur Beladung sowie die in den aktuellen "Empfohlene Prozeduren zur Sterilisierung der perioperative Umgebung" ausgesprochenen Empfehlungen der AORN (Association of Operating Room Nurses) und empfohlenen Praktiken.
- Befolgen Sie die Empfehlungen im aktuellen AORN "Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings" und in ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.
- Die Verwendung von Flash-Sterilisierung wird nicht empfohlen, doch falls sie verwendet wird, sollte sie nur entsprechend den Vorschriften von ANSI/AAMI ST79 durchgeführt werden: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.

**HINWEISE ZUR LAGERUNG:** An einem kühlen, trockenen Ort aufbewahren und vor direkter Sonneinstrahlung schützen. Vor dem Einsatz muss die Produktverpackung auf Anzeichen von Beschädigung oder Wasserverunreinigung hin geprüft werden. Verwenden Sie die ältesten Liefermengen zuerst.

**VORSICHT:** Nur für professionellen Einsatz.

**VORSICHT:** Das US-Bundesgesetz beschränkt dieses Produkt auf den Verkauf durch oder auf Anordnung eines Arztes oder Krankenhauses.

# ΚΑΛΩΔΙΟ OSTEOCLAGE ΚΑΙ ΣΥΣΤΗΜΑΤΑ ΣΥΡΜΑΤΟΣ OSTEOCLAGE

## ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΣΩΠΙΚΗ ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ ΤΟΥ ΧΕΙΡΟΥΡΓΟΥ ΠΟΥ ΕΚΤΕΛΕΙ ΤΗΝ ΕΠΕΜΒΑΣΗ

**ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ:** Οι συσκευές καθήλωσης Acumed έχουν σχεδιαστεί για την παροχή καθήλωσης διαφόρων καταγμάτων και οστεοτομών ενώ επουλώνται.

**ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ:** Ο χειρουργός πρέπει να επιλέγει τον τύπο και το μέγεθος εμφυτεύματος που αντικρίζεται κατά το καλύτερο δυνατό στα χειρουργικά ανάγκες του ασθενούς.

**ΕΝΔΕΙΞΗΣ:** Αυτές οι συσκευές καθήλωσης ενδέχεται να ενδείκνυνται για την αποκατάσταση καταγμάτων και οστεοτομών των άνω και κάτω άκρων.

**ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΗΣ:** Ενεργή ή λαθανόντα λοιμώξη, Οστεοπόρωση, ανεπάρκης ποσότητα ή ποιότητα οστού για καθήλωση. Ευαισθησία σε υλικά. Εάν υπάρχει υποψία ευαισθησίας, πρέπει να εκτελέσεται έξτασές πριν από την εμφύτευση. Ασθενείς που δεν είναι προθύμοι ή ικανοί να ακολουθήσουν οδηγίες μετεγχερκτικής φροντίδας. Η συσκευή αυτή δεν προστίθεται για πρόσθαση ή καθήλωση στα οπίσθια στοιχεία (αυγήνες του σπονδυλικού τόξου) της αυχενικής, θωρακικής ή οσφυϊκής μοίρας της σπονδυλικής στήλης.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ:** Για ασφαλή και αποτελεσματική χρήση του εμφυτεύματος αυτού, ο χειρουργός πρέπει να είναι σχολαστικά ξέροιει μένος με το εμφύτευμα, τις μεθόδους εφαρμογής, τα εργαλεία και τη συνιστώμενη χειρουργική τεχνική για τη συσκευή αυτή. Η συσκευή δεν έχει σχεδιαστεί για να αντέξει την τάση λόγω φόρτισης βάρους, φόρτισης φορτίου ή υπερβολικής δραστηριότητας. Είναι δυνατό να συμβεί θραύση ή ζημιά της συσκευής όταν το εμφύτευμα υποβληθεί σε αξεμένη φόρτιση, η οποία σχετίζεται με καθυστερημένη ένωση, μη ένσωση ή ατελή επουλώσων. Η εσφαλμένη εισαγωγή της συσκευής κατά τη διάρκεια της εμφύτευσης είναι δυνατό να αυξήσει την πιθανότητα χαλαρώσης ή μετανάστευσης. Πρέπει να εφιστάται η προσοχή του ασθενούς, κατά προτίμη γραπτώς, οχετικά με τη χρήση, τους περιορισμούς και τις πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες του εμφυτεύματος αυτού, συμπεριλαμβανομένης της πιθανότητας

αποτυχίας της συσκευής ως αποτέλεσμα χαλάρωσης ή/και χαλάρωσης, τάσης, υπερβολικής δραστηριότητας, φόρτισης βάρους ή φορτίου, ιδιαίτερα εάν στο εμφύτευμα παρουσιάζονται αυξημένα φορτία λόγω καθυστερημένης ένωσης, μη ένωσης ή ατελούς επουλώσωσης. Ο ασθενής πρέπει να προειδοποιείται ότι η μη τήρηση των οδηγιών μετεγχερκτικής φροντίδας είναι δυνατό να προκαλεσει την αποτυχία του εμφυτεύματος ή/και της δερπατείας.

**ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ:** Τα εμφυτεύματα δεν πρέπει ποτέ να επιναρκημοποιούνται.

Προηγουμένως, ιστορίες ενδέχεται να έχουν δημιουργηθεί αετίες, οι οποίες είναι δυνατό να οδηγήσουν σε αποτυπώσεις της συσκευής. Τα εργαλεία πρέπει να επιθεωρώνονται για τυχόν φθορά ή ζημιά πριν από τη χρήση. Η ροστατεύεται τα εμφύτευματα από εκδούσες και εγκοτες, επειδή τέτοιου είδους αναγεννώνται, τάσης είναι δυνατό να οδηγήσουν σε αποτυπώσεις.

**ΑΝΕΓΕΡΤΗΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ:** Θραύση του εμφυτεύματος ή/και υπερβολικής δραστηριότητας, παροτρισμός φόρτισης που αφορείται στη συσκευή, ατελούς επουλώσωσης ή άσκησης υπερβολικής δύναμης στο εμφύτευμα κατά τη διάρκεια της εισαγωγής. Μετανάστευση ή/και χαλάρωση του εμφυτεύματος. Ευαισθησία σε μέταλλα ή πιστολική ή αλλεργική αντίτοπη που προκύπτει από την εμφύτευση έξω από τον ιλικό. Πάνως, διασφορά ή διασαισθίσεις λόγω της παρουσίας εμφυτεύματος. Νευρική βλάβη που προκύπτει από τα χειρουργικά τραύμα. Νέκρωση ή απορρόφηση οστού. Νέκρωση του ιστού ή ανεπάρκης επουλώσωση.

**ΣΤΕΡΙΩΤΗΤΑ:** Το προϊόν αυτό παρέχεται αποστειρωμένο και μη στερί. Η αποστειρωμένη συσκευή εκτείθεται σε ελάχιστη δόση ακτινοβολίας γύμνα 25.0-kGy. Η επαναποστείρωση μιας αποστειρωμένης συσκευής μπορεί να εκτελεστεί εάν η φροντική αποστειρωμένη συσκευασία έχει ανοιχθεί κατά λάθος. Αποστείρωση μπορεί να εκτελεστεί με χρήση μίας από τις ακόλουθες μεθόδους.

### Μέθοδοι αποστείρωσης

Αποστείρωση με αυτοκαυτού με μεταστοιχία βαρύτητας	Χρόνος ενός πλήρους κύκλου: 270°F (132°C) για 30 λεπτά
Αυτόκαυτο με προκατεργασία κενού	Χρόνος ενός πλήρους κύκλου: 270°F (132°C) για 4 λεπτά

- Λαβέτε υπόψη τις χρηστικές οδηγίες για τη διαμόρφωση φορτίου.
- Ακολουθήστε τις συστάσεις που υπάρχουν στο τρέχον έγγραφο "Συνιστώμενες πρακτικές για την αποτελεύσωση σε περιβάλλοντα διεγερτητικής πρακτικής" της AORN και στο πρότυπο ANSI/AAMI ST79: 2006 - Εκτενής οδηγός για αποστείρωση με ατμό και διασφόλιση στερίτων σε εγκαταστάσεις φροντίδας υγείας.
- Η χρήση υπερταγάκιας αποτελεύσωσης δε συνιστάται, αλλά εάν χρησιμοποιηθεί, πρέπει να εκτελείται μόνο σύμφωνα με τις αποτίσεις της ANSI/AAMI ST79: 2006 - Εκτενής οδηγός για αποστείρωση με ατμό και διασφόλιση στερίτων σε εγκαταστάσεις φροντίδας υγείας.

**ΟΔΗΓΙΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ:** Φυλάσσετε σε δροσερό και έρη πάχω και διατηρείτε μακριά από το άμεσο ήλιακο φως. Πριν από τη χρήση, επιθεωρήστε τη συσκευασία του προϊόντος για τυχόν ενδέξεις παραβίασης ή μόλυνσης από νερό. Χρησιμοποιείτε τις παλαιότερες παρτίδες πρώτα.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Για επαγγελματική χρήση μόνο.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Η ομοιαποδιακή νομοθεσία των Ηνωμένων Πολιτειών της Αμερικής περιορίζει την πωλήση αυτού του προϊόντος μόνο από ιατρό ή με εντολή ιατρού ή από νοσοκομείο.

## OSTEOCLAGE CABLE AND OSTEOCLAGE WIRE SYSTEMS

### FOR THE PERSONAL ATTENTION OF THE OPERATING SURGEON

**DESCRIPTION:** The Acumed fixation devices are designed to provide fixation of various fractures and osteotomies while they heal.

**INFORMATION FOR USE:** The surgeon must select the type and size implant that best meets the patient's surgical needs.

**INDICATIONS:** These fixation devices may be indicated for the repair of fractures and osteotomies of the Upper and Lower Extremities.

**CONTRAINdications:** Active or latent infection. Osteoporosis, insufficient quantity or quality of bone for fixation. Material sensitivity. If suspected, tests are to be performed prior to implantation. Patients who are unwilling or incapable of following postoperative care instructions. This device is not intended for attachment or fixation to the posterior elements (pedicles) of the cervical, thoracic, or lumbar spine.

**WARNINGS:** For safe effective use of this implant, the surgeon must be thoroughly familiar with the implant, the methods of application, instruments, and the recommended surgical technique for this device. The device is not designed to withstand the stress of weight bearing, load bearing, or excessive activity. Device breakage or damage can occur when the implant is subjected to increased loading associated with delayed union, nonunion, or incomplete healing. Improper insertion of the device during implantation can increase the possibility of loosening or migration. The patient must be cautioned, preferably in writing, about the use, limitations, and possible adverse effects of this implant including the possibility the device failing as a result of loose fixation and/or

loosening, stress, excessive activity, or weight bearing or load bearing, particularly if the implant experiences increased loads due to delayed union, nonunion, or incomplete healing. The patient must be warned that failure to follow postoperative care instructions can cause the implant and/or treatment to fail.

**PRECAUTIONS:** An implant shall never be reused. Previous stresses may have created imperfections, which can lead to a device failure. Instruments shall be inspected for wear or damage prior to usage. Protect implants against scratching and nicking, as such stress concentrations can lead to failure.

**ADVERSE EFFECTS:** Fracture of the implant due to excessive activity, prolonged loading upon the device, incomplete healing, or excessive force exerted on the implant during insertion. Implant migration and/or loosening. Metal sensitivity or histological or allergic reaction resulting from implantation of a foreign material. Pain, discomfort, or abnormal sensations due to the presence of an implant. Nerve damage resulting from the surgical trauma. Necrosis of bone or bone resorption. Necrosis of the tissue or inadequate healing.

**STERILITY:** The product is provided sterile and non-sterile. Sterile device was exposed to a minimum dose of 25.0-kGy gamma irradiation. Resterilization of a sterile device may only be performed if the original sterile package has been opened in error. Sterilization may be performed using one of the following methods.

#### Sterilization Methods

Gravity displacement autoclave	270° F (132° C) for 30 minutes
Pre-vacuum autoclave	270° F (132° C) for 4 minutes

Please consider your equipment manufacturer's written instructions for the specific sterilizer and load configuration being used and current AORN standards and recommended practices.

- Follow current AORN "Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings" and ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.
- Flash sterilization is not recommended, but if used, should only be performed according to requirements of ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.

**STORAGE INSTRUCTIONS:** Store in a cool dry place and keep away from direct sunlight. Prior to use, inspect product package for signs of tampering, or water contamination. Use oldest lots first.

**CAUTION:** For Professional Use Only.

**CAUTION:** Federal Law (USA) restricts this product sale by or on the order of a physician or hospital.

# SISTEMAS DE CABLE Y ALAMBRE PARA CERCLAJE ÓSEO

## PARA LA ATENCIÓN PERSONAL DEL CIRUJANO PRACTICANTE

**DESCRIPCIÓN:** Los dispositivos de fijación Acumed están diseñados para proporcionar fijación de diversas fracturas y osteotomías mientras consolidan.

**INFORMACIÓN DE USO:** El cirujano debe seleccionar el tipo y tamaño del implante que mejor se adapte a las necesidades del paciente.

**INDICACIONES:** Estos dispositivos de fijación pueden estar indicados para la reparación de fracturas y osteotomías de las extremidades superiores o inferiores.

**CONTRAINDICACIONES:** Infección activa o latente. Osteoporosis, cantidad o calidad insuficiente de tejido para la fijación. Sensibilidad al material. En caso de sospechas, deben realizarse pruebas antes del implante. Pacientes no dispuestos o incapaces de seguir las instrucciones del tratamiento postoperatorio. Este dispositivo no está diseñado para su colocación o fijación con tornillos a los elementos posteriores (pedículos) de la columna cervical, torácica o lumbar.

**ADVERTENCIAS:** Para un uso eficaz y seguro de este implante, el cirujano debe estar totalmente familiarizado con el mismo, los métodos de aplicación, instrumentos y la técnica quirúrgica recomendada para el mismo. El dispositivo no está diseñado para soportar el esfuerzo de un peso excesivo, soporte de cargas o una actividad excesiva. Pueden producirse rupturas o daños en el dispositivo si el implante se viera sometido a una carga mayor asociada a una unión tardía, la seudoartrosis o una consolidación incompleta. La inserción inadecuada del dispositivo durante el implante puede aumentar la posibilidad de laxitud o migración. Debe advertirse al paciente, preferiblemente por escrito, acerca del uso, las limitaciones y los posibles efectos adversos de este implante; incluyendo la posibilidad de caída del mismo como resultado de laxitud de la fijación y/o

afloje, tensión, actividad excesiva, soporte de peso o cargas, particularmente si el implante experimenta cargas mayores asociadas a una unión tardía, la seudoartrosis o una consolidación incompleta. Debe advertirse al paciente que, en caso de no obedecer las instrucciones del tratamiento postoperatorio, pueden producirse fallos en el implante y/o en el tratamiento.

**PRECAUCIONES:** Jamás deberá reutilizarse un implante. Los esfuerzos previos podrían haber creado imperfecciones, las cuales podrían derivar en un fallo del dispositivo. El instrumental debe inspeccionarse en busca de un posible desgaste o daños antes de utilizarlo. Proteja los implantes contra arañazos y muescas, dado que tales concentraciones de tensión pueden dar lugar a fallos.

**EFFECTOS ADVERSOS:** Fractura del implante debido a una actividad excesiva, carga prolongada sobre el dispositivo, consolidación incompleta o fuerza excesiva ejercida sobre el implante durante la inserción. Migración y/o laxitud del implante. Sensibilidad al metal o reacción histológica o alérgica debida al implante de un material extraño. Dolor, incomodidad o sensaciones anormales debido a la presencia de un implante. Daño al nervio derivado de traumas quirúrgicos. Necrosis ósea o resorción ósea. Necrosis tisular o consolidación inadecuada.

**ESTERILIDAD:** El producto se entrega esterilizado y no esterilizado. El dispositivo estéril fue expuesto a una dosis mínima de radiación gamma de 25.0 kGy. Sólo se puede reestimar un implante estéril en caso de que se abriera el embalaje estéril original por error. La esterilización puede realizarse usando uno de los siguientes métodos:

### Métodos de esterilización

Autoclave de desplazamiento por gravedad	270° F (132° C) durante 30 minutos
Autoclave de pre-vacío	270° F (132° C) durante 4 minutos
<ul style="list-style-type: none"> <li>Tenga en cuenta las instrucciones escritas del fabricante de su equipo para conocer el agente esterilizador específico y la carga que debe usar, así como las normas AORN actuales y las prácticas recomendadas.</li> <li>Siga el artículo "Prácticas de esterilización recomendadas en la configuración de práctica perioperatoria", publicado por la AORN (Asociación de enfermeras de quirófano) y en la norma estadounidense ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.</li> <li>No se recomienda la esterilización instantánea, pero si se usa sólo se deberá realizar conforme a los requisitos de la normativa ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.</li> </ul>	

**INSTRUCCIONES DE ALMACENAMIENTO:** Guardar en un lugar seco y frío y mantener alejado de la luz solar directa. Antes de su uso, inspeccionar el embalaje del producto en busca de posibles signos de manipulación o contaminación acusos. Usar en primer lugar lotes más antiguos.

**PRECAUCIÓN:** Sólo para uso profesional.

**PRECAUCIÓN:** Las leyes federales de EE.UU. estipulan que este producto sólo puede ser vendido por un médico o bajo prescripción médica.

## OSTEOCLAGE-KAAPELI JA OSTEOCLAGE-JOHDOT

### HENKILÖKOHTAISESTI TIEDOKSI LEIKKAVALLE KIRURGILLE

**KUVAUS:** Acumed-fiksatiolaitteet on suunniteltu fiksatioon erilaisissa murumissä ja osteotomiassa paranemisen aikana.

**KÄYTÖÖHJEITÄ:** Kirurgin valittava sellainen implantin tyyppi ja koko, joka parhaiten sopii potilaalle kirurgisesti.

**KÄYTÖTÄRKOITUS:** Tätä fiksatiolaitetta käytetään ylä- ja alaraajojen murumissa ja osteotomiassa.

**KONTRAINDIKAATIOT:** Aktiivinen tai piilevä infektiota. Osteoporosia, luun/pehmytkudoksen riittämätön määrä tai laatu. Aineherkkyytä. Potilaan testataan ennen implantin asettamista, mikäli on epäiltävissä mainittuja esteitä. Potilaat, jotka ovat haluttomia tai kykenemättömiä noudattamaan leikkauksen jälkeisiä hoito-ohjeita. Tätä välinettä ei ole tarkoitettu ruuviliitoiksi kaula-, rinta- tai lannerangan posteriorisiihin (varsii) osiin.

**VAROITUKSIA:** Jotta implanttia voitaisiin käyttää tehokkaasti, kirurgilla on oltava perusteellinen tietämys implantista, sen käytömenetelmistä, työvälaineistä ja tämän välineen käytötekniikan suosituksista. Välinettä ei ole suunniteltu kestämään painon, kuormitusta tai liiallisen liukunnan aiheuttamaa rasitusata. Väline voi särkyä tai vaurioitua, kun implanttiin kohdistuu lisääntynytä kuormitusta, joka liittyy luutumisen viivästyimiseen, luutumattomuteen tai epätäydelliseen paranemiseen. Jos laite asetetaan huonosti implantaation aikana, mahdollisuus implantin irtoamiseen tai siirtymiseen saattaa lisääntyä. Potilaasta on varoitettava, mieluunmin kirjallisesti, implantin käyttöön liittyvistä asioista, rajoituksista ja mahdollisista haittavaikutuksista, mukaan luettuna mahdollisuus

että väline vioituu kiinnityksen löystymisen ja/tai irtoamisen, rasituksen, liiallisesta liukunnan tai painon tai kuormitukseen takia, erityisesti jos implantti kohdistuu lisääntynytä kuormitusta silloin, kun luutuminen viivästy, luutumista ei tapahdu tai paraneminen on epätäydellistä. Potilaasta on varoitettava sitä, että leikkauksen jälkeisen hoito-ohjeiden laiminlyönti saattaa aiheuttaa implantin ja/tai hoiton epäonnistumisen.

**VAROTOIMET:** Implanttia ei saa koskaan käyttää uudelleen. Aikaisemmat rasitusketset ovat saattaneet vialingoittaa latetta, joka voi johtaa seri peittämiseen. Ennen käyttöä on tarkastettava, etteivät instrumentit ole kuluneita tai vaurioituneita. Suojaa instrumentit naarmuuntumiselta ja koljuuntumiselta, koska tällaiset rasitusketset voivat aiheuttaa laitteen vauriontumisen.

**HAITTAVAIKUTUKSET:** Implantin murumista, joka on seurausta liiallisesta liukumasta. Laitteeseen kohdistuneesta pitkäaikaisesta kuormituksesta, epätäydellisestä paranemisesta tai liiallisesta implanttiin kohdistetusta voimasta asevoimien aikana. Implantin siirtyminen ja/tai irtoaminen. Vierasaineen implantoimista aiheutuu metalliherkkys tai histologinen tai allerginen reaktio. Implantin aiheuttama ikkuu epäsuoria kavuuksia tai epänormaali tuntemukset. Kirurgisesta traumasta johtuva hermovaurio. Luun kuolto tai luun imetyminen. Kudoksen kuolto tai riittämätön paraneminen.

**STERILIISYYS:** Tuote toimitetaan steriliinä ja epsteriliinä. Steriloituun laitteeseen on käytetty gammasaateilyä minimiannoss, 25,0 kGy. Tuotteeseen saa steriloida uudelleen vain, jos alkuperäinen steelli pakkaus on avattu vahingossa. Sterilointi voidaan tehdä jollakin seuraavista menetelmistä:

#### Sterilointimenetelmät

Paineen alaisena autoklaavissa	132° C (270° F) 30 minuuttia
Esihyjäautoklaavissa	132° C (270° F) 4 minuuttia

- Noudata kaattämäisi steriliointitilanteita ja kuumituskonfiguraatiota koskevia valmistajan kirjallisia ohjeita sekä AORN-standardeja ja käytösosuuksia.
- Noudata AORN:n perioperatiivisia käytäntöjä koskevia sterilointisuoitusksia ("Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings") ja ANSI/AAMI ST79-vaihtimukseja: 2006 – Komprehensiivinen opas höyrysterilointiin ja SAL-arvoihin terveydenhuollon laitoksissa.
- Pikasterilointia ei suositella, mutta jos sitä käytetään se on suoritettava noudattamalla ANSI/AAMI ST79-vaihtimukseja: 2006 – Komprehensiivinen opas höyrysterilointiin ja SAL-arvoihin terveydenhuollon laitoksissa.

**VARASTOINTIOHJEET:** Säilytä viileässä, kuivassa paikassa ja suojaa suoralaatua auringonvalolta. Tarkasta ennen käyttöä, onko tuotteen pakkaukseen kajottu tai onko se veden saastuttama. Käytä vanhimmat erät ensiksi.

**VAROITUS:** Vain ammattikäytöön.

**HUOMIO:** Yhdysvaltain lain mukaan tästä tuotetta saavat myydä vain lääkärit tai sairaalat.

## SYSTÈMES DE CÂBLE ET DE FIL OSTEOCLAGE

### À L'ATTENTION PERSONNELLE DU CHIRURGIEN

**DESCRIPTION:** Les dispositifs d'ostéosynthèse Acumed sont conçus pour fournir une fixation de diverses fractures et ostéotomies durant leur cicatrisation.

**MODE D'EMPLOI:** Le chirurgien doit choisir un type et une taille d'implant correspondant le mieux aux besoins du patient.

**INDICATIONS:** Ces dispositifs d'ostéosynthèse peuvent être indiqués pour la réparation de fractures et d'ostéotomies des extrémités supérieures et inférieures.

**CONTRE-INDICATIONS:** Infection active ou latente. Ostéoporose, quantité ou qualité insuffisante des os pour l'ostéosynthèse. Sensibilité au matériel. En cas de doute, des tests doivent être réalisés avant l'implantation. Les patients ne souhaitant pas ou incapables de se conformer aux consignes de soins postopératoires. Ce dispositif n'est pas conçu pour une fixation avec aux éléments postérieurs (pédicules) de la colonne cervicale, thoracique ou lombaire.

**MISE EN GARDE:** Pour une utilisation efficace et en toute sécurité de cet implant, le chirurgien doit parfaitement connaître l'implant, les méthodes d'application, les instruments et la technique chirurgicale recommandée pour ce dispositif. Ce dispositif n'est pas conçu pour résister à l'effort de porter un poids, une charge ou des activités excessives. Le dispositif peut casser ou être endommagé lorsque l'implant est soumis à des charges plus lourdes associées à une consolidation retardée, une pseudarthrose ou une cicatrisation incomplète. Une mauvaise insertion du dispositif pendant l'implantation peut augmenter la possibilité de desserrage ou de déplacement. Le patient doit être mis en garde, de préférence par écrit, quant à l'utilisation, aux limites et aux effets secondaires possibles de cet implant, y compris la possibilité d'une panne du dispositif en conséquence d'une

fixation lâche et/ou d'un desserrage, de contraintes, d'activités excessives ou de port de poids ou de charges, en particulier si l'implant est soumis à des charges de plus en plus lourdes en raison d'une consolidation retardée, d'une pseudarthrose ou d'une cicatrisation incomplète. Il faut avertir le patient que tout non respect des consignes de soins postopératoires peut entraîner un échec du traitement et/ou une panne de l'implant.

**PRÉCAUTIONS:** Un implant ne doit jamais être réutilisé. Les contraintes subtiles auparavant peuvent avoir créé des imperfections, ce qui peut entraîner une panne du dispositif. Les instruments doivent être inspectés avant utilisation pour détecter toute usure ou dommage. Protéger les implants contre toute rayure ou cassure car une telle concentration de contraintes peut entraîner une panne.

**EFFETS INDÉSIRABLES:** Une cassure de l'implant en raison d'une activité excessive, d'une charge prolongée imposée au dispositif, d'une cicatrisation incomplete ou d'une contrainte excessive subie par l'implant pendant l'insertion. Déplacement de l'implant et/ou desserrage. Une sensibilité au métal ou une réaction histologique ou allergique résultant de l'implantation d'un matériel étranger. Douleur, gêne ou sensations异常 en raison de la présence d'un implant. Une lésion nerveuse résultant du traumatisme chirurgical. Nécrose de l'os ou résorption osseuse. Nécrose du tissu ou cicatrisation insuffisante.

**STÉRILITÉ:** Ce produit est fourni stérile et non stérile. Le produit stérilisé a été exposé à une dose minimum d'irradiation gamma de 25.0 kGy. La restérilisation d'un dispositif stérilisé ne peut être effectuée que si l'emballage stérile d'origine a été ouvert par erreur. La stérilisation doit être effectuée à l'aide d'une des méthodes suivantes.

### Méthodes de stérilisation

Autoclave à déplacement de gravité	132° C (270° F) pendant 30 minutes
Autoclave à vide préalable	132° C (270° F) pendant 4 minutes
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Veuillez consulter le mode d'emploi du fabricant de votre matériel concernant le stérilisateur et les modes de chargement utilisés, ainsi que les normes en vigueur de l'AORN et les pratiques recommandées.</li> <li>• Se conformer à la norme de l'AORN « Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings » et à la norme ANSI/AAMI ST79 : 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.</li> <li>• La stérilisation rapide n'est pas recommandé mais, le cas échéant, doit avoir lieu dans le plus strict respect des exigences de la norme ANSI/AAMI ST79 : 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.</li> </ul>	

**CONSERVATION:** Conserver dans un endroit frais et sec à l'abri de la lumière directe du soleil. Avant toute utilisation, vérifier l'emballage du produit pour déceler tout signe d'altération ou de contamination de l'eau. Utiliser d'abord les lots les plus anciens.

**AVERTISSEMENT:** À usage professionnel uniquement.

**AVERTISSEMENT:** Selon la loi fédérale américaine, ce produit ne doit être vendu que par un médecin ou un hôpital ou sur ordonnance.

## SISTEMI CAVO OSTEOCLAGE E FILO OSTEOCLAGE

### ALLA PERSONALE ATTENZIONE DEL CHIRURGO OPERANTE

**DESCRIZIONE:** I dispositivi di fissazione Acumed sono stati progettati per fornire fissazione per fratture varie e nelle osteotomie durante il processo di guarigione.

**INFORMAZIONI PER L'UTILIZZO:** Il chirurgo dovrà selezionare il tipo e le dimensioni più adatti alle esigenze chirurgiche del paziente.

**INDICAZIONI:** Questi dispositivi di fissazione possono essere indicati per la riparazione di fratture e nelle osteotomie delle estremità superiori ed inferiori.

**CONTROINDICAZIONI:** Infezione attiva o latente. Osteoporosi, scarsa quantità o qualità del tessuto osseo per la fissazione. Sensibilità ai materiali. Se si sospetta sensibilità, è necessario effettuare dei test prima dell'impianto. Pazienti non disposti a non in grado di seguire le indicazioni terapeutiche postoperatorie. Questo dispositivo non è progettato per l'attacco o la fissazione agli elementi posteriori (peduncoli) della colonna vertebrale cervicale, toracica o lombare.

**AVVERTENZE:** Per un utilizzo sicuro ed efficace dell'impianto, il chirurgo deve avere una conoscenza approfondita dell'impianto, dei metodi di applicazione, degli strumenti, nonché delle tecniche chirurgiche raccomandate per questo dispositivo. Il dispositivo non è stato progettato per resistere allo stress di sostenere il peso corporeo, carichi o attività eccessiva. Il dispositivo potrebbe rompersi o danneggiarsi quando l'impianto è sottoposto a carico maggiore associato a unione ritardata, non unione o guarigione incompleta. Un inserimento non corretto del dispositivo durante l'impianto può accrescere le probabilità di allentamento o migrazione. Il paziente va informato, preferibilmente per iscritto, in merito all'uso, alle limitazioni e agli eventuali effetti indesiderati dell'impianto, compresa la possibilità di un malfunzionamento del dispositivo dovuto a fissazione allentata e/o allentamento, sollecitazione, attività eccessiva.

o sostenimento del peso corporeo o di carichi, in particolar modo se l'impianto è sottoposto a carichi maggiori a causa di unione ritardata, non unione o guarigione incompleta. Il paziente va avvertito che la mancata osservanza delle indicazioni terapeutiche postoperatorie può determinare l'insuccesso dell'impianto e/o del trattamento.

**PRECAUZIONI:** Un impianto non va mai riutilizzato. Sollecitazioni precedenti potrebbero avere creato imperfezioni che possono determinare un malfunzionamento del dispositivo. Prima dell'utilizzo, tutti gli strumenti devono essere ispezionati per rilevare la presenza di danneggiamento o usura. Proteggere gli impianti da graffi e intaccature, sollecitazioni eccessive che possono causare un guasto.

**EFFETTI INDESIDERATI:** Rottura dell'impianto dovuta a attività eccessiva, carico prolungato sul dispositivo, guarigione incompleta o ad applicazione di una forza eccessiva all'impianto durante l'inserimento. Migrazione e/o allentamento dell'impianto. Sensibilità ai metalli oppure reazione istologica o allergica dovuta all'impianto di materiale estraneo. Dolore, fastidio o sensazioni anomale dovute alla presenza dell'impianto. Danno nervoso in seguito al trauma chirurgico. Necrosi ossea o rissotamento osseo. Necrosi tessutale o cicatrizzazione inadeguata.

**STERILITÀ:** Il prodotto viene fornito sterile e non sterile. Il prodotto sterile è stato esposto ad una dose minima di 25.0 kGy di radiazioni gamma. La risterilizzazione di un dispositivo sterile può essere eseguita solo se la confezione sterile originale è stata aperta per sbaglio. La sterilizzazione può venire effettuata con uno dei seguenti metodi:

#### Metodi di sterilizzazione

Autoclave a spostamento di gravità	132°C (270°F) per 30 minuti
Autoclave con pre-vuoto	132°C (270°F) per 4 minuti

- Consultare le istruzioni scritte del produttore dell'apparecchiatura per lo sterilizzatore e la configurazione di carico specifici usati, nonché gli standard e le pratiche raccomandate AORN appropriate.
- Seguire le attuali "Recommended practices for care sterilization in the practice setting" AORN e ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.
- Si consiglia la sterilizzazione flash. Se si rendesse comunque necessaria, deve essere eseguita unicamente secondo i requisiti ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.

**ISTRUZIONI PER LA CONSERVAZIONE:** Conservare in luogo fresco e asciutto e tenere lontano dalla luce solare diretta. Prima dell'uso, esaminare la confezione del prodotto per segni di manomissione o contaminazione da acqua. Usare prima i lotti più vecchi.

**ATTENZIONE:** Esclusivamente per uso professionale.

**ATTENZIONE:** La legge federale U.S.A. limita la vendita di questo dispositivo ai soli medici o su prescrizione medica o ospedaliera.

## OSTEOCLAGEKABEL- en OSTEOCLAGEDRAADSYSTEMEN

### TER PERSOONLIJKE ATTENTIE VAN DE OPEREREND CHIRURG

**BESCHRIJVING:** Acumed fixatie-instrumenten zijn ontworpen ter fixatie van diverse fracturen en osteotomieën tijdens het genezingsproces.

**GEBRUIKSINFORMATIE:** De chirurg dient een type en maat implantaat te kiezen die het best tegemoetkomen aan de chirurgische behoefte van patiënt.

**INDICATIES:** Deze fixatie-instrumenten kunnen geïndiceerd zijn voor de reparatie van fracturen en osteotomieën van de armen en benen.

**CONTRA-INDICATIES:** Actieve of latente infectie. Osteoporose, onvoldoende hoeveelheid of kwaliteit bot/zacht weefsel. Overgevoeligheid voor het materiaal. Indien dit vermoed wordt, dienen voor implantatie testen te worden uitgevoerd. Sepsis. Patiënten die niet in staat zijn tot het volgen van instructies voor postoperatieve zorg of dit niet willen. Dit instrument is niet bedoeld voor schroefbevestiging of fixatie aan de posterieure elementen (pedikels) van de cervicale, thoracale of lumbale ruggengraat.

**WAARSCHUWINGEN:** Voor een veilig, effectief gebruik van dit implantaat dient de chirurg grondig vertrouwd te zijn met het implantaat, de toepassingsmethoden, instrumenten en de aanbevolen chirurgische techniek voor dit instrument. Het instrument is niet ontworpen om de stress van gewichtsbelasting, zware belasting of overmatige activiteit te weerstaan. Er kan zich breuk of beschadiging van het instrument voordoen wanneer het implantaat wordt onderworpen aan verhoogde belasting samenhangend met vertraagde samengroeiing, non-samengroeiing of onvolledige genezing. Onjuist inbrengen van het instrument tijdens implantatie kan de mogelijkheid op losraken of migratie ervan vergroten. De patiënt dient, bij voorkeur schriftelijk, op de hoogte gesteld te worden over gebruik, beperkingen en mogelijke bijwerkingen van dit implantaat, inclusief de mogelijkheid tot instrumentafalen als gevolg van los-

fixatie en/of losraken, stress, overmatige activiteit of gewichtsbelasting danwel zware belasting, in het bijzonder wanneer het implantaat wordt blootgesteld aan verhoogde belasting door vertraagde samengroeiing, non- samengroeiing of onvolledige genezing. De patiënt dient ervoor gewaarschuwd te worden dat het niet volgen van de instructies voor postoperatieve zorg ervoor kan zorgen dat de implantaat en/of de behandeling mislukt.

**VOORZORGSMAASTREGLEN:** Een implantaat mag nooit opnieuw gebruikt worden. Eerdere belastingen kunnen imperf ecties hebben gegenereerd, die kunnen leiden tot falen van het instrument. Instrumenten dienen voor gebruik gecontroleerd te worden op slijtage en beschadiging. Bescherm instrumenten tegen krasen en inkepingen, omdat dergelijke concentraties van stress kunnen leiden tot falen.

**BIJWERKINGEN:** Breuk van het implantaat t.g.v. overmatige activiteit, langdurige belasting van het instrument, onvollede genezing of overmatige kracht die bij inbrenging op het implantaat wordt uitgeoefend. Migratie en/of losraken van het implantaat. Overgevoeligheid voor metaal of een histologische of allergische reactie als resultaat van het planteren van een lichamsvreemd materiaal. Pijn, ongemak of abnormale gewaarwordingen t.g.v. de aanwezigheid van een implantaat. Zenuwbeschadiging t.g.v. het chirurgisch trauma. Necrose van bot of botresorpije. Necrose van het weefsel of inadequate genezing.

**STERILITEIT:** Het product wordt steril en niet-steriel geleverd. Steriel instrument is blootgesteld aan een minimale dosis van 25.0-kGy gammastraling. Het opnieuw steriliseren van een steriel instrument mag alleen worden uitgevoerd wanneer de originele steriele verpakking per vergissing geopend is. Sterilisatie kan worden uitgevoerd met één van de volgende methoden.

#### Sterilisatiemethoden

Autoclaf voor zwaartekrachtverplaatsing	Tijd voll. cyclus: 132° C (270°F) gedurende 30 minuten
Pr-vacuumautoclaf	Tijd voll. cyclus: 132° C (270°F) gedurende 4 minuten

- Raadpleeg de schriftelijke instructies van de fabrikant van uw apparatuur voor specifieke instructies voor uw sterilisator en belastingsconfiguratie.
- Volg de huidige AORN® Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings™ en ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.
- Gebruik van flash-sterilisatie wordt niet aanbevolen; wanneer gebruikt dient deze alleen uitgevoerd worden volgens de vereisten van ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.

**INSTRUCTIES VOOR OPSLAG:** Opslaan op een koele, droge plaats en weg houden van direct zonlicht. Voor gebruik dient de productverpakking te worden geinspecteerd op tekenen van knoeien of verontreiniging met water. Gebruik oudere partijen eerst.

**OPGELET:** De Federale wet (in de VS) beperkt dit product tot verkoop door op voorschrijf van een arts of ziekenhuis.

# OSTEOCLAGE KABLE OG OSTEOCLAGE STRENGSYSTEM

## INFORMASJON TIL KIRURG

**BESKRIVELSE:** Acumed fikséringsanordninger er utformet for å gi fiksering for ulike frakturer og osteotomier mens de heles.

**BRUKSINFORMASJON:** Kirurgen må velge den typen og størrelsen på implantatet som best tilfredsstiller pasientens kirurgiske behov.

**INDIKASJONER:** Disse fikséringsanordningene er indikert for fusjoner, frakturer eller osteotomier i øvre og nedre lemmer.

**KONTRAINDIKASJONER:** Aktiv eller latent infeksjon. Osteoporose, uistrekkelig kvantitet eller kvalitet på bein/mykt vev. Materialfølsomhet. Ved mistanke skal tester utføres før implantasjonen. Sepsis. Pasienter som ikke er villige eller ikke i stand til å følge postoperative pleieinstruksjoner. Denne innretningen er ikke beregnet for å festes eller skrus til bakre deler (pedikler) av cervical-, torakal- eller lumbalcolumna.

**ADVARSLER:** For sikker og effektiv bruk av implantatet må kirurgen gjøre seg godt kjent med implantatet, applikasjonsmetodene, instrumentene og de anbefalte kirurgiske teknikkene for innsetting av enheten. Anordningen er ikke laget for å tåle belastningen av vekt, last eller overdrevne aktivitet. Anordningen kan knekke eller bli skadet dersom implantatet blir utsatt for økt last i kombinasjon med forsiktig groprosess, når det ikke gør eller helingen bare er delvis. Feil innsats av anordningen under implantasjonen kan øke muligheten for at den løsner eller flytter på seg. Pasienten må bli advart, helst skriftlig, om bruk, begrensninger og mulige ugunstige effekter av dette implantatet.

inkludert muligheten for at anordningen kan slå feil som resultat av et løst feste og/eller på grunn av at det løsner, det oppstår stress, overdrevet aktivitet eller belastning med vekt eller last, spesielt dersom implantatet blir utsatt for økte belastninger på grunn av en forsiktig groprosess, at det ikke gør eller helingen kun er delvis. Pasienten må advares om at dersom en ikke følger de postoperative pleieanvisningene, kan implantatet og/eller behandlingen slå feil.

**FORHOLDSSREGLER:** Et implantat må aldri gjenbrukes. Tidligere stress kan ha ført til små misdannelse som kan føre til at anordningen svikter. Før bruk skal instrumenter kontrolleres for siltasje og skade. Beskytt implantater mot riper og bulker, for stresskonsentrasjoner kan føre til svikt.

**NEGATIVE FØLGER:** Implantatet kan knække på grunn av overdrevne aktiviteter, vedvarende belastning på anordningen, ufulstendig heling eller at det blitt utøvd for stor kraft på implantatet under innsæting. Implantatet flytter på seg og/eller løsner. Metallhypersensitivitet eller histologisk eller allergisk reaksjon som følge av implantasjonen av fremmedmaterial. Smerte, ubehag eller unormal følsomhet på grunn av implantatets tilstedeværelse. Nerveskader som følge av det kirurgiske trauma. Beinnekrose eller beinresorpsjon. Vennekrose eller inadekvat tilheling.

**STERILITET:** Produktet leveres steril og ikke steril. Sterile anordninger har blitt eksponert for en dose på minst 25.0-kGy gammastråling. Resterilisering av sterile enheter kan kun utføres dersom den originale sterile pakken har blitt åpnet ved en feil. Sterilisering kan utføres ved å bruke en av følgende metoder.

### Steriliseringsmetoder

Autoklavering	Full syklustid: 132° C (270° F) i 30 minutter
Prevakuum autolavering	Full syklustid: 132° C (270° F) i 4 minutter

Rader deg med de skriftlige anvisningene til utstyrsprodusenten når det gjelder de enkelte steriliseringsapparaturene og instruksjoner for belastningsinnstillinger.

- Følg gjeldende AORN "Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings" (anbefalt praksis for sterilisering i preoperative situasjoner) og ANSI/AAMI ST79: 2006 – Omfattende veileder til dampsterilisering og sterilitetsgarantier i helseinstitusjoner.
- Flashsterilisering anbefales ikke, men dersom den brukes skal den kun utføres i samsvar med krav i ANSI/AAMI ST79: 2006 – Omfattende veileder til dampsterilisering og sterilitetsgarantier i helseinstitusjoner.

**LAGRINGSINSTRUKSER:** Oppbevares på et kjølig og tørt sted og unna direkte sollys. Før bruk skal produktets pakke sjekkes om den har blitt tuklet med eller blitt kontaminert av vann. Bruk de eldste leveransene først.

**FORSIKTIG:** Dette produktet kan iht den føderale lovgivningen i USA kun selges av eller etter ordning fra lege eller sykehus.

## SISTEMA DE CABO E FIO OSTEOCERCLAGEM

### À ATENÇÃO PESSOAL DO CIRURGIÃO OPERADOR

**Descrição:** Os dispositivos de fixação Acumed foram concebidos para fixar várias fraturas e osteotomias enquanto saram.

**Informações de Utilização:** O cirurgião tem de seleccionar o tipo e tamanho do implante que melhor se adequam às necessidades cirúrgicas do paciente.

**Indicações:** Estes dispositivos de fixação podem ser indicados para a reparação de fraturas e osteotomias dos membros Superiores e Inferiores.

**Contra-indicações:** Infecção activa ou latente. Osteoporose, quantidade ou qualidade insuficiente de osso para fixação. Sensibilidade ao material. Caso exista suspeita, são efectuados testes antes da implantação. Pacientes que não queiram ou não sejam capazes de seguir as instruções de cuidado pós-operatórias. Este dispositivo não se destina a encaixe ou fixação aos elementos posteriores (pedículos) da coluna cervical, torácica ou lombar.

**Avisos:** Para uma utilização segura eficaz deste implante, o cirurgião tem de estar completamente familiarizado com o implante, os métodos de aplicação, instrumentos e a técnica cirúrgica recomendada para este dispositivo. O dispositivo não foi concebido para suportar a tensão de suporte de peso, suporte de carga ou actividade em excesso. O dispositivo pode partir ou ficar danificado se for sujeito a uma carga aumentada associado a uma união em atraso, não união ou que ainda não tenha sarado. A inserção inadequada do dispositivo durante a implantação pode aumentar a possibilidade de ficar solta ou de deslocação. O paciente deve ser informado dos cuidados, de preferência por escrito, de utilização, limitações e possíveis efeitos adversos deste implante, incluindo a possibilidade de este dispositivo falhar como resultado de uma fixação solta e

ou desapertada, tensão, actividade excessiva ou suporte de peso ou de carga, especialmente se o implante sofrer cargas aumentadas devido a uma união em atraso, não união ou que ainda não tenha sarado. O paciente deve ser avisado que caso não siga as instruções de cuidado pós-operatório pode causar a falha do implante e/ou do tratamento.

**Precauções:** Um implante nunca deverá ser reutilizado. As tensões anteriores podem ter criado imperfeições que podem dar origem falha do dispositivo. Os instrumentos deverão ser inspecionados antes de usar. Os implantes estão protegidos contra riscos e cortes, tais como, concentrações de tensões podem levar ao insucesso.

**Efeitos Adversos:** Fratura do implante devido a actividade excessiva, cargas prolongadas no dispositivo, sarar incompleto ou força excessiva exercida no implante durante a inserção. Deslocação do implante e/ou alargamento. Sensibilidade ao metal ou reacção histológica ou alérgica resultante do implante de um material estranho. Dor, desconforto ou sensações anormais devido à presença do implante. Danos nervosos devido ao trauma cirúrgico. Necrose ou reabsorção do osso. Necrose do tecido ou sarar inadequado.

**Esterilidade:** O produto vem esterilizado e não esterilizado. O aparelho esterilizado foi exposto a uma dose mínima de 25.0 kGy de irradiação gama. A reesterilização de um aparelho esterilizado só pode ser efectuada no caso da embalagem original ter sido aberta por erro. A esterilização pode ser efectuada utilizando os dois seguintes métodos:

#### Métodos de esterilização

Autoclave de deslocação de gravidade	132° C (270° F) durante 30 minutos
Autoclave por pré-vácuo	132° C (270° F) durante 4 minutos
<ul style="list-style-type: none"><li>Tenha em atenção as instruções escritas do fabricante do equipamento de esterilização do esterilizado, especifico e configuração de carga utilizada e as normas e práticas recomendadas pela AORN.</li><li>Siga a actual norma AORN "Práticas Recomendadas para a Esterilização em Definições de Prática Perioperatória" e na norma ANSI/AAMI ST79: 2006 – Guia abrangente da esterilização a vapor e garantia de esterilidade em instalações de cuidados de saúde.</li><li>A esterilização flash não é recomendada, mas se for utilizada, só deve ser efectuada de acordo com os requisitos da norma ANSI/AAMI ST79: 2006 – Guia abrangente da esterilização a vapor e garantia de esterilidade em instalações de cuidados de saúde.</li></ul>	
<b>INSTRUÇÕES DE ARMAZENAMENTO:</b> Guardar em local fresco e seco e manter afastado da incidência directa de raios solares. Antes da utilização, inspecione a embalagem do produto para ver se existem sinais de adulteração ou contaminação por água. Utilize primeiro os lotes mais antigos.	

**Atenção:** Apenas para utilização por profissionais.

**Cuidado:** A lei federal (E.U.A.) limita a venda deste produto deste dispositivo a médicos ou mediante prescrição médica ou hospital.

# OSTEOCLAGE KABEL OCH OSTEOCLAGE TRÅDSYSTEM

## FÖR SÄRSKILD UPPMÄRKSAMHET FRÅN KIRURG

**BESKRIVNING:** Acumed fixeringsenheter är avsedda för att ge fixering av flera olika frakturer och osteotomier medan de läker.

**ANVÄNDNINGSSINFORMATION:** Kirurgen måste välja den typ och storlek som bäst överensstämmer med patientens behov.

**INDIKATIONER:** Dessa fixeringsenheter kan indikeras för reparation av frakturer av och osteotomier för övre och undre extremiteter.

**KONTRAINDIKATIONER:** Aktiv eller latent infektion. Osteoporos, otillräcklig kvantitet eller kvaliteten av ben för fixering. Materialkänslighet. Om så misstänks ska tester utföras före implantation. Patienter som är ovilliga eller inkapabla att följa anvisningar efter operation. Denna enhet är inte avsedd för förankring eller fixering av bakre element (pedikel) av hals-, bröst- eller ländrygggraden.

**VARNINGAR:** För säker och effektiv användning av implantatet måste kirurgen vara bekant med implantatet, appliceringsmetoder, instrument och den rekommenderade kirurgiska tekniken för denna enhet. Denna enhet är inte avsedd för att klara av viktbelastning, tryckbelastning eller överdriven aktivitet. Brott eller skada på enheten kan inträffa när implantatet utsätts för belastning som härrör från fördöjd läkning, ingen läkning eller ofullständig läkning. Inkorrekt införsel av enheten vid implantation kan öka risken för förlust eller migrering. Patienten måste varnas, helst skriftligt, om användning, begränsningar och möjliga biverkningar av detta implantat inklusive möjligheten för att enheten kanske slutar fungera på grund av lös fixering och/eller lossning.

påfrestning, överdriven aktivitet, vikt- eller tryckbelastning. Detta gäller särskilt om implantatet utsätts för ökad belastning på grund av fördöjd läkning, ingen läkning eller ofullständig läkning. Patienten måste varnas om att implantatet och/eller behandlingen kan sluta att fungera på grund av att anvisningar efter operationen inte följs.

**FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER:** Ett implantat ska aldrig återanvändas. Tidigare påfrestningar kan ha skapat felaktigheter som kan leda till att enheten slutar att fungera. Instrumenten ska undersökas för siltage och skador före användning. Skydda implantaten mot repor och hack, eftersom sådana påfrestningar kan göra att de slutar att fungera.

**OGYNNSAMMA EFFEKTTER:** Brott på implantatet på grund av överdriven aktivitet, fortfarande tryck på enheten, ofullständig läkning eller överdriven kraft på implantatet vid införsel. Implantatnäring och/eller lossning. Materialkänslighet, histologisk eller allergisk reaktion på grund av implantation av ett främmande material. Smärta, obehag eller onormal känsel på grund av implantatet. Nervskada orsakad av operationstrauma. Bennekros eller bennedbrytning. Vävnadsnekros eller otillräcklig läkning.

**STERILITET:** Produkten levereras steril eller osteryl. En steril enhet har exponerats för minst 25.0 kGy gammastrålning. Omsterilisering av en steril enhet får endast utföras om den sterila originalförpackningen har öppnats av misstag. Sterilisering kan utföras med en av följande metoder.

### Steriliseringssätt

Steriliseringssätt	
Autoklavering med hjälp av gravitation	132° C (270° F) i 30 minuter

Förvakuumautoklavering	132° C (270° F) i 4 minuter
------------------------	-----------------------------

- Beakta skriftliga anvisningar från utrustningens tillverkare för den specifika sterilisering- och förvarningskonfigurationen som används och aktuella AORN- standarder och rekommenderad praxis.
- Följ aktuell AORN "Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings" och ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.
- Snabbsterilisering rekommenderas inte, men om sådan utförs ska den utföras i enlighet med kraven i ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.

**FÖRVARINGSANVISNINGAR:** Förvara kallt och torrt och håll borta från direkt solljus. Undersök produktförpackningen före användning för tecken på manipulation eller vattenkontamination. Använd äldsta satser först.

**VARNING:** Endast för yrkesanvändning.

**WARNING:** Federal amerikansk lag begränsar försäljningen av denna produkt. Får endast säljas av läkare eller sjukhus eller på läkares ordination.

# OSTEOCLAGE KABLO VE OSTEOCLAGE TEL SİSTEMLERİ

## CERRAHİN İLGİSİNE

**TANIM:** Acumed fiksasyon cihazları çeşitli kırıklar ve osteomilere iyileşmeleri sırasında fiksasyon sağlamak üzere tasarlanmıştır.

**KULLANMA TALİMATI:** Cerrah hastanın ihtiyaçlarını en iyi şekilde karşılayan tip ve büyüklükte implantı seçmelidir.

**ENDİKASYONLAR:** Bu fiksasyon cihazları Üst ve Alt Ekstremitelerin osteotomileri ve kırıklarının tamirinde kullanılabilir.

**KONTRENDİKASYONLAR:** Aktif veya latent enfeksiyon, Osteoporoz, fiksasyon için kemik miktarı veya kalitesinin yeterli olmaması. Materyale karşı hassasiyet. Şüphe durumunda implantasyondan önce testler yapılır. Postoperatif bakım talimatına uyum istemeyen ya da uyamayacak hastalar. Bu cihazın servikal, torasik veya lomber omurganın posterior elemanlarına (pediküler) tutturulması veya fiksasyon için kullanılması amaçlanmamıştır.

**UYARILAR:** Bu implantın güvenli ve etkin bir şekilde kullanılması için cerrah implant, uygulama yöntemleri, aletler ve bu cihaz için önerilen cerrahi teknique iyiye aşıma olmalıdır. Bu cihaz ağırlık taşıma, yük taşıma veya aşırı faaliyetin yaratacağı strese dayanacak şekilde tasarlanmamıştır. Implant gecikmiş birleşme, birleşmeme veya tam olmayan iyileşmeye ilişkili artmış yük ve maruz bırakılırsa cihazda kırılma veya hasar oluşabilir. Implantasyon sırasında cihazın yanlış insersiyonu gevşeme veya yer değiştirme ihtimalini artturabilir. Hasta, tercihen yazılı olarak, gevşek fiksasyon ve/veya gevşemi, stres, aşırı faaliyet veya ağırlık taşıma veya yük taşıma sonucunda ve özellikle gecikmiş birleşme, birleşmeme

ve tam olmayan iyileşme nedeniyle implant üzerine binen yük artarsa cihazın başarısız olması ihtimali dahil bu implantın kullanımını kısıtlamalar ve olabilecek advers etkiler konusunda uyarılmalıdır. Hasta postoperatif bakım talimatına uyulmamasının implant ve/veya tedavinin başarısız olmasına yol açabileceğini konusunda uyarılmalıdır.

**ÖNLEMLER:** Bir implant kesinlikle tekrar kullanılmamalıdır. Dana önceki stresler cihazın başarısız olmasına yol açabilecek kusurlar oluşturmuş olabilir. Aletler kullanımından önce ekstreme ve hasar açısından incelenmelidir. Başarısızlığı yol açabilecekten cizimle ve çentiklenme gibi stres artışı toplanmalarından implantı koruyunuz.

**ADVERS ETKİLER:** Aşırı faaliyet, cihaz üzerinde özenli süreli yük binmesi, tam olmayan iyileşme veya insersiyon sırasında implantta aşırı güç uygulanması nedeniyle implant fractürü. Implantın yer değiştirilmesi ve/veya gevşemesi. Yabancı bir maddenin implantasyonu, hedefenile metale karşı duyarlılık veya histolojik veya alerjik reaksiyon. Implant varlığının nedeniyle ağrı, rafatsızlık veya normal olmayan hisler. Cerrahi travma sonucu oluşan sınırlı hasarı. Kemik nekrozu veya kemik rezorpsiyonu. Doku nekrozu veya yetersiz iyileşme.

**STERİLİTE:** Bu ürün steril olarak veya olmadan satılanlar. Steril cihaz minimum 25.0 kGy gamma radyasyonuna maruz bırakılmıştır. Steril bir cihaz, sadece orijinal ambalajının yanlışlıkla açıldığı durumlarda tekrar sterilize edilmelidir. Sterilizasyon aşağıdaki yöntemlerden biri kullanılarak sağlanabilir.

### STERİLİZASYON YÖNTEMLERİ

Yerçekimi Disposman Ototkav	Tam Döngü Süresi: 30 dakika süreyle 132°C (270°F)
Pr-Vakum Otoklav	Tam Döngü Süresi: 4 dakika süreyle 132°C (270°F)

- Kullanpdığınız sterilizatör ve yük konfigürasyonu bakımından sterilizasyon ekipmanı üreticinizin yazılı talimatına bakınız.
- Güncel AORN "Perioperatif Uygulama Yerlerinde Sterilizasyon İçin Önerilen Uygulamalar" ve ANSI/AAMI ST79'a uygunuz: 2006 – Sağlık bakım tesislerinde buhar sterilizasyonu ve sterililik güvencesi için kapsamlı kılavuz.
- Flash sterilizasyon önerilmez ama kullanılıyorsa sadece ANSI/AAMI ST79 şartlarına uygun olarak yapılmalıdır: 2006 – Sağlık bakım tesislerinde buhar sterilizasyonu ve sterililik güvencesi için kapsamlı kılavuz.

**SAKLAMA TALİMATI:** Serin ve kuru bir yerde doğrudan güneş ışığına maruz bırakmadan saklayın. Kullanmadan önce ürün ambalajını bozulma ve suyla kontaminasyon açısından inceleyin. Önce eski partileri kullanın.

**DİKKAT:** Sadece Yetkili Kişi'lerce Kullanım İçin.

**DİKKAT:** ABD federal kanunlarına göre bu ürün sadece bir doktor veya hastane tarafından veya talimatıyla satılabilir.



## OSTEOCLAGE CABLE AND OSTEOCLAGE WIRE SYSTEMS

### FOR THE PERSONAL ATTENTION OF THE OPERATING SURGEON

**DESCRIPTION:** The Acumed fixation devices designed to provide fixation of various fractures and osteotomies while they heal.

**INFORMATION FOR USE:** The surgeon must select the type and size implant that best meets the patient's surgical needs.

**INDICATIONS:** These fixation devices may be indicated for the repair of fractures and osteotomies of the Upper and Lower Extremities.

**CONTRAINdications:** Active or latent infection. Osteoporosis, insufficient quantity or quality of bone/soft tissue. Material sensitivity. If suspected, tests are performed prior to implantation. Sepsis. Patients who are unwilling or incapable of following postoperative care instructions. This device is not intended for screw attachment or fixation to the posterior elements (pedicles) of the cervical, thoracic, or lumbar spine.

**WARNINGS:** For safe effective use of this implant, the surgeon must be thoroughly familiar with the implant, the methods of application, instruments, and the recommended surgical technique for this device. The device is not designed to withstand the stress of weight bearing, load bearing, or excessive activity. Device breakage or damage can occur when the implant is subjected to increased loading associated with delayed union, nonunion, or incomplete healing. Improper insertion of the device during implantation can increase the possibility of loosening or migration. The patient must be cautioned, preferably in writing, about the use, limitations, and possible adverse effects of this implant.

including the possibility the device failing as a result of loose fixation and/or loosening, stress, excessive activity, or weight bearing or load bearing, particularly if the implant experiences increased loads due to delayed union, nonunion, or incomplete healing. The patient must be warned that failure to follow postoperative care instructions can cause the implant and/or treatment to fail.

**PRECAUTIONS:** An implant shall never be reused. Previous stresses may have created imperfections, which can lead to a device failure. Instruments shall be inspected for wear or damage prior to usage. Protect implants against scratching and nicking, as such stress concentrations can lead to failure.

**ADVERSE EFFECTS:** Fracture of the implant due to excessive activity, prolonged loading upon the device, incomplete healing, or excessive force exerted on the implant during insertion. Implant migration and/or loosening. Metal sensitivity or histological or allergic reaction resulting from implantation of a foreign material. Pain, discomfort, or abnormal sensations due to the presence of an implant. Nerve damage resulting from the surgical trauma. Necrosis of bone or bony resorption. Necrosis of the tissue or inadequate healing.

**STERILITY:** The product is provided sterile and non-sterile. Sterile device was exposed to a minimum dose of 25.0-kGy gamma radiation. Resterilization of a sterile device may only be performed if the original sterile package has been opened in error. Sterilization may be performed using one of the following methods.

#### Sterilization Methods

Gravity displacement autoclave	270° F (132° C) for 30 minutes
Pre-vacuum autoclave	270° F (132° C) for 4 minutes

Please consider your equipment manufacturer's written instructions for the specific sterilizer and load configuration being used and current AORN standards and recommended practices.

- Follow current AORN "Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings" and ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.
- Flash sterilization is not recommended, but if used, should only be performed according to requirements of ANSI/AAMI ST79: 2006 – Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.

**STORAGE INSTRUCTIONS:** Store in a cool dry place and keep away from direct sunlight. Prior to use, inspect product package for signs of tampering, or water contamination. Use oldest lots first.

**CAUTION:** Federal Law (USA) restricts this product sale by or on the order of a physician or hospital.