



BONE PLATE SYSTEMS

OBSOLETE
Visit www.acumed.net for the latest version.

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

PKG1-50-C
Effective 11/2009



0473



* P K G I - 5 Q - C *

KNOGLEPLADESYSTEMER

UDELUKKENDE TIL BRUG FOR DEN OPERERENDE KIRURG

BESKRIVELSE: Acumed's kongruente knoglepladesystem, Acumed's knoglepladesystem til de nedre ekstremiteter, Polaris® proksimale humeralpladesystem og skruer og tilbehør er beregnet til fiksering af frakture, fusioner eller osteotomier.

BRUGSVEJLEDNING: Fysiologiske mål begrænser implantatprodukets størrelse. Kirurgen skal vælge den type og størrelse, som bedst passer til patientens behov for at opnå nøjagtig tilpasning og korrekt fastgørelse med tilstrækkelig understøttelse.

INDIKATIONER: Acumed's kongruente knoglepladesystem inkluderer plader, skruer og tilbehør, der er specielt designet til clavicula, humerus, radius, ulna, metakarpal, metatarsal, malleolus, tibia, fibula og scapula. Acumeds Knoglepladesystem til de nedre ekstremiteter inkluderer plader, skruer og tilbehør som er designet til at give fiksering ved frakture, fusioner, og osteotomier for knoglerne phalanges, metatarsus, tarsalis, fibula og tibia. Acumed Polaris® proksimalt, humeralläpladesystem omfatter plader og skruer der er beregnet til humerus. Acumed's kongruente scapulaknoglepladesystem giver fiksation ved frakture, fusioner og osteotomier på scapula.

KONTRAINDIKATIONER: Kontraindikationer for systemets anvendelse udgør aktiv eller latent infektion, sepsis, osteoporose, utilstrækkelig knogle-/vævskapacitet eller -kvalitet og materialeoverførsomhed. Hvis der er mistanke om overførsomhed, skal der foretages tests for implantation. Patienter som er uwillige til eller ikke i stand til at følge plejeinstrukser efter operation udgør en kontraindikation for anvendelse af disse anordninger. Disse instrumenter er ikke beregnet til skrufastgørelse eller fiksering på posterioreldene (stilkene) på den cervikale, thorakale eller lumbale spina.

ADVARSLER: For at garantere sikker og effektiv anvendelse af Acumed's instrumenter, skal kirurgen være fuldt fortrolig med instrumentets applikationsmetoden, og de anbefalede kirurgiske teknikker. Instrumentet er ikke konstrueret til at kunne modstå kropsvægtbelastning, belastning ved løft, eller overdreven fysisk aktivitet. Produktbrækage eller skade kan opstå, når implantatet udsættes for øget belastning i forbindelse med forsikret sammenvoksning, ingen

sammenvoksning, eller utilstrækkelig helsing. Forkert indsætning af anordningen under implantation kan øge risikoen for løsrivelse og migrering. Patienten skal være advaret, helst på skrift, om indikeret anvendelse, begrænsninger og mulige negative følgevirkninger forårsaget af dette implantat. Disse advarsler skal inkludere information om muligheden for, at produktet svigter som et resultat af løs fiksering og/eller det rører sig løs fra belastning, overdreven aktivitet, vægt eller belastning, særligt hvis implantatet udsættes for øget belastning pga. forsikret sammenvoksning, ingen sammenvoksning eller utilstrækkelig helsing, inklusive evt. skader på nerver eller blodtrævæg, enten i forbindelse med kirurgisk trauma eller tilstedsvarrelse af implantatet. Patienten skal advares om at behandlingen kan mislykkes, hvis vedkommende ikke følger plejeinstrukser efter operationen.

SIKKERHEDSFORANSTALTNINGER: Et implantat må aldrig genbruges. Tidligere belastning kan have frembragt skadeligheder, som kan føre til at implantatet svigter. Instrumenter skal undersøges for slidtage og skader før de tages i brug. Beskyt implantatet fra nød- og revnedannelser, da sådanne belastningspunkter kan føre til produktfejl.

KOMPLIKATIONER: Mulige negative følgevirkninger nemtatter smerten, ubehag eller unormale sansindtryk samt nerve- eller vævsskader pga. implantates tilstedsvarrelse eller kirurgiske traume. Brud på implantatet pga. overdreven aktivitet, langvarig belastning af produktet, utilstændig helsing eller overdrevet tryk på/for implantatet under insertion. Implantatvandring og/eller -løsrivelse kan forekomme. Metaloverførsomhed eller histologisk/allergisk reaktion som følge af implantation af et fremmedtige kan forekomme. Beskadigelse på nerve eller blodtrævæg, knoglenekrose eller -resorption, vævsnekrose eller utilstrækkelig helsing kan opstå ved et implantats tilstedsvarrelse eller på grund af kirurgisk trauma.

STERILITET: Produktet leveres steril og ikke-steril. Sterile produkter har været utsat for en minimumsdosis på 25.0 kGy gammastrålning. Gensterilisering af en sterili 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

Autoklave med vægtfyldeforskydning

Fuld cyklustid: 132° C (270° F) i 60 minutter
Tørretid: 125 minutter

Præ-vakuüm-autoklave

Fuld cyklustid: 132° C (270° F) i 25 minutter
Tørretid: 70 minutter

- Læs udtrykts fabrikants brugsvejledning til det anvendte steriliseringsapparat samt konfigurationsvejledning.
- Folg 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.

OPBEVARING: Opbevares et koldt sted og ikke i direkte sollys. Undersø produktpakken for brug før at se om der har været pillet ved den, eller den er kontamineret med vand. 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.

KNOCHENPLATTENSYSTEME

FÜR DEN VERANTWORTLICHEN CHIRURGEN

BESCHREIBUNG: Das Acumed Kongruente Knochenplattensystem, Acumed Knochenplatten-System für die unteren Extremitäten, Polarus® Proximale Humerusplatten-System, Scapula Kongruente Knochenplattensystem für Knochenplatten, Schrauben und Zubehör wurden entwickelt, um Frakturen, Fusionen oder Osteotomien zu fixieren.

GEBRAUCHSINFORMATIONEN: Physiologische Dimensionen schränken die Maße von Implantatgeräten ein. Der Chirurg muss den Typ und die Größe wählen, die den Bedürfnissen des Patienten im Hinblick auf exakte Adaptation und festen Sitz mit angemessenem Halt entsprechen.

INDIKATIONEN: Das Acumed Kongruente Knochenplatten-System besteht aus Platten, Schrauben und Zubehör, die speziell für Clavicula, Humerus, Radius, Ulna, Metakarpal- und Metatarsalgelenke, Malleolus, Tibia, Fibula und Scapula entwickelt wurden. Das Acumed Knochenplatten-System für die unteren Extremitäten umfasst Platten, Schrauben und Zubehörteile, die konzipiert sind, um bei Frakturen, Fusionen oder Osteotomien Fixierung für die Zehenglieder, Metatarsalgelenke, Tarsalgelenke Fibula und Tibiaknochen zu liefern. Das Acumed Polarus® proximale Humerusplatten-System umfasst für den Humerus entwickelte Platten, Schrauben und Zubehörteile. Das Acumed Scapula Kongruente Knochenplatten-System bietet Fixierung bei Frakturen, Fusionen und Osteotomien für die Scapula.

KONTRAINDIKATIONEN: Kontraindikationen für das System sind aktive oder latente Infektionen, Sepsis, Osteoporose, unzureichende Quantität oder Qualität des Knochens/Gewebes und Materialempfindlichkeit. Bei Empfindlichkeitsverdacht müssen vor der Implantation entsprechende Tests durchgeführt werden. Patienten, die zur Befolgerung der postoperativen Pflegemaßnahmen nicht bereit oder nicht in der Lage sind, sind für diese Geräte kontraindiziert. Diese Geräte sind 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 des Implants gilt, dass der Chirurg mit dem Implantat selbst, den entsprechenden Arbeitsmethoden, den Instrumenten und der in Verbindung damit empfohlenen chirurgischen Technik gründlich vertraut sein muss. Das Gerät ist nicht dafür entwickelt, Gewichtsbelastung,

Traglast oder übermäßige Aktivitäten auszuhalten. Bruch oder andere Beschädigungen des Geräts können auftreten, wenn das Implantat einer erhöhten Last im Zusammenhang mit verzögter Heilung, fehlender oder unzureichender Heilung ausgesetzt ist. Ein nicht korrekt durchgeführtes Einsetzen des Geräts während der Implantation kann die Wahrscheinlichkeit einer Lockerung oder Migration erhöhen. Der Patient muss, vorzugsweise schriftlich, über den Einsatz, die Einschränkungen und möglichen Komplikationen dieses Implants informiert werden. Diese Warnhinweise schließen die Möglichkeit des Versagens der Therapie bzw. einer Fehlfunktion dieses Geräts aufgrund unzureichender Fixierung und/oder Lockerung, Belastung, übermäßiger Aktivität oder Gewichtsbelastung oder Traglast ein, besonders, wenn das Implantat aufgrund verzögter, fehlender oder unzureichender Heilung erhöhte Belastungen ausgesetzt ist wie u.a. einem potenziellen Nerven- oder Gewebeschaden in Zusammenhang mit entweder chirurgischen Trauma oder dem Vorhandensein des Implantats. Der Patient muss davor 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 Scharten. Solche Belastungskonzentrationen können zu einer Fehlfunktion führen.

KOMPLIKATIONEN: Mögliche Komplikationen sind Schmerz, Unbehagen oder anomale Empfindungen und Nerven- oder Gewebebeschäden aufgrund des Vorhandenseins des Implantats oder eines chirurgischen Traumas. 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 Implants können eintreten. Metallempfindlichkeit oder histologische oder allergische Reaktion aufgrund der Implantation eines Fremdmaterials können auftreten. Nerven- oder Gewebebeschäden, Knochennekrose oder Knochenerosion, Gewebenekrose oder unzureichende Heilung können aufgrund es Vorhandenseins des Implantats oder eines chirurgischen Traumas auftreten.

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

Sterilisierungsmethoden

Autoklav mit Gravitationsverfahren	Volle Zyklusdauer: 60 Minuten lang bei 132° C (270° F) Trocknungsduer: 125 Minuten
Prävakuum Autoklav	Volle Zyklusdauer: 25 Minuten lang bei 132° C (270° F) Trocknungsduer: 70 Minuten

- Bitte beachten Sie die schriftlichen Anweisungen des Herstellers der Sterilisierungsausrüstung für das betreffende Sterilisationsgerät und die verwendete Ladekonfiguration.
- 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 Sonneneinstrahlung schützen. Vor dem Einsatz muss die Produktverpackung auf Anzeichen von Beschädigung oder Wasserverunreinigung hin geprüft werden. Verwenden Sie die ältesten zuerst.

VORSICHT: Nur für professionellen Einsatz.

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

ΣΥΣΤΗΜΑΤΑ ΠΛΑΚΩΝ ΟΣΤΩΝ

ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΣΩΠΙΚΗ ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ ΤΟΥ ΧΕΙΡΟΥΡΓΟΥ ΠΟΥ ΕΚΤΕΛΕΙ ΤΗΝ ΕΠΕΜΒΑΣΗ

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ: Το σύστημα ομιλούν πλακών οστών Acumed, το σύστημα πλακών οστών κάτω άκρων Acumed, το Polaris® ασφαλίζουμε σύστημα πλακών εγγύς βραχίονιου οστού, το σύστημα ομιλούν πλακών οστών ωμοπλάτης, οι βίδες και τα παρελκόμενα, έχουν σχεδιαστεί για την καθήλωση καταγμάτων, συντήξεων ή οστεοτομιών.

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ: Οι φυιολογικές διαστάσεις περιορίζουν τα μεγέθη των συσκευών εμφυτεύματος. Ο χειρουργός πρέπει να επλέξει τον τύπο και το μέγεθος που ανταποκρίνεται κατά το καλύτερο δυνατόν στις αποτάξεις του ασθενούς για στενή προσαρμογή και σταθερή εφαρμογή με επαρκή υποστήριξη.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ: Το σύστημα ομιλούν πλακών οστών περιλαμβάνει πλάκες, βίδες και παρελκόμενα που έχουν σχεδιαστεί για την κλείδα, το βραχίονιο, την κερκίδα, την ωλένη, το μετακάρπιο, το μετατάρσιο, τη σφύρα, το κνημιαίο, περόνη και την ωμοπλάτη. Το σύστημα πλακών οστών κάτω άκρων Acumed περιλαμβάνει πλάκες, βίδες και παρελκόμενα που έχουν σχεδιαστεί για την παροχή καθήλωσης κατά τη διάρκεια καταγμάτων, συντήξεων και οστεοτομιών για τις φάλαγγες, τα μετατάρσια, τους παρασός, την περόνη και το κνημιαίο οστό. Το Acumed Polaris® ασφαλίζουμε σύστημα εγγύς βραχίονιου οστών περιλαμβάνει πλάκες, βίδες και παρελκόμενα που έχουν σχεδιαστεί για το βραχίονιο οστό. Το σύστημα ομιλούν πλακών των οστών της ωμοπλάτης Acumed πρέπει να καθήλωση κατά τη διάρκεια καταγμάτων, συντήξεις, και οστεοτομιές για την ωμοπλάτη.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ: Οι αντενδείξεις για το σύστημα είναι η ενεργή ή λανθάνουσα λοικωξη, η σηψαμία, η οστεοπόρωση, η ανεπαρκής ποσότητα ή ποιότητα οστού / μαλακών μορίων, και η ευαισθησία σε υλικά. Εάν υπάρχει υποψία ευαισθησίας, εκτελέστε εξετάσεις πριν από την εμφυτεύση. Ασθενείς που δεν είναι πρόθυμοι ή ικανοί να ακολουθήσουν οδηγίες μετεγχειρητικής φροντίδας αντενδείκνυνται για αυτές τις συσκευές. Αυτές οι συρκες δεν προορίζονται για προσάρτηση ή καθήλωση με βίδες στα οπίσθια στοιχεία (αυξένεις του σπονδυλικού τόξου) της αυξεντικής θωρακικής μοίρας της πλονυμικής στηλής.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ: Για ασφαλή και αποτελεσματική χρήση του εμφυτεύματος αυτού, ο χειρουργός πρέπει να είναι σχολαστικά ξοικειωμένος με το εμφυτεύμα,

τις μεθόδους εφαρμογής, τα εργαλεία και τη συνιστώμενη χειρουργική τεχνική για τη συσκευή. Η συσκευή δεν έχει σχεδιαστεί για να αντέξει την τάση λόγω φόρτισης βάρους, φόρτισης φορτίου ή υπερβολικής δραστηριότητας. Είναι δυνατόν να συμβεί θραύση ή ζημιά τη συσκευής όταν το εμφυτεύμα υποβληθεί σε αυξημένη φόρτιση, η οποία σχετίζεται με καθυστερημένη ένωση, μη ένωση ή ατελή επονόμωση. Η εσφαλμένη εισαγωγή της συσκευής κατά τη διάρκεια της εμφυτεύσης είναι δυνατόν να αυξήσει την πιθανότητα χαλάρωσης ή μετανάστευσης. Πρέπει να εργαστάται η προσοχή του ασθενούς, κατά προτίμην γραπτώς, σχετικά με τη χρήση, τους περιορισμούς και τις πιθανές ανεπιθύμητες επεργενίσεις αυτού του εμφυτεύματος. Η σημεία προσοχής συμπεριλαμβάνουν την πιθανότητα αποτυχίας της συσκευής ή της θεραπείας ως αποτέλεσμα χαλάρωσης ή καθήλωσης τάσης υπερβολικής δραστηριότητας, φόρτισης βάρους ή φορτίου, ίδιατερα εάν το εμφυτεύμα παρουσιάζεται αυξένεια φόρτου λόγω καθυστερημένης ένωσης, μη ένωσης ή ατελής επονόμωσης, αυξημένης σημείωσης της πιθανότητας βλάβης σε νέαρα ή μαλακά μόρια, ή σχέση είτε μεγαρυγού τραύμα είτε με την παρουσία του εμφυτεύματος. Ο ασθενής πρέπει να προειδοποιείται ότι η μη τήρηση των οδηγιών μετεγχειρητικής φροντίδας είναι δυνατόν να προκληθεί την αποτυχία του εμφυτεύματος ή/και της θεραπείας.

ΠΡΟΤΥΛΑΣΕΙΣ: Τα εμφυτεύματα δεν πρέπει ποτέ να επαναχρησιμοποιούνται. Προτύμωνες τάσεις ενδεικτείνονται να έχουν δημιουργηθεί απειλές, οι οποίες είναι δυνατό να δημιουργήσουν σε αποτομή τη συσκευή. Τα εργαλεία πρέπει να επιθεωρώνονται για τυχόν φθορά ή ζημιά πριν στη χρήση. Προτυπωτεύεται το μετανάστευση από έκδρεψης και εγκοπές, επειδή τέτοιοι είδους συγκεντρωτικοί τάροι είναι δυνατό να δημιουργήσουν σε αποτομή.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ: Η συνάντηση ανεπιθυμητής ενέργειες είναι ο πόνος, η δυσφορία ή δυσαισθησίες και βίαιη σύεύρα ή σε μαλακά μόρια λόγω της παρουσίας του εμφυτεύματος ή λόγω του γειρουργικού τραύματος. Θραύση του εμφυτεύματος μπορεί να συμβεί λόγω υπερβολικής δραστηριότητας, παραταμένης φόρτισης που ασκείται στη συσκευή, απειλές επούλωσης ή άσκησης υπερβολικής δύναμης στο εμφυτεύματος κατά τη διάρκεια της εισαγωγής. Μπορεί να συμβεί μετανάστευση ή/και χαλάρωση της εμφυτεύματος. Μπορεί να συμβεί ευαισθησία σε μέταλλα ή ιστολογική ή αλληλιγνή μηδιδραση που προκύπτει από την εμφυτεύση ένουν υλικού. Μπορεί να προκληθεί βλάβη σε νέαρα ή μαλακά μόρια, νέκρωση ή απαρρόφηση οστού, νέκρωση του ιστού ή ανεπαρκής επούλωση λόγω της παρουσίας του εμφυτεύματος ή λόγω του γειρουργικού τραύματος.

ΣΤΕΙΡΟΤΗΤΑ: Το προϊόν αυτό παρέχεται αποστειρωμένο και μη στείρο. Η αποστειρωμένη συσκευή εκτεθήκε σε ελάχιστη δόση ακτινοβολίας γύμνα 25.0-kGy. Η επαναποστειρώση μιας αποστειρωμένης συσκευής μπορεί να εκτελεστεί εάν η αρχική αποστειρωμένη συσκευασία έχει ανοιχθεί κατά λάθος. Αποστέρωση μπορεί να εκτελεστεί με χρήση μίας από τις ακολούθες μεθόδους.

Μέθοδοι αποστέρωσης

Αποστροφή με αυτόκαυστο με μεταταποιητή βαρύτητας	Χρόνος ενός πλήρους κύκλου: 270° F (132° C) για 60 λεπτά
Αυτόκαυστο με προκατεργασία κενού	Χρόνος ενός πλήρους κύκλου: 270° F (132° C) για 25 λεπτά

- Λάβετε υπόψη τις γραπτές οδηγίες του κατασκευατή του εξοπλισμού σας για τον ειδικό αποστειρωτή και τις οδηγίες για τη διαμόρφωση φορτίου.
- Ακολουθήστε τις συντάξεις που υπάρχουν στο τρέχον έγγραφο "Συνιστώμενες πρακτικές για την αποστέρωση σε περιβάλλον διεγερητικής πρακτικής" της AORN και στο πρότυπο ANSI/AAMI ST79: 2006 – Εκτενής οδηγός για αποστέρωση με ατμό και διασφάλιση στερότητάς σε εγκαταστάσεις φροντίδας γηγες.
- Η χρήση υπερτελείας αποστέρωσης δε συνιστάται, αλλά εάν χρησιμοποιηθεί, πρέπει να εκτελείται μόνο σύμφωνα με τις απαιτήσεις του ANSI/AAMI ST79: 2006 – Εκτενής οδηγός για αποστέρωση με ατμό και διασφάλιση στερότητάς σε εγκαταστάσεις φροντίδας γηγες.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ: Φυλάσσετε σε δροσερό και ξηρό χώρο και διατηρείτε μακριά από το άμεσο ηλιακό φως. Πριν από τη χρήση, επιθεωρήστε τη συσκευασία του προϊόντος για τυχόν ενδείξεις παραβίασης ή μόλυνσης από νερό. Χρησιμοποιείτε τις πλακιώτερες παρτίδες πρώτωτα.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Για την επαγγελματική χρήση μόνο

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

BONE PLATE SYSTEMS

FOR THE PERSONAL ATTENTION OF THE OPERATING SURGEON

DESCRIPTION: The Acumed Congruent Bone Plate System, Acumed Lower Extremity Bone Plate System, Polarus® Locking Proximal Humeral Plate System, Scapula Congruent Bone Plate System of bone plates, screws and accessories are designed to provide fixation for fractures, fusions or osteotomies.

INFORMATION FOR USE: Physiological dimensions limit the sizes of implant appliances. The surgeon must select the type and size that best meets the patient's requirements for close adaptation and firm seating with adequate support.

INDICATIONS: The Acumed Congruent Bone Plate System includes plates, screws and accessories designed for clavicle, humerus, radius, ulna, metacarpal, metatarsal, malleolus, tibia, fibula, and scapula. The Acumed Lower Extremity Bone Plate System includes plates, screws and accessories designed to provide fixation during fractures, fusions, and osteotomies for the phalanges, metatarsals, tarsals fibula, and tibia bones. The Acumed Polarus® Locking Proximal Humeral System includes plates, screws and accessories designed the Humerus. The Acumed Scapula Congruent Bone Plate System provides fixation during fractures, fusions, and osteotomies for the scapula.

CONTRAINDICATIONS: Contraindications for the system are active or latent infection; sepsis; osteoporosis, insufficient quantity or quality of bone/soft tissue; and material sensitivity. If sensitivity is suspected, tests are performed prior to implantation. Patients who are unwilling or incapable of following postoperative care instructions are contraindicated for these devices. These devices are 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 the implant, the surgeon must be thoroughly familiar with the implant, the methods of application, instruments, and the recommended surgical technique for the 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. These cautions include the possibility of the device or treatment 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, and the possibly of nerve or soft tissue damage related to either surgical trauma or the presence of the implant. 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: Possible adverse effects are pain, discomfort, or abnormal sensations and nerve or soft tissue damage due to the presence of an implant or due to surgical trauma. Fracture of the implant may occur 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 may occur. Metal sensitivity or histological or allergic reaction resulting from implantation of a foreign material may occur. Nerve or soft tissue damage, necrosis of bone or bone resorption, necrosis of the tissue or inadequate healing may result from the presence of an implant or due to surgical trauma.

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	Full Cycle Time: 270° F (132° C) for 60 minutes Dry Time: 125 minutes
Pre-Vacuum Autoclave	Full Cycle Time: 270° F (132° C) for 25 minutes Dry Time: 70 minutes

- Consult your equipment manufacturer's written instructions for specific sterilizer and load configuration instructions.
- 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 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 PLACA ÓSEA

PARA LA ATENCIÓN PERSONAL DEL CIRUJANO PRACTICANTE

DESCRIPCIÓN: El Sistema de placa ósea congruente Acumed, el Sistema de placa ósea para las extremidades inferiores Acumed, el Sistema de placa de bloqueo del húmero proximal Polaris® y el Sistema de placa ósea congruente para omóplato de placas óseas, tornillos y accesorios están diseñados para proporcionar fijación en caso de fractura, fusiones u osteotomías.

INFORMACIÓN DE USO: Las medidas fisiológicas limitan el tamaño de los dispositivos de implante. El cirujano debe seleccionar el tipo y tamaño que mejor se adapten a las necesidades del paciente para lograr la mejor adaptación, así como un asentamiento firme y un apoyo adecuado.

INDICACIONES: El sistema de placa ósea congruente Acumed incluye placas, tornillos y accesorios diseñados para: clavícula, húmero, radio, cíbito, metacarpo, metatarso, maléolo, tibia, peroné y omóplato. El Sistema de placas óseas para extremidades inferiores Acumed incluye placas, tornillos y accesorios diseñados para proporcionar fijación durante fracturas, fusiones y osteotomías de las falanges, metatarsos, tarsos y peroné. El sistema Acumed Polaris® para bloqueo del húmero proximal incluye placas, tornillos y accesorios diseñadas para el húmero. El Sistema de placa ósea congruente para omóplato de Acumed proporciona fijación durante fracturas, fusiones y osteotomías del omóplato.

CONTRAINDICACIONES: Entre las contraindicaciones del sistema se incluyen infección activa o latente; septicemia; osteoporosis, cantidad o calidad insuficiente del tejido óseo/blando; y sensibilidad al material. En caso de sospechas de sensibilidad, deben realizarse pruebas antes del implante. Estos dispositivos están contraindicados en pacientes no dispuestos o incapaces de seguir las instrucciones del tratamiento postoperatorio. Estos dispositivos no están diseñados 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 implante. 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 no unión o una consolidación incompleta. La inserción inadecuada del dispositivo durante el implante puede aumentar la posibilidad de luxitud o migración. Debe advertirse al paciente, preferiblemente por escrito, acerca del uso, las limitaciones y los posibles efectos adversos de este implante. Entre estas precauciones se incluye la posibilidad de fallo del mismo como resultado de laxitud de la fijación y/o aflojo, esfuerzo, actividad excesiva, soporte del peso o cargas, particularmente si el implante experimenta cargas mayores debidas a una unión tardía, la no unión o una consolidación incompleta, y la posibilidad de lesiones en el nervio o en el tejido blando relacionadas con un traumatismo quirúrgico o la presencia del implante. Debe advertirse al paciente de que, en caso de no obedecer las instrucciones del tratamiento postoperatorio, pueden fallar el implante y/o 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: Entre los posibles efectos adversos se incluyen dolor, incomodidad o sensaciones anormales, y daños en los nervios o en el tejido blando debido a la presencia de un implante o a un traumatismo quirúrgico. Puede producirse una 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. También puede producirse migración y/o laxitud del implante. Puede producirse sensibilidad al metal o reacción histológica o alérgica debida al implante de un material extraño. Se pueden producir lesiones en el nervio o en el tejido blando, necrosis ósea o resorción ósea, necrosis tisular o consolidación inadecuada como resultado de la presencia de un implante o del trauma quirúrgico.

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 reesterilizar 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	Tiempo total del ciclo: 270° F (132° C) durante 60 minutos Periodo de secado: 125 minutos
Autoclave de prevación	Tiempo total del ciclo: 270° F (132° C) durante 25 minutos Periodo de secado: 70 minutos

- Consulte las instrucciones en papel del fabricante de los equipos que utilice para obtener más instrucciones acerca del esterilizador específico y la configuración de carga.
- 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.
- 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.

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 acusada. Utilizar en primer lugar el más antiguo.

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.

LUULEVYJÄRJESTELMÄT

HENKILÖKOHTAISESTI TIEDOKSI LEIKKAVALLE KIRURGILLE

KUVAUS: Luulevyt, ruuvit ja lisävälineistöt sisältävät yhtenäinen Acumed-luulevyjärjestelmä, alaraajojen Acumed-luulevyjärjestelmä, proksimaalinen olkavarrenluun luulevjen Polaris®-kiinnitysjärjestelmä ja yhtenäinen lapalun luulevyjärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi fiksatiotoon murttumissa, fuusioissa ja osteotomiassa.

KÄYTÖTIEDOT: Fisiologiset mitat rajoittavat implanttilaitteiden kokoa. Kirurgin on valittava laitteita tyyppi ja koko, jotka parhaiten soveltuват hoidettavan potilaan kehoon, asettuvat paikalleen turvallisesti ja antavat riittävää tukea.

KÄYTÖTÄIHEET: Yhtenäinen Acumed-luulevyjärjestelmä sisältää luulevyt, ruuvit ja lisävälineistöt, jotka on suunniteltu erityisesti solisuulle, olkaluulle, värtilänsuulle, kynnärluulle, kämmentiluulle, kehäsiluulle, säärialuulle, pohjeluulle ja lapaluulle. Alarajojen Acumed-luulevyjärjestelmää, johon kuuluvat luulevyt, ruuvit ja lisävälineistöt, käytetään fiksatiotoon somri-, varvas-, jalkapöytä-, nilkka-, pojhe- ja säärialuiden murttumissa, fuusioissa ja luuleikkauksissa. Proksimaaliseen olkavarrenluun Acumed Polaris®-kiinnitysjärjestelmään kuuluvat olkavarren luuhun tarkoitettu luiden kiinnityslevyt, ruuvit ja lisävälineistöt. Yhtenäistä Acumed-lapaluun luulevyjärjestelmää käytetään fiksatiotoon lapalun murttumissa, fuusioissa ja osteotomiassa.

VASTA-AIHEET: Järjestelmän vasta-aiheita ovat aktiivinen ja piilevä infektiot, sepsis, osteoporosi, riittämätön tai huonolaatuinen iluu-/pehmytkudos ja aineherkkys. Jos aineherkkyyttä epäillään, ennen implantin asettamista suoritetaan kokeet. Potilaat, jotka ovat haluttomia tai kykenemättömiä noudattamaan leikkauksenjälkeisiä hoito-ohjeita. Näitä laitteita ei ole tarkoitettu ruuviliittäntää tai fiksatiotoon kaula-, rinta- tai lannerangan posteriorisii osiin (pedikeleihin).

VAROITUKSIA: Implantin tehokkaan ja turvallisen käytön varmistamiseksi, on kirurgilla oltava perusteellinen tietämys implantista, sen käytömenetelmissä, instrumenteista ja laiteen kanssa käytettävästä, suosittelusta leikkauksen tekniikasta. Laitetta ei ole suunniteltu kestämään painon, kuormitusta tai liikunnan aiheuttamaa rasitusta. Laite voi särkyä tai vaurioitua, kun implanttiin kohdistuu lisääntynyt kuormitus, joka liittyy luutumisen viivästyimeen,

luutumattomuuteen tai epätäydelliseen paranemiseen. Jos laite asetetaan huonosti implanttoin piirissä, mahdollisuus implantin irtoamiseen tai siirtymiseen saattaa lisääntyä. Potilaalle on ilmoitettava, mielellämmäkin kirjallisesti, tämän implantin käytöön liittyviä asioista, rajoituksista ja mahdollisista haittavaikutuksista. Potilaasta on varoittettava esim. laitteen mahdollisesta vaurioitumisesta tai hoidon mahdollisesta epäonnistumisesta kiinnityksen löystymisen ja/tai irtoamisen, rasitukseen, liialliselle liikunnan tai painon tai kuormitukseen takia – erityisesti jos implanttiin kohdistuu lisääntynyt kuormitus sillon, kun luutuminen viivästy, luutuminen ei tapahdu tai paranen ennen epätäydellistä – sekä leikkauksiauhan tai implantin aiheuttamista hermo- tai pehmytkudosvaruistoja. Potilaasta on varoittettava siitä, että leikkauksenjälkeisten hoito-ohjeiden laimenvointi saattaa aiheuttaa implantin ja/tai hoidon epäonnistumisen.

VAROITIMET: Implanttia ei saa koskaan käyttää uudelleen. Aikaisemmat rasitukset ovat saattaneet vahingoittaa laitetta, joka voi johtaa sen pettämiseen. Ennen käytööä on tarkastettava, etteivät instrumentit ole kuluneet tai vaurioituneet. Suojaa instrumentit naarmuuntumiselta ja komplintumiselta, koska tallaiset rasitukset voivat aiheuttaa laitteen vaurioitumisen.

HAITTAVAIKUTUKSET: Mahdolliset haittavaikutukset ovat implantista tai leikkauksraumasta aiheutuvat kipu, epämukavuus tai epänormaali tuntemukset sekä hermo- tai pehmytkudosvaruriot. Implantti saattaa murtua liiallisesta liikumasta, laitteeseen kohdistuneesta pitkäaikaisesta kuormituksesta, epätäydellisestä paranemisesta tai liiallisesta implanttiin kohdistetusta voimasta asennuksen aikana. Implantti saattaa siirtyä ja/tai irrota. Vieraan aineen implantointi saattaa aiheuttaa metallihiherkkyyttä tai histologisen tai allergisen reaktion. Implantti tai leikkauksrauma voi aiheuttaa hermo- tai pehmytkudosvaruiron, luun kuolion tai luun imetyymistä, kudoksen kuolion tai riittämättömän paranemisen.

STERILISATIIVI: Tuote toimitetaan sterilinä ja epästerilinä. Steriloituun laitteeseen on käytetty gammasektiivä minimiannos, 25,0 kGy. Tuotteet saa steriloida uudelleen vain, jos alkuperäinen sterili pakaus on avattu vahingossa. Steriloito voidaan tehdä jollakin seuraavista menetelmistä:

Sterilointimenetelmät

Painovoima-autoklaavi	Koko käyttöjakson aika: 132° C (270° F), 60 minuuttia Kuivausaika: 125 minuuttia
Esihyjiöautoklaavi	Koko käyttöjakson aika: 132° C (270° F), 25 minuuttia Kuivausaika: 70 minuuttia

- Lue steriloitilaitetta ja kuormitusmääriksä koskevat laitevalmistajan kirjalliset ohjeet.
- Noudata AORN:n perioperatiivisia käytäntöjä koskevia sterilointisuosituksia ("Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings") ja ANSI/AAMI ST79-vaatimukseja: 2006 – Komprehensiivinen opas höyrysteliointiin ja SAL-arvoihin terveydenhuollon laitoksissa.
- Pikasteroliointia ei suositella, mutta jos sitä käytetään se on suoritettava noudattamalla ANSI/AAMI ST79-vaatimukseja: 2006 – Komprehensiivinen opas höyrysteriliointiin ja SAL-arvoihin terveydenhuollon laitoksissa.

SÄILYTYSOHJEET: Säilytä viileässä, kuivassa paikassa ja suojaa suoralta auringonvalolta. Tarkasta ennen käytööä, onko tuoteen pakaus ehdjä tai onko siinä veden aiheuttamaa kontaminaatiota. Käytä ensimmäisenä vanhin tuote.

VAROITUS: Vain ammattikäytöön.

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

SYSTÈMES DE PLAQUE OSSEUSE

À L'ATTENTION PERSONNELLE DU CHIRURGIEN

DESCRIPTION: Le système de plaque osseuse congruente Acumed, le système de plaque osseuse des membres inférieurs Acumed, le système de plaque humérale proximale de blocage Polaris® et le système de plaque osseuse congruente de scapula contenant des plaques osseuses, vis les accessoires sont conçus pour fixer les fractures, les soudures ou les ostéotomies.

MODE D'EMPLOI: Les dimensions physiologiques limitent la taille des implants. Le chirurgien doit choisir un implant dont le type et la taille correspondent le mieux aux besoins du patient pour obtenir une meilleure adaptation et une assise ferme avec un support adéquat.

INDICATIONS: Le système de plaque osseuse congruente Acumed comprend des plaques, des vis et des accessoires conçus pour la clavicule, l'humerus, le radius, le cubitus, le métacarpien, le métatarsien, la malléole, le tibia, le péroné et la scapula. Le système de plaque osseuse des extrémités inférieures Acumed comprend des plaques, vis et accessoires conçus pour l'ostéosynthèse de fractures, soudures et ostéotomies des phalanges, du métatarsien, du péroné et du tibia. Le système de plaque humérale proximale de blocage Polaris® Acumed comprend des plaques, vis et accessoires conçus pour l'humerus. Le système de plaque osseuse congruente de scapula Acumed est conçu pour l'ostéosynthèse de fractures, soudures et ostéotomies de la scapula.

CONTRE-INDICATIONS: Les contre-indications du système sont les infections actives ou latentes, la sepsie, l'ostéoprose, une quantité ou qualité osseuse/ de tissu mou insuffisante et une sensibilité au matériau. Si une sensibilité est suspectée, des tests sont réalisés avant l'implantation. L'utilisation de ces dispositifs est contre-indiquée chez les patients qui ne souhaitent pas ou incapables de se conformer aux consignes de soins postopératoires. Ces dispositifs ne sont pas conçus pour une fixation avec des vis aux éléments postérieurs (pédicules) de la colonne cervicale, thoracique ou lombaire.

AVERTISSEMENTS: Pour une utilisation efficace et en toute sécurité de l'implant, le chirurgien doit parfaitement connaître l'implant, les méthodes d'application, les instruments et la technique chirurgicale recommandée pour le dispositif. Ce dispositif n'est pas conçu pour résister à des contraintes de poids, à une charge ou

à 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 averti, de préférence par écrit, quant à l'utilisation, aux limitations et aux effets secondaires possibles de cet implant. Ces mises en garde incluent la possibilité d'une défaillance du dispositif ou du traitement 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 et d'éventuelles lésions des nerfs ou des tissus mous résultant du traumatisme chirurgical ou de la présence de l'implant. 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 subies 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: Les effets indésirables potentiels sont une douleur, un inconfort, des sensations anormales et des lésions des nerfs ou des tissus mous dus à la présence d'un implant ou à un traumatisme chirurgical. L'implant risque de casser en raison d'une activité excessive, d'une charge prolongée imposée au dispositif, d'une cicatrisation incomplète ou d'une contrainte excessive subie par l'implant pendant l'insertion. Un déplacement de l'implant et/ou un desserrage peut se produire. Une sensibilité au métal ou une réaction histologique ou allergique résultant de l'implantation d'un matériel étranger peut se produire. Des lésions des nerfs ou des tissus mous, une nécrose de l'os ou une résorption osseuse, une nécrose du tissu ou une cicatrisation insuffisante peuvent être dues à la présence d'un implant ou à un traumatisme chirurgical.

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	Durée totale du cycle: 132° C (270° F) pendant 60 minutes Durée de séchage: 125 minutes
Autoclave à pré-vide	Durée totale du cycle: 132° C (270° F) pendant 25 minutes Durée de séchage: 70 minutes

- Consulter les instructions écrites du fabricant d'équipement pour obtenir des instructions spécifiques sur la configuration du stérilisateur et de la charge.
- 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.
- 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.

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 plus anciens.

AVERTISSEMENT: A usage professionnel uniquement.

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

SISTEMI DI PLACCHE OSSEE

ALLA PERSONALE ATTENZIONE DEL CHIRURGO OPERANTE

DESCRIZIONE: Il sistema Acumed di placca ossea congruente, il sistema Acumed di placca ossea per estremità inferiori, il sistema Polaris® di placca di fissaggio dell'omero prossimale, il sistema congruente di placche ossee per la scapola, le viti e gli accessori sono indicati per il fissaggio di fratture, fusioni e osteotomie.

INFORMAZIONI PER L'UTILIZZO: Le dimensioni fisiologiche limitano le dimensioni dei dispositivi impiantabili. Il chirurgo dovrà selezionare il tipo e le dimensioni più appropriati per le esigenze del paziente per consentire un adattamento ed un posizionamento stabile con sostegno adeguato.

INDICAZIONI: Il sistema congruente di placca ossea Acumed comprende placche, viti e accessori progettati specificatamente per clavicola, omero, radio, ulna, metacarpo, metatarso, malleolo, tibia, fibula e scapola. Il sistema di placche ossee per estremità inferiori Acumed comprende placche, viti e accessori progettati per fissare fratture, fusioni e osteotomie delle ossa di falangi, metatarso, tarso, fibula e tibia. Il sistema Acumed® di blocco dell'omero prossimale Polaris comprende placche, viti e accessori progettati per l'omero. Il sistema congruente Acumed di placche ossee per scapole è indicato per il fissaggio di fratture, fusioni e osteotomie della scapola.

CONTROINDICAZIONI: Controindicazioni del sistema sono infezioni in atto o latenti, sepsi, osteoporosi, scarsa quantità o qualità del tessuto osseo/molle e sensibilità ai materiali. Se si sospetta sensibilità, effettuare dei test prima dell'impianto. Si consigliano questi dispositivi a pazienti non disposti a (o non in grado di) seguire le indicazioni terapeutiche postoperatorie. Questi dispositivi non sono indicati per l'attacco o il fissaggio di viti agli elementi posteriori (peduncoli) della colonna vertebrale cervicale, toracica o lombare.

AVVERTENZE: Per un uso sicuro ed efficace, il chirurgo deve avere una conoscenza approfondita dell'impianto, dei metodi di applicazione, degli strumenti, nonché della tecnica chirurgica raccomandata 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 se l'impianto viene sottoposto a carico maggiore associato a un ritardo dell'unione, a non

unione o a 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 associati all'impianto. Questi casi comprendono possibilità di un malfunzionamento del dispositivo o un fallimento del trattamento dovuti a allentamento del fissaggio e/o allentamento, sollecitazione, attività eccessiva o sostenimento del peso corporeo e di carichi, in particolar modo se l'impianto è sottoposto a carichi maggiori a causa di un' unione ritardata, non unione o guarigione incompleta e la possibilità di danni a carico di nervi o di tessuti molli ricordabili a traumi chirurgici o alla presenza dell'impianto. Il paziente va avvertito che la mancanza 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'impiego, 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: Tra i possibili effetti avversi vi sono dolore, fastidio o sensazioni anomale e danni a carico dei nervi o dei tessuti molli dovuti alla presenza di un impianto o di un trauma chirurgico. Può verificarsi la rottura dell'impianto a causa di attività eccessiva, carico prolungato sul dispositivo, guarigione incompleta o l'applicazione di una forza eccessiva all'impianto durante l'inserimento. Si possono verificare migrazione e/o allentamento dell'impianto. Sono possibili anche sensibilità ai metalli oppure reazione istologica o allergica dovuta all'impianto di materiale estraneo. Si possono verificare danni a carico dei nervi o dei tessuti molli, necrosi ossea o riassorbimento osseo, necrosi dei tessuti o guarigione inadeguata dovuti alla presenza di un impianto o a causa di un trauma chirurgico.

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	Tempo di ciclo completo: 132° C (270° F) per 60 minuti Tempo di asciugatura: 125 minuti
Autoclave prevuoto	Tempo di ciclo completo: 132° C (270° F) per 25 minuti Tempo di asciugatura: 70 minuti

- Per istruzioni specifiche sullo sterilizzatore e sulle configurazioni del carico, consultare le istruzioni scritte del produttore della propria apparecchiatura.
- 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 un luogo fresco e asciutto e al riparo dalla luce solare diretta. Prima dell'uso, verificare che la confezione del prodotto non presenti 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.

BOTPLAATSYSTEMEN

TER PERSOONLIJKE ATTENTIE VAN DE OPEREREND CHIRURG

BESCHRIJVING: Het Acumed congruent botplaatsysteem, Acumed botplaatsysteem voor de lagere extremiteiten, Polaris® vergrendelend proximaal humeraal plaatsysteem en het scapula congruent botplaatsysteem van botplaten, schroeven en accessoires zijn ontworpen om te voorzien in fixatie van fracturen, fusies of osteotomieën.

GEBRUIKSIINFORMATIE: Fysiologische afmetingen beperken de maten van implantaten. De chirurg dient een type en maat te selecteren die het beste overeenkomen met de vereisten van patiënt voor directe adaptatie en een goed aansluitende pasvorm met voldoende ondersteuning.

INDICATIES: Het Acumed congruent botplaatsysteem omvat platen, schroeven en accessoires ontworpen voor sleutelbeen, humerus, radius, ulna, metacarpalen, metatarsalen, malleolus, tibia, fibula en scapula. Het Acumed botplaatsysteem voor de lagere extremiteiten omvat platen, schroeven en accessoires die voorzien in fixatie tijdens fracturen, fusies en osteotomieën voor de falangeale, metatarsale, tarsale, fibula- en tibialaboten. Het Acumed Polaris® vergrendelend proximaal humeraal systeem omvat platen, schroeven en accessoires voor de humerus. Het Acumed scapula congruent botplaatsysteem geeft fixatie tijdens fracturen, fusies en osteotomieën voor de scapula.

CONTRA-INDICATIES: Contra-indicaties voor het systeem zijn actieve of latente infectie; sepsis; osteoporose, onvoldoende kwantiteit of kwaliteit bot/zacht weefsel en overgevoeligheid voor het materiaal. Als overgevoeligheid wordt vermoed, worden voor implantaat testen uitgevoerd. Patiënten die niet in staat zijn instructies m.b.t. postoperatieve zorg op te volgen of dit niet willen, zijn contra-geïndiceerd voor deze instrumenten. Deze instrumenten zijn niet bedoeld voor Schroefbevestiging of fixatie aan de posterieure elementen (pedikels) aan 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 samengroeien, non-samengroeien of onvolledige genezing. Onjuist inbrengen van het instrument tijdens implantaat kan de mogelijkheid op losraken of migratie ervan vergroten. De patiënt dient, bij voorkeur schriftelijk, op de hoogte te worden gesteld van gebruik, beperkingen en mogelijke bijwerkingen van dit implantaat. Deze voorzorgen omvatten de mogelijkheid van falen van de behandeling of het instrument t.g.v. losse fixatie en/of losraken, stress, overmatige activiteit, of gewichtsbelasting of draagbelasting. In het bijzonder wanneer het implantaat een verhoogde belasting ondervindt als gevolg van vertraagde samengroeien, non-samengroeien of onvolledige genezing, en de mogelijkheid van beschadiging van zenuwen of zachte weefsels in verband met ofwel chirurgisch trauma ofwel de aanwezigheid van het implantaat. De patiënt dient ervoor gewaarschuwd te worden dat het niet volgen van de instructies voor postoperatieve zorg er voor kan zorgen dat de implantaat en/of de behandeling mislukt.

VOORZORGSMAATREGELEN: Een implantaat mag nooit opnieuw gebruikt worden. Eerdere belastingen kunnen imperfecies hebben gecreëerd, die kunnen leiden tot falen van het instrument. Instrumenten dienen voor gebruik gecontroleerd te worden op slijtage en beschadiging. Bescherf instrumenten tegen krasen en in kepingen, omdat dergelijke concentraties van stress kunnen leiden tot falen.

BIJWERKINGEN: Mogelijke bijwerkingen zijn pijn, ongemak of abnormale sensaties en beschadiging van zenuwen of zacht weefsel t.g.v. de aanwezigheid van een implantaat of chirurgisch trauma. Breuk van het implantaat kan zich voordoen bij overmatige activiteit, langdurige belasting van het instrument, onvolledige genezing of overmatige kracht die bij inbrenging op het implantaat wordt uitgedeeld. Er kan zich migratie en/of losraken van het implantaat voordoen. Er kan zich overgevoeligheid voor metaal of een histologische of allergische reactie als resultaat van het implanteren van een lichaamsvreemd materiaal voordoen. De aanwezigheid van een implantaat of chirurgisch trauma kunnen leiden tot beschadiging van zenuwen of zacht weefsel, necrose van bot of bortsorpse, necrose van het weefsel of onvolledige genezing.

STERILITEIT: Het product wordt steril en niet-steril 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 zwaarkrachtverplaatsing	Tijd voll. cyclus: 132°C (270°F) gedurende 60 minuten Droogtijd: 125 minuten
Pre-vacuümautoclaf	Tijd voll. cyclus: 132°C (270°F) gedurende 25 minuten Droogtijd: 70 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 gebruik dient deze alleen uitgevoerd te 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 weglossen van direct zonlicht. Voor gebruik dient de productverpakking te worden geïnspecteerd 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 of op voorschrijf van een arts of ziekenhuis.

BEINPLATESYSTEM

INFORMASJON TIL KIRURG

BESKRIVELSE: Acumed Congruent Bone Plate-systemet, Acumed Lower Extremity Bone Plate-systemet, Polarus® Locking Proximal Humeral Plate-systemet, Scapula Congruent Bone Plate-systemet av beinplater, skruer og ekstrautstyr konstruert for å gi feste for frakturer, fusjoner eller osteotomier.

BRUKSINFORMASJON: Fysiologiske dimensjoner begrenser størrelsen på implantater. Kirurgen må velge typen og størrelsen som passer best til pasientens behov for å få en tett tilpasning og fast posisjon med adekvat støtte.

INDIKASJONER: Acumed Congruent Bone Plate Systemet omfatter plater, skruer og tilbehør og er designet for clavicula, humerus, radius, ulna, metacarpal, metatarsal, malleolus, tibia, fibula, og scapula. Acumed Lower Extremity Bone Plate Systemet omfatter plater, skruer og tilbehør som er designet for falanger, metatarsaler, tarsaler, fibula, og tibia knoklene. Acumed Polarus® Locking Proximal Humeral-systemet omfatter plater, skruer og ekstrautstyr konstruert for humerus. Acumed Scapula Congruent Bone Plate-system gir feste under frakturer, fusjoner og osteotomier for scapula.

KONTRAINDIKASJONER: Kontraindikasjonene for systemet er aktive og latente infeksjoner, seps, osteoporose, utilstrekkelig kvalitet eller kvalitet på bein/mykt vev, samt materialsensitivitet. Dersom man har mistanke om sensitivitet, skal tester utføres før implantasjonen gjøres. Pasienter som ikke er villig eller ikke er i stand til å følge postoperative pleieinstrukser er kontraindikert for disse anordningene. Disse anordningene er ikke ment å skrus fast eller fikseres til posterior elementer (pedikler) på cervical, thoraks- eller lumbal ryggrad.

ADVARSLER: For sikkert og effektivt 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 overdreven aktivitet. Anordningen kan knekke eller bli skadet dersom implantatet blir utsatt for økt last i kombinasjon med forsiktig groprossess, når det ikke gør eller følger 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.

Disse advarslene omfatter muligheten for at anordningen eller behandlingen kan slå feil som resultat av et løst feste og/eller på grunn av at det løsner, det oppstår stress, overrevet aktivitet eller belastning med vekt eller last, spesielt dersom implantatet blir utsatt for økte belastninger på grunn av en forsiktig groprossess, at det ikke gør eller helingen kun er delvis, videre at det kan oppstå skade på nerver eller mykt vev som relaterer seg enten til kirurgisk trauma eller implantatets tilstedeværelse. Pasienten må advares om at dersom en ikke følger de postoperative pleieanvisningene, kan implantatet og/eller behandlingen slå feil.

FORHOLDSREGLER: Et implantat må aldri gjenbrukes. Tidligere stress kan ha ført til små misunnelser som kan føre til at anordningen svikter. Før bruk skal instrumenter kontrolleres for slitasje og skade. Beskytt implantatet mot riper og bulker for stresskontrásjoner kan føre til svikt.

NEGATIVE FØLGER: Mulige negative følger kan være smerter, utebag eller unormal følsomhet samt skader på nerver eller mykt vev på grunn av implantatets tilstedeværelse eller kirurgisk trauma. Implantatet kan knekke på grunn av overdreven aktivitet, vedvarende belastning på anordningen, utilstendig heling eller at det blitt utvist for stor kraft på implantatet under innsetting. Det kan forekomme at implantatet flytter på seg og/eller løsner. Implantasjonen av et fremmed materiale kan føre til metallsensitivitet eller histologisk eller allergisk reaksjon. Et innsatt implantat eller kirurgisk trauma kan føre til skader på nerver eller mykt vev, nekrose av bein eller beinbedbygging, nekrose av vev eller utilstrekkelig heling.

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 syklistid: 132° C (270° F) i 60 minutter Tørketid: 125 minutter
Prevakuum autoklavering	Full syklistid: 132° C (270° F) i 25 minutter Tørketid: 70 minutter

• Produsert med de skriftlige anvisningene til utstyrsprodusenten når det gjelder de enkelte steriliseringsapparaturen og instruksjoner for belastningsinnstillinger.

• Folg gjeldende AORN® "Recommended Practices for Sterilization in Perioperative Practice Settings" (anbefalt praksis for sterilisering i perioperative situasjoner) og ANSI/AAMI ST79: 2006 – Omfattende veileder til dampsterilisering og sterilitesgaranter 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 sterilitesgaranter i helseinstitusjoner.

LAGRINGSINSTRUKSER: Lagres på et kjølig og tørt sted og unna direkte sollys. Før bruk skal produktets pakke sjekkes om den har blitt tutket med eller blitt kontaminert av vann. Bruk den eldste pakken først.

FORSIKTIGHET: Kun for profesjonell bruk.

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

SISTEMAS DE PLACA ÓSSEA

PARA A ATENÇÃO ESPECIAL DO CIRURGIÃO OPERADOR

Descrição: As placas ósseas, parafusos e acessórios do Sistema de placa óssea congruente Acumed, Sistema de placa óssea da extremidade inferior da Acumed, Sistema de placa umeral proximal de bloqueio Polaris®, Sistema de placa óssea congruente da omoplata da Acumed são concebidos para assegurar a fixação das fraturas, fusões ou osteotomias.

Informação para Utilização: As dimensões fisiológicas limitam os tamanhos dos utensílios de implantes. O cirurgião deverá escolher o tipo e o tamanho que melhor correspondem às necessidades dos pacientes para uma melhor adaptação e uma base estável com o suporte adequado.

Indicações: A Sistema de placa óssea congruente da Acumed inclui placas, parafusos e acessórios desenhados para clavículas, úmeros, rádio, ulna, metacárlico, metatársico, maléolo, tíbia, perónio e omoplata. A Sistema de placa óssea da extremidade inferior da Acumed inclui placas, parafusos e acessórios desenhados para prevenir a fixação das fraturas, fusões e osteotomias para as falanges, metatársicos, tarso perónio e os ossos da tíbia. O Sistema de placa umeral proximal de bloqueio Polaris® da Acumed inclui placas, parafusos e acessórios concebidos para o úmero. A Sistema de placa óssea congruente da omoplata da Acumed assegura a fixação durante fraturas, fusões e osteotomias da omoplata.

Contra-indicações: As contra-indicações para o sistema estão activas ou a infecção latente; osteoporose, qualidade e quantidade insuficiente do osso / tecidos moles; e sensibilidade do material. Se a sensibilidade não for confirmada, são realizados testes antes da implantação. Os pacientes que não querem ou estão não capacitados de seguir os cuidados pós-operatórios não são indicados para o uso destes aparelhos. Estes aparelhos não estão destinados para ligação de parafusos ou fixação dos elementos posteriores (pediculus) da cervical torácico e coluna lombar.

Avisos: Para o uso seguro e eficaz do implante o cirurgião deverá estar completamente familiarizado com o implante, os métodos de aplicação, instrumentos e a técnica cirúrgica recomendada para este aparelho. O aparelho não foi desenhado para suportar o tensão da referência do peso, da referência de

carga ou excesso de actividade. Pode ocorrer algum dano material no aparelho quando o implante está sujeito ao aumento da carga associado com a união, a não união ou a recuperação incompleta. A introdução incorrecta do aparelho durante a implantação pode aumentar a possibilidade de relaxamento ou de migração. O paciente deverá ser avisado, preferencialmente por escrito, sobre a utilização, as limitações e os possíveis efeitos secundários deste implante.

Estes avisos incluem a possibilidade do aparelho ou tratamento falhar, por consequência perder a fixação e/ou relaxamento, tensão, excesso de actividade, referência do peso ou a referência da carga, especialmente se as experiências de implantes aumentam as cargas devido a um atraso na união, não união ou a recuperação incompleta e a possibilidade de a lesão do tendão ou o tecido mole estar relacionada com um trauma cirúrgico ou relacionada com a presença do implante. O paciente deverá ser avisado que o insucesso a seguir aos cuidados pós-operatório podem provocar a não aceitação 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: Os possíveis efeitos secundários são dores, desconforto ou sensações anormais e lesões dos tendões e dos tecidos moles devida à presença de um implante ou devido a um trauma cirúrgico. Pode ocorrer uma fratura do implante devido ao excesso de actividade, carga prolongada sobre o aparelho, recuperação incompleta ou uma força excessiva aplicada durante a introdução do implante. Pode ocorrer a migração e/ou relaxamento do implante. Pode ocorrer sensibilidade ao metal, reacção histológica ou alérgica resultante da implantação de um material estranho. Lesões dos tendões ou dos tecidos moles, necrose óssea ou a absorção do osso, necrose do tecido ou a recuperação incompleta podem resultar da presença de um implante ou de uma trauma cirúrgico.

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 um dos seguintes métodos.

Métodos de esterilização

Autoclave de deslocação de gravidade	Duração do ciclo: 270° F (132° C) durante 60 minutos Tempo de secagem: 125 minutos
Autoclave de pré-vácuo	Duração do ciclo: 270° F (132° C) durante 25 minutos Tempo de secagem: 70 minutos

- Consulte as instruções do fabricante do seu equipamento para obter instruções sobre o esterilizador específico e de configuração.
- 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.
- 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.

Instruções de Armazenamento: 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 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.

BENPLATTESYSTEM

TILL OPERERANDE KIRURG

BESKRIVNING: Acumed överensstämmende benplattesystem, Acumed benplattesystem för nedre extremiteten och Polarus® läsande proximala humerala plattsystem med benplattor, överensstämmende benplattesystem med benplattor för skulderblad, skruvar och tillbehör är avsedda för fixering av frakturer, fusioner eller osteotomier.

ANVÄNDNINGSFÖRMLIGHET: Fysiologiska mått begränsar storleken på implantaten. Kirurgen måste välja den typ och storlek som bäst överensstämmer med patientens krav på bra anpassning och säker placering med tillräckligt stöd.

INDIKATIONER: Acumed:s överensstämmende benplattesystem inkluderar plattor, skruvar och tillbehör avsedda för nyckelben, radius, ulna, metakarpalben, metatarsalben, malleoler, tibia, fibula och scapula. Acumed benplattesystem för nedre extremiteten inkluderar plattor, skruvar och tillbehör avsedda för fixering av frakturer, fusioner och osteotomier för falangben, metatarsalben, tarsalben, tibia och fibula. Acumed Polarus® läsande proximala humerala system inkluderar plattor, skruvar och tillbehör utformade för humerus. Acumed överensstämmende benplattesystem med benplattor för skulderblad är avsedda för fixering av frakturer, fusioner eller osteotomier för skulderbladet.

KONTRAINDIKATIONER: Kontraindikationer för systemet är aktiv eller latent infektion, sepsis, osteoporos, örtillräcklig kvantitet av eller kvalitet på ben-/ mjukvävnad samt materialöverkänslighet. Om överkänslighet misstänks skall tester utföras innan implantation. Patienter som är ovilliga eller inkapabla att följa anvisningar för postoperativ vård är kontraindicerade för dessa enheter. Dessa enheter är inte avsedda för skrufvfrankring eller fixering av hals-, bröst- eller lädryggradens bakre element (pedikel).

VARNINGAR: För säker och effektiv användning av implantatet måste kirurgen vara väl förtrogen med implantat, appliceringsmetoder, instrument och den rekommenderade kirurgiska tekniken för denna enhet. Denna enhet är inte avsedd att klara av viktbelastning, tryckbelastning eller överdriven aktivitet. Brott eller skada på enheten kan inträffa när implantatet utsätts för ökad belastning som härrör från fördöjd, utebliven eller ofullständig läckning. Inkorrekt insättning av enheten vid implantation kan öka risken för att implantatet lossnar eller

migrerar. Patienten måste varnas, helst skriftligt, om användning, begränsningar och möjliga ogylliga effekter av detta implantat. Dessa varningar inkluderar risken för att enheten eller behandlingen kanske slitar fungera på grund av lös fixering och/eller lossning, påfrestning, överdriven aktivitet eller vikt- eller tryckbelastning. Detta gäller särskilt om implantatet utsätts för ökad belastning på grund av fördöjd, utebliven eller ofullständig läckning. Risken för skada på nerv- eller mjukvävnad relaterad till antingen operationstrauma eller implantatets närvraro ska också påtalas. Patienten måste varnas om att implantatet och/eller behandlingen kan sluta att fungera om anvisningarna för postoperativ vård inte följs.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER: Ett implantat ska aldrig återanvändas. Tidigare påfrestningar kan ha skapat felaktigheter som kan leda till att enheten slitar att fungera. Instrumenten ska undersökas för slitage och skador före användning. Skoda implantaten mot repor och haka, eftersom sådana påfrestningar kan göra att de slitar att fungera.

OGYLLIGA EFFEKTER: Möjliga ogylliga effekter är smarta, obehag eller onormala känselupplevelser samt skador på nerv- eller mjukvävnad på grund av närvraro, ett implantat eller på grund av kirurgiskt trauma. Brott på implantatet kan inträffa på grund av överdriven aktivitet, långvarig belastning, utebliven eller överdriven kraft på implantatet vid insättningen. Implantatmigrering och/eller lossning kan inträffa. Metallöverkänslighet eller en histologisk eller allergisk reaktion orsakad av implantationen av ett främmande material kan inträffa. Skada på nerv- eller mjukvävnad, bennekros eller benresorption, vävnadsnekros eller ofullständig läckning kan inträffa på grund av närvraro av ett implantat eller på grund av kirurgiskt trauma.

STERILITET: Produkten levereras steril eller osteril. 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 utövas med en av följande metoder.

Steriliseringssätt

	Tid för full cykel: 132° C i 60 minuter Torktid: 125 minuter
Normaltrycksautoklav	Förvakuumautoklav

Se utrustningsstillverkarens skriftliga instruktioner för sterilisator i fråga och ladda konfigurationsinstruktionerna.

- 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: Förvaras svagt. Skyddas från direkt solljus. Undersök produktförpackningen före användning för tecken på manipulation eller vattenkontaminering. Använd den äldsta satsen först.

VARNING: Endast för yrkesanvändning.

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

KEMİK PLAĞI SİSTEMLERİ

CERRAHİN İLGİSİNE

TANIM: Acumed Congruent Kemik Plağı Sistemi, Acumed Alt Ekstremité Kemik Plağı Sistemi, Polarus® Kilitlenen Proksimal Humeral Plak Sistemi, Scapula Congruent Kemik Plağı Sistemi kırıklarda, füzyonlarda ve osteotomilerde fiksasyon sağlamak için tasarlanmış kemik plakları, vidalar ve aksesuarlarından oluşur.

KULLANMA BİLGİSİ: Fizyolojik boyutlar implant cihazlarının büyütüğünü kısıtlar. Cerrah hastada yakın adaptasyon ve yeterli destekle sağlam yerleşme ihtiyaçlarını en iyi şekilde karşılayan tip ve büyütülüğü seçmelidir.

ENDİKASYONLAR: Acumed Congruent Kemik Plağı Sisteminde klavikula, humerus, radius, ulna, metakarpal, metatarsal, malleol, tibia, fibula ve skapula için tasarlanmış plaklar, vidalar ve aksesuarlar bulunur. Acumed Alt Ekstremité Kemik Plağı Sistemi falanks, metatarsal, tarsal, fibula ve tibia kemikleri için kırıklar, füzyonlar ve osteotomilerde fiksasyon sağlamak üzere tasarlanmış plaklar, vidalar ve aksesuarlarından oluşur. Acumed Polarus® Kilitlenen Proksimal Humeral Sistem humerus için tasarlanmış plaklar, vidalar ve aksesuarlarından oluşur. Acumed Scapula Congruent Kemik Plağı Sistemi skapula için kırıklar, füzyonlar ve osteotomilerde fiksasyon sağlar.

KONTRENDİKASYONLAR: Sistem için kontrendikasyonlar aktif veya latent enfeksiyon, sepsis, osteoporoz, yetersiz kemik/yumuşak doku miktarı veya kalitesi ve materyal duyarlılığıdır. Duyarlılık şüphesi varsa implantasyondan önce testler yapılabilir. Post operatif bakım taliyatına uymak istemeyen ya da uyamayacak hastalarda bu cihazlar kontrendikedir. Bu cihazların servikal, torasik veya lombar omurganın posterior elemanlarına (pediküler) vira ile tutturma veya fiksasyon için kullanılması amaçlanmamıştır.

UYARILAR: Implantın güvenli ve etkin bir şekilde kullanılması için cerrah implant, uygulama yöntemleri, aletler ve cihaz için önerilen cerrahi teknike iyice aşına olmalıdır. Bu cihaz aşırı yük taşıma, yük taşıma veya aşır faaliyetin yarataceği stres dayanacak şekilde tasarlanmamıştır. Implant geçikmiş birleşme, birleşmemeye veya tam olmayan iyileşmeyle ilişkili artmış yükle maruz bırakılırsa cihazda kırılma veya

hasar olabilir. Implantasyon sırasında cihazın yanlış inserşiyonu gevşeme veya yer değiştirmeye ihtimalini artırabilir. Hasta bu implantları kullanımı, kısıtlamaları ve olası advers etkileri hakkında tercihen yazılı olarak uyarılmışmalıdır. Bu uyarılar, gevşek fiksasyon ve/veya gevşeme, stres, aşır faaliyet, veya aşırı yük taşıma veya yük taşıma sonucunda ve özellikle geçikmiş birleşme, birleşmemeye veya tam olmayan iyileşme nedeniyle implant üzerine binen yük arttığında, cihazın veya tedavinin başarısız olma olasılığını ve cerrahi travma veya implant varlığına bağlı sinir veya yumuşak doku hasarı ihtimalini içerir. Hasta post operatif bakım taliyatına uyulmamasının implant ve/veya tedavinin başarısız olmasına yol açabileceğini konusunda uyarılmışlardır.

ÖNLEMLER: Bir implant kesinlikle tekrar kullanılmamalıdır. Daha önceki strelter cihazın başarısızlığını gösteren kusurlar oluşturmuş olabilir. Aletler kullanımından önce esnekleme ve hasar açısından incelemelidir. Başarısızlığa yol açabilecekinden, çizilme ve çentiklenme gibi stres etkisi toplayıcı malzemelerden implantı koruyunuz.

ADVERS ETKİLER: Olası advers etkiler, implant varlığında veya cerrahi travmaya bağlı ağrı, rahatsızlık veya normal olmayan duyuvarlar ve sinir veya yumuşak doku hasarıdır. Aşırı faaliyet, cihaz üzerinde uzun süreli yük binmesi, tam olmayan iyileşme veya inserşyon sırasında implantta aşırı güç uygulanması nedeniyle implant fraktürü olabilir. Implantın yer değiştirmesi ve/veya gevşeme olusabilir. Yabancı bir maddenin implantasyonu nedeniyle metale karşı duyarlılık veya histolojik veya alerjik reaksiyon olabilir. Implant varlığı veya cerrahi travma sonucunda yumuşak doku ve/veya sinir hasarı, kemik nekrozu veya kemik rezorpsiyonu, doku necrozu veya yetersiz iyileşme olabilir.

STERİLİTE: Bu ürün sterili olarak veya olmadan sağlanır. Steril cihaz minimum 25.0 kGy gama radyasyonuna maruz bırakılmıştır. Steril bir cihaz, sadece orijinal ambalajının yanlışlıkla açıldığı durumlarda tekrar sterilize edilmelidir. Sterilizasyon aşağındaki yöntemlerden biri kullanılarak sağlanabilir.

Sterilizasyon Yöntemleri

Yerçekimi Displasma Otoklavı	Tam Döngü Süresi: 60 dakika süreyle 132°C (270°F) Kuruluma Süresi: 125 dakika
Pre-Vakum Otoklav	Tam Döngü Süresi: 25 dakika süreyle 132°C (270°F) Kuruluma Süresi: 70 dakika

Kullanıldığınız 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 sterilik güvencesi için kapsamlı kılavuz.
- Flash sterilizasyon önerilmem ama kullanılıyorsa sadece ANSI/AAMI ST79 şartlarına uygun olarak yapılmalıdır: 2006 – Sağlık bakım tesislerinde buhar sterilizasyonu ve sterilik güvencesi için kapsamlı kılavuz.

SAKLAMA TALİMATI: Serin ve kuru bir yerde doğrudan güneş ışığına maruz bırakmadan saklayınız. Kullanmadan önce ürün ambalajını bozulma veya suyla kontaminasyon açısından inceleyiniz. Önce esklileri kullanınız.

DİKKAT: Sadece Yetkili Kişilerce Kullanım İçin.

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



BONE PLATE SYSTEMS

FOR THE PERSONAL ATTENTION OF THE OPERATING SURGEON

DESCRIPTION: The Acumed Congruent Bone Plate System, Acumed Lower Extremity Bone Plate System, Polarus® Locking Proximal Humeral Plate System, Scapula Congruent Bone Plate System of bone plates, screws and accessories are designed to provide fixation for fractures, fusions or osteotomies.

INFORMATION FOR USE: Physiological dimensions limit the sizes of implant appliances. The surgeon must select the type and size that best meets the patient's requirements for close adaptation and firm seating with adequate support.

INDICATIONS: The Acumed Congruent Bone Plate System includes plates, screws and accessories designed for clavicle, humerus, radius, ulna, metacarpal, metatarsal, malleolus, tibia, fibula, and scapula. The Acumed Lower Extremity Bone Plate System includes plates, screws and accessories designed to provide fixation during fractures, fusions, and osteotomies for the phalanges, metatarsals, tarsals fibula, and tibia bones. The Acumed Polarus® Locking Proximal Humeral System includes plates, screws and accessories designed the Humerus. The Acumed Scapula Congruent Bone Plate System provides fixation during fractures, fusions, and osteotomies for the scapula.

CONTRAINDICATIONS: Contraindications for the system are active or latent infection; sepsis; osteoporosis, insufficient quantity or quality of bone/soft tissue; and material sensitivity. If sensitivity is suspected, tests are performed prior to implantation. Patients who are unwilling or incapable of following postoperative care instructions are contraindicated for these devices. These devices are 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 the implant, the surgeon must be thoroughly familiar with the implant, the methods of application, instruments, and the recommended surgical technique for the 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. These cautions include the possibility of the device or treatment 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, and the possible of nerve or soft tissue damage related to either surgical trauma or the presence of the implant. 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 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: Possible adverse affects are pain, discomfort or abnormal sensations and nerve or soft tissue damage due to the presence of an implant or due to surgical trauma. Fracture of the implant may occur 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 may occur. Metal sensitivity or histological or allergic reaction resulting from implantation of a foreign material may occur. Nerve or soft tissue damage, necrosis of bone or bone resorption, necrosis of the tissue or inadequate healing may result from the presence of an implant or due to surgical trauma.

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	Full Cycle Time: 270° F (132° C) for 60 minutes Dry Time: 125 minutes
Pre-Vacuum Autoclave	Full Cycle Time: 270° F (132° C) for 25 minutes Dry Time: 70 minutes

Consult your equipment manufacturer's written instructions for specific sterilizer and load configuration instructions.

- 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 first.

CAUTION: For Professional Use Only.

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