

<b>GB</b>	Instructions for use/Technical description
<b>USA</b>	TRJ hip endoprosthesis stem
<b>D</b>	Gebrauchsanweisung/Technische Beschreibung TRJ-Hüftendoprothesenschaft
<b>F</b>	Mode d'emploi/Description technique Tige d'endoprothèse de hanche TRJ
<b>E</b>	Instrucciones de manejo/Descripción técnica Vástago de endoprótesis de cadera TRJ
<b>I</b>	Istruzioni per l'uso/Descrizione tecnica Stelo di endoprotesi d'anca TRJ
<b>P</b>	Instruções de utilização/Descrição técnica Haste para endoprótese coxo-femoral TRJ
<b>NL</b>	Gebruiksaanwijzing/Technische beschrijving TRJ-heupendoprotheseschacht
<b>S</b>	Bruksanvisning/Teknisk beskrivning TRJ-höftendoprotesskäft
<b>RUS</b>	Инструкция по применению/Техническое описание Ножка эндопротеза тазобедренного сустава TRJ
<b>CZ</b>	Návod k použití/Technický popis Dřík endoprotezy kyčelního kloubu TRJ
<b>PL</b>	Instrukcja użytkowania/Opis techniczny TRJ – trzpien endoprotezy stawu biodrowego
<b>SK</b>	Návod na použitie/Technický opis TRJ - Telo bedrovej endoprotezé
<b>TR</b>	Kullanım Kılavuzu/Teknik açıklama TRJ kalça endoproteze saftı
<b>CN</b>	使用说明 / 技术说明 TRJ 髋关节假体 - 桩

**B|BRAUN**  
SHARING EXPERTISE

Aesculap AG | Am Aesculap-Platz | 78532 Tuttlingen | Germany  
Phone +49 (0) 7461 95-0 | Fax +49 (0) 7461 95-26 00 | [www.aesculap.com](http://www.aesculap.com)

Aesculap – a B. Braun company

TA-Nr. 013111    2018-07    V6    Änd.-Nr. 58921

 0123 - DIR 93/42/EEC

**Aesculap®****TRJ hip endoprosthesis stem****Intended use**

The implant is used

- as a component of a human hip endoprosthesis: Hip endoprosthesis stem
- to combine with Aesculap hip endoprosthesis components
- for implantation without bone cement for stem with corundum blasted surface

**Materials**

The materials used in the implant are listed on the packaging:

- ISOTAN® F Titanium forged alloy Ti6Al4V acc. to ISO 5832-3
- ISOTAN® is a registered trademark of Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

**Indications**

Use for acute disorders of the hip that cannot be treated by other therapies:

- Degenerative osteoarthritis
- Rheumatic arthritis
- Fractures of the joint
- Femoral head necrosis

**Contraindications****Absolute contraindications**

Do not use in the presence of:

- Joint diseases that can be treated by reconstructive surgery (e.g. displacement osteotomy)
- Acute or chronic infections near the joint, or systemic infections
- Secondary diseases that could influence joint implant functionality
- Severe osteoporosis or osteomalacia
- Insufficient quality of the bone or osseous deformities, disorders in the implant fixation area which could impair the stability of the fixation of the joint replacement primarily or over time
- Known hypersensitivity to the implant materials
- All areas of application not mentioned under 'Indications'

**Relative contraindications**

The following conditions, individual or combined, can lead to delayed healing or compromise the success of the operation:

- Anticipated excessive load on the joint implant
- Pronounced osseous deformities
- Disorders of bone metabolism
- Dependency on pharmaceutical drugs, drug abuse, or alcoholism
- Expected lack of patient cooperation

Use of the product in these cases requires the individual, critical assessment of the surgeon.

The revision of an endoprosthetic implant is also a difficult procedure with individual requirements that must be appropriately assessed by the surgeon.

**Side effects and interactions**

- Changes in position, loosening, wear and tear on, or fracture of implant components
- Joint dislocation and postoperative changes in leg length
- Primary and secondary infections
- Venous thrombosis, lung embolism, cardiac arrest
- Tissue reaction to implant materials
- Injury to blood vessels and nerves
- Hematomas and wound healing disorders
- Periarticular calcification
- Reduced joint mobility and flexibility
- Arthralgia and reduced tolerance for exercise

**Safety notes****CAUTION****Federal law restricts this device to sale by, or on order of a physician!**

- It is the operating surgeon's responsibility to ensure that the surgical procedure is performed properly.
- General risk factors associated with surgical procedures are not described in this documentation.
- The operating surgeon must have a thorough command of both the hands-on and conceptual aspects of the established operating techniques.
- The operating surgeon must be fully conversant with bone anatomy, including the pathways of nerves, blood vessels, muscles, and tendons.
- The operating surgeon is responsible for combining and implanting the implant components, with or without bone cement.
- Aesculap is not responsible for any complications arising from erroneous indication, wrong choice of implant, incorrect combination of implant components and operating technique, the limitations of the treatment method, or inadequate asepsis.
- The user instructions for individual Aesculap implant components must be followed.
- The implant components were tested and approved in combination with Aesculap components. If other combinations are used, the responsibility for such action lies with the operating surgeon.
- Do not, under any circumstances, combine implant components from different manufacturers.
- Do not, under any circumstances, use damaged or surgically excised components.
- Implants that have been used before must not be reused.
- Combine modular implant components only with suitable Aesculap hip endoprostheses.
- Observe material, friction coupling diameter and cone specifications.
- Observe further restrictions for combined implants.
- Avoid damage to the implant, especially in the neck or cone region, caused by instruments (e.g. HF surgical devices) applied close to the implant.
- Damage to load-bearing bone structures can result in loosening of the components, bone or implant fractures or other acute complications. To ensure the earliest possible detection of such catalysts of implant dysfunction, the prosthetic joint must be checked periodically, using appropriate techniques.



The implant has not been evaluated for safety and compatibility in the MR environment. It has not been tested for heating, migration or image artifact in the MR environment. Scanning a patient who has this implant may result in patient injury.

- The implant components applied, along with their article numbers, the name of the implant, as well as the batch number and serial number (if available) must be documented in all patient records.
- Postoperatively, individual patient information, as well as mobility and muscle training, is of particular importance.



**Risk of implant component breakage due to combination with implant components from other manufacturers!**

- Use Aesculap implant components only.

**Sterility**

- The implant components come individually packed in protective packaging that is labeled according to its contents.
- The implant components are sterilized by irradiation.
- Store implant components in their original packaging. Remove them from their original protective packaging only just prior to application.
- Prior to use, check the product expiry date and verify the integrity of the sterile packaging.
- Do not use implant components that are past their expiration date or whose packaging is damaged.



**Damage to implants caused by processing and resterilization!**

- Do not reprocess or resterilize the implants.

**Application**

The operating surgeon shall devise an operation plan that specifies and accurately documents the following:

- Selection of the implant components and their dimensions
- Positioning of the implant components in the bone
- Location of intraoperative landmarks

The following conditions must be fulfilled prior to application:

- All requisite implant components are ready to hand.
- All requisite implantation instruments must be available and in working order, including special Aesculap joint implantation instruments for preparation of the implantation site
- The operating surgeon and operating room team are thoroughly familiar with the operating technique, as well as the sets of implants and implant instruments to be applied; complete information on these subjects must be readily available at the workplace
- The operating surgeon is fully conversant with the rules governing medical practice, the current state of scientific knowledge, and the contents of relevant scientific articles by medical authors.
- Clarification was obtained from the manufacturer in cases of an ambiguous preoperative situation and for implants in the joint region to be provided for.

The surgical procedure and following information has been explained to the patient, and the patient's consent has been documented:

- The functionality of the prosthetic joint is essentially inferior to that of the natural one.
- The prosthetic joint can bring about only limited improvement in the patient's condition vis-à-vis their condition prior to the operation.
- The prosthetic joint can become loose owing to excessive load, wear and tear, or infection.
- The service life of the prosthetic joint is determined by body weight and the amount of strain that is placed on the joint.
- The prosthetic joint replacement must not be subjected to overload through extreme strain, or through work-related or athletic activities.
- Corrective surgery may become necessary if the implant loosens.
- In the event that corrective surgery is performed, it may not be possible under certain circumstances to restore joint mobility and flexibility.
- The patient must undergo medical follow-up examinations of the prosthetic joint at regular intervals.

The implantation and implantation site are prepared in the following way:

- Perform a femoral head osteotomy and open the femur with an appropriate box osteotome.
- Prepare the medullary cavity with trimming rasps and, if necessary, drills of ascending sizes.
- Carry out intraoperative alignment of the implant components, observing the resection line.
- For cement-free implantation: Select the implant size equivalent to the size of the last profiler inserted in the correct position.
- Before inserting the implants, carry out a test reposition and examine joint mobility, joint stability and leg length.



**Bone fractures in the implant bed will affect the anchoring of the implants!**

- Avoid bone fractures through careful operative techniques.
- Treat bone fractures by appropriate intraoperative and postoperative therapies.
- Handle the implant components properly.

- Do not under any circumstances allow the implant surfaces to be damaged.
- Verify that the cone size of the prosthesis stems are the same as the cone size of the prosthesis heads (see cone size on the implant packaging, e.g. 12/14).
- Only remove the protective cap from the prosthesis cone immediately before setting the prosthesis head in place.
- Rinse, clean and dry the outside cone of the stem and, if necessary, the inside cone of the prosthesis spheres prior to setting the prosthesis head in place.
- Attach the prosthesis head and prosthesis cone to each other at room temperature only. If necessary, allow the implant to cool to room temperature.
- Before closing the wound, ensure, if necessary by means of an image converter, that the implant components are correctly positioned.
- To prevent abnormal wear and tear of the prosthesis: Prior to wound closure remove any exposed bone residues. Further information on Aesculap implant systems is always available from B. Braun/Aesculap or the appropriate B. Braun/Aesculap office.

**Disposal**

- Adhere to national regulations when disposing of or recycling the product, its components and its packaging.

**Distributor in the US/Contact in Canada for product information and complaints**

Aesculap Implant Systems LLC

3773 Corporate Parkway

Center Valley, PA, 18034,

USA

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921

## Aesculap®

### TRJ-Hüftendoprothesenschaft

#### Verwendungszweck

Das Implantat wird verwendet

- als Teilkomponente einer menschlichen Hüftendoprothese: Hüftendoprothesenschaft
- zur Kombination mit Aesculap-Hüftendoprothesenkomponenten
- zur Implantation ohne Knochenzement bei Schaft mit korundgestrahlter Oberfläche

#### Material

Die verwendeten Materialien der Implantate sind auf den Verpackungen angegeben:

- ISOTAN® F Titan-Schmiedelegierung Ti6Al4V gemäß ISO 5832-3

ISOTAN® ist eingetragenes Warenzeichen der Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

#### Indikationen

Verwenden bei schweren Hüftgelenkleiden, die nicht durch andere Therapien behandelt werden können:

- Degenerative Arthrose
- Rheumatische Arthritis
- Gelenkfrakturen
- Femurkopfnekrose

#### Kontra-Indikationen

##### Absolute Kontraindikationen

Nicht verwenden bei:

- Patienten, bei denen rekonstruktive Eingriffe zur Therapie des Gelenkleidens möglich sind, z. B. Umstellungsosteotomie
- Akuten oder chronischen Infektionen in Gelenknähe oder systemischer Art
- Begleiterkrankungen mit Einfluss auf die Funktion des Gelenkimplantats
- Schwerer Osteoporose oder Osteomalazie
- Mangelhafter Qualität des Knochens sowie knöchernen Missbildungen, Erkrankungen im Bereich der Implantatverankerungen, die primär oder im weiteren Verlauf die Stabilität der Verankerung des Gelenkersatzes beeinträchtigen können
- Bekannter Hypersensibilität gegenüber den Implantatmaterialien
- Allen im Punkt Indikationen nicht genannten Anwendungsgebieten

##### Relative Kontraindikationen

Die folgenden Bedingungen, individuell oder kombiniert, können zu verzögterer Heilung bzw. Gefährdung des Operationserfolges führen:

- Zu erwartender Überlastung des Gelenkimplantats
- Ausgeprägte knöcherne Deformationen
- Störungen des Knochenstoffwechsels
- Medikamenten- oder Drogenmissbrauch oder Alkoholsucht
- Zu erwartende mangelhafte Patientenmitarbeit

Eine Anwendung des Produkts in diesen Fällen bedarf der individuellen, kritischen Abschätzung durch den Operateur. Auch der Wechsel eines endoprothetischen Implantats ist ein schwieriger Eingriff mit individuellen Voraussetzungen, die durch den Operateur entsprechend bewertet werden müssen.

#### Neben- und Wechselwirkungen

- Lageveränderung, Lockerung, Verschleiß und Bruch der Implantatkomponenten
- Gelenkluxationen und postoperative Veränderung der Beinlänge
- Früh- und Spätinfektionen
- Venöse Thrombosen, Lungenembolie und Herzstillstand
- Geweberesaktionen auf die Implantatmaterialien
- Nerven- und Gefäßverletzungen
- Hämatome und Wundheilungsstörungen
- Periartikuläre Verkalkungen
- Eingeschränkte Gelenkfunktion und Beweglichkeit
- Eingeschränkte Gelenkbelastung und Gelenkschmerzen

#### Sicherheitshinweise

- Der Operateur trägt die Verantwortung für die sachgemäße Durchführung des operativen Eingriffs.
- Allgemeine Risiken eines chirurgischen Eingriffs sind in dieser Gebrauchsanweisung nicht beschrieben.
- Der Operateur muss sowohl theoretisch als auch praktisch die anerkannten Operationstechniken beherrschen.
- Der Operateur muss mit der Knochenanatomie, dem Verlauf der Nerven und Blutgefäßen, der Muskeln und Sehnen absolut vertraut sein.
- Der Operateur ist für die Zusammenstellung der Implantatkomponenten und deren Implantation mit oder ohne Knochenzement verantwortlich.
- Aesculap ist nicht verantwortlich für Komplikationen durch falsche Indikationsstellung, Implantatauswahl, falsche Kombination von Implantatkomponenten und Operationstechnik sowie Grenzen der Behandlungsmethode oder fehlende Asepsis.
- Die Gebrauchsanweisungen der einzelnen Aesculap-Implantatkomponenten müssen beachtet werden.
- Die Testung und Zulassung der Implantatkomponenten erfolgte in Kombination mit Aesculap-Komponenten. Für abweichende Kombinationen trägt der Operateur die Verantwortung.
- Implantatkomponenten unterschiedlicher Hersteller dürfen nicht kombiniert werden.
- Beschädigte oder operativ entfernte Implantatkomponenten dürfen nicht verwendet werden.
- Implantate, die einmal verwendet worden sind, dürfen nicht wieder verwendet werden.
- Modularer Implantatkomponenten nur mit den dafür geeigneten Aesculap-Hüftendoprothesen kombinieren.
- Werkstoff, Gleitpaarungsdurchmesser und Konuspezifikationen beachten.
- Weitergehende Einschränkungen der kombinierten Implantate beachten.
- Beschädigung des Implantats insbesondere im Bereich des Halses oder des Konus durch Verwendung von Instrumenten (z. B. HF-Chirurgiegeräte) in Implantatnähe vermeiden.
- Bei Schädigung der kraftübertragenden Knochenstrukturen sind Lockerungen der Komponenten, Knochen- oder Implantatfrakturen und andere schwerwiegende Komplikationen nicht auszuschließen. Um derartige Fehlerquellen möglichst frühzeitig zu erkennen, muss der Zustand des künstlichen Gelenks periodisch durch geeignete Maßnahmen überprüft werden.

- In der Patientenakte müssen die verwendeten Implantatkomponenten mit Artikelnummern, Implantatbezeichnung sowie Lot und ggf. Seriennummern dokumentiert werden.
- In der postoperativen Phase ist neben Bewegungs- und Muskeltraining besonders auf die individuelle Information des Patienten zu achten.



**Brechgefahr der Implantatkomponenten durch Kombination mit Implantatkomponenten anderer Hersteller!**

► Nur Aesculap-Implantatkomponenten verwenden.

#### Sterilität

- Die Implantatkomponenten sind einzeln in gekennzeichneten Schutzverpackungen verpackt.
- Die Implantatkomponenten sind strahlensterilisiert.
- Implantatkomponenten in der Originalverpackung lagern und erst unmittelbar vor dem Benutzen aus der Original- und Schutzverpackung nehmen.
- Verfallsdatum und Unversehrtheit der Sterilverpackung prüfen.
- Implantatkomponenten bei überschrittenem Verfallsdatum oder beschädigter Verpackung nicht verwenden.



**Beschädigung der Implantate durch Aufbereitung und Resterilisation!**

► Implantate nicht aufbereiten und nicht resterilisieren.

#### Anwendung

Der Operateur erstellt eine Operationsplanung, die Folgendes festlegt und geeignet dokumentiert:

- Auswahl und Dimensionierung der Implantatkomponenten
- Positionierung der Implantatkomponenten im Knochen
- Festlegung intraoperativer Orientierungspunkte

Vor der Anwendung müssen folgende Voraussetzungen erfüllt sein:

- Alle notwendigen Implantatkomponenten verfügbar
- Implantationsinstrumente inklusive spezieller Aesculap-Gelenkimplantatinstrumente zur Gelenklagervorbereitung vollständig und funktionsstüchtig
- Operateur und Operationsteam kennen Informationen zur Operationstechnik, zum Implantatortiment, -instrumentarium, diese sind vor Ort vollständig vorhanden
- Regeln der ärztlichen Kunst, Stand der Wissenschaft und Inhalte einschlägiger wissenschaftlicher Veröffentlichungen der medizinischen Autoren bekannt
- Information des Herstellers eingeht, wenn unklare präoperative Situation und bei Implantaten im zu versorgenden Gelenkbereich

Der Patient wurde über den Eingriff aufgeklärt und sein Einverständnis über folgende Informationen dokumentiert:

- Der künstliche Gelenkersatz ist der Funktion des natürlichen Gelenks grundsätzlich unterlegen.
  - Der künstliche Gelenkersatz kann nur eine relative Verbesserung gegenüber dem präoperativen Zustand bewirken.
  - Der künstliche Gelenkersatz kann durch Überlastung, Abnutzung oder Infektion auslockern.
  - Die Lebensdauer des Implantats ist vom Körpergewicht und der Gelenkbelastung abhängig.
  - Der künstliche Gelenkersatz darf nicht durch Extrembelastungen, Arbeit und Sport überbelastet werden.
  - Bei Implantatlockerung kann eine Revisionsoperation notwendig werden.
  - Im Revisionsfall besteht unter Umständen keine Möglichkeit zur Wiederherstellung der Gelenkfunktion.
  - Der Patient muss sich einer regelmäßigen ärztlichen Nachkontrolle des künstlichen Gelenkersatzes unterziehen.
- Vorbereitung des Implantatlagers und die Implantation** erfordern folgende Anwendungsschritte:
- Femur nach Kopfosteotomie mit einem entsprechendem Kastenmeißel eröffnen.
  - Markraum mit Formraspeln und ggf. Bohrern in aufsteigender Größe bearbeiten.
  - Intraoperative Orientierung der Implantatkomponenten vornehmen, dabei Resektionslinie beachten.
  - Bei zementfreier Implantation: Implantatgröße so wählen, dass sie der Größe des zuletzt in richtiger Lage eingebrachten Formprofilers entsprechen.
  - Vor dem Einsetzen der Implantate Proberosition durchführen und Gelenkbeweglichkeit, -stabilität und Beinlänge prüfen.



**Knochenfrakturen im Implantatlager beeinträchtigen die Verankerung der Implantate!**

- Knochenfrakturen vermeiden durch vorsichtige Operationstechnik.
- Knochenfrakturen durch geeignete intra- und postoperative Maßnahmen behandeln.
- Richtige Handhabung der Implantatkomponenten beachten.

- Oberflächen der Implantate unter keinen Umständen beschädigen.
  - Sicherstellen, dass die Konusgrößen von Prothesenschäften und Prothesenköpfen übereinstimmen (siehe Konusgröße auf der Implantatverpackung, z. B. 12/14).
  - Schutzkappe des Prothesenkonus erst unmittelbar vor dem Aufsetzen des Prothesenkopfes entfernen.
  - Vor dem Aufsetzen Außenkonus des Schafts und ggf. Innenkonus der Prothesenköpfe spülen, reinigen und trocknen.
  - Prothesenkopf und Prothesenkonus nur bei Raumtemperatur verbinden. Falls nötig, Implantate auf Raumtemperatur abkühlen.
  - Vor Wundverschluss korrekte Position der Implantatkomponenten falls nötig mit Bildwandlerkontrolle prüfen.
  - Um abnormalen Verschleiß der Prothese zu vermeiden: Vor Wundverschluss alle freiliegenden Knochenreste entfernen.
- Weitere Informationen über Aesculap-Implantatysteme können jederzeit bei B. Braun/Aesculap oder bei der zuständigen B. Braun/Aesculap-Niederlassung eingeholt werden.

#### Entsorgung

- Bei Entsorgung oder Recycling des Produkts, dessen Komponenten und deren Verpackung die nationalen Vorschriften einhalten.

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921



**Das Implantat wurde nicht auf Sicherheit und Kompatibilität in MR-Umgebungen untersucht. Es wurde nicht auf Erwärmung, Bewegungen oder Bildartefakte bei MR-Untersuchungen getestet. Das MR-Scannen eines Patienten mit diesem Implantat kann zu Verletzungen des Patienten führen.**

## Aesculap®

### Tige d'endoprothèse de hanche TRJ

#### Champ d'application

L'implant est utilisé

- comme composant partiel d'un implant prothétique cotyloïdien humain: tige fémorale prothétique
- à combiner avec des composants Aesculap d'endoprothèse coxale
- pour l'implantation sans ciment osseux de tige avec surface traitée au corindon

#### Matériaux

Les matériaux utilisés pour les implants sont indiqués sur le conditionnement:

- Alliage de forge au titane Ti6Al4V ISOTAN®\_P selon ISO 5832-3
- ISOTAN® est une marque déposée de la société Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

#### Indications

Recours en cas d'affections graves des articulations cotyloïdiennes ne pouvant être traitées par d'autres thérapies:

- Arthrose dégénérative
- Arthrite rhumatismale
- Fractures des articulations
- Nécrose de la tête du fémur

#### Contre-indications

##### Contre-indications absolues

Pas d'utilisation dans les cas suivants:

- Patients chez lesquels des interventions de reconstruction telles que des ostéotomies de transition sont possibles pour soigner l'affection articulaire
- Infections aiguës ou chroniques dans le périmètre de l'articulation ou de nature systémique
- Maladies accessoires ayant une influence sur la fonction de l'implant articulaire
- Ostéoporose sévère ou ostéomalacie
- Qualité insuffisante de l'os, malformations osseuses, pathologies dans la zone d'ancre des implants pouvant, au cours de l'intervention ou par la suite, faire obstacle à la stabilité de l'ancre de la prothèse articulaire.
- Hypersensibilité connue aux matériaux de l'implant
- Tous les domaines d'utilisation non mentionnés au point Indications

##### Contre-indications relatives

Les conditions suivantes prises individuellement ou combinées, peuvent entraîner un retard de cicatrisation ou un échec de l'opération:

- Contrainte excessive probable de l'implant articulaire
- Déformations osseuses prononcées
- Perturbations du métabolisme osseux
- Abus de médicaments ou de drogues, alcoolisme
- Manque probable de coopération de la part du patient

L'utilisation du produit dans de tels cas nécessite une évaluation individuelle de la balance bénéfices/risques par le chirurgien opérateur.

Par ailleurs la révision d'un implant endoprothétique est une intervention difficile avec des facteurs de risques individuels qui doivent être évalués en conséquence par le chirurgien opérateur.

#### Effets secondaires et interactions

- Modification de la position, relâchement, usure ou rupture de composants de l'implant
- Luxations articulaires et modification postopératoire de la longueur des jambes
- Infections précoces et tardives
- Thromboses veineuses, embolie pulmonaire et arrêt cardiaque
- Réaction des tissus aux matériaux de l'implant
- Lésions des nerfs et des vaisseaux
- Hématomes et troubles de la cicatrisation
- Calcifications périarticulaires
- Restriction du fonctionnement articulaire et de la mobilité
- Restriction de la contrainte articulaire et douleurs articulaires

#### Consignes de sécurité

- Le chirurgien porte la responsabilité de l'exécution compétente de l'opération.
- Les risques généraux d'une intervention chirurgicale ne sont pas décrits dans le présent mode d'emploi.
- Le chirurgien doit maîtriser en théorie comme en pratique les techniques chirurgicales reconnues.
- Le chirurgien est parfaitement familiarisé avec l'anatomie osseuse, le tracé des nerfs et des vaisseaux sanguins, des muscles et des tendons.
- Le chirurgien est responsable du choix des différents composants d'implant et de leur implantation avec ou sans ciment osseux.
- Aesculap n'assume aucune responsabilité pour des complications résultant d'indications incorrectes, d'un mauvais choix de l'implant, d'une mauvaise combinaison de composants d'implants ou de la technique opératoire, ni des limites de la méthode de traitement et du manque d'aéspise.
- Observer les modes d'emploi des différents composants d'implants Aesculap.
- Les essais et l'homologation des composants d'implants ont été réalisés en association avec des composants Aesculap. Le chirurgien porte la responsabilité de combinaisons divergentes.
- Il est interdit de combiner entre eux des composants d'implant provenant de différents fabricants.
- Les composants d'implants endommagés ou retirés lors d'une opération ne doivent pas être utilisés.
- Les implants ayant été utilisés une fois ne doivent pas être réutilisés.
- Ne combiner les composants modulaires d'implants qu'avec les implants prothétiques cotyloïdiens Aesculap prévus à cet effet.
- Tenir compte du matériau, du diamètre d'appariement des surfaces de glissement et des spécifications du cône.
- Respecter d'éventuelles restrictions supplémentaires pour les implants combinés.
- Eviter le risque de détérioration de l'implant, en particulier dans la zone du col ou du cône, en cas d'utilisation d'instruments (p. ex. appareil chirurgical HF) à proximité de l'implant.
- En cas de détérioration des structures osseuses qui transmettent les forces, un relâchement des composants, des fractures de l'os ou de l'implant et autres complications graves ne peuvent être exclus. Afin de détecter aussi tôt que possible de telles sources de défaillances, il est nécessaire de contrôler périodiquement l'état de l'articulation artificielle par le biais de mesures appropriées.

■ Les composants d'implant utilisés doivent être consignés dans le dossier du patient avec leur référence, la désignation de l'implant, le numéro de lot et le cas échéant le numéro de série.

- En phase postopératoire, il est particulièrement important de fournir au patient une information personnalisée parallèlement aux exercices moteurs et musculaires.



Risque de rupture des composants d'implants en cas de combinaison avec des composants d'implants d'autres fabricants!

- Utiliser uniquement des composants d'implants Aesculap.

#### Stérilité

- Les composants d'implant sont emballés individuellement dans des emballages de protection clairement étiquetés.
- Les composants d'implant sont stérilisés aux rayons.
- Conserver les composants d'implant dans leur emballage d'origine et ne les retirer de leur emballage de protection d'origine qu'immédiatement avant de les utiliser.
- Vérifier la date limite d'utilisation et le caractère intact de l'emballage stérile.
- Ne pas utiliser les composants d'implants après expiration de la date limite d'utilisation ou lorsque l'emballage est détérioré.



Risque de détérioration des implants en cas de traitement et de restérilisation!

- Ne pas traiter les implants, ni les restériliser.

#### Utilisation

Le chirurgien établit une planification de l'opération qui fixe et consigne de façon appropriée les éléments suivants:

- Choix et dimensions des composants d'implant
- Positionnement des composants d'implant dans l'os
- Détermination de points d'orientation au cours de l'opération
- Avant l'application, les conditions suivantes doivent être remplies:
- Présence de tous les composants d'implant nécessaires.
- Présence au complet et bon fonctionnement des instruments d'implantation, y compris les instruments spéciaux Aesculap pour implants articulaires destinés à préparer le logement articulaire
- Les informations relatives à la technique opératoire, à l'assortiment d'implants et aux instruments d'implantation sont connues du chirurgien et de l'équipe chirurgicale et disponibles sur place au complet.
- Le chirurgien et l'équipe opératoire sont au fait des règles de la pratique médicale, de l'état de la science et du contenu des publications scientifiques correspondantes publiées par des auteurs médicaux.
- Des informations ont été recueillies auprès du fabricant lorsque la situation préopératoire est confuse et dans le cas d'implants déjà présents dans la zone à traiter.

Le patient a été renseigné sur l'intervention et son accord sur les informations suivantes dûment consigné:

- La prothèse articulaire est toujours inférieure dans sa fonction à l'articulation naturelle.
- La prothèse articulaire ne peut entraîner qu'une amélioration relative par rapport à l'état préopératoire.
- La prothèse articulaire peut se relâcher du fait d'une contrainte excessive, de l'usure ou d'une infection.
- La durée de vie de l'implant dépend du poids du corps et de la contrainte subie par l'articulation.
- La prothèse articulaire ne doit pas être soumise à des contraintes excessives dues à des charges extrêmes, au travail et au sport.
- Une opération de révision peut s'avérer nécessaire en cas de relâchement de l'implant.
- En cas de révision, la restauration de la fonction articulaire peut le cas échéant ne pas être possible.
- Le patient doit faire effectuer un contrôle médical ultérieur régulier de la prothèse articulaire.
- La préparation du logement de l'implant et l'implantation sont effectuées selon les étapes suivantes:
- Ouvrir le fémur après ostéotomie de la tête avec une gouge médullaire appropriée.
- Traiter la cavité médullaire avec des râpes matricielles et si nécessaire des forets de taille croissante.
- Procéder à l'orientation des composants d'implant pendant l'opération, tenir compte ce faisant de la ligne de résection.
- Pour l'implantation sans ciment: choisir la taille de l'implant de manière à ce qu'elle corresponde à la taille du dernier profil matriciel mis en place en position correcte.
- Avant la mise en place des implants, effectuer une réduction d'essai et contrôler la mobilité et la stabilité articulaire ainsi que la longueur de la jambe.



Les fractures osseuses dans le logement d'implant portent préjudice à l'ancre des implants!

- Eviter les fractures osseuses par une technique opératoire précautionneuse.
- Traiter les fractures osseuses par les mesures adéquates pendant et après l'opération.
- Respecter la manipulation correcte des composants d'implants.

- N'endommager en aucun cas les surfaces des implants.
- Vérifier que les tailles de cône des tiges de prothèse et des têtes de prothèse concordent (voir la taille de cône indiquée sur l'emballage de l'implant, p. ex. 12/14).
- Ne retirer le capuchon de protection du cône de prothèse qu'immédiatement avant la mise en place de la tête de prothèse.
- Avant leur mise en place, rincer, nettoyer et sécher le cône extérieur de la tige et le cas échéant le cône intérieur des têtes de prothèse.
- Effectuer la jonction entre tête de prothèse et cône de prothèse uniquement à température ambiante. Si nécessaire, laisser refroidir les implants à la température ambiante.
- Vérifier la position correcte des composants de l'implant avant de refermer la plaie, éventuellement par un contrôle à l'amplificateur de brillance.
- Pour éviter une usure anormale de la prothèse: retirer tous les résidus osseux détachés avant de refermer la plaie. Vous obtiendrez davantage d'informations sur les systèmes d'implants Aesculap auprès de B. Braun/Aesculap ou de la succursale B. Braun/Aesculap dont vous refevez.

#### Elimination

- Lors de l'élimination ou du recyclage du produit, de ses composants et de leurs emballages, respecter les prescriptions nationales en vigueur!

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921



La sécurité et la compatibilité de l'implant dans un environnement de résonance magnétique n'ont pas été étudiées. L'échauffement, les mouvements ou les artefacts d'imagerie lors d'examens par résonance magnétique n'ont pas été testés. La réalisation d'IRM sur un patient porteur de cet implant peut entraîner des lésions chez ce patient.

## Aesculap®

### Vástago de endoprótesis de cadera TRJ

#### Finalidad de uso

Este implante se utiliza

- como componente de una endoprótesis de cadera humana: vástago para endoprótesis de cadera
- en combinación con componentes de la endoprótesis de cadera Aesculap
- para implantación sin cemento óseo en vástagos con superficie chorreada con corindón

#### Material

Los materiales utilizados para los implantes se especifican en los envases:

- ISOTAN®F aleación forjable de titanio Ti6Al4V según ISO 5832-3

ISOTAN® es una marca registrada de Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

#### Indicaciones

Utilizar en caso de afección grave de la articulación coxofemoral para la que no existan alternativas terapéuticas:

- Artrosis degenerativa
- Artritis reumática
- Fracturas articulares
- Necrosis de cabeza femoral

#### Contraindicaciones

##### Contraindicaciones absolutas

No utilizar en los siguientes casos:

- Pacientes para los que existe la posibilidad de intervenciones reconstructivas como terapia para las dolencias articulares, como puede ser la osteotomía de corrección
- Infecciones agudas o crónicas en las proximidades de la articulación o de tipo sistémico
- Enfermedades concomitantes con influencia sobre la función de la articulación artificial
- Osteoporosis grave u osteomalacia
- Mala calidad del hueso y malformaciones óseas, enfermedades en la zona de anclaje del implante que puedan perjudicar la estabilidad del anclaje de la articulación artificial en un primer momento o en el futuro
- Hipersensibilidad conocida a los materiales del implante
- Todos los campos de aplicación no mencionados en la sección Indicaciones

##### Contraindicaciones relativas

Las siguientes condiciones, de forma individual o combinada, pueden provocar retrasos en la curación o poner en peligro el éxito de la operación:

- Cuando se prevé que el implante será sometido a esfuerzos excesivos
- Deformaciones óseas acusadas
- Trastornos del metabolismo óseo
- En caso de abuso de drogas, medicamentos o alcohol
- Previsible colaboración insuficiente por parte del paciente

Si se desea utilizar el producto en estos casos, se requerirá una estimación crítica de cada caso por parte del cirujano. Las intervenciones de cambio de implante endoprotésico son complicadas y el cirujano deberá valorar la situación del paciente en cada caso.

#### Efectos secundarios e interacciones

- Desplazamiento, aflojamiento, desgaste y fractura de los componentes del implante
- Luxaciones articulares y alteraciones postoperatorias de la longitud de la extremidad inferior
- Infecciones precoces y tardías
- Trombosis venosas, embolia pulmonar y paro cardiaco
- Reacciones hísticas a alguno de los materiales del implante
- Lesiones neurales y vasculares
- Hematomas y trastornos en el proceso de cicatrización de heridas
- Calcificaciones periarticulares
- Función y movilidad restringidas de la articulación
- Esfuerzo restringido de la articulación y dolores articulares

#### Advertencias de seguridad

- El cirujano se responsabilizará de realizar la intervención quirúrgica de forma adecuada.
- Los riesgos generales de una intervención quirúrgica no se describen en estas instrucciones de manejo.
- El cirujano deberá dominar tanto la teoría como la práctica de las técnicas quirúrgicas reconocidas.
- El cirujano deberá conocer a la perfección la anatomía del hueso, la posición de los nervios y los vasos sanguíneos, los músculos y los tendones.
- El cirujano se responsabilizará del montaje de los componentes del implante y de su implantación con o sin cemento óseo.
- Aesculap no se responsabilizará en casos de complicaciones debidas a indicaciones incorrectas, selección inadecuada del implante, combinación incorrecta de los componentes del implante y técnica operatoria inadecuada, así como por las limitaciones del método terapéutico o condiciones asepticas deficientes.
- Deben observarse las instrucciones de manejo de cada uno de los componentes del implante Aesculap.
- Las pruebas y la homologación de los componentes del implante se han realizado en combinación con componentes Aesculap. El cirujano será el responsable en caso de realizar otro tipo de combinaciones.
- No se pueden combinar componentes de implante de fabricantes diferentes.
- No utilizar componentes del implante deteriorados o que hayan sido utilizados en una operación.
- Los implantes utilizados una vez no pueden reutilizarse.
- Combinar los componentes del implante modulares exclusivamente con las prótesis de cadera Aesculap previstas para tal fin.
- Tener en cuenta el material, el diámetro del par de fricción y las especificaciones del cono.
- Tener en cuenta otras limitaciones de los implantes combinados.
- Evitar dañar el implante, en especial en la zona cervical o del cono, cuando se utilicen instrumentos (p. ej. equipos quirúrgicos AF) cerca del implante.
- Si se dañan las estructuras óseas que actúan como transmisores de fuerza, pueden producirse aflojamientos de los componentes, fracturas óseas o de los implantes y otras complicaciones graves. Para detectar cuantas causas de anomalías similares, debe comprobarse el estado de la articulación artificial periódicamente mediante las medidas adecuadas.



No se ha comprobado que el implante sea seguro ni compatible con entornos de resonancia magnética. No se han puesto a prueba los posibles recalentamientos, desplazamientos ni artefactos durante los exámenes por resonancia magnética. La realización de un examen por resonancia magnética de un paciente con este implante puede provocar lesiones al paciente.

- En el historial del paciente deben indicarse los componentes del implante utilizados con sus respectivas referencias, así como la denominación del implante, el lote y, en caso necesario, los números de serie.
- En la fase postoperatoria merece especial atención, paralelamente a los ejercicios de movimiento y de los músculos, la información del propio paciente.



Peligro de rotura de los componentes del implante si se combinan con componentes de implante de otros fabricantes.

- Utilizar únicamente componentes de implante de Aesculap.

#### Esterilidad

- Los componentes del implante están envasados individualmente en envases estériles identificados como tales.
- Los componentes del implante están esterilizados por radiación.
- Conservar los componentes del implante en su envase original y no sacarlos del envase protector original hasta instantes antes de utilizarlos.
- Comprobar la fecha de caducidad del producto y que el envase esterilizado está en perfecto estado.
- No utilizar componentes de implante caducados o cuyo envase esté deteriorado.



Peligro de dañar los implantes por someterlos a los procesos de tratamiento y reestérilización.

- No reutilizar ni volver a esterilizar los implantes.

#### Aplicación

El cirujano realizará una planificación quirúrgica en la que se establecerá y documentará convenientemente lo siguiente:

- Selección y dimensiones de los componentes del implante
- Posicionamiento óseo de los componentes del implante
- Determinación de puntos de orientación intraoperatorios

Antes de la aplicación deben cumplirse las siguientes condiciones:

- Disponibilidad de todos los componentes de implante necesarios.
- El instrumental para la implantación, incluido el instrumental de Aesculap especial de implantes articulares para la preparación del asiento de la articulación, debe estar completo y en debidas condiciones
- Tanto el cirujano como el equipo de quirófano deberán estar al corriente de la literatura de referencia relativa a la técnica operatoria, a los implantes y al instrumental, a la que deberán poder acceder in situ
- Se conocerá el reglamento clínico establecido para prácticas médicas, así como los más recientes conocimientos científicos y la información pertinente obtenida a través de las publicaciones científicas y médicas.
- En situaciones preoperatorias poco claras y en caso de que ya exista un implante deberá consultarse previamente al fabricante.

Debe informarse previamente al paciente sobre la intervención y deberá contarse con su consentimiento sobre los siguientes puntos:

- En principio la eficacia de la función realizada por una articulación artificial es inferior a la de la articulación natural.
- La articulación artificial sólo puede provocar una mejora relativa respecto al estado preoperatorio.
- La duración de la vida útil del implante depende del peso corporal y de la carga que soporte la articulación.
- La articulación artificial no puede someterse a un esfuerzo excesivo causado por cargas extremas, trabajo o deporte.
- Si se aflojara el implante podría resultar necesaria una operación de revisión.
- En caso de revisión podría no existir, en determinadas circunstancias, posibilidad alguna de restablecer la función de la articulación.
- El paciente deberá someterse a una revisión médica regular de la articulación artificial.

La preparación del asiento del implante y la implantación requieren los siguientes pasos para su aplicación:

- Tras la osteotomía de la cabeza, abrir el fémur con un escoplo adecuado.
- Realizar una abertura aumentando progresivamente su diámetro en la cavidad medular con raspadores y, si es necesario, con fresas.
- Llevar a cabo una orientación intraoperatoria de los componentes del implante y tener en cuenta la línea de resección.
- En implantes no cementados: Seleccionar el tamaño del implante de forma que corresponda con el del raspador colocado en la posición correcta.
- Realizar, antes de la aplicación de los implantes, una reposición de prueba y comprobar la movilidad y la estabilidad de la articulación, así como la longitud de la extremidad inferior.



Las fracturas óseas en el lecho del implante perjudican el anclaje de los implantes.

- Para evitar cualquier fractura ósea se realizará la intervención con suma prudencia.
- En caso de producirse fracturas óseas deberán adoptarse medidas intra y postoperatorias adecuadas.
- Observar el correcto manejo de los componentes del implante.

- Evitar por todos los medios que se dañen las superficies de los implantes.
- Comprobar que los tamaños de los conos del vástago de la prótesis y de la cabeza protésica coinciden (consultar el tamaño del cono en el envase del implante, p. ej., 12/14).
- No retirar la caperuza protectora del cono protésico hasta instantes antes de colocar la cabeza protésica.
- Antes de la colocación se deberá aclarar, limpiar y secar el cono exterior del vástago y, si fuera necesario, el cono interior de la cabeza protésica.
- Unir la cabeza y el cono protésicos sólo a temperatura ambiente. Si es necesario, refrigerar los implantes hasta que alcancen la temperatura ambiente.
- Antes de cerrar la herida, comprobar la correcta posición de los componentes del implante, en caso necesario, mediante un control por convertidor de imagen.
- Para evitar un desgaste anormal de la prótesis: Antes de cerrar la herida, retirar todas las partículas óseas que hayan quedado sueltas.

Para más información sobre los sistemas de implante Aesculap, dirigirse a B. Braun/Aesculap o a alguna de las filiales competentes B. Braun/Aesculap.

#### Eliminación de residuos

- Es obligatorio cumplir con las normas nacionales a la hora de eliminar o de reciclar el producto, sus componentes y los envases.

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921

## Aesculap®

### Stelo di endoprotesi d'anca TRJ

#### Destinazione d'uso

L'impianto è utilizzato

- quale componente parziale di un protesi d'anca: stelo di endoprotesi coxo-femorale
- in combinazione con Aesculap componenti per endoprotesi dell'anca
- Per l'impianto senza cemento osseo per lo stelo con superficie granigliata in corindone

#### Materiale

I materiali usati per gli impianti sono indicati sulle confezioni:

- Lega in titanio per fucinatura ISOTAN®\_Ti6Al4V a norma ISO 5832-3
- ISOTAN® è un marchio commerciale registrato di Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

#### Indicazioni

Utilizzare per patologie coxo-femorali gravi che non possono essere trattate con altre terapie:

- Artrosi degenerativa
- Artrite reumatica
- Fratture articolari
- Necrosi della testa del femore

#### Controindicazioni

##### Controindicazioni assolute

Non usare se sono presenti:

- Pazienti per i quali siano ancora possibili interventi ricostruttivi, come ad es. un'osteotomia correttiva
- Infекции acute o croniche nella zona periarticolare o di tipo sistemic
- Patologie concomitanti in grado di influenzare il funzionamento dell'impianto articolare
- Osteoporo grave od osteomalacia
- Scarsa qualità dell'osso e malformazioni ossee, malattie che colpiscono la zona di ancoraggio dell'impianto che possono pregiudicare primariamente o successivamente la stabilità dell'ancoraggio della protesi
- Ipersensibilità nota verso materiali di impianto
- Tutti i campi di applicazione non indicati nel punto Indicazioni

##### Controindicazioni relative

Le seguenti condizioni, prese singolarmente oppure in combinazione, possono ritardare la guarigione oppure compromettere il successo dell'operazione:

- Previsto sovraccarico dell'impianto articolare
- Marcate deformazioni ossee
- Disturbi del metabolismo osseo
- Abuso di farmaci, tossicodipendenza o alcoolismo
- Possibile scarsa collaborazione da parte del paziente

L'utilizzo del prodotto in questi casi richiede una valutazione individuale, critica da parte del chirurgo. Anche la sostituzione di un'endoprotesi impiantata è un intervento difficile con premesse diverse caso per caso, che devono essere valutate da parte del chirurgo.

#### Effetti collaterali ed interazioni

- Spostamenti, allentamenti, usura e rotture dei componenti dell'impianto
- Lussazioni articolari e modifiche postoperatorie della lunghezza degli arti inferiori
- Infekzioni, sia a breve sia a lungo termine
- Trombosi venose, embolie polmonari ed arresto cardiocircolatorio
- Reazioni istologiche ai materiali dell'impianto
- Lesioni neurologiche e vascolari
- Ematomi e disturbi della guarigione delle ferite
- Calcificazioni periarticolari
- Limitata funzionalità e mobilità articolare
- Limitata possibilità di caricare l'articolazione e dolori articolari

#### Avvertenze relative alla sicurezza

- Il chirurgo è responsabile della corretta esecuzione dell'intervento chirurgico.
- Nelle presenti istruzioni per l'uso non sono descritti i rischi generali propri di qualsiasi intervento chirurgico.
- Il chirurgo deve padroneggiare sia la teoria sia la pratica delle tecniche operatorie riconosciute.
- Il chirurgo deve conoscere perfettamente l'anatomia ossea, compreso l'andamento di nervi, vasi sanguigni, muscoli e tendini.
- Il chirurgo è responsabile della combinazione dei componenti degli impianti e del relativo impianto con o senza cemento osseo.
- Aesculap non risponde di eventuali complicanze dovute ad errata identificazione delle indicazioni, scelta di componenti dell'impianto non idonei e tecnica operatoria non corretta, nonché ai limiti intrinseci della metodica di trattamento o carenze asetticità.
- Devono essere rispettate le istruzioni per l'uso dei singoli componenti dell'impianto Aesculap.
- La prova l'omologazione dei componenti dell'impianto sono avvenute in combinazione con componenti Aesculap. Il chirurgo operante è responsabile di eventuali combinazioni differenti.
- Non possono essere combinati impianti di diversi produttori.
- I componenti di impianti danneggiati o espinti chirurgicamente non devono essere impiegati.
- Gli impianti già usati una volta non devono essere riutilizzati
- Combinare i componenti degli impianti modulari soltanto con le protesi d'anca Aesculap idonee.
- Rispettare materiale, diametro dell'accoppiamento e specifiche del cono.
- Attenersi alle altre limitazioni relative ai componenti degli impianti combinati.
- Evitare danni all'impianto, in particolare nella zona del collo o del cono, causati dall'utilizzo di strumenti (ad es. unità per chirurgia HF) nelle immediate vicinanze dell'impianto.
- In caso di danni delle strutture ossee preposte alla trasmissione delle forze non si possono escludere mobilizzazioni dei componenti, fratture ossee o dell'impianto ed altre complicanze gravi. Per individuare con la massima tempestività tali problemi, lo stato dell'articolazione artificiale deve essere periodicamente verificato mediante esami idonei.



Non è stata verificata la sicurezza e la compatibilità degli impianti mediante RMN. Non sono stati testati il riscaldamento, i movimenti o gli artefatti durante analisi RMN. La scansione RMN del paziente con questo impianto può portare a lesioni del paziente.

- I componenti degli impianti utilizzati devono essere documentati nella cartella clinica del paziente tramite codice articolo, denominazione dell'impianto, nonché lotto ed eventualmente numero seriale.
- Nella fase postoperatoria, oltre alla fisioterapia ed al training muscolare, particolarmente importante è l'informazione individuale del paziente.



**Pericolo di rottura dei componenti dell'impianto causate dalla combinazione con componenti di impianti di altri produttori!**

- Usare solo componenti di impianti Aesculap.

#### Sterilità

- I componenti degli impianti sono imballati singolarmente in confezioni protettive etichettate.
- I componenti dell'impianto sono sterilizzati a radiazioni.
- Conservare i componenti dell'impianto nella confezione originale ed estrarli dall'imballo protettivo originale solo immediatamente prima dell'uso.
- Verificare la data di scadenza e l'integrità dell'imballo sterile.
- Non utilizzare i componenti degli impianti dopo la data di scadenza o se la confezione è danneggiata.



**Danni agli impianti da preparazione sterile e risterilizzazione!**

- Non sottoporre gli impianti a preparazione sterile e non risterilizzarli.

#### Impiego

Il chirurgo deve effettuare una pianificazione dell'intervento che definisca e documenti in maniera idonea i seguenti punti:

- Scelta e dimensionamento dei componenti degli impianti
- Posizionamento dei componenti dell'impianto nell'osso
- Definizione dei punti di orientamento intraoperatori

Prima dell'impiego devono essere soddisfatte le seguenti premesse:

- Tutti gli impianti richiesti devono essere effettivamente disponibili.
- Lo strumentario da impianto, compresi gli speciali strumenti da impianto Aesculap necessari per preparare la sede articolare, deve essere completo ed idoneo al funzionamento
- Sia il chirurgo che l'équipe chirurgica devono disporre di tutte le informazioni sulla tecnica operatoria, l'assortimento di impianti e lo strumentario, inoltre tutte queste informazioni devono essere disponibili in loco
- Devono essere note e rispettate le regole della scienza medica, lo stato dell'arte della stessa, nonché i contenuti delle pubblicazioni scientifiche degli autori medici.
- Se la situazione preoperatoria non è perfettamente chiara e se nella zona dell'articolazione da trattare sono presenti dei precedenti impianti, devono essere state chieste informazioni al produttore

Il paziente deve essere stato informato sull'intervento e deve aver fornito, con evidenza, il suo consenso rispetto a quanto segue:

- La protesi artificiale è comunque inferiore per funzionamento all'articolazione naturale.
- La protesi artificiale può indurre soltanto un miglioramento relativo alle condizioni preoperatorie.
- La protesi artificiale può allentarsi a causa di sovraccarichi, usura o infekzioni.
- La durata dell'impianto dipende dal peso corporeo e dai carichi cui è soggetta l'articolazione.
- La protesi artificiale non deve essere sovraccaricata con sollecitazioni estreme, sia di tipo lavorativo che sportivo.
- Se l'impianto si mobilita può rendersi necessario un intervento di revisione.
- In alcuni casi nemmeno la revisione può riuscire a ripristinare la normale funzione articolare.
- Il paziente deve sottoporsi ad un regolare controllo della protesi.

La preparazione della sede dell'impianto richiede le seguenti fasi:

- Dopo l'osteotomia della testa aprire il femore con uno scalpello per box idoneo.
- Lavorare la cavità midollare con raspe sagomate ed eventualmente perforatori di formato ascendente.
- Eseguire l'orientamento intraoperatorio dei componenti dell'impianto rispettando la linea di resezione.
- Per l'impianto senza cemento: Scegliere la taglia dell'impianto di modo che corrisponda a quella dell'ultimo profilatore sagomato introdotto in posizione corretta.
- Prima di inserire gli impianti, eseguire una riduzione di prova e quindi controllare la mobilità e la stabilità dell'articolazione, nonché la lunghezza dell'arto.



**Eventuali fratture ossee nella sede dell'impianto pregiudicano l'ancoraggio degli impianti!**

- Evitare le fratture ossee mediante un'oculata tecnica operatoria.
- Trattare le fratture ossee con adeguate misure sia intraoperatorie sia postoperatorie.
- Attenersi ad una corretta manipolazione dei componenti dell'impianto.

- Non danneggiare mai le superfici degli impianti.

- Accertarsi che le taglie del cono degli steli e delle teste delle protesi corrispondano (vedere il formato del cono riportato sulla confezione dell'impianto, ad es. 12/14).
- Rimuovere il cappuccio protettivo del cono della protesi solo prima di inserire la testa.
- Prima dell'inserimento lavare, pulire ed asciugare il cono esterno dello stelo ed eventualmente quello interno delle teste delle protesi.
- Collegare la testa ed il cono della protesi solo a temperatura ambiente. Se necessario, far raffreddare gli impianti a temperatura ambiente.
- Prima di chiudere la ferita, controllare il corretto posizionamento dei componenti dell'impianto, se necessario, mediante un convertitore d'immagini.
- Per prevenire un'anomala usura della protesi: Prima di richiudere la ferita, rimuovere tutti i residui di osso liberi. Ulteriori informazioni sui componenti dell'impianto Aesculap possono essere richieste in qualsiasi momento ad B. Braun/Aesculap o alla filiale B. Braun/Aesculap competente per territorio.

#### Smaltimento

- Nello smaltimento o il riciclaggio del prodotto, dei relativi componenti e della rispettiva confezione è assolutamente necessario rispettare le normative nazionali!

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921

## Aesculap®

### Haste para endoprótese coxo-femoral TRJ

#### Aplicação

O implante é usado

- como componente parcial de uma articulação artificial da anca humana: haste para endoprótese de quadril
- para combinação com componentes de uma endoprótese coxo-femoral Aesculap
- para a implantação sem cimento ósseo no caso de hastes com superfície revestida de corindo

#### Material

Os materiais utilizados nos implantes estão indicados na embalagem:

- Liga de titânio forjado Ti6Al4V ISOTAN® F segundo ISO 5832-3

ISOTAN® é uma marca comercial registada da Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

#### Indicações

Usar no caso de doenças graves na articulação do quadril que não possam ser tratadas por qualquer outra terapia::

- Artrose degenerativa
- Artrite reumatóide
- Fracturas das articulações
- Necrose da cabeça do fêmur

#### Contra-indicações

##### Contraindicações absolutas

Não utilizar no caso de:

- Doentes em que a afecção articular pode ser tratada por intervenções reconstrutivas, por ex., osteotomia de correção
- Infecções agudas ou crónicas na proximidade da articulação, ou do tipo sistémico
- Doenças concomitantes com repercussão sobre o funcionamento do implante articular
- Osteoporose ou osteomalacia grave
- Qualidade insuficiente do tecido ósseo bem como deformações ósseas, afecções na zona de ancoragem do implante, as quais podem, numa primeira fase ou posteriormente, comprometer a estabilidade da fixação da articulação
- Hipersensibilidade conhecida aos materiais do implante
- Todas as áreas de aplicação não mencionadas no ponto Indicações

##### Contraindicações relativas

As seguintes condições, de forma individual ou associadas entre si, podem provocar uma recuperação tardia ou colocar em risco o sucesso da cirurgia:

- Provável esforço excessivo do implante articular
- Deformações ósseas acentuadas
- Perturbações do metabolismo ósseo
- Abuso de medicamentos ou drogas, ou alcoholismo
- Provável falta de colaboração por parte do doente

A utilização do produto nestes casos requer a avaliação individual e crítica do cirurgião.

A substituição de um implante endoprotético também é uma intervenção difícil que depende de várias condições individuais, as quais têm de ser avaliadas pelo cirurgião.

#### Efeitos secundários e interacções

- Alteração da posição, relaxamento, desgaste ou ruptura do componente do implante
- Luxações articulares e alterações pós-operatórias do comprimento da perna
- Infecções precoces ou tardias
- Trombos venosas, embolia pulmonar e paragem cardíaca
- Hipersensibilidade dos tecidos aos materiais do implante
- Lesões dos nervos ou dos vasos sanguíneos
- Hematomas e perturbações da cicatrização de feridas
- Calcificações periarticulares
- Limitação da função e mobilidade articulares
- Carga limitada que incide sobre a articulação e dores articulares

#### Indicações de segurança

- O cirurgião assume a responsabilidade pela execução correcta da intervenção cirúrgica.
- Os riscos gerais associados a uma intervenção cirúrgica não estão descritos nestas instruções de utilização.
- O cirurgião deverá dominar, tanto na teoria como na prática, as técnicas cirúrgicas reconhecidas.
- O cirurgião tem de estar absolutamente familiarizado com a anatomia dos ossos, com o percurso dos nervos e dos vasos sanguíneos, assim como dos músculos e dos tendões.
- O cirurgião é responsável pela combinação certa dos componentes do implante e pela sua implantação correcta, com ou sem cimento ósseo.
- A Aesculap não se responsabiliza por complicações devidas a uma indicação errada, uma escolha de implante inadequado, por uma combinação errada dos componentes do implante com a técnica cirúrgica, por limites que possam vir a impor-se aos métodos de tratamento, nem pela ausência de assepsia.
- As instruções de utilização dos respectivos componentes do implante Aesculap terão de ser observadas.
- O teste e a homologação dos componentes do implante foram realizados em combinação com componentes Aesculap. O cirurgião assumirá toda a responsabilidade em caso de combinações contrárias às originalmente previstas.
- É proibido combinar componentes de diferentes fabricantes.
- É proibido utilizar componentes de implantes danificados ou removidos por via cirúrgica.
- Os implantes que já tenham sido utilizados uma vez não podem ser reutilizados.
- Combinar os componentes modulares do implante apenas com próteses coxo-femorais adequadas da Aesculap.
- Ter cuidado em usar o material correcto, bem como os pares de deslize com diâmetros idênticos e cones com especificações correctas.
- Respeitar outras possíveis restrições relativamente aos implantes combinados.
- Danificação do implante, sobretudo na zona do colo ou do cone, em caso de se utilizar instrumentos (por ex. equipamentos electrotirúrgicos) na proximidade do implante.
- No caso de lesão das estruturas ósseas que suportem o peso do corpo não se exclui a incidência de possíveis relaxamentos dos componentes, fracturas do osso ou do implante e outras complicações graves. Para se detectar, com a maior preocuidade possível, estas fontes de complicações, é imprescindível controlar, depois da intervenção, periodicamente, o estado da articulação artificial com os meios apropriados.

- No relatório do doente deverão ser registados os componentes utilizados no implante, indicando-se o respectivo número de artigo, a designação do implante, bem como os números de lote e, se necessário, de série.
- Na fase pós-operatória, para além dos exercícios de recuperação da força muscular e da mobilidade, há que prestar especial atenção à informação individual do doente.



CUIDADO

Perigo de fratura dos componentes de implante em caso de se combinar os componentes com componentes de outros fabricantes!

- Usar apenas componentes de implante da Aesculap.

#### Esterilidade

- Os componentes do implante são embalados individualmente em embalagens protegidas e etiquetadas.
- Os componentes do implante foram esterilizados por radiação.
- Guardar os componentes do implante na embalagem original, retirando-o da embalagem de protecção original apenas imediatamente antes da utilização.
- Verificar a data de validade e a integridade da embalagem esterilizada.
- Não utilizar os componentes do implante depois de expirada a data de validade ou no caso de a embalagem estar danificada.



ATENÇÃO

Danificação do implante em caso de reprocessamento e reesterilização!

- Não reprocessar nem reesterilizar os implantes.

#### Utilização

O cirurgião elaborará um plano da operação, que determinará e documentará devidamente o seguinte:

- Escolha e dimensionamento dos componentes do implante
- Posicionamento dos componentes do implante no osso
- Determinação dos pontos de orientação durante a operação
- Antes da utilização, têm de estar cumpridos os seguintes requisitos:
  - Todos os componentes necessários do implante estão disponíveis
  - Instrumentos para a implantação, incluindo instrumentos especiais de implante articular Aesculap para preparação do assento articular, completos e funcionais
  - O cirurgião e a equipa operatória conhecem as informações necessárias à técnica de operação, ao jogo de instrumentos e de instrumentos; estes estão completamente disponíveis no local
  - As regras da medicina, os últimos avanços da ciência e os conteúdos das respectivas publicações científicas, redigidas pelos autores médicos, são do conhecimento geral
  - Foram solicitadas ao fabricante as informações necessárias ao esclarecimento de uma possível situação pré-operatória incerta ou no caso de existirem já implantes na região da articulação a tratar
- O doente foi informado sobre a intervenção e foi documentado o seu consentimento relativamente às seguintes informações:
  - A funcionalidade de uma articulação artificial é sempre inferior à de uma articulação natural.
  - A articulação artificial pode trazer apenas um melhoramento relativo em relação ao estado pré-operatório.
  - A articulação artificial pode soltar-se devido a excesso de esforço, desgaste ou infecção.
  - A durabilidade do implante depende do peso corporal e da carga que incide sobre a articulação.
  - A articulação artificial não pode ser sobrerecarregada devido a esforços excessivos, trabalhos físicos ou desporto.
  - No caso de relaxamento do implante, pode tornar-se necessária uma operação de revisão.
  - No caso de revisão, em alguns casos, pode não haver a possibilidade de restaurar a função da articulação.
  - O doente, após a intervenção, terá que se submeter periodicamente a um controlo médico da articulação artificial.
- A preparação do assento do implante e a implantação exigem as seguintes fases de utilização:
  - Abrir o fêmur após osteotomia da cabeça do mesmo com um cinzel correspondente.
  - Preparar a cavidade medular com grossas e, se necessário, perfuradores, aumentando gradualmente os respectivos tamanhos.
  - Proceder à orientação dos componentes do implante durante a intervenção, tendo em conta a linha de ressecção.
  - No caso de uma implantação sem cimento: escolher o tamanho do implante de acordo com o tamanho da última grossa introduzida na posição correcta.
  - Antes da inserção dos implantes, efectuar uma reposição de teste e verificar a mobilidade e a estabilidade articular, bem como o comprimento da perna.



ATENÇÃO

Fracturas do osso no leito do implante prejudicam a fixação do implante!

- Evitar fracturas dos ossos com uma técnica de operação cuidadosa.
- Tratar as fracturas ósseas tomando as medidas adequadas durante ou depois a operação.
- Assegurar um manuseamento correcto dos componentes do implante.

- Não danificar as superfícies dos implantes de modo algum.
- Assegurar que o tamanho do cone das hastas protéticas corresponde ao tamanho das cabeças protéticas (ver o tamanho do cone indicado na embalagem do implante, por ex. 12/14).
- Retirar a tampa protectora do cone da prótese apenas pouco antes de aplicar a cabeça da prótese.
- Antes de inserir a haste, lavar, limpar e secar o cone exterior da haste e, quando necessário, igualmente o cone interior das esferas.
- Fazer a ligação entre a esfera e o cone apenas à temperatura ambiente. Se necessário, arrefeça os implantes à temperatura ambiente.
- Antes de suturar, verifique a posição correcta dos componentes do implante, se necessário, com controlo de transformador de imagem.
- A fim de evitar um desgaste anormal da prótese: antes da sutura da incisão, remover todos os fragmentos ósseos. Para mais informações sobre os sistemas de artroplastia Aesculap, contacte a B. Braun/Aesculap ou a agência local da B. Braun/Aesculap.

#### Eliminação

- Aquando da eliminação ou reciclagem do produto, dos respectivos componentes e da sua embalagem, ter sempre em atenção as normas nacionais!

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921



ATENÇÃO

O implante não foi testado quanto à segurança e compatibilidade em ambientes de ressonância magnética. Não foi testado quanto a aquecimento, movimentação ou artefactos em exames de ressonância magnética. O exame de ressonância magnética de um doente com este implante pode provocar ferimentos no doente.

## Gebruiksdoel

- Dit implantaat wordt gebruikt
- als deelcomponent van een menselijke heupprothese: Heupprotheseschacht
  - in combinatie met Aesculap-heupprothesecomponenten
  - voor implantatie zonder botcement bij een schacht met korundgestraald oppervlak

## Materiaal

De gebruikte materialen van de implantaten staan op de verpakkingen vermeld:

- ISOTAN® F titanium-smeedlegering Ti6Al4V conform ISO 5832-3
- ISOTAN® is een gedeponeerd handelsmerk van Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

## Indicaties

Te gebruiken voor ernstige heupgewrichtaandoeningen die niet met andere therapieën kunnen worden behandeld:

- Degenerative artrose
- Reumatoïde artritis
- Gewrichtsfracturen
- Femurkopnecrose

## Contra-indicaties

### Absolute contra-indicaties

Niet gebruiken bij:

- Patiënten, bij wie reconstructieve ingrepen ter behandeling van de gewrichtsaandoening mogelijk zijn, bijv. correctie-osteotomie
- Acute of chronische infecties ter hoogte van het gewricht of van systemische aard
- Gelijktijdig aandoeningen die de werking van het gewrichtimplantaat beïnvloeden
- Ernstige osteoporose of osteomalacie
- Gebrekige kwaliteit van het bot, alsook bot misvormingen, aandoeningen in het traject van de implantaatverankeringen, die primair of tijdens het verdere verloop de stabiliteit van de verankering van het vervangend gewricht kunnen beperken
- Bekende hypersensibiliteit voor de implantaatmaterialen
- Alle in het punt Indicaties niet vernoemde toepassingsgebieden

### Relatieve contra-indicaties

De volgende voorwaarden, individueel of gecombineerd, kunnen leiden tot vertraagde genezing dan wel verminderd resultaat van de operatie:

- Te verwachten overbelasting van het gewrichtimplantaat
- Kenmerkende bot deformities
- Storingen van het botstofwisseling
- Medicatie- of drugsmisbruik of alcoholverslaveng
- Te verwachten gebrekige medewerking van de patiënt

Een toepassing van het product in deze gevallen vereist de individuele, kritische inschatting door de operateur. Ook het vervangen van een endoprothetisch implantaat is een moeilijke ingreep met individuele voorwaarden, die door de operateur overeenkomstig moeten worden geëvalueerd.

## Neven- en wisselwerkingen

- Positieveranderingen, loskomen, slijtage en breuk van de implantaatcomponenten
- Gewrichtsluxaties en postoperatieve veranderingen van de beenlengte
- Vroege en latere infecties
- Veneuze trombosen, longembolie en hartstilstand
- Weefselsecties op de implantaatmaterialen
- Beschadiging van zenuwen en bloedvaten
- Hematomen en wondhellingstoornissen
- Periarticulaire verkalkingen
- Verminderde gewrichtsfunctie en beweeglijkheid
- Beperkte gewrichtsbelasting en gewrichtspijnen

## Veiligheidsinstructies

- De operateur is verantwoordelijk voor de oordeelkundige uitvoering van de operatieve ingreep.
- Algemene risico's van een chirurgische ingreep worden in deze gebruiksaanwijzing niet beschreven.
- De operateur moet de erkende operatietechnieken zowel theoretisch als praktisch beheersen.
- De operateur moet absoluut vertrouwd zijn met de botanatomie, het verloop van de zenuwen en bloedvaten, de spieren en pezen.
- De operateur is verantwoordelijk voor de samenstelling van de implantaatcomponenten en hun implantatie met of zonder botcement.
- Aesculap kan niet verantwoordelijk worden gesteld voor complicaties ten gevolge van een foutieve indicatiebeoordeling, implantaatkeuze, een verkeerde combinatie van implantaatcomponenten en operatietechniek alsook beperkingen van de behandelmethode of een gebrek aan asepsis.
- De gebruiksaanwijzingen van alle individuele Aesculap implantaat componenten moeten gevuld worden.
- Het testen en de goedkeuring van de implantaatcomponenten is in combinatie met Aesculap-componenten gebeurd. De operateur draagt de verantwoordelijkheid voor afwijkende combinaties.
- Er mogen geen implantaatcomponenten van verschillende fabrikanten gecombineerd worden.
- Beschadigde of operatief verwijderde implantaatcomponenten mogen niet worden gebruikt.
- Implantaten die eenmaal werden gebruikt, mogen niet worden hergebruikt.
- Combiner de modulaire implantaatcomponenten alleen met de daarvoor geschikte BiCONTACT®-heupprothesen.
- Let op het materiaal, de diameter van de glijparing en de conusspecificaties.
- Houd rekening met alle andere beperkingen van de gecombineerde implantaten.
- Voorkom beschadiging van het implantaat, vooral ter hoogte van de hals of conus, door gebruik van instrumenten (bijv. HF-chirurgie-apparaten) in de buurt van het implantaat.
- Bij beschadiging van de krachtoverbrengende botstructuren kunnen het loskomen van componenten, bot- en implantaatfracturen en andere ernstige complicaties niet uitgesloten worden. Om dergelijke gebreken zo vroeg mogelijk op te sporen, moet de toestand van het kunstgewicht op geregelde tijdstippen door gepaste maatregelen gecontroleerd worden.

- De gebruikte implantaatcomponenten moeten met hun artikelnummer, implantaatbenaming en lot- en eventueel serienummer in het dossier van de patiënt worden vermeld.
- Naast de bewegings- en spiertraining moet er in de postoperatieve fase ook bijzondere aandacht besteed worden aan het informeren van de patiënt.



VORZICHTIG

Gevaar voor breken van de implantaatcomponenten door combinatie met implantaatcomponenten van andere fabrikanten!

► Gebruik uitsluitend Aesculap-implantaatcomponenten.

## Steriliteit

- De implantaatcomponenten zitten afzonderlijk verpakt in duidelijk gekenmerkte beschermingsverpakkingen.
- De implantaatcomponenten zijn gesteriliseerd door bestraling.
- Bewaar de implantaatcomponenten in de originele verpakking en haal ze pas net voor gebruik uit hun originele en beschermende verpakking.
- Controleer of de vervaldatum niet verstrekken en de steriele verpakking niet beschadigd is.
- Gebruik geen implantaatcomponenten waarvan de vervaldatum overschreden is of met een beschadigde verpakking.



Beschadiging van de implantaten door opverwarming en hersterilisatie!

► De implantaten niet opverwaken en niet hersteriliseren.

## Toepassing

De operateur stelt een operatieplan op, waarin het volgende vastgelegd en degelijk gedocumenteerd wordt:

- Keuze en afmetingen van de implantaatcomponenten
- Positivering van de implantaatcomponenten in het bot
- Bepaling van de intraoperatieve oriëntatiepunten

Voor de toepassing moeten de volgende voorwaarden vervuld zijn:

- Alle noodzakelijke implantaatcomponenten zijn beschikbaar
- Implementatie-instrumenten, met inbegrip van de speciale Aesculap-gewrichtsimplantatie-instrumenten ter voorbereiding van de implantaatplaats, volledig en gebruiksklaar
- De operateur en het operatieteam kennen alle informatie over de operatietechniek, het implantaatassortiment en het -instrumentarium; en deze ligt ter plaatse ter inzage
- De regels van de medische kunst, de huidige stand van de wetenschap en de inhoud van wetenschappelijke publicaties van de medische auteurs zijn bekend.
- Inlichtingen ingewonnen bij de fabrikant in geval van een onduidelijke preoperatieve situatie en bij implantaten in het te behandelen gewrichtsdeel

De patiënt werd over de ingreep geïnformeerd en heeft zich schriftelijk akkoord verklard met de volgende informatie:

- Het kunstgewicht biedt niet dezelfde mobiliteit als het natuurlijke gewricht.
  - Het kunstgewicht kan slechts een relatieve verbetering van de preoperatieve toestand bewerken.
  - Het kunstgewicht kan loskomen door overbelasting, slijtage of infecties.
  - De levensduur van het implantaat is afhankelijk van het lichaamsgewicht en de gewrichtsbelasting.
  - Het kunstgewicht mag niet overbelast worden door extreme belasting, werk en sport.
  - Als het implantaat loskomt kan er een revisieoperatie nodig zijn.
  - Bij een revisieoperatie is het soms niet mogelijk, de gewrichtsfunctie te herstellen.
  - De patiënt moet zijn kunstgewicht regelmatig laten onderzoeken door zijn arts.
- De voorbereiding van de implantaatplaats en de implantaat verlopen als volgt:
- Open het femur na koposteotomie met een geschikte hoekige beitel.
  - Bewerk de mergruimte met vormraspen en boren in toenemende grootte.
  - Voer de intraoperatieve oriëntatie van de implantaatcomponenten uit en houd daarbij rekening met de resectielijn.
  - Bij cementvrije implantatie: Selecteer de implantaatgrootte zo, dat deze overeenkomt met de grootte van de laattste in de juiste plek aangebrachte vormer.
  - Voer voor het inbrengen van de implantaten een proefpositie uit en controleer de beweeglijkheid en stabiliteit van het gewricht en de beenlenget.



Botfracturen op de implantaatplaats brengen de verankering van de implantaten in gevaar.

- Vermijd botfracturen door een voorzichtige operatietechniek.
- Behandel botfracturen met gepaste intra- en postoperatieve maatregelen.
- Let op de juiste behandeling van de implantaatcomponenten.

- Zorg ervoor dat u het implantaatoppervlak zeker niet beschadigt.
  - Let erop dat de conusgrootte van protheseschachten en prothesekoppen overeenstemt (zie conusgrootte op de implantaatverpakking, bijv. 12/14).
  - Verwijder de beschermkap van de prothesekonus pas vlak voor u de prothesekop aanbrengt.
  - Spoel, reinig en droog de buitenconus van de schacht en evt. de binnenconus van de prothesekoppen voor u ze aanbrengt.
  - Verbind de prothesekop en de prothesekonus uitsluitend bij kamertemperatuur met elkaar. Koel de implantaten indien nodig af tot kamertemperatuur.
  - Controleer eventueel met de beeldconverter of de implantaatcomponenten in de juiste positie zitten voor u de wond sluit.
  - Ter voorkoming van abnormale slijtage van de prothese: Verwijder alle loszittende botresten voor u de wond sluit.
- Voor meer informatie over Aesculap-implantaatsystemen kunt u altijd contact opnemen met B. Braun/Aesculap of met de bevoegde B. Braun/Aesculap-vestiging.

## Verwijdering

- De verwijdering of recycling van het product, de onderdelen en verpakking hiervan dient plaats te vinden in overeenstemming met de nationale voorschriften!

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921



Het implantaat werd niet op zekerheid en compatibiliteit in MR-omgevingen onderzocht. Er werd niet getest op opverwarming, bewegingen of beeldartefacten bij MR-onderzoeken. Het MR-scannen van een patiënt met dit implantaat kan leiden tot letsel bij de patiënt.

WAARSCHUWING

## Aesculap®

TRJ-höftendoprotesskafft

### Användningsändamål

Implantatet används

- som delkomponent i en mänsklig höftendoprote: Höftendoprotesskafft
- i kombination med Aesculaps höftendoprotekomponenter
- för implantation utan bencement vid skaft med korundblästrad yta

### Material

Materialen som används i implantaten finns angivna på förpackningarna:

- ISOTAN®F smidd titanlegering enligt Ti6Al4V ISO 5832-3

ISOTAN® är ett registrerat varumärke tillhörande Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

### Indikationer

Används vid svåra höftledsbesvär som inte kan behandlas på annat sätt:

- Degenerativ artros
- Reumatisk artrit
- Ledfrakturer
- Femurhuvudnekros

### Kontraindikationer

#### Absoluta kontraindikationer

Använd inte vid:

- för patienter hos vilka rekonstruktiva ingrepp för behandling av ledsjukdomen är möjliga, t.ex. omställningsosteotomi
- Vid akuta eller kroniska infektioner i ledens närrhet eller av systemisk art
- Vid följsjukdomar som påverkar ledimplantatets funktion
- Svår Osteopores eller osteomalaci
- Bristande benvalitet samt benigna missbildningar, sjukdom i området för implantatförankringen, som primärt eller i senare förlopp kan påverka stabiliteten i förankringen av ledersättningen.
- Känd hyperkänslighet mot materialet i implantatet
- Alla i punkt Indikationer ej nämnda användningsområden

#### Relativa kontraindikationer

Följande förhållanden, individuellt eller i kombination kan medföra fördöjd läkning resp. fara för operationsresultatet:

- Vid förmad framtid överbelastning av ledimplantatet
- Betydande bendeformationer
- Störningar på Benmetabolism
- Läkemedels- eller drogmissbruk eller alkoholism
- Förväntad brist i patientmedverkan

En användning av produkten i dessa fall kräver individuell kritisk bedömning av kirurgen.

Även byte av ett endoprotetiskt implantat är ett svårare ingrepp med individuella förutsättningar som måste väreras i enlighet av kirurgen.

### Biverkningar och interaktioner

- Implantatkomponenterna flyttar sig, lossnar, nöts eller går sönder
- Ledluxationer och postoperativ förändring av benlängd
- Tidiga och sena infektioner
- Venösa tromboser, lungemboli och hjärtstillestånd
- Vävnadsreaktioner på implantatmaterialen
- Nerv- och kärlskador
- Hematomer och särsläkningsrubbningar
- Periartikulära förkalkningar
- Begränsad ledfunktion och rörlighet
- Begränsad möjlighet till belastning av ledens samt ledsmärtor

### Säkerhetsanvisningar

- Operatören bär ansvaret för att det operativa ingreppet utförs korrekt.
- Allmänna risker med kirurgiska ingrepp finns inte beskrivna i denna bruksanvisning.
- Operatören måste behärska de erkända operationsteknikerna både teoretiskt och i praktiken.
- Operatören måste vara absolut förtrogen med skeletts anatomti och var nerverna och blodkärlen, musklerna och senorna går.
- Operatören ansvarar för sammanställningen av implantatkomponenterna liksom implanteringen av dem med eller utan bencement.
- Aesculap ansvarar inte för komplikationer på grund av felaktig indikation, felaktigt val av implantat, felaktig kombination av implantatkomponenter och operationsteknik eller behandlingsmetodens begränsningar eller bristande asepsis.
- Följ bruksanvisningarna för de enskilda Aesculap-implantatkomponenterna.
- Testning och godkännande av implantatkomponenterna har utförts i kombination med Aesculap-komponenter. Operatören bär ansvar för avvikande kombinationer.
- Implantatkomponenter från olika tillverkare får inte kombineras.
- Implantatkomponenter som är skadade eller har avlägsnats på operativ väg får inte användas igen.
- Implantat som redan har använts en gång får inte användas igen.
- Kombinera endast modulära implantatkomponenter med de Aesculap-höftendoproteser som är lämpliga för dessa.
- Observera material, glidkombinationens diameter och konspecifikationen.
- Observera ytterligare begränsningar för kombinerade implantat.
- Se särskilt till att inte implantatet skadas i området vid halsen eller konen på grund av användning av instrument (t.ex. HF-kirurgiutrustning) nära implantatet.
- Om de kraftöverförande benstrukturena skadas, kan det inte uteslutras att komponenterna lossnar eller att ben- eller implantatfrakturer och andra allvarliga komplikationer inträffar. Kontrollera regelbundet och på lämpligt sätt den konstgjorda ledens skick för att så tidigt som möjligt upptäcka sådana felkällor.

- Dokumentera i patientakten vilka implantatkomponenter som används med artikelnummer, implantatbeteckning samt lot- och eventuellt serienummer.
- Under den postoperativa fasen måste man vara särskilt uppmärksam på patientens individuella information, för utom på rörelse- och muskelträning.



OBSERVERA

Risk för att implantatkomponenterna brister på grund av kombination med implantatkomponenter från andra tillverkare!

► Använd endast implantatkomponenter från Aesculap.

### Sterilitet

- Implantatkomponenterna ligger förpackade var för sig i märkta skyddsförpackningar.
- Implantatkomponenterna har sterilisrats genom besträlnings.
- Förvara implantatkomponenterna i originalförpackningen och ta inte ut dem ur original- och skyddsförpackningen förrän omedelbart före användningen.
- Kontrollera att den sista användningsdagen inte passerats liksom att den sterila förpackningen är intakt.
- Använd inte implantatkomponenterna om sista användningsdagen har passerats eller om förpackningen är skadad.



Implantaten kan skadas vid beredning och sterilisering!

► Bered inte och sterilisera inte implantaten på nytt.

### Användning

Operatören skall göra en operationsplanering och i den bestämma och på ett lämpligt sätt dokumentera följande:

- Val av och dimensioner på implantatkomponenter
- Placering av implantatkomponenterna i skelettbenet
- Fastställande av intraoperativa orienteringspunkter
- Se till att följande villkor är uppfyllda innan komponenterna används:
- Alla nödvändiga implantatkomponenter skall finnas tillgängliga
- Implantationsinstrument samt särskilda ledimplantatinstrument från Aesculap för ledlagerförberedelse skall vara komplett och funktionsdugliga
- Operatören och operationslaget skall vara informerade om operationstekniken, implantatsortimentet och implantationsinstrument, och dessa skall finnas komplett på platsen
- De skall också känna till läkarconstens regler, de vetenskapliga rönen liksom innehållet i relevanta vetenskapliga publikationer av medicinska författare
- De skall ha inhämtat information från tillverkaren, om den preoperativa situationen är oklar, och vad gäller implantat i ledområdet som skall opereras.

Patienten skall tas informerats om ingreppet samt förklarat att han/hon är medveten om följande:

- Den konstgjorda ledens funktion är i grunden underlägsen den naturliga ledens.
- Den konstgjorda ledens kan endast bidra till en relativ förbättring av det preoperativa tillståndet.
- Den konstgjorda ledens kan lossna till följd av överbelastning, slitage eller infektion.
- Implantats livslängd påverkas av kroppsvekt och belastning av ledens.
- Den konstgjorda ledens får inte överansträngas genom extrem belastning, arbete och sport.
- Vid implantatlossning kan en revisionsoperation bli nödvändig.
- Vid en sådan operation är det inte alltid säkert att ledens funktion kan återställas.
- Patienten måste regelbundet besöka läkare för efterkontroll av den konstgjorda ledens.

För implantationen och förberedandet av implantatlagret krävs följande åtgärder:

- Öppna femur efter huvudosteotomi med en motsvarande lädmjelsej.
- Bearbeta märghålan med formraspar och eventuellt också borrar. Använd gradvis större storlekars.
- Orientera implantatkomponenterna intraoperativt och ta hänsyn till resektionsslinjen.
- Vid implantation utan cement: Välj en implantatstorlek som motsvarar minst formprofilens storlek i rätt läge.
- Gör en provreposition innan implantaten sätts in och kontrollera ledens rörlighet och stabilitet samt benlängd.



Benfrakturer i implantatbäddarna påverkar förankringen av implantaten på ett negativt sätt!

- Undvik benfrakturer genom att använda en försiktig operationsteknik.
- Behandla benfrakturer genom lämpliga intra- och postoperativa åtgärder.
- Hantera implantatkomponenterna på ett korrekt sätt.

► Skada under inga förhållanden implantatens ytor.

- Kontrollera att protesskaffens och proteshuvudenas konstolekar stämmer överens (se konstorlek på implantatförpackningen, t.ex. 12/14).
- Tag inte av proteskons skyddslock förrän strax innan proteshuvudet monteras.
- Skölj, rengör och torka skafte ytterkona och ev. proteshuvudenes innerkona före påsättningen.
- Koppla endast samman proteshuvudet och proteskonen vid rumstemperatur. Kyl ned implantaten till rumstemperatur om så behövs.
- Kontrollera innan såret fylls att implantatkomponenterna är korrekt placerade, om så krävs med hjälp av en bildomvandlare.
- Undvik onormal förslitning av protesen. Avlägsna alla friliggande benrester innan såret fylls.
- Ytterligare information om Aesculap-implantatsystem kan när som helst fås från B. Braun/Aesculap eller ansvarig B. Braun/Aesculap-representant.

### Avfallshantering

- De nationella föreskrifterna måste överhållas vid kassering eller återvinning av produkten, dess komponenter eller förpackning!

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921



Implantatet undersöktes inte i MR-omgivning av säkerhetsskälv och kompatibilitet.  
Det testades inte med värme, rörelse eller bildartefakter vid MR undersökningen.  
MR skanning av en patient med dessa implantat kan medföra skador på patienten.

VARNING

## Назначение

Имплантат используется

- в качестве компонента эндопротеза тазобедренного сустава человека: ножка эндопротеза тазобедренного сустава
- для комбинирования с компонентами тазобедренных эндопротезов Aesculap
- для имплантации без костного цемента в случае применения ножки с поверхностью, обработанной корундовым песком

## Материал

Использованные для изготовления имплантатов материалы указаны на упаковках:

- ISOTAN® F кованый титановый сплав Ti6Al4V согласно ISO 5832-3

ISOTAN® – это зарегистрированный товарный знак Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

## Показания

Применять при тяжелых заболеваниях тазобедренного сустава, которые не поддаются другим методам лечения:

- Дегенеративный артроз
- Ревматический артрит
- Переломы сустава
- Некроз головки бедра

## Противопоказания

### Абсолютные противопоказания

Не применять при:

- Лечении заболеваний суставов, при которых возможны реконструктивные вмешательства, например, корригирующая остеотомия
- При острых или хронических инфекциях в зонах рядом с суставом или при системных инфекциях
- При сопутствующих заболеваниях, оказывающих влияние на функцию имплантата сустава
- Тяжелом остеопорозе или остеомаляции
- Недостаточном качестве кости, а также костных аномалиях, заболеваниях в области имплантации, которые могут с самого начала или с течением времени повлиять на стабильность фиксации искусственного сустава
- Установленной гиперчувствительности к материалам имплантата
- Всех областях применения, не указанных в разделе "Показания"

### Относительные противопоказания

Следующие условия по отдельности или совместно могут стать причиной медленного заживления или поставить под угрозу успех операции:

- При ожидаемых перегрузках имплантата сустава
- Выраженные костные деформации
- Нарушения метаболизма костной ткани
- Злоупотребление лекарствами, наркотиками или алкогольной зависимостью
- Предполагаемое недостаточное сотрудничество со стороны пациента

Применение изделия в этих случаях требует индивидуальной и критической оценки оперирующим врачом.

Замена эндопротеза имплантата также является тяжелым вмешательством с индивидуальными предпосылками, которые должны соответствующим образом оцениваться оперирующим врачом.

## Побочные эффекты и взаимодействие с другими лекарственными препаратами

- Изменение положения, расшатывание, износ и поломка компонентов имплантата

- В случае вывиха сустава и послеоперационного изменения длины ноги

- Ранние и поздние инфекции

- Венозные тромбозы, легочная эмболия и остановка сердца

- Реакция тканей на материалы имплантата

- Повреждение нервов и сосудов

- Гематомы и нарушение процесса заживления раны

- При периартикулярном кальцинозе

- Ограничение функции сустава и подвижности

- Ограничение нагрузки на сустав и суставные боли

## Указания по мерам безопасности

Хирург несет ответственность за надлежащее проведение оперативного вмешательства.

Общие риски, связанные с хирургическим вмешательством, в данной инструкции по применению не описаны.

Хирург должен как в теории, так и на практике владеть признанными техниками операции.

Хирург должен абсолютно точно знать анатомию костей, расположение нервов и кровеносных сосудов, мышц и сухожилий.

Хирург несет ответственность за подбор компонентов имплантата и их имплантацию с использованием костного цемента или без него.

Компания Aesculap не несет ответственности за осложнения, возникшие в результате ошибочного установления показаний, неправильного выбора имплантата, неправильного сочетания компонентов имплантата и выбора техники операции, а также в результате неправильного определения границ метода лечения или несоблюдения правил асептики.

Необходимо соблюдать инструкции по применению отдельных компонентов имплантата Aesculap.

Тестирование и допуск компонентов имплантата к использованию осуществлялись в сочетании с компонентами, произведенными фирмой Aesculap. В случае иного комбинирования компонентов ответственность берет на себя хирург.

Нельзя комбинировать компоненты имплантата, выпущенные различными производителями.

Нельзя использовать поврежденные или удаленные операционным путем компоненты имплантата.

Нельзя повторно применять имплантаты, которые уже были однажды использованы.

Модульные компоненты имплантата можно комбинировать только с предназначеными для этого тазобедренными эндопротезами компании Aesculap.

Учитывать материал, диаметры сопряженных скользящих элементов и спецификации конусов.

Учитывать прочие ограничения, установленные для комбинируемых имплантатов.

Не допускать повреждения имплантата, в частности в области шейки или конуса, из-за использования инструментов (например, высокочастотных хирургических приборов) близко от имплантата.

При повреждении передающих усилие костных структур нельзя исключать возможность расшатывания компонентов, переломов кости или имплантата и возникновения других серьезных осложнений. Чтобы как можно раньше распознать источники ошибок такого рода, необходимо периодически, применяя соответствующие методы, проверять состояние искусственного сустава.



ВНИМАНИЕ

Имплантат не изучался на безопасность и совместимость в МР-средах. Он не проходил испытаний на нагревание, перемещение или создание артефактов на снимках в МР-средах. МР-сканирование пациентов при использовании этого имплантата может приводить к их травматизации.



ОСТОРОЖНО

В случае комбинирования с имплантационными компонентами других производителей существует опасность разлома компонентов имплантата!

► Следует применять только имплантатные компоненты Aesculap.

## Стерильность

■ Компоненты имплантата упакованы по отдельности в маркированные защитные упаковки.

■ Компоненты имплантата стерилизованы облучением.

► Хранить компоненты имплантата в оригинальной упаковке и вынимать из оригинальной и защитной упаковки только непосредственно перед использованием.

► Проверить дату окончания срока годности и целостность стерильной упаковки.

► Не использовать компоненты имплантата по окончании срока годности или в случае повреждения упаковки.



ВНИМАНИЕ

Повреждение имплантатов вследствие обработки и повторной стерилизации!

► Имплантаты нельзя обрабатывать и подвергать повторной стерилизации.

## Применение

Хирург составляет план операции, в котором определяет и соответствующим образом документирует следующее:

- Выбор и размеры компонентов имплантата

- Позиционирование компонентов имплантата в кости

- Определение интраоперационных ориентировочных точек

Перед использованием должны быть выполнены следующие условия:

- Наличие всех необходимых компонентов имплантата

- Наличие полного комплекта исправно функционирующих инструментов для имплантации, включая специальные инструменты Aesculap для подготовки ложа имплантата и имплантации сустава.

- Хирург и операционная бригада располагают всей информацией о технике операции, ассортименте имплантатов и инструментарии; полная информация имеется в наличии на месте.

- Правила врачебного искусства, современный уровень развития науки и содержание соответствующих научных открытий, сделанных учеными-медиками, известны

- Получена информация от производителя на случай неясной предоперационной ситуации и при имплантатах в оперируемой зоне сустава.

Пациенту были даны разъяснения по поводу вмешательства и было документально зафиксировано его согласие со следующими сведениями:

- Искусственный сустав по своей функции в принципе уступает естественному.

- Искусственный сустав может обеспечить только относительное улучшение по сравнению с предоперационным состоянием.

- Искусственный сустав может расшатываться из-за перегрузки, износа или инфекции.

- Срок службы имплантата зависит от массы тела пациента и нагрузки на сустав.

- Искусственный сустав нельзя подвергать перегрузкам, возникающим вследствие чрезмерных нагрузок, работы и занятий спортом.

- При расшатывании имплантата может возникнуть необходимость ревизионной операции.

- При определенных обстоятельствах в случае ревизии отсутствует возможность восстановить функцию сустава.

- Пациент с протезом сустава должен находиться под регулярным медицинским наблюдением.

Подготовка ложа имплантата и имплантация включают следующие шаги:

- После остеотомии головки вскрыть бедро с помощью соответствующего костного долота.

- Обработать костномозговой канал, используя рашпили и, при необходимости, сверла возрастающего размера.

- Выполнить интраоперационную ориентацию компонентов имплантата, соблюдая при этом линию резекции.

- При бесцементной имплантации: Подобрать размер имплантата так, чтобы он соответствовал размеру инструмента Formprofiler, введенного последним в правильном положении.

- Перед установкой имплантата провести его пробное позиционирование и проверить подвижность и стабильность сустава, а также длину ноги.



ВНИМАНИЕ

Переломы кости в ложе имплантата негативно сказываются на закреплении имплантата!

► Избегать переломов кости, проводя операцию с максимальной осторожностью.

► Лечить переломы кости путем проведения соответствующих интра- и послеоперационных мероприятий.

► Правильно обращаться с компонентами имплантата.

- Ни в коем случае не допускать повреждения поверхностей имплантата.

- Убедиться, что размеры конусов ножек и головок протеза совпадают (см. размер конуса на упаковке имплантата, например, 12/14).

- Защитный колпачок конуса протеза снимать только непосредственно перед установкой головки протеза.

- Перед установкой промыть, очистить и просушить внешний конус ножки и, при необходимости, внутренний конус головок протеза.

- Головку и конус протеза соединять только при комнатной температуре. При необходимости охладить имплантаты до комнатной температуры.

- Перед закрытием раны, если необходимо, проверить правильность положения компонентов имплантата с помощью преобразователя изображения.

- Во избежание аномального износа протеза: Перед закрытием раны извлечь все свободные остатки кости.

Дополнительную информацию о системе Aesculap-имплантата всегда можно получить в B. Braun/Aesculap или действующих филиалах B. Braun/Aesculap.

## Утилизация

- Направляя изделие, его компоненты и их упаковку на утилизацию или вторичную переработку, обязательно соблюдайте национальные законодательные нормы!

**Aesculap®****Dřík endoprotézy kyčelního kloubu TRJ****Účel použití**

Implantát se používá

- jako dílčí komponenta kyčelní endoprotézy u člověka: Dřík kyčelní endoprotézy
- ke kombinaci s komponentami kyčelní endoprotézy Aesculap
- k implantaci bez kostního cementu u dříku s povrchem otryskaným korundem

**Materiál**

Materiály použité u implantátů jsou uvedeny na balení:

- ISOTAN® F titanová kujná slitina Ti6Al4V podle ISO 5832-3

ISOTAN® je registrovaná obchodní značka společnosti Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

**Indikace**

Používejte u těžkých onemocnění kyčelního kloubu, jenž nemohou být léčeny jinými metodami:

- Degenerativní artróza
- Revmatoidní artritida
- Nitroklobní zlomeniny
- Nekróza hlavice femuru

**Kontraindikace****Absolutní kontraindikace**

Nepoužívat v následujících případech:

- Pacientů, u kterých jsou možné rekonstrukční zádkroky k lečbě kloubních potíží, např. přeorientovací osteotomie
- U akutních nebo chronických infekcí v blízkosti kloubu nebo systémových infekcí
- U sekundárních onemocnění, která mohou ovlivnit funkčnost kloubního implantátu
- Při těžké osteoporóze nebo osteomalazii
- Nedostatečná kvalita kosti a také kostní malformace, onemocnění v oblasti ukotvení implantátu, které mohou nepravidlně ovlivnit v dalším průběhu stabilitu ukotvení kloubní náhrady.
- Známá precitlivost na materiály implantátu.
- Všechny oblasti použití, které nejsou uvedeny v bodu Indikace

**Relativní kontraindikace**

Následující podmínky, individuálně nebo v kombinaci, mohou vést k opožděnému hojení, resp. k ohrožení úspěchu operace:

- Očekávané přetěžování kloubního implantátu
- Výrazné kostní deformace
- Poruchy látkové výměny kostí
- Závislost na létech, drogová závislost nebo alkoholismus
- Nedostatečná spolupráce pacienta, kterou lze očekávat

Použití produktu v těchto případech vyžaduje individuální, kritické posouzení chirurgem provádějícím operaci. Také výměna endoprotektického implantátu je těžký zásah s individuálními předpoklady, které musí chirurg provédeť jíci operaci vyhodnotit odpovídajícím způsobem.

**Vedlejší účinky a interakce**

- Změny polohy, uvolnění, opotřebení a zlomení součástí implantátu
- Luxace kloubu a pooperační změny délky končetiny
- Časně nebo pozdní infekce
- Venozní trombózy, plicní embolie a srdeční zástopa
- Reakce tkání na materiály implantátu
- Poranění nervů a cév
- Hematomy a poruchy hojení rány
- Periartikulární kalcifikace
- Omezení funkce a pohyblivosti kloubu
- Omezené zatěžování kloubu a bolesti kloubu

**Bezpečnostní pokyny**

- Operátor nese zodpovědnost za odborné provedení operačního zádkroku.
- Obecná rizika chirurgického zádkroku nejsou v tomto návodu k použití popsána.
- Operátor musí jak teoreticky, tak prakticky ovládat uznané operační metody a techniku.
- Operátor musí být naprostě obeznámen s anatomii kostí, průběhem nervových drah a krevních cév, svalů a šlach.
- Operátor odpovídá za sestavení komponent implantátu i za jejich implantaci s kostním cementem nebo bez cementu.
- Společnost Aesculap nezdopovídá za komplikace vzniklé v důsledku nesprávné indikace, volby implantátu, nesprávné kombinace komponent implantátu, jakož i nesprávné operační techniky ani za překročení hranice možností lečebné metody nebo nedostatečnou asepsi.
- Je zapotřebí dodržovat návody k použití jednotlivých komponent implantátu Aesculap.
- Testování a schválení komponent implantátu se uskutečnilo v kombinaci s komponentami Aesculap. V případě odlišných kombinací nese zodpovědnost operátor.
- Komponenty implantátů různých výrobčů se nesmějí kombinovat.
- Poškozené nebo operativně odstraněné komponenty implantátů nelze používat.
- Implantáty, které již byly jednou použity, nelze použít znovu.
- Modulární komponenty implantátu kombinujte pouze s k nim vhodnými kyčelními endoprotézami Aesculap.
- Dbejte na materiál, průměr kluzných partnerů a specifikaci kónusu.
- Dbejte na další omezení kombinovaných implantátů.
- Riziko poškození implantátu zvláště v oblasti krčku nebo kónusu v důsledku použití nástrojů (např. vysokofrekvenčních chirurgických přístrojů) v blízkosti implantátu.
- Při poškození kostní struktury, která slouží k přenášení síly, není možné vyloučit uvolnění komponent, zlomeniny kosti nebo implantátu a jiné závažné komplikace. Aby se zdroje takových chyb co možná nejdříve rozpoznaly, musí se stav umělého kloubu v pravidelných intervalech vhodnými způsoby kontrolovat.

**Implantát nebyl zkoumán z hlediska bezpečnosti a kompatibility s prostředím MR.**  
Nebyl testován, zda dochází k ohřevu, pohybům nebo obrazovým artefaktům při vyšetření MR. Skenování pacienta s tímto implantátem metodou MR může mít za následek poranění pacienta.

- Do chorobopisu každého pacienta je nutno zapsat použité komponenty implantátu s katalogovými čísly, názvem implantátu, číslem řážce a případně výrobním číslem.
- V pooperačním období se musí dbát nejen na cvičení hybnosti a svalů, ale i na osobní instruktáž každého pacienta.



POZOR

Riziko zlomení komponent implantátu v důsledku kombinace komponent implantátu jiných výrobců!

► Používejte pouze komponenty implantátu Aesculap.

**Sterilita**

- Každá implantační komponenta je zabalená jednotlivě v označeném ochranném obalu.
- Komponenty implantátu jsou sterilizovány zářením.
- Komponenty implantátu skladujte v originálních obalech a z originálního a ochranného obalu je vyměte teprve bezprostředně před použitím.
- Kontrolujte datum použitelnosti a neporušenost sterilního balení.
- Nepoužívejte komponenty implantátu, jejichž doba použitelnosti je prošla anebo jejichž obal je poškozen.



VAROVÁNÍ

Nebezpečí poškození implantátů v důsledku úpravy a resterilizace!

► Implantáty neupravujte a ani neresterilizujte.

**Použití**

Operátor stanoví operační plán, který stanoví a vhodně dokumentuje toto:

- Volbu a rozměry komponent implantátu
- Polohování komponent implantátu v kosti
- Stanovení intraoperačních orientačních bodů
- Před aplikací je nutno splnit tyto podmínky:
  - Všechny předepsané komponenty implantátu jsou k dispozici
  - Implantátní nástroje včetně speciálního instrumentaria ke kloubním implantacím společnosti Aesculap pro připravě kloubního ložiska jsou kompletní a funkční
  - Operátor a operační tým jsou obeznámeni s operační technikou, sortimentem implantátů a implantátním instrumentářem; příslušné informace jsou na pracovišti v plném rozsahu k dispozici.
  - Chirurgové provádějící operaci musejí být obeznámeni s lékařským uměním, současným stavem vědy a příslušnými lékařskými publikacemi
  - V případě, že předoperační situace není jasná anebo že je již v kloubu, na kterém má být operace provedena, dřívejší implantát, je nutno si vyzádat informace od výrobce.
- Pacient byl o výkonu poučen a bylo zdokumentováno, že je srozuměn s následujícími skutečnostmi:
  - Funkčnost kloubní náhrady je vždy horší funkčností než normálního kloubu.
  - Umělá kloubní náhrada může přinést pouze omezené zlepšení stavu pacienta ve srovnání se stavem před operací.
  - Umělá kloubní náhrada se může přílišným zatěžováním, opotřebením nebo v důsledku infekce uvolnit.
  - Životnost implantátu závisí na tělesné hmotnosti a zatěžování kloubu.
  - Umělá kloubní náhrada nesmí být přetěžována extrémní zátěží, prací nebo sportem.
  - Při uvolnění implantátu může být nutná revizní operace.
  - V případě revize může nastat situace, že funkci kloubu nebude možné obnovit.
  - Pacient musí absolvovat pravidelné lékařské kontroly umělé kloubní náhrady.
- Příprava implantace a místa implantace se provádí následujícím způsobem:
  - Otevřete femur po osteotomii hlavice příslušným okénkovým diátem.
  - Dřeňový prostor opracujte pomocí tvarovacích rašíplí a popřípadě vrtáků ve stoupajícím pořadí.
  - Proveďte intraoperativní orientaci komponent implantátu, dbejte přitom na resekční linii.
  - Při implantaci bez použití cementu: Velikost implantátu zvolte tak, aby odpovídala velikosti naposled ve správné pozici nasazenému tvarovému profilovacímu instrumentu.
  - Před zavedením implantátu proveďte zkušební repozici a vyzkoušejte pohyblivost kloubu, stabilitu a délku končetiny.



VAROVÁNÍ

Frakturny kosti v lúžku implantátu negativně ovlivňují ukotvení implantátu!

- Vyhnete se zlomeninám kosti pečlivými operačními technikami.
- Zlomeniny kosti ošetřujte vhodnými intra- a pooperačními terapiemi.
- Správně manipulujte se součástmi implantátu.

- Za žádných okolností nedovolte, aby došlo k poškození povrchu implantátu.
- Zajistěte, aby se velikost kónusu dříku a hlavic protézy shodovaly (viz velikost kónusu na obalu implantátu např. 12/14).
- Ochranný kryt z kužele endoprotézy odstraňte pouze bezprostředně před umístěním hlavice endoprotézy v mistě.
- Před nasazením vnější kužeľ dříku a případně vnitřní kužeľ hlavice protézy opláchněte, vyčistěte a vysušte.
- Hlavici protézy a kužeľ protézy spojíte pouze při pokojové teplotě. Je-li to nutné, nechte implantát ochladit na pokojovou teplotu.
- Před uzavřením operační rány zajistěte, je-li to nutné, zesiňovačem jasu obrazu, aby součásti implantátu byly správně umístěny.
- Pro snížení abnormálního opotřebení endoprotézy: Před uzavřením rány odstraňte veškeré volné kostní úlomky.

Další informace o systémech implantátů Aesculap si můžete kdykoliv vyžádat u B. Braun/Aesculap nebo v příslušné pobočce B. Braun/Aesculap.

**Likvidace**

- Při likvidaci nebo recyklaci výrobku, jeho komponent a jejich obalů dodržujte národní předpisy!

**Distributor**

B. BRAUN Medical s.r.o.

V Parku 2335/20

148 00 Praha 4

Tel.: 271 091 111

Fax: 271 091 112

E-mail: servis.cz@bbraun.com

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921



VAROVÁNÍ

**Aesculap®**

TRJ – trzpień endoprotezy stawu biodrowego

**Przeznaczenie**

Implant używany jest

- jako część składowa endoprotezy stawu biodrowego: trzpień endoprotezy stawu biodrowego
- do łączenia z innymi elementami endoprotezy stawu biodrowego produkowanymi przez firmę Aesculap
- do osadzania bez cementu kostnego za pomocą ceramiki korundowej

**Materiały**

Materiały używane do produkcji implantów wymienione są na opakowaniach:

- Kuty stop tytanowy ISOTAN® Ti6Al4V zgodny z normą ISO 5832-3
- ISOTAN® jest zarejestrowanym znakiem towarowym firmy Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

**Wskazania**

W przypadkach poważnych schorzeń stawu biodrowego, gdy nie można zastosować innych metod leczenia:

- Choroba zwyrodnieniowa stawu
- Reumatoidalne zapalenie stawu
- Złamania śródstawowe
- Martwica głowy kości udowej

**Przeciwwskazania****Przeciwwskazania bezwzględne**

Czynniki wykluczające stosowanie:

- U pacjentów, u których schorzenia stawu mogą być leczone przez wykonanie zabiegów rekonstrukcyjnych, np. osteotomii korekcyjnej
- Występowania ostrych lub przewlekłych infekcji umiejscowionych w okolicach stawu lub infekcji ogólnoustrojowych
- Choroby wewnętrzne, które mogą wpływać na funkcjonalność implantu.
- Osteoporozę lub osteomalację ciężkiego stopnia
- Słaba jakość kości oraz zniszczenie kości, zmiany chorobowe w obszarze zakotwiczenia implantu, które pierwotnie lub w dalszym przebiegu mogą pogorszyć stabilność zakotwiczenia protezy stawu
- Znana nadwrażliwość na materiały implantu
- Wszystkie obszary zastosowania niewymienione w punkcie „Wskazania”

**Przeciwwskazania względne**

Następujące czynniki, pojedynczo lub w połączeniu, mogą doprowadzić do opóźnionego gojenia lub stanowić zagrożenie dla powodzenia operacji:

- Przewidywanego nadmiernego obciążenia implantu stawu
- Znaczne zniszczenie kości
- Zaburzenia metaboliczne kości
- Nadużywanie leków lub narkotyków oraz przy stwierdzeniu alkoholizmu
- Spodziewany brak współpracy ze strony pacjenta

Zastosowanie produktu w takim przypadku wymaga indywidualnej, krytycznej oceny przez lekarza wykonującego zabieg.

Również wymiana implantu to trudny zabieg z uwarunkowaniami indywidualnymi, które lekarz przeprowadzający zabieg musi odpowiednio ocenić.

**Działania uboczne i reakcje niepożądane**

- Przesunięcie, obluzowanie, zużycie lub pęknięcie komponentów implantu
- Zwinięcie stawu i pooperacyjna zmiana długości kończyny dolnej
- Infekcje pierwotne i wtórne.
- Zakrzepice żylne, zatory tlenicy płucnej i zatrzymanie czynności serca.
- Reakcje tkankowe na materiały wchodzące w skład implantów.
- Uszkodzenia naczyń i nerwów
- Krwiaki i zaburzenia gojenia się ran
- Zwąpnięcia okołostawowe
- Ograniczona funkcja stawu i ruchomość
- Ból stawu i ograniczenie obciążenia stawu

**Informacje dotyczące bezpieczeństwa**

- Lekarz operujący odpowiada za prawidłowe wykonanie zabiegów operacyjnych.
- Niniejsza instrukcja nie zawiera opisu ogólnych czynników ryzyka związanych z zabiegami chirurgicznymi.
- Lekarz operujący musi posiadać teoretyczną wiedzę oraz praktyczne umiejętności w zakresie przyjętych technik operacyjnych.
- Lekarz operujący musi posiadać gruntowną wiedzę dotyczącą anatomii kości, przebiegu nerwów i naczyń krwionośnych, mięśni oraz ścięgien.
- Odpowiedzialność za właściwy dobór elementów implantu oraz ich implantację z użyciem cementu kostnego lub bez cementu spoczywającej na lekarzu operującym.
- Firma Aesculap nie ponosi odpowiedzialności za powikłania wynikające z nieprawidłowych wskazań, wyboru nie właściwego implantu, niewłaściwe dobrany komponentu implantu i techniki operacyjnej, a także ograniczeń wynikłych z przyjętych metod leczenia lub niedostatecznej aspekty.
- Należy przestrzegać instrukcji użytkowania poszczególnych komponentów implantu Aesculap.
- Testowanie i dopuszczać komponentów implantów odbywa się w połączeniu z komponentami produkowanymi przez firmę Aesculap. Lekarz operujący ponosi odpowiedzialność za łączenie odmiennych komponentów.
- Nie wolno łączyć ze sobą komponentów implantów różnych producentów.
- Nie wolno używać uszkodzonych lub usuniętych wcześniej chirurgicznie komponentów implantu.
- Nie wolno ponownie wykorzystywać użytych wcześniej implantów.
- Modułowe elementy implantu należy łączyć tylko z odpowiednimi trzonami endoprotezy stawu biodrowego Aesculap.
- Należy zwracać uwagę na materiały, średnice łączonych elementów (pod kątem tarć) oraz parametry stożka.
- Należy również zwracać uwagę na ograniczenia dotyczące łączonych ze sobą elementów.
- Należy unikać uszkodzenia implantu, w szczególności w okolicy szynki i stożka w trakcie manipulowania instrumentami w pobliżu implantu (np. narzędziem do elektrochirurgii).
- W przypadku uszkodzenia struktur kostnych uczestniczących w przenoszeniu obciążenia nie można wykluczyć obluzowania elementów implantu, złamania kości lub implantu oraz innych poważnych powikłań. Aby możliwe wczesnie wykryć tego rodzaju przyczyny niepowodzeń, należy okresowo sprawdzać stan endoprotezy przy użyciu odpowiednich technik.



**Implant nie został przebadany pod kątem bezpieczeństwa i zgodności w otoczeniu rezonansu magnetycznego. Nie został przetestowany pod względem nagrzewania, ruchów ani artefaktów podczas badania rezonansu magnetycznego. Skanowanie ciała pacjenta posiadającego ten implant w ramach badania rezonansem magnetycznym może spowodować obrażenia u pacjenta.**

- Zastosowane komponenty implantu wraz z ich numerami katalogowymi, nazwą oraz numerami seryjnymi należy odnotować w dokumentacji pacjenta.
- W okresie pooperacyjnym, oprócz ćwiczeń ruchowych i ćwiczeń mięśni, należy zwrócić szczególną uwagę na udostępnienie pacjentowi wszelkich informacji związanych z jego indywidualnym stanem.



**Łączenie ze sobą elementów endoprotezy Aesculap z elementami pochodząymi od innych producentów grozi uszkodzeniem implantu!**

► Należy stosować tylko elementy implantów firmy Aesculap.

**Sterylność**

- Poszczególne komponenty implantu pakowane są w oddzielne opakowania ochronne oznaczone zgodnie z zawartością danego opakowania.
- Elementy implantu są sterylizowane radiacyjnie.
- Komponenty implantu należy przechowywać w oryginalnym opakowaniu. Z oryginalnego opakowania ochronnego należy je wyjąć dopiero bezpośrednio przed ich implantacją.
- Przed użyciem należy sprawdzić datę ważności na opakowaniu oraz upewnić się, że sterylność opakowania nie została naruszona.
- Nie wolno używać komponentów implantu po upływie terminu ważności lub w przypadku uszkodzenia opakowania.



**Ryzyko uszkodzenia implantów podczas przygotowania i ponownej sterylizacji!**

► Implantów nie należy przygotowywać i poddawać ponownej sterylizacji.

**Zastosowanie**

Lekarz przeprowadzający zabieg opracowuje plan operacji z okrešeniem i udokumentowaniem następujących danych:

- Dobór poszczególnych komponentów implantu i ich rozmiarów
  - Pozycjonowanie komponentów implantu w kości
  - Wyznaczenie śródoperacyjnych punktów orientacyjnych
- Przed przystąpieniem do zabiegów należy upewnić się, że spełnione zostały następujące warunki:
- Wszystkie niezbędne komponenty implantu są dostępne i gotowe do użycia
  - Instrumenty konieczne do implantacji, w tym szczególnie do tego celu przeznaczony zestaw instrumentów do przygotowania łóżka implantu firmy Aesculap są kompletnie i w pełni sprawne.
  - Lekarz wykonujący zabieg oraz zespół operacyjny jest dokładnie zaznajomiony z techniką operacyjną, z implantami i z narzędziami, jakie zostaną użyte do zabiegów. Implanty i narzędzia znajdują się na sali operacyjnej w stanie kompletnym.
  - Wymagana jest znajomość zasad sztuki lekarskiej, aktualnego stanu wiedzy oraz treści właściwych publikacji naukowych przygotowanych przez autorów ze specjalizacją medyczną
  - W przypadku wątpliwości podczas planowania przedoperacyjnego, a także, gdy implant już założono, zasięgnięto dodatkowych informacji u producenta.

Pacjentowi wyjaśniono procedurę operacyjną i udokumentowano, że zrozumiał on następujące informacje:

- Szczuczy staw jest z zasady mniej sprawny niż staw naturalny.
  - Implantacja sztucznego stawu może przynieść tylko względna poprawę stanu pacjenta w porównaniu do stanu sprzed operacji.
  - Szczuczy staw może ulec obluzowaniu wskutek przeciążenia, zużycia lub zakażenia.
  - Trwałość endoprotezy jest uzależniona od masy ciała oraz obciążenia stawów.
  - Szczucznego stawu nie należy poddawać nadmierennemu obciążeniu w wyniku wysiłku fizycznego lub przez wykonywanie ciężkiej pracy fizycznej, czy też uprawianie sportu.
  - W przypadku obluzowania implantu może zaistnieć potrzeba wykonania operacji rewizyjnej.
  - Jeśli operacja rewizyjna okaże się konieczna, to mogą wystąpić okoliczności uniemożliwiające przywrócenie pełnej funkcjonalności stawu.
  - Pacjent musi poddawać się regularnym kontrolom lekarskim dotyczącym funkcjonowania sztucznego stawu.
- Przygotowanie miejsca implantacji oraz implantacja wymagają następujących czynności:
- Po odcięciu głowy kości udowej należy otworzyć jamę szpikową za pomocą diłtu okienkowego
  - Opracować jamę szpikową rasplami, rozpoczynając od najmniejszego rozmiaru.
  - Wyznaczyć śródoperacyjne punkty orientacyjne dla elementów implantu, uwzględniając przebieg linii resekcji.
  - W przypadku implantacji bez użycia cementu kostnego: Rozmiar implantu należy dobrać na podstawie raszpli użytnej w ostatniej kolejności.
  - Przed osadzeniem implantów wykonać nastawienie próbne i skontrolować ruchomość i stabilność stawu oraz długość kończyny.



**Pęknięcie kości w obrębie łóża implantu wpłyną niekorzystnie na zamocowanie implantu!**

- Podczas operacji należy zachować ostrożność, aby uniknąć powstania pęknięć kości.
- W przypadku pęknięcia kości należy podjąć odpowiednie kroki śródoperacyjne i pooperacyjne.
- Należy właściwie obchodzić się z elementami implantu.

- W żadnym wypadku nie wolno dopuścić do uszkodzenia zewnętrznych powierzchni implantów.
- Należy upewnić się, że rozmiary stożka elementu sztywnego pasują do rozmiarów główki endoprotezy (w tym celu należy sprawdzić rozmiar stożka podany na opakowaniu implantu, np. 12/14).
- Kapturek zabezpieczający należy zdjąć ze stożka bezpośrednio przed nałożeniem główki endoprotezy.
- Wyplukać, oczyścić i osuszyć stożek zewnętrznego elementu sztywnego i w razie konieczności także stożek wewnętrznego główki endoprotezy.
- Łączyć główkę endoprotezy i stożek endoprotezy tylko w temperaturze pokojowej. W razie konieczności zaczekać, aż implant ostygnie do temperatury pokojowej.
- Jeśli to konieczne, sprawdzić przed zamknięciem ran prawidłowe ustawienie elementów implantu za pomocą przetwornika obrazu.
- Aby zapobiec nadmierному zużyciu endoprotezy: Przed zamknięciem ran należy usunąć wszystkie widoczne odłamki kostne

Bliższe informacje na temat systemów implantów Aesculap można uzyskać w każdej chwili w firmie B. Braun/Aesculap lub we właściwej filii B. Braun/Aesculap.

**Utylizacja**

- W przypadku utylizacji lub przekazywania produktu, jego komponentów lub ich opakowań do recyklingu należy bezwzględnie przestrzegać krajowych przepisów!

**Dystrybutor**

Aesculap Chifa Sp. z o.o.

ul Tysiąclecia 14

64-300 Nowy Tomyśl

Tel.: +48 61 44 20 100

Faks: +48 61 44 23 936

E-mail: info.acp@bbraun.com

**Aesculap®****TRJ – Telo bedrovej endoprotézy****Účel použitia**

Implantát sa použije

- ako čiastková zložka ľudskej bedrovej endoprotézy: Driek bedrovej endoprotézy
- pre kombináciu s Aesculap-komponentami bedrovej protézy
- Na implantáciu bez kostného cementu pri drieku s povrchom pieskovaným korundom

**Materiál**

Použité materiály implantátov sú uvedené na obaloch:

- ISOTAN® F titánová zlatina Ti6Al4V podľa ISO 5832-3

ISOTAN® je registrovaná ochranná známka spoločnosti Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

**Indikácie**

Používajú sa pri ťažkých ochoreniach bedrových kílov, ktoré sa nedajú liečiť inými terapiami:

- Degeneratívna artróza
- Reumatická artritída
- Fraktúry kílov
- Nekróza femorálnej hlavice

**Kontraindikácie****Absolútne kontraindikácie**

Nepoužívajte pri:

- Pacienti pri ktorých sú možné rekonštrukčné zásahy na liečbu kílových ochoreni, napr. korekčná osteotómia
- Akútnej alebo chronických infekciách v blízkosti kílov alebo systemických infekciach
- Sprivedné ochorenia s vplyvom na funkciu kílového implantátu
- Ťažká osteoporóza alebo osteomalácia
- Nedostatočná kvalita kosti ako aj kostné malformácie, ochorenia v oblasti ukotvenia implantátu, ktoré môžu primárne alebo v ďalšom priebehu nepriaznivo vplývať na stabilitu ukotvenia kíbovej náhrady
- Známa precitlivosť voči materiálu implantátu
- Všetky v bode indikácie neuvedené oblasti aplikácie

**Relativné kontraindikácie**

Nasledujúce podmienky, jednotlivé alebo vo vzájomnej kombinácii môžu viesť k oneskorenému vyliečeniu resp. ohrozeniu úspechu operácie:

- Očakávané preťažovanie kílového implantátu
- Vyvinuté kostné deformácie
- Poruchy kostného metabolismu
- Zneužití liekov alebo užívani drog či závislosti od alkoholu
- Očakávaná slabá spolupráca pacienta

Používanie výrobku v takých prípadoch si vyžaduje individuálne kritické posúdenie operátorom.

Aj výmena endoprotektického implantátu je ťažký zárok s individuálnymi predpokladmi, ktoré musí tiež príslušne zvážiť operátor.

**Nežiaduce účinky a interakcie**

- Zmena polohy, uvoľnenie, opotrebenie a zlomenie komponentov implantátu
- Luxácia kílov a postoperatívne zmeny dĺžky nohy
- Skorá a neskoré infekcie
- Venozné trombózy, plúcna embólia a zástava srdca
- Reakcie tkaniva na materiál implantátu
- Poranenia nervov a ciev
- Hematómy a poruchy hojenia rany
- Periartikulárne kalcifikácie
- Obmedzená funkcia a pohyblivosť kíbu
- Obmedzené zafážovanie kíbu a bolesti kíbu

**Bezpečnostné upozornenia**

- Chirurg je zodpovedný za odborné vykonanie operatívneho zásahu.
- Všeobecné riziká chirurgického zásahu nie sú v tomto návode na používanie popísané.
- Chirurg musí ovládať osvedčené operačné techniky teoreticky aj prakticky.
- Chirurg musí byť dokonale oboznámený s anatómiou kostí, priebehom nervov a ciev, svalov a šliach.
- Chirurg je zodpovedný za zostavenie implantačných komponentov a ich implantáciu s kostným cementom alebo bez neho.
- Spoločnosť Aesculap nie je zodpovedná za komplikácie spôsobené nesprávnym stanovením indikácie, výberom implantátu, nesprávnej kombináciou implantačných komponentov a operačnou technikou, ako aj hranicami liečebnej metódy alebo chýbajúcou asepsiou.
- Návod na použitie jednotlivých Aesculap zložiek implantátov musia byť dodržiavané.
- Testovanie a schválenie implantátov prebehlo v kombinácii s komponentmi spoločnosti Aesculap. Za odlišné kombinácie nesie zodpovednosť chirurg.
- Komponenty implantátov od rôznych výrobcov sa nesmú kombinovať.
- Poškodené alebo operačne odstránené implantačné komponenty sa nesmú používať.
- Implantáty, ktoré sa už raz použili, sa nesmú použiť opakovane.
- Modulárne zložky implantátov kombinovať len s na to určenými Aesculap-bedrovými protézami.
- Dabajte na materiál, priemer klznej dvojice a špecifického kónusu.
- Dabajte na pokračujúce obmedzenia skombinovaných implantátov.
- Vyvarovať sa poškodeniu implantátu obzvlášť v oblasti hrdia alebo kónusu spôsobené používaním nástrojov (napr. elektrochirurgické zariadenia) v blízkosti implantátov.
- Pri poškodení kostných štruktúr prenášajúcich silu sa nedajú vylúčiť uvoľnenia komponentov, fraktúry kostí alebo implantátov a ďalšie komplikácie. Za účelom čo najväčšejšieho odhalenia takýchto príčin chýb je potrebné pravidelne kontrolovať stav umelého kíbu vhodnými opatreniami.



**Implantát neboli skúmaný na bezpečnosť a kompatibilitu s prostredím magnetickej rezonancie [MR].** Neskúšal sa na zohrievanie, pohyby a obrazové artefakty pri výšetrení MR. Skenovanie pacienta metódou MR s týmto implantátom môže viesť k zraneniu pacienta.

- V chorobopise pacienta musia byť zdokumentované použité implantačné komponenty s číslami výrobkov, označením implantátu, ako aj šaržou a príp. sériovými číslami.
- V postoperatívnej fáze je potrebné dbať okrem pohybového a svalového tréningu najmä na individuálne informácie pacienta.



Pri kombinácii implantačných komponentov s implantačnými komponentmi iných výrobcov vzniká nebezpečenstvo zlomenia!

► Používajte iba implantačné komponenty spoločnosti Aesculap.

**Sterilnosť**

- Implantačné komponenty sú zabalené jednotivo v označených ochranných obaloch.
- Implantačné komponenty sú sterilizované žiareniom.
- Implantačné komponenty skladujte v originálnom balení a z originálneho a ochranného obalu ich vytiahnite až bezprostredne pred použitím.
- Skontrolujte dátum expirácie a neporušenosť sterilného balenia.
- Zložky implantátov pri prekročení dátumu spotreby alebo v prípade poškodenia obalu ďalej nepoužívajte.



Úprava a resterilizácia vedie k poškodeniu implantátov!

► Implantáty neupravovať a znova nesterilizovať.

**Použitie**

Chirurg stanovi operačný plán, ktorý špecifikuje a vhodne dokumentuje nasledovné:

- Výber a dimenzovanie implantačných komponentov
- Umiestnenie implantačných komponentov
- Stanovenie intraoperatívnych orientačných bodov
- Pred použitím musia byť splňené nasledujúce podmienky:
  - Všetky potrebné implantačné komponenty musia byť k dispozícii
  - Implačné nástroje vrátane špeciálnych kílových implantačných nástrojov spoločnosti Aesculap musia byť úplné a funkčné na prípravu kílového ložiska
  - Chirurg a operačný tím poznajú informácie o operačnej technike, sortimente implantátov, implantačnom inštrumentáriu a tieto sú kompletné k dispozícii priamo na mieste.
  - Musia byť oboznámeni so všetkými lekárskymi pravidlami, stavom vedy a obsahmi príslušných vedeckých publikácií medicínskych autorov
  - V prípade nejasnej predoperačnej situácie a pri implantátoch v ošetrovanej kíbovej oblasti sa musia vyžadať informácie o výrobco.

Pacient bol poučený o zároku a bol zadokumentovaný jeho súhlas s nasledujúcimi informáciami:

- Funkčnosť umeléj náhrady kíbu je podstatne nižšia ako funkčnosť prírodného kíbu.
- Umelá náhrada kíbu môže spôsobiť len relatívne zlepšenie oproti predoperačnému stavu.
- Umelá náhrada kíbu sa môže v dôsledku preťažovania, opotrebenia alebo infekcie uvoľniť.
- Životnosť implantátu závisí od telesnej hmotnosti a zafážovania kíbu.
- Umelá náhrada kíbu sa nesmie preťažovať extrémnou záťažou, prácou a športom.
- Pri uvoľnení implantátu môže byť nutná revízia operácia.
- V prípade revízie nemusí byť za istých okolností možné obnoviť funkciu kíbu.
- Pacient sa musí podrobniť pravidelnej lekárskej dodatočnej kontrole umelej náhrady kíbu.
- Príprava lôžka implantátu a implantácia vyžadujú nasledujúce kroky pri použití:
  - Otvorte femur po osteotómii hlavice zodpovedajúcim dlátom.
  - Opracujte dreňový kanál rašľou a príp. vŕtkami s narastajúcou veľkosťou.
  - Vykonajte intraoperatívnu orientáciu implantačných komponentov, pritom dbajte na liniu resekcie.
  - Pri bezcementovej implantácií: Zvolte takú veľkosť implantátu, aby zodpovedala veľkosti naposledy vloženého tvarovaného profilu v správnej polohe.
  - Pred vsadením implantátu vykonajte skúšobnú reposíciu a skontrolujte pohyblivosť a stabilitu kíbu a dĺžku nohy.



Fraktúry kostí v implantačnom lôžku ohrozujú ukotvenie implantátov!

► Zabráňte fraktúram kostí opatrnej operačnou technikou.

► Fraktúry kostí ošetrujte vhodnými intraoperatívnymi a postoperatívnymi opatreniami.

► Dabajte na správne zaobchádzanie s implantačnými komponentmi.

- Za žiadnych okolností nepoškoďte povrch implantátov.
- Zabezpečte, aby sa veľkosť kónusu driekov a hlavic protézy zhodovali (pozri veľkosť kónusu na obale implantátu, napr. 12/14).
- Ochranný kryt kónusu protézy otvorte až bezprostredne pred nasadením hlavice protézy.
- Pred nasadením vonkajší kónus drieka a príp. vnútorný kónus hlavíc protézy opáľchnite, čistite a osušte.
- Hlavicu protézy a kónus protézy spájajte iba pri izbovej teplote. V prípade potreby ochladte implantáty na izbovú teplotu.
- Pred uzavorením rany skontrolujte správnu polohu implantačných komponentov v prípade potreby kontrolou pomocou RTG.
- Na zabránenie abnormálneho opotrebovania protézy: Pred uzavorením rany odstráňte všetky volne ležiace zvýšky kostí.

Viac informácií o implantácií systému Aesculap si môžete kedykoľvek zaobstať na B. Braun/Aesculap alebo v príslušnej -pobočke B. Braun/Aesculap.

**Likvidácia**

- Pri likvidácii alebo recyklácii výrobku, obsahujú jeho zložky a obal národné predpisy.

**Distribútor**

B. Braun Medical s.r.o.

Hlučinská 3

SK – 831 03 Bratislava

Tel.: +421 263 838 920

info@bbraun.sk

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921

## TRJ kalça endoprotez şaftı

## Kullanım amacı

İmplant şu amaçlarla kullanılmaktadır:

- bir insanın kalça endoprotezinin kısmı bir komponenti olarak: Kalça Endoprotez Şaftı
- Aesculap kalça endoprotez bileşenleri ile kombine olarak
- Kemik çimentosu ihtiyaç etmeyen korunuda işlenmiş yüzeyli implant

## Malzeme

İmplantlarda kullanılan malzemeler ambalajların üzerinde belirtilmiştir:

- ISOTAN®\_F Ti6Al4V dövülmüş titanyum alaşım, ISO 5832-3 standartına uygun
- ISOTAN®, Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany kuruluşunun tescili markasıdır.

## Endikasyonlar

Başa terapilerle tedavi edilemeyen ağır kalça eklemi rahatsızlıklarında kullanınız:

- Dejeneratif osteoartrit
- Romatical artrit
- Kalça eklemi kırıkları
- Femur başı nekrozu

## Kontra endikasyon

## Mutlak kontraendikasyonlar

Şu hallerde kullanılmaz:

- Diz rahatsızlığının tedavisi için rekonstruktif müdahalelerin mümkün olduğu hastalar, örn. düzeltme osteotomisi
- Eklem yakınında ya da sistemik türden akut ya da kronik enfeksiyonlar
- Eklem implantı fonksiyonelligi etki edebilecek ikinci hastalıklar
- Ağır osteoporoz ya da osteomalazi
- Kemiğin kusurlu kalitesi ve kemiklerde bozukluk olması, implant ankrajlarında devam ettiğinde birincil düzende eklem yedeği ankrajının stabilitesine zarar verebilecek hastalıklar
- İmplant materyaline karşı bilinen aşırı duyarlılık
- Endikasyon maddesinde belirtilmeyen tüm kullanım alanları

## Bağıl kontraendikasyonlar

Aşağıdaki koşullar bireysel ya da kombinasyonlu, iyileşmenin gecikmesine ya da operasyon sonucunun tehlike altında girmesine neden olabilir:

- Eklem implantına aşırı yüklenme beklenmesi gerekiyorsa
- Belirgin kemik deformasyonları
- Kemik metabolizmasında sorunları
- İlaç ya da uyuşturucu bağımlılığı ya da alkol bağımlılığı
- Beklenen kusuru hasta uyumu

Bu durumlarda ürün kullanımı operatör tarafından bireysel ve kritik bir değerlendirme gerektirir.

Endoprostetik implantın değiştirilmesi de operatör tarafından değerlendirilmesi gereken bireysel ön koşullu zor bir ameliyatıdır.

## Yan etkiler ve etkileşimler

- Implant bileşenlerinin yerinden oynaması, gevşemesi, aşınması, kopması veya kirılması
- Eklem lükasyonları ve bacak uzunluğunun postoperatif değişimi
- Erken ve geç enfeksiyonlar
- Venöz trombozlar, akiçer embolis ve kalp durması
- Implant maddelerine karşı doku reaksiyonları
- Sinir ve damar zedellemeleri
- Hematomlar ve yara iyileşme bozuklukları
- Periartiküler kireçlenmeler
- Kısıtlı eklem fonksiyonu ve hareketliliği
- Kısıtlı eklem yüklenme kapasitesi ve eklem ağrıları

## Güvenlik bilgileri

- Operatif müdahalenin usulde uygun gerçekleştirilmesinin sorumluluğu cerraha aittir.
- Cerrahi bir müdahalenin genel riskleri bu kullanım kılavuzunda açıklanmıştır.
- Cerrah hem teorik, hem de pratik olarak kabul gören operasyon tekniklerine hakim olmak zorundadır.
- Cerrah kemik anatomisini, sinir ve damarların, kasların ve liflerin yerleşim düzenini mutlak surette tanıyor olmak zorundadır.
- Cerrah implant bileşenlerinin birleşiminden ve bunların kemik çimentosuya ya da çimentosuz implantasyonundan sorumludur.
- Aesculap, yanlış endikasyon tespiti, implant seçimi, implant bileşenlerinin ve operasyon teknikinin yanlış kombinasyonu ve tedavi yönteminin sınırları ya da asepsis eksikliği durumlarından sorumlu değildir.
- Tek tek Aesculap implant bileşenlerini kullanım kılavuzlarına uyulmak zorundadır.
- Implant bileşenlerinin testleri ve tescili Aesculap bileşenleriyle kombine kullanım içerisinde gerçekleştirilmelidir. Farklı kombinasyonların sorumluluğu cerraha aittir.
- Farklı üreticilerin implant komponentleri birbiriley kombine edilemez.
- Hasarlı ya da operatif olarak çıkarılmış implant bileşenleri kullanılamaz.
- Bir kere kullanılmış olan implantlar tekrar kullanılamaz.
- Modüler implant bileşenlerini sadece bu iş için uygun Aesculap kalça protezleriyle kombine ediniz.
- Malzemeli, sürtünmeli bağlantı parçalarının çapını ve konus spesifikasyonlarını dikkate alınız.
- Kombine edilen implantların ek kısıtlamalarını dikkate alınız.
- Implantın, özellikle boyun ya da konus bölgesinde, implant yakınlarında alet kullanımı sonucu (örn. HF cerrahi cihazları) hasar görmesinden kaçınınız.
- Kuvvet aktarıcı kemik yapılarının hasar görmesi halinde implant bileşenlerde gevşemeler, kemik ya da implant kırıkları ve başka ağır dereceli komplikasyonlar görülmeyeceği garanti edilemez. Bu tür hata kaynaklarını mümkün olduğu kadar erken tespit edebilmek için, yapay eklem durumu periyodik aralıklarla uygun tedbirlerle kontrol edilmek zorundadır.

- Hasta dosyasında kullanılan implant bileşenleri ürün numaralarıyla, implant tanımı ve lot ve varsa seri numaralarıyla birlikte belgenlemek zorundadır.
- Operasyon sonrası aşamada hareket ve kas egzersizinin yanında özellikle, hastanın bireysel durumuna göre bilgilendirilmesine dikkat edilmelidir.



implant bileşenlerinin, başka üreticilerin implant bileşenleri ile kombine edilmesi sonucu kırılması tehlikesi!

- ▶ Sadece Aesculap implant bileşenlerini kullanın.

## Sterillik

- Implant bileşenleri etiketli bireysel koruyucu ambalajlar içersindeler.
- Implant bileşenleri işin sterilizasyonu işleminden geçmiştir.
- ▶ Implant bileşenlerini orijinal ambalajında muhafaza ediniz ve ancak kullanımından hemen önce orijinal ve koruyucu ambalajın içinden çıkarınız.
- ▶ Son kullanma tarihini ve steril ambalajın hasarsızlığını kontrol ediniz.
- ▶ Implant bileşenlerinin son kullanma tarihi geçtiye ya da ambalajları hasarlıya, bunları kullanmayın.



İmplantların hazırlama ve tekrar sterilizasyon sonucu hasar görmesi tehlikesi!

- ▶ Implantları hazırlamayın ve tekrar sterilize etmeyin.

## Uygulama

Cerrah, aşağıdaki belirleyen ve uygun bir şekilde belgeleyen bir operasyon planlaması oluşturur:

- Implant bileşenlerinin seçimi ve ölçülendirmesi
- Implant bileşenlerinin kemik içerisindeki pozisyonlandırması
- İntraopératif referans noktalarının belirlenmesi

Uygulamanın önce şu öncükler yerine gelmek zorundadır:

- Gerekli tüm implant bileşenlerinin elde bulunması
- Eklem yatağı hazırlığı için özel Aesculap eklem implant ekipmanları dahil tüm implantasyon ekipmanlarının eksiksiz ve işlevsel durumda olması
- Cerrahin ve operasyon ekibinin operasyon tekniği, implant çeşitleri ve ekipmanları ile ilgili bilgilere sahip olması; bunların yerinde eksiksiz olarak bulunması
- Hekimlik sanat kurallarının ve en son bilimsel bilgi düzeyi ve konuya ilgili tıbbi yazıların kabul gören bilimsel yayınlarının bilinmesi
- Operasyon öncesi duruma netlik yoksa ve desteklenecek eklem bölgelerinde implantlarda üreticiden bilgi alınmış olmak zorundadır.

Hasta müdahale hakkında bilgilendirilmiştir ve aşağıdaki bilgilerle ilgili nzsayı belgelendirilmiştir:

- Yapay eklem protesi prensip olarak doğal eklemden daha az işlevsellilik sahiptir.
- Yapay eklem protesi operasyon öncesi duruma kıyasla sadece göreli bir iyileşme sağlayabilir.
- Yapay eklem protesi aşırı zorlanma, yıprama ya da enfeksiyon sonucu gevşeyebilir.
- İmplantın ömrü vücut ağırlığına ve mafsal zorlanmasına bağlıdır.
- Yapay eklem protezine aşırı zorlanma, çalışma ve spor yoluyla aşırı yüklenmemelidir.
- İmplant gevşemesi halinde bir revizyon operasyonu gereklidir.
- Revizyon halinde bazı koşullarda eklem fonksiyonunun yeniden tesisini imkani olmayabilir.
- Hasta yapay eklem protesi için düzenli bir doktor izleme kontrolünden geçmek zorundadır.
- İmplant yatağının hazırlanması ve implantasyon aşağıdaki uygulama adımlarını gerektirir:

  - ▶ Femur kafa osteotomisinden sonra uygun bir kuta keskisi ile açın.
  - ▶ İlk boşluğun form rasları ve gerek görülsürse matkaplarla artan büyülüklükte düzenleyin.
  - ▶ İmplant komponentlerinin intraopératif hizalamasını gerçekleştirin, bu sırada rezeksyon hattına dikkat edin.
  - ▶ Çimentosuz implantasyonda: İmplant büyülüğünü, en son doğru pozisyonda yerleştirilen formprofilere uygun düsecek şekilde seçin.
  - ▶ İmplantları yerleştirmeden önce deneme reposizyonu gerçekleştirin ve eklem hareketliğini, eklem stabilitesini ve bacak uzunluğunu kontrol edin.



İmplant yatağında kemik fraktürleri olması implantların ankrajını olumsuz etkiler!

- ▶ İhtiyatlı bir operasyon teknigi yoluyla kemik kırıklarını önlemeyin.
- ▶ Kemik kırıklarını uygun intra ve postoperatif tedbirlerle tedavi ediniz.
- ▶ Implant bileşenlerinin usulde uygun işlem görmesine dikkat edin.

► Implantların yüzeylerine hiçbir şekilde hasar vermeyiniz.

- Protez şaftlarının ve protez başlarının konus büyülüklüklerinin uyusunu emin olun (bkz. implant ambalajı üzerindeki konus büyülüklüğü, örn. 12/14).

► Protez konusunun koruyucu başlığını ancak protez kafasını orturtmadan hemen önce çıkarın.

- Outrurmadan önce şaftın dış konusunu ve gerektiğinde protez başlarının iç konusunu yıkayın, temizleyin ve kurutun.

► Protez başını ve protez konusunu sadece oda sıcaklığında bağlayın. Gerektiğinde implantları oda sıcaklığına kadar soğutun.

- Yarayı kapatmadan önce implant bileşenlerinin pozisyonlarının doğruluğunu, gerektiğinde gerçek zamanlı görünürlük tetik cihazı kullanarak, kontrol edin.

► Protezin normal dışı yıpramasını önlemek için: Yarayı kapatmadan önce her türlü serbest kemik artıklarını temizleyin.

- Aesculap implantasyon sistemi hakkında diğer bilgiler her zaman B. Braun/Aesculap veya yetkili bir B. Braun/Aesculap şubesinden temin edilebilir.

## Atık bertarafi

- Ürünün, komponentlerinin ve ambalajının atık bertarafi ya da geri dönüşümü için mutlaka ülkenizdeki kurallara uyun!

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921



Implant MR çevresinde güvenlik ve uyumluluk yönünden incelenmedi. MR muayenelarında isıtma, hareket ya da görüntü eserleri yönünden test edilmemiştir. Bu implantla sahip hastaya MR çekilmesi hastanın yaralanmasına neden olabilir.

Aesculap®

TRJ 髋关节假体 - 柄

## 预期用途

该植入物的用途如下：

- 人体髋关节假体组件：髋关节假体柄
- 与 Aesculap（蛇牌）髋关节假体组件组合使用；
- 假体柄植入表面经喷砂处理，用于非骨水泥型植入。

## 材料

该植入物所用材料详细列在包装上：

- 符合 ISO 5832-3 要求的 ISOTAN®F 钛锻造合金 Ti6Al4V

ISOTAN® 是 Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany 的注册商标。

## 适用范围

适用于无法采用其他疗法治疗的急性髋关节病变的髋关节置换：

- 退行性骨关节炎
- 风湿性关节炎
- 髋关节骨折
- 股骨头坏死

## 禁忌证

以下情况禁用该植入物：

- 可通过重建术（例如：移位切骨术）治疗的关节疾病
- 急性或慢性关节周围感染，或全身感染
- 影响关节植入物功能的继发性疾病
- 全身性疾病和代谢紊乱
- 急性骨质疏松症或软骨病
- 骨结构严重受损致使植入物组件的稳定性受影响
- 植入物固定区域内存在骨肿瘤
- 骨畸形、轴向定位不良，或其它影响髋关节假体植入的骨病
- 可预知的关节植入物过度负荷
- 药品依赖性、药物滥用或酒精中毒
- 患者依从性不充分
- 对植入材料存在异物敏感

髋关节假体柄置换术禁忌证包括

假体植入物置换术是一项复杂手术，视个体患者的具体情况和病情而定。

外科医师必须评估和考虑（必要时）与该介入手术成功率相关的禁忌症，再决定是否施行该手术。

## 副作用和相互作用

- 植入物组件移位、松动、磨损或断裂
- 关节脱位和术后两腿不等长
- 原发感染和继发感染
- 静脉血栓形成、肺栓塞、心脏骤停
- 对植入材料产生组织反应
- 血管和神经损伤
- 血肿和伤口愈合障碍
- 关节周围钙化
- 关节灵活性和柔韧性下降
- 关节痛和运动耐力下降

## 安全注意事项

- 手术医生负责确保正确施行外科手术。
- 本文件中未描述与外科手术相关的一般风险因素。
- 手术医生必须全面掌握既定手术技术的实际操作和理论知识。
- 手术医生必须完全熟悉骨结构，包括神经、血管、肌肉和肌腱的走行。
- 手术医生负责组合植入物组件，并在使用或不使用骨水泥的情况下植入这些组件。
- Aesculap 对适应症错误、植入物选择错误、植入物组件组合错误、手术技巧不正确、治疗方法局限性或无菌状态不充分等原因造成的并发症概不负责。
- 务必遵照各植入物组件的使用说明书。
- 植入物组件已经过测试，并获准与 Aesculap 组件配合使用。若使用其他组合，则由手术医生承担相关责任。
- 任何情况下，不得与其他制造商生产的植入物组件配合使用。
- 任何情况下，不得使用已损坏或手术切除的组件。
- 已使用过的植入物不得重复使用。
- 组配式植入物组件只能与合适的 Aesculap 髋关节假体配合使用。
- 遵循材料、摩擦界面直径和锥形髋关节假体规范。
- 遵循组配式植入物的进一步限制。
- 在植入物周围进行器械（例如，高频外科装置）操作时应小心，避免损坏植入物，特别是植入物颈部或锥形端区域。
- 承重骨结构损伤可导致组件松脱、骨折或植入物折断或其他急性并发症。为保证尽早检测出此种植入物功能障碍的促成因素，务必使用适当的技术定期检查假体关节。

### MRI 与植入物组件的相互作用！

- 在 1.5T 和 3.0T 磁场中进行 MRI 检查不会对植入物受体造成任何附加风险。
- MRI 造成不严重的局部发热。
- 植入物产生中度 MRI 伪影。

- 所用植入物组件及其货号、植入物名称、批号和序列号（若有）必须在患者病历中予以记录。
- 术后，每个患者的个人信息、灵活性和肌肉训练尤为重要。



### 与其它制造商生产的植入物组件配合使用可造成植入物组件断裂风险！

- 只许使用 Aesculap 植入物组件。

## 无菌性

- 植入物组件采用独立的保护包装，并标示其内容物。
- 植入物组件采用伽马射线辐照灭菌。
- 采用原包装储存该植入物组件。仅在应用前即刻从原保护包装中取出该植入物组件。
- 使用前，先检查产品的有效期并确认无菌包装的完整性。
- 切勿使用已过期或包装破损的植入物组件。



处理和再灭菌可致植入物损坏！

- 切勿对植入物进行再处理或再灭菌操作。

## 应用

手术医生应制定一份手术计划，明确说明并准确记录以下内容：

- 植入物组件及其尺寸的选择
- 植入物组件在骨内的定位
- 术中标记位置
- 使用前必须满足以下条件：
  - 已准备好所需的全部植入物组件。
  - 手术条件为高度无菌。
  - 所需的植入仪器必须准备就绪并以工作顺序排列，包括植入部位准备所需的专用 Aesculap 关节植入仪器。
  - 手术医生和手术室小组成员应精通手术技巧及术中应用的植入物和植入器械套件；关于这些产品的完整信息必须在工作区随时可用。
  - 手术医生应完全熟悉医疗实践规则、科学知识现状以及由医学作者编写的相关科学论文的内容。
  - 遇到术前情况不明时，从制造商处获取关于植入物置入关节区域的解释说明。
- 已向患者说明手术程序和以下信息，并已获得患者的知情同意：
  - 髋关节假体的功能不如人体自然关节功能；
  - 与术前状况相比，髋关节假体只能有限的改善患者的状况；
  - 髋关节假体在过度负荷、磨损或感染的情况下会出现松动；
  - 髋关节假体的使用寿命取决于患者体重和该关节劳损；
  - 不得因过度劳损或工作相关活动或体育运动而使置换的髋关节假体过度负荷；
  - 如果植入物出现松动，则有必要施行髋关节矫形术；
  - 如果施行髋关节矫形术，在有些情况下可能无法恢复关节的灵活性和柔韧性；
  - 患者必须定期对该人工关节进行随访检查。

按照下列方法进行植入和准备植入部位：

- 切除股骨头，用合适的髋臼凿凿开股骨。
- 用修整锉扩大髓腔，并在必要时使用较大骨钻。
- 术中调整植入物组件，观察切除线。
- 非骨水泥植入：选择与最后插入正确位置的内衬尺寸相同的植入物。
- 插入植入物前，开展复位测试，仔细检查关节灵活性、关节稳定性和腿长。



植入骨床发生骨折将会影响植入物的固定！

- 手术操作应格外小心，避免发生骨折。
- 术中和术后采取适当措施来治疗骨折。
- 正确操作植入物组件。

- 任何情况下均不得损坏植入物表面。

- 确保假体柄锥形端尺寸与假体头尺寸相同（请参见印在植入物包装袋上的锥形端尺寸，例如 12/14）。
- 仅在假体头固定到前即刻，从假体锥形端取出保护帽。
- 将假体头固定到位前，冲洗、清洁和干燥假体柄锥形端外部，如有必要，对假体头锥形端内侧进行上述操作。
- 只能在室温下进行假体头和假体锥形端的连接。如有必要，可将植入物冷却至室温。
- 伤口缝合前，确保植入物组件准确定位。必要时可采用影像学检查。
- 为防止假体异常磨损：伤口缝合前，清除任何外露的骨残屑。

更多关于 Aesculap 植入物系统的信息，可联系 B. Braun/Aesculap 或 B. Braun/Aesculap 的相关办事处。

产品为无菌包装，采用 25kGy-40kGy 的 γ 辐射进行灭菌，包装无破损的情况下，灭菌有效期为 10 年。

储存条件：常温常压下储藏，避免过度挤压。

生产日期：见标签。

## 符号说明



见使用说明



一次性使用



生产批号



型号



生产日期



有效期至

产品名称：髋关节假体组件

注册证号 / 产品技术要求编号：国械注进 20173461985

注册人 / 生产企业：Aesculap AG 蛇牌股份有限公司

住所：Am Aesculap-Platz, 78532 Tuttlingen, Germany

联系方式：+49 (0) 7461 95-0

生产地址：Am Aesculap-Platz, 78532 Tuttlingen, Germany

售后服务单位：贝朗医疗（上海）国际贸易有限公司  
地址：中国（上海）自由贸易试验区港澳路 285 号 S、P 及 Q 部分  
邮编：200131  
电话：021-22163000  
传真：021-32506003

代理人：贝朗医疗（上海）国际贸易有限公司  
地址：中国（上海）自由贸易试验区港澳路 285 号 S、P 及 Q 部分  
邮编：200131  
电话：021-22163000  
传真：021-32506003

## 规格型号

型号	描述
NU101T	TRJ 非骨水泥柄 1 号
NU102T	TRJ 非骨水泥柄 2 号
NU103T	TRJ 非骨水泥柄 3 号
NU104T	TRJ 非骨水泥柄 4 号
NU105T	TRJ 非骨水泥柄 5 号
NU106T	TRJ 非骨水泥柄 6 号
NU107T	TRJ 非骨水泥柄 7 号
NU108T	TRJ 非骨水泥柄 8 号
NU109T	TRJ 非骨水泥柄 9 号
NU110T	TRJ 非骨水泥柄 10 号
NU111T	TRJ 非骨水泥柄 11 号
NU112T	TRJ 非骨水泥柄 12 号
NU122T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 2 号
NU123T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 3 号
NU124T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 4 号
NU125T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 5 号
NU126T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 6 号
NU127T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 7 号
NU128T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 8 号
NU129T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 9 号
NU130T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 10 号
NU131T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 11 号
NU132T	TRJ Lateralized 非骨水泥柄 12 号

修订日期：2018 年 3 月

TA-Nr. 013111 2018-07 V6 Änd.-Nr. 58921