

BiCONTACT®

GB

Instructions for use
Hip endoprosthesis shaft

USA

Instructions for use
Hip endoprosthesis shaft
Note for U.S. users
U.S. cleared device *instructions for use can be found at*
www.aesculapiimplantsystems.com "Products & Services".
If you do not have internet access please call your local Aesculap
representative or customer service at 1-800-258-1946.

D

Gebrauchsanweisung
Hüftendoprothesenschaft

F

Mode d'emploi

E

Tige fémorale prothétique
Instrucciones de manejo

I

Vástago para endoprótesis de cadera

I

Istruzioni per l'uso

P

Instruções de utilização

NL

Haste para endoprótese de quadril

DK

Gebruiksaanwijzing

N

Heupprotheseschacht

S

Brugsanvisning

DK

Hoffte-endoprotezeskift

N

Bruksanvisning

S

Höftendoprotezeskift

FIN

Käyttöohjeet

GR

Lonkan sisäproteesin varsi

RUS

Οδηγίες χρήσης

GR

Στέλεχος ενδοπρόθεσης ισχίου

RUS

Инструкция по применению

CZ

NOJKKA ЭНДОПРОТЕЗА ГАЗОБЕДРЕННОГО СУСТАВА

PL

Návod k použití

TR

Dřík kyčelní endoprotézy

TR

Instrukcja użytkowania

CN

Trzpień endoprotezy stawu biodrowego

TR

Kullanım Kılavuzu

CN

Kalça endoproteze şartı

使用说明书

髋关节假体组件（骨水泥型）—股骨柄

B|BRAUN

SHARING EXPERTISE

Aesculap AG

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen

Germany

Phone +49 7461 95-0

Fax +49 7461 95-2600

www.aesculap.de

TA-Nr. 010238 03/10 Änd.-Nr. 32607

CE

0123

CE marking according to directive 93/42/EEC

CE-Kennzeichnung gemäß Richtlinie 93/42/EWG

Marquage CE conforme à la directive 93/42/CEE

Identificación CE en conformidad con la directriz 93/42/CEE

Marchio CE conforme alla direttiva 93/42/CEE

Simbolo CE, em conformidade com a Directiva 93/42/CEE

CE-certificering conform richtlijn 93/42/EEG

CE-markering iht. retningslinje 93/42/EEC

CE-marking ifølge retninglinje 93/42/EWG

CE-märkning i enlighet med direktiv 93/42/EEG

93/42/EEC-standardin mukainen CE-hyväksytä

Ενδειξη CE σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/EEC

Маркировка CE согласно директиве 93/42/ЕС

CE-označení podle směrnice 93/42/ES

Oznakowanie CE zgodnie z wymaganiami dyrektywy 93/42/WE

93/42/EEG direktifi uyarınca CE işaretü

根据 93/42/EWG 指令的 CE 标志

Technical alterations reserved

Technische Änderungen vorbehalten

Sous réserve de modifications techniques

Sujeto a modificaciones técnicas

Con riserva di modifiche tecniche

Salvo alterações técnicas

Technische wijzigingen voorbehouden

Retten til tekniske ændringer forbeholder

Vi tar forbehold om eventuelle tekniske endringer

Med reservation för eventuella tekniska ändringar

Oikeustekniistä syistä johtuvien muutoksiin pidätetään

Επιφυλασσόμεθα για τεχνικές αλλαγές

Мы оставляем за собой право вносить технические изменения

Technické změny vyhrazeny

Zmiany techniczne zastrzeżone

Teknik değişimler yapma hakkı saklıdır

保留技术变动的权力

Intended use

- Component of a human hip endoprosthesis: Hip endoprosthesis shaft
- Combination with Aesculap hip endoprosthesis components
- Implant range: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD, or N and BiCONTACT® Revision.
- Implantation without bone cement, for PLASMAPORE®-coated shaft
- Implantation with bone cement, for uncoated shaft

Materials

The materials used in the implant are listed on the package.

- ISOTAN®_F titanium forged alloy Ti6Al4V according to ISO 5832-3
- ISODUR® Cobalt-Chromium forged alloy CoCr29Mo according to ISO 5832-12
- ISOTAN®_P pure titanium, ISO 5832-2
- PLASMAPORE® surface coating made of pure titanium acc. to ISO 5832-2 or
PLASMAPORE® μ -Cap surface coating made of pure titanium acc. to ISO 5832-2, with additional calcium phosphate coating

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® and PLASMAPORE® are registered trademarks of Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Indications

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

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



Risk of aseptic implant loosening when using bone cement with uncoated BiCONTACT® prosthesis shafts made of ISOTAN®.

- Do not use uncoated BiCONTACT® prosthesis shafts made of ISOTAN® (titanium forged alloy ISO 5832-3) for implantations with bone cement.

Exceptional indications: Patients with proven foreign-body sensitivity for the alloy elements nickel, cobalt or chromium where a prosthesis shaft anchoring with bone cement is indicated at the same time.

Indications in cases of interventions to replace hip endoprosthesis shafts, for the shaft type BiCONTACT® Revision

- Cement-free revision operations
- Periprosthetic fractures
- Subprosthetic fractures
- Treatment of large bone defects on the proximal femur

Contraindications



Implant failure due to excessive body weight of the patient and mainly distal fixation of the small BiCONTACT® implants!

- Avoid distal implant fixation by appropriate femoral bone preparation.
- Bore up the distal marrow cavity, using flexible marrow cavity drills.
- Ensure sufficiently deep prosthesis seat through proximal-medial support.
- Carry out intraoperative check of the prosthesis seat, using an imaging device.

In case of distal implant fixation observe maximum body weight of the patient: 50 kg for NK709T and NK710T (BiCONTACT® SD sizes 9 and 10), 60 kg for NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D sizes 8,9 and 10) and 65 kg for NK210T (BiCONTACT® Revision SD size 11).

Do not apply in the presence of:

- Possibility of reconstructive interventions for the treatment of the joint illness, e.g. osteotomy resetting
- Acute or chronic infections near the joint, or systemic infections
- Secondary diseases that could influence joint implant functionality
- Systemic diseases and metabolic disturbances
- Acute osteoporosis or osteomalacia
- Severely damaged bone structures that could prevent stable implantation of implant components
- Bone tumor in the region of implant fixation
- Bone malformations, defective axial positioning, or other bone conditions that rule out implantation of a hip-joint prosthesis
- Anticipated excessive load on the joint implant
- Dependency on pharmaceutical drugs, drug abuse, or alcoholism
- Inadequate patient compliance
- Foreign body sensitivity to the implant materials

Contraindications for interventions to replace hip endoprosthesis shafts

The replacement of an endoprosthetic implant is a difficult intervention subject to individual conditions.

- To arrive at a decision on whether to provide such replacement, the operating surgeon must assess and, if necessary, consider the contraindications with regard to the success of the intervention.

Side-effects or adverse 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, and cardiac arrest
- Tissue reaction to implant materials
- Injury to vessels and nerves
- Hematoma and impaired wound healing

- Periarticular calcification
- Decreased joint mobility and flexibility
- Arthralgia and decreased tolerance for exercise

When using the prosthesis shaft BiCONTACT® Revision:

- Secondary operation to remove the distal locking screw (if applicable)

Safety information

- The implant components were tested and approved for use in combination with Aesculap components. If other combinations are used, the responsibility for such action lies with the operating surgeon.
- Proper surgical performance of the implantation is the responsibility of the operating surgeon.
- General risk factors associated with surgical procedures are not described in the present instructions for use.
- The operating surgeon must have a thorough command of both the hands-on and conceptual aspects of the established operating techniques.
- The operating surgeon is responsible for combining and implanting the implant components, with or without bone cement.
- The operating surgeon must be thoroughly familiar with bone anatomy, including the pathways of nerves, blood vessels, muscles and tendons.
- Aesculap is not responsible for any complications arising from incorrect diagnosis, choice of incorrect implant, incorrectly combined implant components and/or operating techniques, the limitations of treatment methods, or inadequate asepsis.
- The instructions for use of the individual Aesculap implant components must be observed.
- Under no circumstances should damaged components or surgically excised components be used.
- Implants once used must not be reused.
- The implant components applied, along with their article numbers, the name of the implant, as well as the lot number and serial number (if available) must be documented in all patient records.
- During the postoperative phase, in addition to mobility and muscle training, it is of particular importance that the physician keep the patient well informed.
- Damage to the weight-bearing bone cement and/or bone structures can give rise to loosening of the components, fracture of the bone or implant, as well as to other grave complications.
- To ensure the earliest possible detection of such catalysts of implant dysfunction, the prosthetic joint must be checked periodically, using appropriate techniques.
- Only combine modular implant components with the appropriate Aesculap hip endoprostheses.
- Observe material, friction coupling diameter and cone specifications.
- Note further restrictions on combined implants.
- Avoid damaging the implant, especially in the neck or cone region, by applying instruments (e.g. HF surgical devices) close to the implant.



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 (minimum dose 25 kGy).
- Store implant components in their original packaging and only remove them from such packaging immediately before use.
- Prior to use, check the product expiration date and verify the integrity of the sterile packaging. Do not use implant components that are past their expiration dates or whose packaging is damaged.

Sterilization method and parameters

- Sterilize with steam, taking note of the following:
The sterilization has to be done according to a validated steam sterilization procedure (e.g. in a sterilizer in conformance with EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993, and validated in conformance with EN 554/ISO 13683). In case of application of the fractionated vacuum procedure the sterilization has to be carried out for a minimum of 5 minutes at 134 °C and at 2 bar pressure.
Implants made of non-coated metal may be individually resterilized in steam following appropriate preliminary cleaning and disinfecting.
- Make sure the implant mechanism is not damaged during cleaning and resterilization.
- Prosthesis cone protection caps that are labeled accordingly can be resterilized with steam.
- If the resterilization of ceramic implants should become necessary, follow the directions in the relevant Aesculap instructions for use.



The responsibility for resterilization of implant components lies with the end-user. Such resterilization is expressly prohibited by law in certain countries (e.g. France).

- Never resterilize or reuse surface-coated implants (PLASMAPORE® and PLASMAPORE® μ -Cap).

Application

The operating surgeon draws up 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 bones
- Location of intraoperative landmarks

The following conditions must be fulfilled prior to application:

- All requisite implant components must be ready to hand
- Operating conditions must be highly aseptic
- The implantation instruments, including the special Aesculap implant system instruments, must be complete and in working condition.
- The operating surgeon and operating room team must be thoroughly conversant with the operating technique, as well as the range of implants and instruments to be applied; complete information on these subjects must be readily available at the workplace.

- Those performing operations must be thoroughly conversant with the rules governing medical practice, the current state of scientific knowledge, and the contents of relevant articles by medical specialists from the professional literature.
- In case of an ambiguous preoperative situation and if an implant is already present in the joint region to be provided for, information was sought from the manufacturer.

The operative procedure has been explained to the patient, and the latter's understanding of the following information has been documented:

- The functionality of the prosthetic joint is essentially inferior to that of the natural one.
- The prosthetic 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 lifespan of the prosthetic joint depends on the body weight and the load put on the joint.
- The prosthetic joint must not be subjected to overload through extreme strain, or through work-related or athletic activities.
- Corrective surgery may be necessary if the implant becomes loose.
- In the event corrective surgery is performed, under certain circumstances it may not be possible to restore joint mobility and flexibility.
- The revision of a hip endoprosthesis shaft is a complex joint-replacement operation; it is generally inferior to the primary joint replacement.
- The patient must have their physician carry out follow-up examinations of the prosthetic joint at regular intervals.

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

- Having performed the head osteotomy and opened the marrow cavity, finish the femur with BiCONTACT®-specific A- and B-osteoprotectors.
- Carry out intraoperative orientation of the implant components. When doing this, pay attention to the resection line and the trochanter wing.
- Select the implant according to B-osteoprotector last introduced 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 site reduce the viability of the implant anchorage.

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

- Do not under any circumstances allow the implant surface to be damaged.
- Ensure that the cone sizes of the prosthesis shafts and the prosthesis heads match (see cone size on the implant packaging, e.g. 12/14 or 8/10).
- 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 shaft and, if necessary, the inside cone of the prosthesis head prior to setting the prosthesis head in place.
- Couple the prosthesis head and cone at room temperature only. If necessary, allow the implant to cool to room temperature.
- Prepare and apply bone cement as described in the instructions for use provided by the cement supplier.
- If a distal centralizer is used with the cemented BiCONTACT® prosthesis shaft: Follow the instructions for use for the Aesculap centralizer.
- Before closing the wound, ensure, if necessary by means of an image converter, that the implant components are correctly positioned.
- In order to forestall abnormal wear and tear on the prosthesis: Remove any loose bone cement or bone chips before closing the wound.

When carrying out interventions to replace hip endoprosthesis shafts of the type BiCONTACT® Revision, the following instructions must be observed:

- Prepare the marrow cavity with A and B reamers if you are going to remove the implant through a proximal access (if necessary with an additional bone window). Pay attention to the reamer marking and size according to the planned prosthesis size and length.
- When preparing the marrow cavity, work the reamers manually, taking care to remove as little bone substance as possible.
- If necessary, finish the marrow cavity preparation with B-osteoprotectors and conclude by implanting a BiCONTACT® revision shaft.
- If the primary stability is not sufficient (axial fit and rotation), carry out distal locking. Use special aiming or/and image amplification device for this purpose.
- Use Aesculap 5-mm locking screws for locking. Follow the instructions for use of the locking screws.

Transfemoral access:

- When operating through a transfemoral access, lock the BiCONTACT® revision shaft.
- Use A-reamers to prepare the distal fitting of the prosthesis. When doing this, keep to a distal anchoring length of at least 100 mm.



Risk of locking screw breakage due to permanent distal force transmission!

- Remove the locking screws after 1 to 2 years (reference period), depending on bone remodeling and integration of the revision implant in the proximal bone fraction. The appropriate timing of this intervention depends on the individual patient's situation; it can be later in cases of delayed bone remodeling.

Note

The BiCONTACT® revision shafts are locked for the primary stabilization of the prosthesis shaft in cases of severe bone defects. The distal force transmission via the locking screws is designed to be a device for temporary stabilization.

Further information on B. Braun/Aesculap implant systems is readily available from B. Braun/Aesculap or the B. Braun/Aesculap office responsible.

Verwendungszweck

- Teilkomponente einer menschlichen Hüftendoprothese: Hüftendoprothesenschafts
- Kombination mit Aesculap-Hüftendoprothesenkomponenten
- Implantatortiment: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD oder N und BiCONTACT® Revision.
- Implantation ohne Knochenzement bei PLASMAPORE®-beschichtetem Schaft
- Implantation mit Knochenzement bei unbeschichtetem Schaft

Material

Die verwendeten Materialien der Implantate sind auf den Verpackungen angegeben.

- ISOTAN®F Titan-Schmiedelegierung Ti6Al4V nach ISO 5832-3
- ISODUR® Cobalt-Chrom-Schmiedelegierung CoCr29Mo nach ISO 5832-12
- ISOTAN®P Reintitan nach ISO 5832-2
- PLASMAPORE® Oberflächenbeschichtung aus Reintitan nach ISO 5832-2 oder PLASMAPORE® _{μ} -Cap Oberflächenbeschichtung aus Reintitan nach ISO 5832-2 mit zusätzlicher Kalziumphosphatsbeschichtung

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® und PLASMAPORE® sind eingetragene 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



Gefahr von aseptischer Implantatlockeration bei Verwendung von Knochenzement mit unbeschichteten BiCONTACT®-Prothesenschäften aus ISOTAN®.
 ➤ Keine unbeschichteten BiCONTACT®-Prothesenschäfte aus ISOTAN® (Titan-Schmiedelegierung nach ISO 5832-3) zur Implantation mit Knochenzement verwenden.

Ausnahmeindikation: Patienten mit nachgewiesener Fremdkörperempfindlichkeit auf die Legierungsbestandteile Nickel, Cobalt oder Chrom bei gleichzeitiger Indikation zur Prothesenschaft-Verankerung mit Knochenzement.

Indikationen bei Wechseleingriffen von Hüftendoprothesenschaften für den Schafttyp BiCONTACT® Revision

- Zementfreie Revisionsoperationen
- Periprothetische Frakturen
- Subprothetische Frakturen
- Behandlung großer Knochendefekte am proximalen Femur

Kontra-Indikationen



Implantaversagen bei zu hohem Gewicht des Patienten und überwiegend distaler Fixation der kleinen BiCONTACT®-Implantate!
 ➤ Distale Implantatverankerung durch entsprechende Knochenvorbereitung vermeiden.
 ➤ Distalen Markraum mit flexiblen Markraumbohrern aufbohren.
 ➤ Ausreichend tiefen Prothesensitz mit proximal-medialer Abstützung sicherstellen.
 ➤ Sitz der Prothese intraoperativ mit dem Bildwandler prüfen.

Im Fall einer distalen Implantatfixierung maximales Körpergewicht des Patienten beachten: 50 kg bei NK709T und NK710T (BiCONTACT® SD Größen 9 und 10), 60 kg bei NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D Größen 8,9 und 10) und 65 kg bei NK210T (BiCONTACT® Revision SD Größe 11).

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 Gelenkimplants
- Systemerkrankungen und Stoffwechselstörungen
- Schwerer Osteoporose oder Osteomalazie
- Schwerwiegender Schädigung der Knochenstrukturen, die einer stabilen Implantation der Implantatkomponenten entgegenstehen
- Knochentumoren im Bereich der Implantatverankerung
- Knöchernen Missbildungen, Achsfehlstellungen oder Knochenverhältnissen, die den Einbau eines künstlichen Hüftgelenks ausschließen
- Zu erwartender Überlastung des Gelenkimplants
- Medikamenten- oder Drogenmissbrauch oder Alkoholsucht
- Mangelnder Patientenmitarbeit
- Fremdkörperempfindlichkeit auf die Implantatmaterialien

Kontra-Indikationen bei Wechseleingriffen von Hüftendoprothesenschäften

Der Wechsel eines endoprothetischen Implantats ist ein schwieriger Eingriff mit individuellen Voraussetzungen.

- Zur Versorgungsentscheidung müssen die Kontra-Indikationen durch den Operateur bewertet und ggf. für den Erfolg des Eingriffs abgewogen werden.

Neben- und Wechselwirkungen

- Lageänderung, Lockerung, Verschleiß und Bruch der Implantatkomponenten
- Gelenkkluxationen und postoperative Veränderung der Beinlänge
- Früh- und Spätfinfektionen
- Venöse Thrombosen, Lungenembolie und Herzstillstand
- Gewebereaktionen auf die Implantatmaterialien

- Nerven- und Gefäßverletzungen
- Hämatome und Wundheilungsstörungen
- Periartikuläre Verkalkungen
- Eingeschränkte Gelenkfunktion und Beweglichkeit
- Eingeschränkte Gelenkbelastung und Gelenkschmerzen

Bei Verwendung des Prothesenschaftes BiCONTACT® Revision:

- Ggf. operativer Zweiteingriff zur Entfernung der distalen Verriegelungsschrauben

Sicherheitshinweise

- Die Testung und Zulassung der Implantatkomponenten erfolgte in Kombination mit Aesculap-Komponenten. Für abweichende Kombinationen trägt der Operateur die Verantwortung.
- Der Operateur trägt die Verantwortung für die sachgemäße Durchführung des operativen Gelenkersatzes.
- 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 ist für die Zusammensetzung der Implantatkomponenten und deren Implantation mit oder ohne Knochenzement verantwortlich.
- Der Operateur muss mit der Knochenanatomie, dem Verlauf der Nerven und Blutgefäße, der Muskeln und Sehnen absolut vertraut sein.
- Aesculap ist nicht verantwortlich für Komplikationen durch falsche Indikationsstellung, Implantatauswahl, falsche Kombination von Implantatkomponenten und Operationstechnik sowie Grenzen der Behandlungsmethode oder fehlende Asepsis.
- Die Gebrauchsauweisungen der einzelnen Aesculap-Implantatkomponenten müssen beachtet werden.
- Beschädigte oder operativ entfernte Implantatkomponenten dürfen nicht verwendet werden.
- Implantate, die einmal verwendet worden sind, dürfen nicht wieder verwendet 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.
- Bei Schädigung der kraftübertragenden Knochenzement- bzw. 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.
- Modulare Implantatkomponenten nur mit den dafür geeigneten Aesculap-Hüftendoprothesen kombinieren.
- Werkstoff, Gleitpaarungsdurchmesser und Konuspezifikation 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.



Bruchgefahr 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 (Dosis mind. 25 kGy).
- 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.

Sterilisieren

- Sterilisieren mit Dampf, dabei Folgendes beachten:
 Die Dampfsterilisation hat nach einem validierten Dampfsterilisationsverfahren (z. B. Sterilisator gemäß EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 und validiert gemäß EN 554/ISO 13683) zu erfolgen. Bei einer Anwendung des fraktionierten Vakuumverfahrens ist die Sterilisation mit dem 134 °C/2 bar-Programm bei einer Mindesthaltezeit von 5 Minuten durchzuführen.

Unbeschichtete Implantate aus Metall können einzeln nach entsprechender Vorreinigung und Desinfektion durch Dampfsterilisation resterilisiert werden.
 ➤ Sicherstellen, dass diese Implantate dabei nicht beschädigt werden.

Entsprechend gekennzeichnete Schutzkappen an Prothesenköpfen können mit Dampf resterilisiert werden.

- Bei einer notwendigen Resterilisation von keramischen Implantaten die Hinweise der entsprechenden Aesculap-Gebrauchsanweisungen beachten.



Die Verantwortung für die Resterilisation von Implantatkomponenten liegt beim Produktanwender und ist durch spezifische Vorschriften nicht in allen Ländern (z. B. Frankreich) zulässig.

- Niemals oberflächenbeschichtete Implantate (PLASMAPORE® und PLASMAPORE® _{μ} -Cap) resterilisieren und wieder verwenden.

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
- Hochseptische Operationsbedingungen
- Implantationsinstrumente inklusive spezieller Aesculap-Implantatsystem-Instrumente vollständig und funktionsstüchtig

- Operateur und Operationsteam kennen Informationen zur Operationstechnik, zum Implantatortiment und zum Instrumentarium; die Informationen sind vor Ort vollständig vorhanden
- Regeln der ärztlichen Kunst, Stand der Wissenschaft und Inhalte einschlägiger wissenschaftlicher Veröffentlichungen der medizinischen Autoren bekannt
- Information des Herstellers eingeholt, wenn unklare präoperative Situation und bei Implantaten im zu versorgenden Bereich

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 sich durch Überlastung, Abnutzung oder Infektion lockern.
- Die Lebensdauer des künstlichen Gelenkersatzes ist vom Körpergewicht und der Gelenkbelastung abhängig.
- Der künstliche Gelenkersatz darf nicht durch Extrembelastungen, schwere körperliche Arbeit und Sport überbelastet werden.
- Bei Implantatlockering kann eine Revisionsoperation notwendig werden.
- Im Revolutionsfall besteht unter Umständen keine Möglichkeit zur Wiederherstellung der Gelenkfunktion.
- Die Revision eines Hüftendoprothesenfests ist ein komplizierter Gelenkersatz-Eingriff, der dem primären Gelenkersatz i.d.R. unterlegen ist.
- Der Patient muss sich einer regelmäßigen ärztlichen Nachkontrolle des künstlichen Gelenkersatzes unterziehen.

Die Vorbereitung des Implantataglers und die Implantation erfordern folgende Anwendungsschritte:

- Femur nach Kopfosteotomie und Markraumöffnung mit BiCONTACT®-spezifischen A- und B-Osteoprofilen bearbeiten.
- Intraoperative Orientierung der Implantatkomponenten vornehmen. Dabei Resektionslinie und Trochanterflügel beachten.
- Implantat nach den zuletzt in richtiger Lage eingebrachten B-Osteoprofilen auswählen.
- Vor dem Einsetzen der Implantate Probereposition durchführen und Gelenkbeweglichkeit, -stabilität und Beinlänge prüfen.



Knochenfrakturen im Implantatagler 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 oder 8/10).
- 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.
- Knochenlösung so vorbereiten und applizieren, wie in der Gebrauchsanweisung des Zementherstellers beschrieben.
- Wenn ein distales Zentrielement (Centralizer) beim zementierten BiCONTACT®-Prothesenschäfert verwendet wird: Gebrauchsanweisung für Aesculap-Centralizer beachten.
- Vor Wundverschluss korrekte Position der Implantatkomponenten falls nötig mit Bildwandlerkontrolle prüfen.
- Um abnormalen Verschleiß der Prothese zu vermeiden: Vor Wundverschluss alle freiliegenden Knochenresten entfernen.

Bei Wechseleingriffen von Hüftendoprothesenschäften für den Schafttyp BiCONTACT® Revision folgende zusätzliche Anwendungshinweise beachten:

- Bei Implantatentfernung durch einen proximalen Zugang (ggf. mit zusätzlichen Knochenfenstern) Markraum mit A- und B-Reibbahnen vorbereiten. Dabei Reihenabmarkierung und Größe gemäß geplanter Prothesengröße und Prothesenlänge beachten.
- Reibbahnen bei der Markraumvorbereitung manuell betreiben und darauf achten, so wenig wie möglich Knochensubstanz zu entfernen. Ggf. Abschluss der Markraumbearbeitung mit B-Osteoprofilen und Implantation eines BiCONTACT®-Revisionschäfts.
- Bei nicht ausreichender Primärstabilität (axialer Sitz und Rotation) distale Verriegelung durchführen. Dazu spezielles Zielgerät oder/und einen Bildverstärker verwenden.
- Für die Verriegelung 5-mm-Verriegelungsschrauben von Aesculap verwenden. Gebrauchsanweisung für Verriegelungsschrauben einhalten.

Transfemoraler Zugang:
 ➤ Bei transfemoralen Zugang BiCONTACT®-Revisionsschaft verriegeln.
 ➤ Distalen Prothesensitz mit A-Reibbahnen vorbereiten. Dabei eine distale Verankerungslänge von mindestens 100 mm einhalten.



Bruchgefahr der Verriegelungsschrauben durch dauerhafte distale Kraftübertragung!
 ➤ Verriegelungsschrauben, abhängig vom knöchernen Umbau und Einbau des Revisionsimplants im proximalen Knochenanteil, nach einem Zeitraum von 1 bis 2 Jahren entfernen (Richtwert, der bei individueller Patientensituation und verzögertem Knochenumbau länger sein kann).

Hinweis
 Die Verriegelung der BiCONTACT®-Revisionsschäfte dient zur primären Stabilisierung des Prothesenschafts in Fällen schwerer Knochendefekte. Die distale Kraftübertragung über die Verriegelungsschrauben ist als temporäre Stabilisierung konzipiert.

Weitere Informationen über B.Braun/Aesculap-Implantatsysteme können jederzeit bei B.Braun/Aesculap oder bei der zuständigen B.Braun/Aesculap-Niederlassung eingeholt werden.

TA-Nr.: 010238 03/10 Änd.-Nr.: 32607

Champ d'application

- Composant d'une prothèse de l'articulation coxale humaine: tige fémrale prothétique
- Combinaison avec des composants Aesculap d'endoprothèse coxale
- Gamme d'implants: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD ou N et BiCONTACT® Révision.
- Implantation sans ciment osseux en cas de tige revêtue de PLASMAPORE®
- Implantation avec ciment osseux en cas de tige non revêtue

Matériel

Les matériaux utilisés pour les implants sont indiqués sur l'emballage.

- ISOTAN®_F Alliage de forge au titane Ti6Al4V selon ISO 5832-3
- ISODUR® Alliage de forge au cobalt-chrome CoCr29Mo selon ISO 5832-12
- ISOTAN®_P Titane pur selon ISO 5832-2
- PLASMAPORE® revêtement de surface en titane pur selon ISO 5832-2 ou PLASMAPORE® μ -Cap revêtement de surface en titane pur selon ISO 5832-2 avec couche additionnelle de phosphate de calcium

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® et PLASMAPORE® sont des marques déposées 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



Risque de relâchement aseptique de l'implant en cas d'utilisation de ciment osseux avec des tiges de prothèse non revêtues BiCONTACT® en ISOTAN®.

- N'utilisez pas de tiges de prothèses non revêtues BiCONTACT® en ISOTAN® (alliage de forge au titane selon ISO 5832-3) pour l'implantation avec du ciment osseux.

Indication exceptionnelle: Patients présentant une sensibilité avérée aux corps étrangers, en particulier aux composants d'alliage nickel, cobalt ou chrome, avec indication simultanée d'ancre de tige de prothèse à l'aide de ciment osseux.

Indications en cas d'interventions de remplacement de tiges fémorales prothétiques pour le type de tige BiCONTACT® Révision

- Opérations de révision sans ciment
- Fractures périprothétiques
- Fractures subprothétiques
- Traitement d'importantes lésions osseuses sur le fémur proximal

Contre-indications



Risque de défaillance de l'implant en cas de poids trop élevé du patient et de fixation majoritaire distale des petits implants BiCONTACT®!

- Eviter l'ancre distal des implants par une préparation de l'os en conséquence.
➤ Ouvrir la cavité médullaire distale avec des mèches souples pour cavité médullaire.
➤ Garantir un siège de prothèse suffisamment profond avec un appui proximal-médial.
➤ Contrôler le siège de la prothèse en cours d'opération avec le convertisseur d'image.

En cas de fixation distale de l'implant, tenir compte du poids corporel maximal du patient: 50 kg pour NK709T et NK710T (BiCONTACT® SD tailles 9 et 10), 60 kg pour NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D tailles 8,9 et 10) et 65 kg pour NK210T (BiCONTACT® Révision SD taille 11).

Pas d'utilisation dans les cas suivants:

- Patients sur lesquels des interventions chirurgicales de reconstruction sont possibles pour remédier à l'affection articulaire, p. ex. ostéotomie de transition
- Infections aigües ou chroniques dans le périmètre de l'articulation ou de nature systémique
- Maladies accessoires ayant une influence sur la fonction de l'implant articulaire
- Maladies systémiques et troubles du métabolisme
- Ostéoporose ou ostéomalacie graves
- Détérioration grave des structures osseuses faisant obstacle à une implantation stable des composants de l'implant
- Tumeurs osseuses dans la zone d'ancre de l'implant
- Malformations osseuses, désaxages ou constitution osseuse excluant la mise en place d'une articulation artificielle
- Contraindre excessive probable de l'implant articulaire
- abus de médicaments ou de drogues, alcoolisme
- Manque de coopération de la part du patient
- Allergie aux matériaux d'implant

Contre-indications dans les opérations de remplacement de tiges fémorales prothétiques

Le remplacement d'un implant endoprothétique est une intervention difficile répondant à des critères individuels.

- Avant de décider un traitement, le chirurgien doit évaluer les contre-indications et le cas échéant les chances de succès de l'intervention.

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
- En cas d'utilisation de la tige de prothèse BiCONTACT® Révision:
- Le cas échéant deuxième intervention chirurgicale pour retirer les vis de verrouillage distales

Consignes de sécurité

- 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.
- Le chirurgien porte la responsabilité de la réalisation correcte de l'opération visant à mettre en place la prothèse articulaire.
- 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 responsable du choix des différents composants d'implant et de leur implantation avec ou sans ciment osseux.
- Le chirurgien est parfaitement familiarisé avec l'anatomie osseuse, le tracé des nerfs et des vaisseaux sanguins, des muscles et des tendons.
- 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'implant ou de la technique opératoire, ni des limites de la méthode de traitement et du manque d'asepsie.
- Les modes d'emploi des différents composants d'implant Aesculap doivent être observés.
- Les composants d'implant endommagés ou retirés lors d'une opération ne doivent pas être utilisés.
- Les implants ayant été utilisés une fois ne doivent pas être réutilisés.
- Les composants d'implants 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.
- En cas de détérioration des structures osseuses ou du ciment osseux 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.
- Ne combiner les composants modulaires d'implants qu'avec les prothèses cotyloïdiennes Aesculap prévues à cet effet.
- Tenir compte du matériau, du diamètre d'appariement des surfaces de glissement et de la spécification 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.



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 de l'implant sont emballés individuellement dans des emballages de protection libellés.
- Les composants de l'implant sont stérilisés aux rayons (dose 25 kGy minimum).
- Conservez les composants de l'implant dans leur emballage d'origine et ne les retirez de leur emballage de protection d'origine qu'immédiatement avant de les utiliser.
- Vérifiez la date limite d'utilisation et le caractère intact de l'emballage stérile. N'utilisez pas les composants d'implant après expiration de la date limite d'utilisation ou lorsque l'emballage est détérioré.

Stérilisation

- Stérilisation à la vapeur, en tenant compte de ce qui suit:
La stérilisation à la vapeur doit être effectuée selon un procédé agréé de stérilisation à la vapeur (p. ex. dans un stérilisateur conforme à EN 285/ ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 et agréé selon EN ISO 17665 ou EN 554/ISO 13683). En cas de recours au procédé du vide fractionné, la stérilisation doit être effectuée avec un programme à 134 °C/2 bar avec une durée de maintien minimale de 5 minutes.

Les implants métalliques sans revêtement peuvent être restérilisés un par un à la vapeur après un nettoyage préalable et une décontamination.

- Veillez à ce que ces implants ne soient alors pas endommagés.
Les capuchons de protection sur les cônes de prothèse portant le marquage correspondant peuvent être restérilisés à la vapeur.
➤ Si une restérilisation des implants céramiques est nécessaire, observez les consignes fournies dans le mode d'emploi Aesculap correspondant.



La restérilisation de composants d'implants relève de la responsabilité de l'utilisateur du produit et, aux termes de réglementations spécifiques, n'est pas autorisée dans tous les pays (p. ex. en France).

- Ne restérilisez ni réutilisez jamais les implants à surface revêtue (PLASMAPORE® et PLASMAPORE® μ -Cap).

Application

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

- Choix et dimensions des composants de l'implant
 - Positionnement des composants de l'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
 - Conditions opératoires hautement aseptiques
 - Présence au complet et bon fonctionnement des instruments d'implantation y compris les instruments spéciaux Aesculap pour système d'implant
 - 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; ces informations sont 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 la prothèse articulaire 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, un travail physique éprouvant 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.
- La correction d'une tige fémrale prothétique est une intervention compliquée sur la prothèse articulaire, qui est en général de qualité inférieure à la prothèse articulaire primaire.
- 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:

- Traitez le fémur après l'ostéotomie de la tête et l'ouverture de la cavité médullaire avec les ostéoprofils spéciaux BiCONTACT® A et B.
- Procédez à l'orientation des composants d'implant pendant l'opération. Tenez compte à cet effet de la ligne de résection et de la paire du trochanter.
- Choisissez l'implant en fonction du dernier ostéoprofil B placé en position correcte.
- Avant la mise en place des implants, effectuez une reposition d'essai et contrôlez la mobilité et la stabilité articulaires ainsi que la longueur de la jambe.



Les fractures osseuses dans le logement de l'implant portent préjudice à l'ancre des implants.

- Évitez les fractures osseuses par une technie opératoire précautionneuse.
- Traitez les fractures osseuses par les mesures adéquates pendant et après l'opération.
- Respectez la manipulation correcte des composants de l'implant.

- N'endommagez en aucun cas les surfaces des implants.
- Contrôlez que les tailles de cône des tiges de prothèses concordent avec les têtes de prothèses (voir la taille de cône sur l'emballage de l'implant, p. ex. 12/14 ou 8/10).
- Ne retirez 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, rincez, nettoyez et séchez le cône extérieur de la tige et le cas échéant le cône intérieur des têtes de prothèses.
- Effectuez la jonction entre tête de prothèse et cône de prothèse uniquement à température ambiante. Si nécessaire, laissez refroidir les implants à la température ambiante.
- Préparez et appliquez le ciment osseux suivant les instructions du mode d'emploi du fabricant du ciment.
- En cas d'utilisation d'un élément de centrage distal (centreur) avec la tige de prothèse cimentée BiCONTACT®: observez le mode d'emploi du centreur Aesculap.
- Vérifiez la position correcte des composants de l'implant avant de refermer la plaie, éventuellement par un contrôle au convertisseur d'image.
- Pour éviter une usure anormale de la prothèse: retirez tous les résidus osseux et de ciment osseux détachés avant de refermer la plaie.
- En cas d'interventions de remplacement des tiges fémorales prothétiques pour le type de tige BiCONTACT® Révision, observez les consignes supplémentaires suivantes:
- En cas de retrait d'implant par voie proximale (le cas échéant avec une fenêtre osseuse supplémentaire), préparez la cavité médullaire avec les aérosols A et B. Tenez compte à cet effet de la taille et du marquage des aérosols conformément à la taille et à la longueur de prothèse prévues.
- Faites fonctionner les aérosols à la main pendant la préparation de la cavité médullaire et veillez à n'éliminez que le moins de substance osseuse possible.
- Terminez le cas échéant la préparation de la cavité médullaire avec les ostéoprofils B, puis procédez à l'implantation d'une tige de révision BiCONTACT®.
- En cas de stabilité primaire insuffisante (position axiale et rotation), effectuez un verrouillage distal. Utilisez à cet effet un viseur spécial et/ou un amplificateur d'image.
- Pour le verrouillage, utilisez des vis de verrouillage de 5 mm d'Aesculap. Observez le mode d'emploi des vis de verrouillage.

Voie transfémorale:

- En cas d'accès transfémoral, verrouillez la tige de révision BiCONTACT®.

➤ Préparez le siège distal de la prothèse avec les alésoirs A. Respectez à cet effet une longueur d'ancrage d'au moins 100 mm.



AVERTISSEMENT

Risque de rupture des vis de verrouillage par une transmission distale permanente des forces!

- En fonction de la transformation osseuse et de la mise en place de l'implant de révision dans la partie proximale de l'os, les vis de verrouillage doivent être retirées au bout d'une période de 1 à 2 ans (valeur indicative pouvant être allongée suivant la situation individuelle du patient ou en cas de reconstitution osseuse retardée).

Remarque

Le verrouillage des tiges de révision BiCONTACT® sert à la stabilisation primaire de la tige de prothèse dans les cas de déficiences osseuses sévères. La transmission distale des forces par l'intermédiaire des vis de verrouillage est conçue comme stabilisation temporaire.

Des informations plus détaillées sur les systèmes d'implant B. Braun/Aesculap peuvent être demandées à tout moment auprès d'B. Braun/Aesculap ou de la succursale B. Braun/Aesculap dont vous relevez.

TA-Nr.: 010238 03/10 Änd.-Nr.: 32607

Finalidad de uso

- Componentes de una endoprótesis de cadera humana: vástago para endoprótesis de cadera
- Combinación con componentes de endoprótesis de cadera Aesculap
- Implantes: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD o N y BiCONTACT® Revisión.
- Implantación sin cemento óseo de vástagos con recubrimiento PLASMAPORE®
- Implantación con cemento óseo de vástagos sin recubrimiento

Material

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

- ISOTAN®: Aleación forjable de titanio Ti6Al4V según ISO 5832-3
- ISODUR®: Aleación de cobalto y cromo forjable CoCr29Mo según ISO 5832-12
- ISOTAN®: Titanio puro según ISO 5832-2
- PLASMAPORE®: Recubrimiento de superficie de titanio puro, según ISO 5832-2 o bien PLASMAPORE® μ -Cap Recubrimiento de superficie de titanio puro, según ISO 5832-2 con recubrimiento adicional de fosfato de calcio

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® y PLASMAPORE® son marcas registradas de Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Indicaciones

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

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



ADVERTENCIA

Existe el riesgo de que se produzca un aflojamiento aseptico del implante en caso de que se utilice cemento óseo con vástagos protésicos BiCONTACT® de ISOTAN® sin recubrimiento.

- No utilizar vástagos protésicos BiCONTACT® de ISOTAN® sin recubrimiento (aleación forjable de titanio según ISO 5832-3) para implantaciones con cemento óseo.

Indicación excepcional: A pacientes con rechazo demostrado a componentes de la aleación tales como níquel, cobalto o cromo y con indicación simultánea para el anclaje del vástago protésico mediante cemento óseo.

Indicaciones para intervenciones de cambio de vástagos para endoprótesis de cadera en el caso de vástagos de revisión BiCONTACT®

- Intervenciones de revisión sin cemento
- Fracturas periprotésicas
- Fractura debajo de la prótesis
- Reconstrucción de grandes defectos óseos en el fémur proximal

Contraindicaciones



ADVERTENCIA

El implante fracasará si el peso del paciente es demasiado elevado y si la fijación de los pequeños implantes BiCONTACT® es principalmente distal.

- Evitar el anclaje distal del implante por medio de la correspondiente preparación del hueso.
- Perforar la cavidad medular con brocas para cavidad medular flexibles.
- Garantizar un asiento de la prótesis lo suficientemente profundo con soporte proximal medial.
- Comprobar intraoperatoriamente el asiento de la prótesis con el intensificador de imágenes.

En caso de fijación distal del implante, tener en cuenta el peso corporal máximo permitido del paciente: 50 kg con NK709T y NK710T (BiCONTACT® SD tamaños 9 y 10), 60 kg con NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D tamaños 8,9 y 10) y 65 kg con NK210T (BiCONTACT® Revision SD tamaño 11).

No aplicar 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
- Enfermedades sistémicas y alteraciones del metabolismo
- Osteoporosis grave u osteomalacia
- Daños graves de la estructura ósea que puedan impedir una implantación estable de los componentes del implante
- Tumores óseos en la zona de anclaje del implante
- Malformaciones óseas, posiciones axiales defectuosas o condiciones óseas que descarten la posibilidad de implantar una articulación coxofemoral artificial
- Cuando se prevé que el implante será sometido a esfuerzos excesivos
- En caso de abuso de drogas, medicamentos o alcohol
- Colaboración insuficiente por parte del paciente
- Rechazo a alguno de los materiales del implante

Contraindicaciones en intervenciones de cambio de vástagos para endoprótesis de cadera

Las intervenciones de cambio de implante endoprotésico son complicadas y deben adecuarse a la situación del paciente en cada caso.

- El cirujano deberá tener en cuenta las contraindicaciones antes de optar por este tratamiento y estudiarlas para determinar si pueden comprometer el éxito de la intervención.

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 cardíaco
- Reacciones hísticas a alguno de los materiales del implante
- Lesiones neurales y vasculares
- Hematomas y trastornos en el proceso de curación de heridas
- Calcificaciones periarticulares
- Función y movilidad restringidas de la articulación
- Esfuerzo restringido de la articulación y dolores articulares
- Si se utiliza el vástago protésico BiCONTACT® Revisión:
- Posible necesidad de retirar los tornillos de bloqueo distales en una segunda intervención



La responsabilidad de la reesterilización de componentes de implantes recaerá sobre el usuario del producto, y en ciertos países se prohíbe mediante regulaciones específicas (p. ej. en Francia).

- No reesterilizar ni reutilizar nunca implantes de superficie recubierta (PLASMAPORE® y PLASMAPORE® μ -Cap).

Aplicación

El cirujano realizará una planificación quirúrgica en la que se establecerá 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 quirófano debe encontrarse en unas condiciones asepticas en sentido estricto
 - El instrumental para la implantación, incluido el instrumental especial del sistema de implantes Aesculap, debe estar completo y funcionar correctamente
 - Tanto el cirujano como el equipo de quirófano tienen la información necesaria sobre la técnica operatoria, los implantes y el instrumental; esta información estará disponible 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 en la misma zona que se va a operar, deberá consultarse previamente al fabricante

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

- Es 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 articulación artificial podría aflojarse por sobrecarga, desgaste o infección.
- La duración de la vida útil de la articulación artificial depende del peso corporal y de la carga que soporta 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.
- Las intervenciones de revisión del vástago de endoprótesis de cadera son operaciones complicadas tras las que se reduce ligeramente la eficacia conseguida con la prótesis primaria.
- 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 haber realizado la osteotomía de la cabeza y la abertura de la cavidad medular, trabajar el fémur con las raspas A y B BiCONTACT®.
- Llevar a cabo una orientación intraoperatoria de los componentes del implante. Tener en cuenta durante la orientación la línea de resección y la aleta del trocánter.
- Seleccionar el implante según las raspas B, colocadas anteriormente 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.
- Asegurarse de que coincide el tamaño del cono del vástago protésico y el de la cabeza protésica (consultar las dimensiones del cono en el envase del implante, p. ej. 12/14 o 8/10).
- 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.
- Preparar y aplicar el cemento óseo tal y como se especifica en las instrucciones de manejo del fabricante del cemento.
- En caso de que se utilice un elemento de centralización (Centralizer) con vástagos protésicos BiCONTACT®, tener en cuenta las instrucciones de manejo del Centralizer de Aesculap.
- 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 y restos de cemento óseo que hayan quedado sueltos.

Observar, además, las siguientes instrucciones de utilización cuando se realice una intervención de cambio de vástago para endoprótesis de cadera con vástagos de revisión BiCONTACT®:

- En extracciones de implantes con abordaje proximal (si es necesario, con perforación ósea adicional), preparar la cavidad medular con los escariadores A y B. Tener en cuenta que la identificación y las dimensiones de los escariadores sean las adecuadas para el tamaño y la longitud de la prótesis.
- Para preparar la cavidad medular, utilizar los escariadores manualmente procurando eliminar la menor cantidad posible de sustancia ósea.
- En caso necesario, finalizar la preparación de la cavidad medular utilizando las raspas B e implantar un vástago de revisión BiCONTACT®.



ATENCIÓN

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

- Utilizar solamente componentes de implantes Aesculap.

Esterilidad

- Los componentes del implante están envasados individualmente en envases estériles identificados como tales.
- Los componentes del implante están esterilizados por radiación (dosis mínima 25 kGy).
- Conservar los componentes del implante en su envase original y no sacarlos del envase protector original hasta instantes antes de utilizarlos.
- Comprobar que el envase esterilizado esté en perfecto estado, así como su fecha de caducidad. No utilizar componentes de implante caducados o cuyo envase esté deteriorado.

Esterilización

- Esterilizar a vapor y, al esterilizar, tener en cuenta lo siguiente: La esterilización a vapor deberá realizarse de acuerdo con un procedimiento homologado de esterilización a vapor (p. ej. con esterilizador según EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 y homologado según EN 554/ISO 13683). Si se utiliza el procedimiento de vacío fraccionado, la esterilización deberá realizarse con el programa correspondiente a 134 °C/2 bar durante un mínimo de 5 minutos.

Los implantes de metal sin recubrimiento pueden volver a esterilizarse individualmente tras un lavado y una desinfección adecuados mediante esterilización a vapor.

- Asegurarse de que con el proceso no se deterioran los implantes. Las cacerolas protectoras de los conos protésicos identificadas convenientemente pueden volver a esterilizarse a vapor.

- Si fuera necesaria una reesterilización de implantes de cerámica, observar las indicaciones de las instrucciones de manejo de Aesculap correspondientes.

- Realizar un bloqueo distal en caso de estabilidad primaria insuficiente (axial y rotacional). Utilizar para ello un instrumento guía especial o/y un intensificador de imágenes.
- Para el bloqueo, utilizar tornillos de bloqueo de 5 mm de Aesculap. Seguir las instrucciones de manejo de los tornillos de bloqueo.

Abordaje transfemoral:

- Si se realiza un abordaje transfemoral, debe bloquearse el vástago de revisión BiCONTACT®.
- Preparar el lecho distal de la prótesis con escariadores A. La longitud de anclaje distal debe ser de 100 mm como mínimo.



ADVERTENCIA

La transmisión distal prolongada de la fuerza puede provocar una rotura de los tornillos de bloqueo.

- Retirar al cabo de uno o dos años los tornillos de bloqueo en función de la reestructuración ósea y de la colocación proximal del implante de revisión. Podría ser necesario retirarlos más tarde, si se retrasa la reestructuración ósea o en función de la situación específica del paciente.

Observación

Con el bloqueo de los vástagos BiCONTACT® de revisión se consigue una mejor estabilidad primaria del vástago protésico en casos de importante destrucción ósea. La transmisión distal de la fuerza a través de los tornillos de bloqueo se debe considerar una estabilización temporal.

Para más información sobre sistemas de implante B. Braun/Aesculap diríjase a B. Braun/Aesculap o a una filial de B. Braun/Aesculap.

TA-Nr.: 010238 03/10 Änd.-Nr.: 32607

Stelo di endoprotesi coxo-femorale

Destinazione d'uso

- Componente parziale di un'endoprotesi coxo-femorale umana: Stelo di endoprotesi coxo-femorale
- Combinazione con componenti di endoprotesi coxo-femorali Aesculap
- Assortimento di impianti: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD o N e BiCONTACT® Revision.
- Impianto senza cemento osseo per gli steli con rivestimento PLASMAPORE®
- Impianto con cemento osseo per gli steli non rivestiti

Materiale

I materiali usati per gli impianti sono indicati sulle confezioni.

- ISOTAN®_p Lega di titanio per fucinatura Ti6Al4V a norma ISO 5832-3
- ISODUR®_F Lega di cobalto-cromo per fucinatura CoCr29Mo a norma ISO 5832-12
- ISOTAN®_p Titanio puro a norma ISO 5832-2
- PLASMAPORE® Rivestimento superficiale in titanio puro a norma ISO 5832-2 o PLASMAPORE®_μ-Cap Rivestimento superficiale in titanio puro a norma ISO 5832-2 con rivestimento aggiuntivo in fosfato di calcio
- BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® e PLASMAPORE® sono marchi di fabbrica registrati 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



Se si utilizza il cemento osseo per gli steli BiCONTACT® in ISOTAN® non rivestiti sussiste il rischio di allentamenti asettici dell'impianto.
 ➤ Per l'impianto con cemento osseo non usare gli steli BiCONTACT® in ISOTAN® (lega di titanio per fucinatura a norma ISO 5832-3) non rivestiti.

Eccezione tra le indicazioni: Pazienti con accertata sensibilità ai corpi estranei dei componenti della lega - nichel, cobalto o cromo - e contemporanea indicazione all'ancoraggio dello stelo mediante cemento osseo.

Indicazioni degli interventi di sostituzione degli steli di endoprotesi coxo-femorali per il modello BiCONTACT® Revision

- Interventi di revisione senza cemento
- Fratture periprotetiche
- Fratture subprotetiche
- Trattamento di grossi difetti ossei nella parte prossimale del femore

Controindicazioni



Fallimenti dell'impianto possono essere causati da sovrappeso del paziente e fissaggio principale distale dei piccoli impianti BiCONTACT®!
 ➤ Evitare un ancoraggio distale dell'impianto mediante un'idonea preparazione dell'osso.
 ➤ Alesare la cavità midollare distale con gli appositi alesatori flessibili.
 ➤ Assicurare che la sede della protesi sia sufficientemente profonda con supporto prossimal-mediale.
 ➤ Eseguire un controllo intraoperatorio della sede della protesi con il convertitore di immagini.

In caso di fissaggio distale dell'impianto, rispettare il massimo peso corporeo del paziente: 50 kg per NK709T ed NK710T (BiCONTACT® SD taglie 9 e 10), 60 kg per NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D taglie 8,9 e 10) e 65 kg per NK210T (BiCONTACT® Revision SD taglia 11)

Non usare in presenza di:

- Pazienti per cui qualche terapia della patologia articolare siano ancora possibili interventi ricostruttivi, come ad es. un'osteotomia correttiva
- Infекции acute o croniche nella zona periarticolare o di tipo sistematico
- Patologie concomitanti in grado di influenzare il funzionamento dell'impianto articolare
- Malattie sistemiche e squilibri metabolici
- Osteoporosi grave od osteomalacia
- Gravi compromissioni delle strutture ossee, che ostacolino un impianto stabile dei componenti dell'impianto
- Tumori ossei nella zona di ancoraggio dell'impianto
- Malformazioni ossee, deviazioni degli assi o condizioni ossee che escludono l'applicazione di una protesi
- Previsto sovraccarico dell'impianto articolare
- Abuso di farmaci, tossicodipendenza o alcoolismo
- Insufficiente collaborazione del paziente
- Ipersensibilità ai materiali degli impianti

Controindicazioni agli interventi di sostituzione degli steli di endoprotesi coxo-femorali

La sostituzione di un'endoprotesi impiantata è un intervento difficile con pre-messe individuali.

- Nel decidere in merito al trattamento l'operatore deve considerare tutte le controindicazioni e valutarle in relazione alle possibilità di riuscita dell'intervento.

Effetti collaterali ed interazioni

- Spostamenti, allentamenti e rotture dei componenti dell'impianto
- Lussazioni articolari e modifiche postoperatorie della lunghezza degli arti inferiori
- Infekzioni, sia a breve che 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
- Se si usa lo stelo BiCONTACT® Revision:
 • Eventualmente secondo intervento chirurgico di espianto delle viti di bloccaggio distali

Avvertenze relative alla sicurezza

- La prova e l'omologazione dei componenti dell'impianto sono state eseguite in combinazione con componenti Aesculap. Il chirurgo operante è responsabile di eventuali combinazioni differenti.
- Il medico operante è responsabile della corretta esecuzione della sostituzione chirurgica dell'articolazione.
- Nelle presenti istruzioni per l'uso non sono descritti i rischi generali propri di qualsiasi intervento chirurgico.
- L'operatore deve padroneggiare sia la teoria che la pratica delle tecniche operatorie riconosciute.
- Il medico operante è responsabile della combinazione dei componenti degli impianti e del relativo impianto con o senza cemento osseo.
- L'operatore deve conoscere perfettamente l'anatomia ossea, compreso l'andamento di nervi, vasi sanguigni, muscoli e tendini.
- 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 carente asetticità.
- Rispettare le istruzioni per l'uso dei singoli componenti dell'impianto Aesculap.
- I componenti di impianti danneggiati o espiantati chirurgicamente non devono essere impiegati.
- Gli impianti già usati una volta non devono essere riutilizzati.
- 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.
- In caso di compromissione delle strutture ossee e del cemento osseo che provvedono alla trasmissione delle forze non si possono escludere allentamenti dei componenti, fratture dell'osso 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 misure idonee.
- Combinare i componenti di impianti modulari soltanto con le endoprotesi coxo-femorali Aesculap idonee.
- Rispettare materiale, diametro dell'accoppiamento scorrevole e specifiche del cono.
- Attenersi alle altre limitazioni relative ai componenti di 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 vicinanze dell'impianto.



Pericolo di rotture dei componenti dell'impianto causata 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 contrassegnate.
- I componenti degli impianti sono sterilizzati mediante radiazioni (dose almeno 25 kGy).
- 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.

Sterilizzazione

- Sterilizzare a vapore, attendendosi a quanto segue:
 La sterilizzazione a vapore deve avvenire secondo un procedimento validato (ad es. sterilizzatrice a norma EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 e validata a norma EN 554/ISO 13683). Se si utilizza il procedimento a vuoto frazionato, la sterilizzazione deve essere eseguita con il programma a 134 °C/2 bar per una durata minima di 5 minuti.

Gli impianti metallici non rivestiti possono essere risterilizzati singolarmente con procedimento a vapore previa un'idonea pulizia preliminare e disinfezione.

- Accertarsi che durante tali operazioni non subiscano danni.

I cappucci protettivi dei coni delle protesi contrassegnati in maniera conforme possono essere risterilizzati a vapore.

- Se si rende necessario risterilizzare gli impianti ceramici, rispettare le relative istruzioni per l'uso Aesculap.



La responsabilità della risterilizzazione dei componenti dell'impianto ricade sull'utente del prodotto ed ai sensi della normativa specifica vigente non è ammessa in tutti i paesi (ad es. non in Francia).

- Non risterilizzare i riutilizzare mai gli impianti con superficie rivestita (PLASMAPORE® e PLASMAPORE®_μ-Cap).

Impiego

L'operatore 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
 - Le condizioni operatorie devono essere altamente asettiche
 - Gli strumenti da impianto, compresi gli speciali strumenti da impianto Aesculap, devono essere completi ed idonei a funzionare.
 - L'operatore e l'équipe operatoria devono conoscere le informazioni relative alla tecnica operatoria, l'assortimento di impianti e lo strumentario; tali informazioni devono inoltre essere interamente 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 mediici
 - Se la situazione preoperatoria non è chiara o se nella regione da trattare sono già presenti degli impianti devono essere richieste 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 rispetto alle condizioni preoperatorie.
- La protesi artificiale può allentarsi a causa di sovraccarichi, usura o infezioni.
- La durata della protesi artificiale dipende dal peso corporeo e dai carichi cui è soggetto l'articolazione.
- La protesi artificiale non deve essere sovraccaricata con sollecitazioni estreme, sia di tipo lavorativo che sportivo.
- Se l'impianto si allenta può rendersi necessario un intervento di revisione.
- In alcuni casi nemmeno la revisione può riuscire a ripristinare la normale funzione articolare.
- La revisione di uno stelo di endoprotesi coxo-femorale è un intervento complicato i cui risultati sono di norma inferiori a quelli della protesi primaria.
- Il paziente deve sottoporsi ad un regolare follow-up della protesi artificiale.

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

- Dopo l'osteotomia della testa e l'apertura della cavità midollare, il femore deve essere lavorato con i profilatori ossei A e B specifici per BiCONTACT®.
- Eseguire l'orientamento intraoperatorio dei componenti dell'impianto, rispettando la linea di resezione e l'ala del trocante.
- Scegliere l'impianto in base al profilatore osseo B introdotto per ultimo 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 che postoperatorie.
- Attenersi ad una corretta manipolazione dei componenti dell'impianto.

➤ Non danneggiare mai le superfici degli impianti.

➤ Accertarsi che i formati del cono degli steli e delle teste delle protesi corrispondano (vedere il formato del cono riportato sulla confezione dell'impianto, ad es. 12/14 o 8/10).

➤ Rimuovere il cappuccio protettivo del cono della protesi solo prima di inserire la testa.

➤ Prima dell'insersione 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.

➤ Preparare ed applicare il cemento osseo come indicato dalle istruzioni per l'uso del produttore dello stesso.

➤ Se per uno stelo della protesi BiCONTACT® cementato si utilizza un elemento centratore (centralizer) distale: Rispettare le istruzioni per l'uso del centralizer Aesculap.

➤ 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 cemento ed osso liberi.

Negli interventi di sostituzione degli steli di endoprotesi coxo-femorali, per il modello BiCONTACT® Revision è necessario rispettare anche le seguenti avvertenze per l'impiego aggiuntive:

➤ In caso di espianto mediante accesso prossimale (eventualmente con finestra supplementare dell'osso) preparare il midollo osseo con gli alesatori A e B, rispettando la marcatura ed il formato degli alesatori in conformità al formato ed alla lunghezza previsti per la protesi.

➤ Nella preparazione del midollo osseo utilizzare gli alesatori manualmente e facendo attenzione a rimuovere meno sostanza ossea possibile.

Eventualmente concludere la lavorazione della cavità midollare con i profilatori ossei B ed impiantare uno stelo da revisione BiCONTACT®.

➤ Se la stabilità primaria risulta insufficiente (posizione assiale e rotazione) eseguire il bloccaggio distale, utilizzando l'apposito puntatore o/e un amplificatore video.

➤ Per il bloccaggio utilizzare viti di bloccaggio da 5 mm Aesculap. Rispettare le istruzioni per l'uso delle viti di bloccaggio.

Accesso transfemorale:

- Nell'accesso transfemorale bloccare lo stelo da revisione BiCONTACT®.
- Preparare la sede distale della protesi con gli alesatori A, rispettando una lunghezza di ancoraggio distale di almeno 100 mm.



AVVERTENZA

Rischio di rotture delle viti di bloccaggio dovuto ad una trasmissione della forza distale troppo prolungata!

- Dopo un periodo di 1–2 anni (valore orientativo che, a seconda della situazione del singolo paziente e di eventuali ritardi nella modifica ossea, può anche essere più lungo) espiantare le viti di bloccaggio, a seconda della modifica ossea, ed inserire l'impianto di revisione nella parte prossimale dell'osso.

Nota

Il bloccaggio degli steli da revisione BiCONTACT® serve per la stabilizzazione primaria dello stelo in caso di gravi difetti ossei. La trasmissione distale delle forze tramite le viti di bloccaggio è concepita quale stabilizzazione temporanea.

Ulteriori informazioni sui sistemi da impianto B. Braun/Aesculap possono essere richieste in qualsiasi momento ad B. Braun/Aesculap o alla filiale B. Braun/Aesculap competente per territorio.

TA-Nr.: 010238 03/10 Änd.-Nr.: 32607

Aplicações

- Componente parcial para uma endoprótese de quadril humana: haste para endoprótese de quadril
- Combinação com componentes de uma endoprótese do quadril Aesculap
- Implantes disponíveis: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD ou N e BiCONTACT® Revision.
- Implantação sem cimento ósseo no caso de hastes revestidas com PLASMAPORE®
- Implantação com cimento ósseo no caso de hastes não revestidas

Material

Os materiais utilizados para os implantes estão indicados na embalagem.

- ISOTAN®: liga de titânio forjado Ti6Al4V segundo ISO 5832-3
- ISODUR®: liga de cobalto-cromo forjado CoCr29Mo segundo ISO 5832-12
- ISOTAN®: titânio puro segundo ISO 5832-2
- PLASMAPORE®: revestimento superficial em titânio puro, conforme ISO 5832-2 ou PLASMAPORE®_μ-Cap revestimento superficial em titânio puro, conforme ISO 5832-2, com revestimento adicional de fosfato de cálcio

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® e PLASMAPORE® são marcas registadas da Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Indicações

Usar no caso de afecções graves da articulação do quadril, que não podem ser tratadas de forma convencional:

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



Perigo de relaxamento asséptico do implante no caso do emprego de cimento ósseo em hastes protéticas não revestidas BiCONTACT® e fabricadas em ISOTAN®.

- Não usar as hastes protéticas não revestidas BiCONTACT®, fabricadas em ISOTAN® (liga de titânio forjado segundo ISO 5832-3), para implantações com cimento ósseo.

Indicação excepcional: Doentes com hipersensibilidade comprovada aos componentes da liga (níquel, cobalto ou cromo), com indicação simultânea para fixação da haste protética com cimento ósseo.

Indicações no caso de cirurgias de substituição de hastes para endopróteses de quadril para o tipo BiCONTACT® Revision

- Operações de revisão livres de cimento
- Fracturas periprotéticas
- Fracturas subprotéticas
- Tratamento de defeitos ósseos no fêmur proximal

Contra-indicações



Perigo de falha do implante no caso de doentes com pesos demasiados altos e no caso de fixação predominantemente distal dos implantes pequenos BiCONTACT®!

- Abrir a cavidade medular distal com brocas flexíveis para cavidade medular.
- Garantir um embasamento da prótese suficientemente profundo com suporte proximal medial.
- Verificar intra-operatoriamente o embasamento da prótese com o intensificador de imagens.

No caso de uma fixação distal do implante, ter em conta o peso máximo do doente: 50 kg com NK709T e NK710T (BiCONTACT® SD tamanhos 9 e 10), 60 kg com NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D tamanhos 8,9 e 10) e 65 kg com NK210T (BiCONTACT® Revision SD tamanho 11).

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
- Doenças sistémicas e distúrbios metabólicos
- Osteoporose ou osteomalacia graves
- Lesões graves das estruturas ósseas, susceptíveis de impossibilitar uma implantação estável dos componentes do implante
- Tumores ósseos na zona da fixação do implante
- Deformações ósseas, posições axiais defeituosas ou situações ósseas que excluem a implantação de uma articulação coxo-femoral artificial
- Provável esforço excessivo do implante articular
- Abuso de medicamentos ou drogas, ou dependência alcoólica
- Falta de colaboração por parte do doente
- Hipersensibilidade aos materiais do implante

Contra-indicações no caso de cirurgias de substituição de hastes para endopróteses de quadril

A substituição do implante endoprótico é uma intervenção difícil que depende de várias condições individuais.

- Antes de o cirurgião tomar uma decisão a favor de uma intervenção, é imprescindível que ele tome em consideração as contra-indicações e que ponderne os benefícios e eventuais riscos da intervenção.

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
- Infeções precoces ou tardias
- Trombosas 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 do funcionamento e mobilidade articulares
- Esforço articular limitado e dores articulares

No caso de utilização da haste protética BiCONTACT® Revision:

- Possível necessidade de uma segunda intervenção cirúrgica para remoção de parafusos de travamento distais

Indicações de segurança

- O teste e a aprovação 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.
- O cirurgião assume a responsabilidade pela substituição correcta da articulação por via 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 reconhecidas de operação.
- O cirurgião é responsável pela combinação certa dos componentes do implante e pela sua implantação correcta, com ou sem cimento ósseo.
- 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.
- 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 ou por ausência de assepsia.
- As instruções de utilização dos respectivos componentes do implante Aesculap terão que ser observadas.
- É proibido utilizar componentes de implante danificados ou removidos por via cirúrgica.
- Os implantes que já tenham sido utilizados uma vez não podem ser reutilizados.
- 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 do exercício de recuperação da força muscular e da mobilidade, há que se prestar especial atenção à informação individual do doente.
- No caso de lesão das estruturas ósseas e do cimento ósseo, 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 precocidade possível, estas fontes de complicações, é imprescindível controlar, depois da intervenção, periodicamente, o estado da articulação artificial com os meios apropriados.
- Combinar os componentes modulares do implante apenas com as endopróteses de quadril Aesculap previstas para o efeito.
- Ter cuidado em usar o material correcto, bem como 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 pescoço ou do cone, no caso de uso de instrumentos (por ex. equipamentos electrocirúrgicos) na proximidade do implante.



Perigo de fratura dos componentes de implante no caso de combinação com componentes de implante 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 são esterilizados por raios (dose min. 25 kGy).
- Guardar os componentes do implante na embalagem original e tirá-los da embalagem original ou da embalagem protectora apenas pouco antes de serem usados.
- 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.

Esterilização

- Esterilizar com vapor, respeitando o seguinte:
A esterilização a vapor terá que ser feita mediante um método homologado de esterilização a vapor (p. ex. num esterilizador de acordo com a norma EN 285/ANSI/AAMI)/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 e homologado segundo a norma EN 554/ISO 13683). Quando se aplica o processo de vácuo fracionado, deverá proceder-se a uma esterilização no programa de 134 °C/2 bar, com um tempo mínimo de não contaminação de 5 minutos.

Os implantes de metal não revestidos podem ser reesterilizados separadamente a vapor depois de devidamente limpos e desinfetados.

- Assegurar que os implantes não são danificados durante a limpeza e esterilização.

Podem esterilizar-se a vapor as tampas protectoras de cones protéticos que estejam identificadas de forma correspondente.

- Caso se torne necessário reesterilizar os implantes cerâmicos, queira respeitar as respectivas instruções de utilização Aesculap.



O utilizador assume a responsabilidade por uma reesterilização dos componentes do implante, o que não é permitido em todos os países (p. ex. França) por leis específicas.

- Nunca reesterilizar nem reutilizar implantes com revestimento superficial (PLASMAPORE® e PLASMAPORE®_μ-Cap).

Utilização

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

- Escolha e dimensionamento dos componentes do implante
- Posicionamento dos componentes no osso
- Determinação dos pontos de orientação intra-operatórios

Antes da utilização, há que se satisfazer os seguintes pressupostos:

- Todos os componentes necessários do implante estão disponíveis
- Presença de condições de operação altamente assépticas
- Os instrumentos de implantação, incluindo os instrumentos para sistemas de implantação especiais da Aesculap, estão completos e em boas condições para serem utilizados
- O cirurgião e a equipa operatória conhecem as informações necessárias à técnica de operação, ao jogo de implantes e instrumentos; estas informações estão completamente disponíveis no local
- As regras da arte médica, 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 implantes na zona 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 relaxar devido a sobrecarga, desgaste ou infecções.
- A vida útil de uma articulação artificial depende do peso corporal e da carga que incide sobre a articulação.
- A articulação artificial não pode ser sujeita a esforços excessivos, a trabalhos físicos pesados nem a 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.
- A revisão de uma haste para endoprótese de quadril da anca é uma intervenção complicada que, normalmente, não recupera a função da primeira articulação artificial.
- 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:

- Depois da osteotomia da cabeça do fêmur e abertura da cavidade medular, preparar o fêmur com os "osteoprofilers" A e B especialmente concebidos para BiCONTACT®.
- Proceder à orientação dos componentes do implante durante a intervenção. Para o efeito, prestar atenção à linha de ressecção e à asa do trocânter.
- Escolher o implante de acordo com os últimos "ostoprofilers" B introduzidas na posição correcta.
- Antes da inserção dos implantes, efectuar uma reposição de teste e verificar a mobilidade e estabilidade articular, bem como o comprimento da perna.



Fracturas dos ossos 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 da 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 hastes protéticas usadas corresponde ao tamanho das cabeças (ver o tamanho do cone indicado na embalagem do implante, por ex. 12/14 ou 8/10).
- Retire 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 cabeças.
- Fazer a ligação entre a cabeça e o cone apenas a temperatura ambiente. Se necessário, arrefecer os implantes à temperatura ambiente.
- Preparar e aplicar o cimento ósseo conforme descrito nas instruções de utilização do fabricante do cimento.
- Quando se usa um elemento de centragem distal (centralizador) numa haste cimentada BiCONTACT®, Respeitar as instruções de utilização relativas ao centralizador Aesculap.
- Antes de suturar, verifique a posição correcta dos componentes do implante, se necessário, com controle de transformador de imagem.
- A fim de evitar um desgaste anormal da prótese: Antes da sutura da incisão, remover todos os resíduos visíveis de cimento, bem como os fragmentos ósseos.

No caso de intervenções de substituição de hastes para endoprótese de quadril para o tipo de haste BiCONTACT® Revision, respeitar os seguintes avisos de utilização:

- Quando da remoção do implante através de um acesso proximal (eventualmente com janela óssea adicional), preparar a cavidade medular com escareadores A e B. Para o efeito, prestar atenção à marca existente no escareador e ao tamanho adequado ao tamanho e comprimento previstos para a prótese.
- Para a preparação da cavidade medular, accionar os escareadores manualmente, prestando atenção para remover o mínimo possível de substância óssea.
- Quando necessário, terminar a preparação da cavidade medular com "osteoprofilers" B e implantar uma haste de revisão BiCONTACT®.
- No caso de estabilidade primária insuficiente (assento axial e rotação), proceder a um travamento distal. Para o efeito, usar o instrumento de pontaria especial e/ou o intensificador de imagens.
- Para o travamento, usar parafusos de travamento 5 mm da Aesculap. Respeitar as instruções de utilização referentes aos parafusos de travamento.

Acesso transfemoral:

- No caso de acesso transfemoral, travar a haste de revisão BiCONTACT®.
- Preparar a cama distal da prótese com escareadores A. Respeitar aqui um comprimento de travamento distal mínimo de 100 mm.



ATENÇÃO

Perigo de quebra dos parafusos de travamento devido a transmissão de força distal duradoura!

- Remover os parafusos de travamento ao fim de 1 a 2 anos, dependendo do processo de remodelação óssea e integração do implante de revisão na parte proximal do osso (valor approximativo que pode ser mais longo conforme a situação individual do doente e a remodelação atrasada do osso).

Nota

O travamento das hastes de revisão BiCONTACT® destinam-se à estabilização primária da haste nos casos de defeitos graves dos ossos. A transmissão de força distal através dos parafusos de travamento foi concebida para uma estabilização temporária.

Para mais informações sobre os sistemas de artroplastia B. Braun/Aesculap, contacte a B. Braun/Aesculap ou a agência local da B. Braun/Aesculap.

TA-Nr.: 010238 03/10 Änd.-Nr.: 32607

Bruksområde

- Komponenter til hofteproteser for mennesker: Hoftendoproteseskraft
- Kombinasjon med komponenter av Aesculap-hofteendoprotheser
- Implantatsortiment: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD eller N og BiCONTACT® Revision.
- Implantasjon av usementert skaft med PLASMAPORE®-belegg
- Implantasjon av sementert skaft uten belegg

Materiale

Materialene som er brukt i implantatene er angitt på innpakningen.

- ISOTAN®F titanlegering Ti6Al4V etter ISO 5832-3
- ISODUR®F kobolt-kromlegering CoCr29Mo etter ISO 5832-12
- ISOTAN®P av ren titan etter ISO 5832-2
- PLASMAPORE® overflatebelegg, av ren titan iht. ISO 5832-2 eller PLASMAPORE® μ -Cap overflatebelegg, av ren titan iht. ISO 5832-2 med ekstra overflate av kalsiumfosfat

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® og PLASMAPORE® er registrerte varemærker av Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Indikasjoner

Brukes ved allvorlige hofteleddslidelser som ikke kan behandles med annen terapi:

- Degenerativ artrose
- Reumatisk artritt
- Ledfrakturer
- Femurhodenekrose



Fare for aseptisk løsning av implantatet ved bruk av bensemte til ikke-belagte BiCONTACT®-proteseskraft av ISOTAN® (titanlegering etter ISO 5832-3) til implantasjoner med bensemte.

➢ Ikke bruk beleggfrie BiCONTACT®-proteseskraft av ISOTAN® (titanlegering etter ISO 5832-3) til implantasjoner med bensemte.

Unntaksindikasjon: Pasienter med påvist ømfintlighet mot fremmedlegemer av legeringer som inneholder nikkel, kobolt eller krom og samtidig indikasjon om sementert protesekraftforankring.

Indikasjoner ved inngrep for utskifting av hoftendoproteseskraft av typen BiCONTACT® Revision

- Revisjonsoperasjoner uten bruk av sement
- Periprotetiske frakturer
- Subprotetiske frakturer
- Behandling av store benskader på proksimal femur

Kontraindikasjoner



Implantatsvikt ved overvektig pasient og overveidende distal fiksering av de små BiCONTACT®-implantatene!

➢ Unngå distal forankring av implantatet gjennom hensiktsmessig forberedelse av benet.

➢ Bor opp det distale margrommet med et fleksibelt margkanalbor.

➢ Sørg for tilstrekkelig dybt protesese med proximal-medial støtte.

➢ Kontroller intraoperativt med hjelp av bileomformer at protesen sitter ordentlig.

Ta hensyn til høyest tillatte pasientvekt i tilfelle distal implantatfiksering: 50 kg for NK710T og NK7110T (BiCONTACT® SD storrelse 9 og 10), 60 kg for NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D storrelse 8,9 og 10) og 65 kg for NK210T (BiCONTACT® Revision SD storrelse 11).

Ikke bruk produktene ved:

- Pasienter der rekonstruktive inngrep, f.eks. omstillingosteonomi, er mulig som terapi for ledidlisen.
- Akutte eller kroniske infeksjoner i nærheten av ledet eller av systemisk art.
- Følgesydommer som påvirker leddimplantatets funksjon.
- Systemsydommer og stoffskifteforstyrrelser.
- Alvorlig osteoporos eller osteomalasi.
- Alvorlig skadd benstruktur som hindrer stabil implantering av implantatkomponentene.
- Bentumor i området for implantates forankring.
- Benmisunnelser, feilstilling av hode, ryggrad eller haleben eller andre knokkelforhold som utelukker implantering av kunstig hofteledd.
- Forventet framtidig overbelasting av leddimplantatet.
- Medikament-, stoff- eller alkoholmisbruk
- Manglende samarbeid fra pasientens side.
- Sensitivitet mot implantatets materialer.

Kontraindikasjoner ved utskifting av hoftendoproteseskraft

Utskifting av et endoprotetisk implantat er et vanskelig inngrep med individuelle forutsetninger.

- Behandlingsbeslutningen forutsetter at kirurgen bedammer kontraindikasjonene og, i tilfelle, avveier dem mot muligheten for et vellykket inngrep.

Bivirkninger og vekselvirkninger

- Implantatkomponentene flytter seg, løsner, slites eller går i stykker.
- Ledduksjoner og postoperativ forandring av benlengden
- Tidlige og sene infeksjoner
- Venøse tromboser, lungeemboli og hjertestans
- Veivreaksjoner mot implantatmaterialene
- Lesjoner på nerver og kar
- Hematomer og sårhelingsforstyrrelser
- Periartikulære forkalkninger

- Innskrenket leddfunksjon og bevegelighet
- Innskrenket leddebelastning og leddsmerter
- Ved bruk av proteseskiftet BiCONTACT® Revision:
- Eventuelt nytt inngrep for å fjerne de distale låseskruene

Sikkerhetsanvisninger

- Testing og godkjennelse av implantatkomponentene skjer i kombinasjon med Aesculap-komponenter. Ved avvikende kombinasjoner ligger ansvarhet hos kirurgen.
- Kirurgen er ansvarlig for at den operative leddutskiftingen blir fagmessig utført.
- Alminnelige risikoer ved kirurgiske inngrep er ikke beskrevet i denne bruksanvisningen.
- Kirurgen må teoretisk og praktisk beherske de anerkjente operasjonsteknikkene.
- Kirurgen er ansvarlig for valget av implantatkomponentene og deres implantering med eller uten bensemte.
- Kirurgen må være fortrolig med bananatomien og forlopet av nerver, blodkår, muskler og sener.
- Aesculap kan ikke holde ansvarlig for komplikasjoner som følge av feil indikasjonsbedømmинг, feil kombinasjon av implantatkomponenter, feil operasjonsteknikk, begrensninger ved behandlingsmetoden eller dårlig asepsis.
- Følg alltid bruksanvisningen for de enkelte Aesculap-implantatkomponenter.
- Bruk aldri implantatkomponenter som er skadd eller blitt fjernet operativt.
- Implantater som har vært i bruk skal aldri brukes om igjen.
- Redegjør i pasientjournalen hvilke implantatkomponenter som ble brukt og angi artikkellummer, implantatbetegnelse, produksjonsnummer og serienummer.
- I tillegg til bevegelses- og muskeltraining i den postoperative fasen er det spesielt viktig å gi pasienten individuelle informasjoner.
- Skader på sement- eller benstrukturen kan forårsakes til komponentene løsner og medføre ben- eller implantatfrakturer samt andre alvorlige komplikasjoner.
- Kontroller funksjonen av det kunstige ledet med jevne mellomrom og på hensiktsmessig måte slik at årsaken til slike feil kan bli oppdaget så tidlig som mulig.
- Modulær implantatkomponenter må kun kombineres med dertil egnete Aesculap hofteproteser.
- Ta hensyn til materiale, diameter av glidedeler og konusspesifikasjon.
- Ta hensyn til ytterligere begrensninger ved kombinerte implantater.
- Pass på at du ikke skader implantatet med instrumenter (f.eks. ved bruk av kirurgiske HF-apparater), spesielt i hals- og konusområdet.



Fare for brudd på implantatkomponenter ved kombinasjon med implantatkomponenter fra andre produsenter.

- Bruk kun Aesculap-implantatkomponenter.

Sterilitet

- Implantatkomponentene er pakket hver for seg i beskyttende emballasje.
- Implantatkomponentene er sterilisert med stråling (dosis min. 25 kGy).
- Oppbevar implantatkomponenter i originalemballasjen og kun tas ut av den beskyttende innpakningen rett før bruk.
- Kontroller at holdbarhetsdatoen ikke er overskredet og at den sterile innpakningen er hel. Ikke bruk implantatkomponente hvis holdbarhetsdatoen er overskredet eller innpakningen skadd.

Sterilisering

- Ved sterilisering med damp gjelder følgende:
Sterilisering må ske i godkjent dampsteriliseringsprosess (f.eks. i en sterilisator etter EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 og godkjent etter EN 554/ISO 13683). Ved anvendelse av fraksjonert vakuummетод, må steriliseringen ske med 134 °C/2 bar-programmet og minimum 5 min holdetid.

Metallimplantater uten belegg kan resteriliseres enkeltvis etter tilbørlig rensejøring og desinfeksjon.

➢ Pass på at slike implantater ikke blir skadd i prosessen.
Proteseskonusbeskyttere kan resteriliseres med damp hvis de er merket deretter.

➢ Ved nødvendig resterilisering av keramiske implantater, følg veiledningen i tilsvarende Aesculap-bruksanvisning.



Ansvaret for resterilisering av implantatkomponenter, som pga. eksisterende forskrifter ikke er tillatt i alle land (f.eks. Frankrike), ligger hos brukeren av produktet.

- Aldri resterilisert og bruk implantat med ytterbelegg (PLASMAPORE® og PLASMAPORE μ -Cap).

Bruk

Kirurgen skal lage en operasjonsplan som fastlegger og dokumenterer følgende på hensiktsmessig måte:

- Valg og dimensjonering av implantatkomponenter
- Posisjonering av implantatkomponentene i benet
- Intraoperative orienteringspunkter
- Kontroller at følgende vilkår er oppfylt før komponentene tas i bruk:
 - Alle nødvendige implantatkomponenter skal være tilgjengelig.
 - Høyaspektiske operasjonsforhold
 - Fullstendigheten og funksjonsdyktigheten av implantasjonsinstrumentene, inklusive spesialinstrumenter for Aesculap-implantatsystemet
 - Kirurgen og operasjonsteamet har kjennskap til informasjoner om operasjonsteknikk, implantatsortiment og instrumenter All informasjon skal være tilgjengelig på stedet
 - At legekunstens regler, vitenskapens stand og innholdet i relevante vitenskapelige publikasjoner av medisinske forfattere er kjent
 - At informasjoner fra produsenten er innhentet ved evt. preoperative uklarheter eller uklarheter vedr. gjeldende implantater

At pasienten er blitt informert om inngrepet og hans/hennes samtykke til følgende opplysninger dokumentert:

- Funksjonen av det kunstige ledet ikke er like god som den av det naturlige.
 - Det kunstige ledet kan kun bidra til en relativ forbedring av den preoperative tilstanden.
 - Overbelastning, slitasje og infeksjoner kan forårsake at det kunstige ledet løsner.
 - Livstiden av det kunstige ledet avhenger av kroppsvikt og belastning.
 - Det kunstige ledet må ikke overbelastes med ekstreme belastninger, tungt fysisk arbeid eller sportsaktiver.
 - En revisjonsoperasjon kan bli nødvendig hvis implantatet skulle løsne.
 - I tilfelle revisjon er det ikke alltid mulig å reparere leddfunksjonen.
 - Revisjonen av et hofteendoproteseskraft er komplisert inngrep med vanligvis dårligere utfall enn det som er tilfelle ved primærinngrep.
 - Pasienten må med jevne mellomrom oppsøke lege for etterkontroll av det kunstige ledet.
- Før implantasjonen og forberedelsen av implantasjonen kreves følgende:
- Etter hodeosteotomi og åpning av margrommet må femur bearbeides med BiCONTACT®-spesifikke A- og B-osteoprofilere.
 - Utfør en intraoperative orientering av implantatkomponentene under henstyrning til resekjonslinje og trochanterervinge.
 - Velg implantat etter B-osteoprofilere som ble lagt inn i riktig stilling sist.
 - Foreta en prøveposisjonering og kontroller ledets bevegelighet og stabilitet og ben lengden før du setter inn implantatene.

Benfrakturne ved implantatseter forringen implantatene forankring.

- Unngå benfrakturne ved å være forsiktig under operasjonen.
- Behandle benfrakturne gjennom egnete intra- og postoperative tiltak.
- Håndter implantatkomponentene korrekt.

ADVARSEL

- Skad under ingen omstendighet implantatene overflate.
- Kontroller at konusstørrelsen på proteseskaffene og proteshodene stemmer overens (se konusstørrelsen på implantatene innpakning, f.eks. 12/14 eller 8/10).
- Ikke ta av beskyttelseslokket på proteskogen for du skal montere proteshodet.
- Spyl, rengjør og tørk skafetets utvendige konus og i tilfelle proteshodenes innvendige konuser for påsettning.
- Sammensett proteshode og proteskonus kun ved romtemperatur. Avgjør om nødvendig implantatet til romtemperatur.
- Klargjør og appliser bensemanten som beskrevet i bruksanvisningen fra produsenten.
- Ved bruk av distalt sentreringselement (Centralizer) til sementert BiCONTACT®-proteseskraft: Følg bruksanvisningen for Aesculap-Centralizer.
- For sært lukkes, kontroller at implantatkomponentene er i riktig stilling. Bruk om nødvendig billedeformer.
- Unngå uormal slitasje på protesen: Fjern frittliggende sement- og benrester før du lukker særet.

Ved utskifting av hofteendoproteseskraft av type BiCONTACT® Revision gjelder følgende tilleggsanvisninger:

- Hvis implantatet skal tas ut gjennom proksimal tilgang (evt. med tilleggsåpning inn til benet), klargjør margrommet med A- og B-brotsje. Pass på at brotsjemerkingen og -størrelsen er iht. planlagt proteskostørrelse og proteselengde.
- For sært lukkes, kontroller at implantatkomponentene er i riktig stilling. Avslutt i tilfelle bearbeidelsen av margrommet med B-osteoprofilere og implanteringen av et BiCONTACT®-revisjonskraft.
- Ved utilstrekkelig primærstabilitet (akslial sete og rotasjon) er det nødvendig med distal fising. Bruk da et spesielt sikteapparat eller/og en bildeforsterker.
- Til læsemekanismen, bruk 5 mm låseskruer fra Aesculap. Følg bruksanvisningen for låseskruer.

Transfemoral tilgang:

- Lås BiCONTACT®-revisjonskraftet ved transfemoral tilgang.

➢ Klargjør det distale proteskasetet med A-brotsjer. Pass på at den distale infestningslengden blir på minst 100 mm.

Fare for brudd på låseskruene ved vedvarende distal kraftoverføring!

- Ta ut låseskruene etter 1 til 2 år, avhengig av benoppbygningen rundt revisjonsplastatet og det utsittes innblanding i den proksimale benanledelen (standardperiode; den kan være lengre, avhengig av pasientens individuelle situasjon og sen benoppbygning).

ADVARSEL

Merk
Låsing av BiCONTACT®-revisjonskraft tjener til primær stabilisering av proteskraftet i situasjoner med store benskader. Den distale kraftoverføringen over låseskruene tjener som temporær stabilisering.

Ytterligere informasjoner om B. Braun/Aesculap-implantsystemer kan til enhver tid fås fra B. Braun/Aesculap eller fra din B. Braun/Aesculap-forhandler.

TA-Nr.: 010238 03/10 Änd.-Nr.: 32607

Användningsändamål

- Delkomponent i en mänsklig höftendoprotes: Höftendoproteskraft
- Kombination med Aesculap höftendoproteskomponenter
- Implantatortiment: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD eller N och BiCONTACT® revision.
- Implantation utan bencement vid skaft med PLASMAPORE®-beläggning
- Implantation med bencement vid skaft utan beläggning

Material

De material som används till implantaten står angivna på förpackningarna.

- ISOTAN®F titan-smideslegering Ti6Al4V enligt ISO 5832-3
- ISODUR®F kobolt-krom-smideslegering CoCr29Mo enligt ISO 5832-12
- ISOTAN®P rent titan enligt ISO 5832-2
- PLASMAPORE® ytbeläggning, rent titan enligt ISO 5832-2 eller PLASMAPORE® μ -Cap ytbeläggning, rent titan enligt ISO 5832-2 med extra yta av kalciumfosfat

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® och PLASMAPORE® är registrerade varumärken som tillhör Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Indikationer

Används vid svåra höftledsbesvär som inte kan behandlas med andra terapier:

- Degenerativ artros
- Reumatisk artrit
- Ledfrakturer
- Femurhuvudnekros



Risk för aseptisk implantatlössning om bencement används tillsammans med BiCONTACT®-proteskraft av ISOTAN® utan beläggning.
 ➤ Använd inte BiCONTACT®-proteskraft av ISOTAN® (titан-smideslegering enligt ISO 5832-3) utan beläggning för implantation med bencement.

Undantag: Patienter med påvisad främmandekroppskänslighet för legeringskomponenterna nickel, kobolt eller krom med samtidig indikation för proteskraftsförankring med bencement.

Indikationer vid ingrepp för byte av höftendoproteskraft för skafttyp BiCONTACT® revision

- Cementfria revisionsoperationer
- Periprotetiska frakturer
- Subprotetiska frakturer
- Behandling av stora bendeefekter på proximala femur

Kontraindikationer



Risk för att implantatet inte fungerar, om patienten är tung och om de små BiCONTACT®-implantaten huvudsakligen fixeras distalt!
 ➤ Undvik distal implantatförankring genom att förbereda benet på lämpligt sätt.
 ➤ Borra upp den distala märghålan med flexibla märgborrar.
 ➤ Se till att protesen sitter tillräckligt djupt med proximal-medial stagning.
 ➤ Kontrollera intraoperativt hur protesen sitter med hjälp av bildomvandlare.

Observera högsta tillåtna patientvikt vid distal fixering av implantatet: 50 kg för NK709T och NK710T (BiCONTACT® SD storlek 9 och 10), 60 kg för NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D storlek 8,9 och 10) och 65 kg för NK210T (BiCONTACT® Revision SD storlek 11).

Använd inte produkten:

- På patienter vars ledesvär kan behandlas genom rekonstruktiva ingrepp, t.ex. omställningsosteonomi
- Vid akuta eller kroniska infektioner i ledens närhet eller av systemisk art
- Vid följdsjukdomar som påverkar ledimplantatets funktion
- Vid systemsjukdomar och rubbningar i ännosmätsättningen
- Vid svår osteoporos eller osteomalaci
- Vid allvarliga skador på benstrukturen som hindrar en stabil implantering av implantatkomponenterna
- Vid bentumörer kring implantatförankringarna
- Vid benmissbildningar, felaktig ställning hos skeletet, ryggrad eller revben eller andra omständigheter kring skeletet som utesluter implantering av en konstgjord höftled
- Vid förmåd framtidta överbelastning av ledimplantatet
- Vid läkemedels- eller drogmissbruk eller alkoholism
- Vid bristande samarbete från patientens sida
- Vid främmandekroppskänslighet för implantatmaterialen

Kontraindikationer vid ingrepp för byte av höftendoproteskraft

Byte av endoproteksimplantat är ett besvärligt ingrepp med individuella förutsättningar.

- När operatören fattar beslut om operationen måste han bedöma kontraindikationerna och ev. göra ett avvägande beträffande resultatet av ingreppet.

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 sårsläkningsrubbnings

- Periarikulära förkalkningar
- Begränsad ledfunktion och rörlighet
- Begränsad möjlighet till belastning av ledens samt ledsmärtor
- Vid användning av proteskraft BiCONTACT® revision:
- Ev. ett annat operativt ingrepp för att avlägsna de distala låsskrurna

Säkerhetsanvisningar

- Testning och godkännande av implantatkomponenterna har utförts i kombination med Aesculap-komponenter. Operatören bär ansvaret för avvikande kombinationer.
- Operatören ansvarar för att det operativa ledbytet genomförs på ett fackmässigt sätt.
- Allmänna risker med kirurgiska ingrepp finns inte beskrivna i denna bruksanvisning.
- Operatören måste behärska de erkända operationsteknikerna både teoretiskt och i praktiken.
- Operatören ansvarar för sammanställningen av implantatkomponenterna liksom implanteringen av dem med eller utan bencement.
- Operatören måste vara absolut förtrogen med skeletts anatomti och var nerverna och blodkärlen, musklerna och senorna går.
- 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.
- Bruksanvisningarna för de enskilda implantatkomponenterna från Aesculap måste följas.
- 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.
- Dokumentera i patientkarten vilka implantatkomponenter som används med artikelnr, implantatbeteckning samt lot- och eventuellt serienummer.
- Under den postoperativa fasen måste man vara särskilt uppmärksam på patientens individuella information, förutom på rörelse- och muskelträning.
- Om de kraftförförande bencement- eller benstrukturen skadas, kan det inte uteslutas 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.
- Kombinera endast modulära implantatkomponenter med de Aesculaphöftendoproteser 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.



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 steriliseras med strålning (dos minst 25 kGy).
- 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 förpackningarna är intakt. Använd inte implantatkomponenterna om sista användningsdagen har passerats eller om förpackningen är skadad.

Sterilisering

- Sterilisera med ånga och tänk då på följande:
 Ängsteriliseringen skall utföras enligt validerad ångsteriliseringmetod (t.ex. i en sterilisator enligt EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 och validerad enligt EN 554/ISO 13683). När den fraktionerade vakuummетодen används skall steriliseringen utföras med 134 °C/2 bar-programmet under minst 5 minuter.
 Implantat av metall utan beläggning kan resteriliseras efter förrengöring och desinfektion genom ångsterilisering.
 ➤ Se till så att implantaten inte skadas.
 Skyddskäpor på protesoner kan resteriliseras med ånga, om de är försedda med motsvarande märkning.
 ➤ Följ bruksanvisningarna i motsvarande bruksanvisningar från Aesculap, om keramiska implantat måste resteriliseras.



Det är användaren av produkten som bär ansvaret för resteriliseringen av implantatkomponenter, vilken på grund av särskilda föreskrifter inte är tillåten i vissa länder (t. ex. Frankrike).

- Resterilisera och återanvänd aldrig implantat med ytbeläggning (PLASMAPORE® och PLASMAPORE® μ -Cap).

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 skelettsbenet
 - Fastställande av intraoperativa orienteringspunkter
- Se till att följande villkor är uppfyllda innan komponenterna används:
- Alla nödvändiga implantatkomponenter skall finnas tillgängliga
 - Högaseptika operationsförhållanden skall föreligga
 - Implantationsinstrument inklusive speciella Aesculap-implantatsystem-instrument skall vara fullständiga och funktionsdugliga

- Operatören och operationslaget skall känna till information om operationstekniken, om implantatsortimentet och om instrumenten; informationen skall finnas tillhands komplett på platsen
- De skall också känna till läkarkonstens regler, de vetenskapliga rönen liksom innehållet i relevanta vetenskapliga publikationer av medicinska författare
- Information skall inhämtas från tillverkaren, om den preoperativa situationen är oklar och om det finns implantat i området skall behandlas

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

- Den konstgjorda ledens funktion är i grunden underlägen den naturliga ledens.
- Den konstgjorda ledens kan endast bidra till en relativ förbättring av det preoperativa tillståndet.
- Den konstgjorda ledprotesen kan lossna på grund av överbelastning, nöting eller infektion.
- Den konstgjorda ledprotesens livslängd är beroende av kroppsveiken och påfrestringarna på ledens.
- Den konstgjorda ledprotesen får inte överbelastas genom extrema påfrestringar, tungt kroppsarbete eller sport.
- Vid implantatlössning kan en revisionsoperation bli nödvändig.
- Vid en sådan operation är det inte alltid säkert att ledens funktion kan återställas.
- Revision av ett höftendoproteskraft är ett komplicerat ingrepp som i regel är underlaget primärt ledimplantat.
- Patienten måste regelbundet besöka läkare för efterkontroll av den konstgjorda ledens.

För implantationen och förberedandet av implantatlagret krävs följande åtgärder:

- Bearbeta femur efter huvudosteotomi och märgrumssättning med BiCONTACT®-specifika A- och B-osteoprofiler.
- Gör en intraoperativ orientering av implantatkomponenterna. Observera resektionslinjen och trochanterveringen.
- Välj ut implantat enligt de B-osteoprofiler som senast placeras 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 proteskraftens och proteshuvudenes konstorlek stämmer överens (se konstorlek på implantatets förpackning, t.ex. 12/14 eller 8/10).
- Tag inte av proteskraftens skyddskäpor förrän strax innan proteshuvudet monteras.
- Skölj, rengör och torka skaflets ytterkron och ev. proteshuvudenes innerkon före påsättningen.
- Koppla endast samman proteshuvudet och proteskraften vid rumstemperatur. Kyl ned implantaten till rumstemperatur om så behövs.
- Förbered och applicera bencement enligt cementtillverkarens bruksanvisning.
- Om ett distalt centeringelement (Centralizer) används för det cementrade BiCONTACT®-proteskraftet: Följ bruksanvisningen för Aesculap-Centralizer.
- Kontrollera innan såret färs slits att implantatkomponenterna är korrekt placerade, om så krävs med hjälp av en bildomvandlare.
- Undvik onormal förslitning av protesen. Avlägsna alla friliggande rester av bencement och ben innan såret förslitats.

Följ följande ytterligare användningsanvisningar för skafttyp BiCONTACT® revision vid ingrepp för byte av höftendoproteskraft:

- Förbered märggrummet med A- och B-brotschar när implantatet placeras i proximal ingång (ev. med extra benfönster). Observera brotschmarke och storlek enligt planerad proteskraft och proteslängd.
- Använd brotscharna manuellt när märggrummet förbereds och se till att avlägsna så litet bensubstans som möjligt.
- Avsluta ev. bearbetningen av märggrummet med B-osteoprofiler och implantation av ett BiCONTACT®-revisionsskafft.
- Gör en distal läsning vid otillräcklig primärstabilitet (axial placering och rotation). Använd speciellt riktinstrument och/eller bildförstärkare för detta.
- Använd 5 mm lässkrurar från Aesculap till läset. Följ bruksanvisningen för lässkrurar.

Transfemoral ingång:

- Läs BiCONTACT®-revisionsskaffet vid transfemoral ingång.
- Förbered distal protesplacering med A-brotschar. Håll en distal förankringslängd på minst 100 mm.



Risk för att låsskrurna spricker på grund av varaktig distal kraftöverföring!

- Avlägsna låsskrurna efter 1 till 2 år, beroende på revisionsimplantatets benombryggnad och inbyggnad i den proximala benändelen (riktvärde som kan vara längre i patientens individuella situation och vid förröjd benombryggnad).

Tips

Lösningen av BiCONTACT®-revisionsskaffet skall underlätta primär stabilisering av proteskraftet i fall med svåra bendeefekter. Den distala kraftöverföringen via låsskrurna är konstruerad som en temporär stabilisering.

Ytterligare information om B. Braun/Aesculap-implantatsystem kan alltid rekommenderas från B. Braun/Aesculap eller närmaste B. Braun/Aesculap-filial.

- Αφαιρέτε το προστατευτικό κάλυμμα του κώνου πρόθεσης μόλις λίγο πριν από την τοποθέτηση της κεφαλής πρόθεσης.
- Πριν από την τοποθέτηση ξεπλένετε, καθαρίζετε και στεγνώνετε εξωτερικό κύνο του στελέχους και κατά περίπτωση τον εξωτερικό κύνο των κεφαλών πρόθεσης.
- Συνδέστε κεφαλή πρόθεσης και κύνο πρόθεσης μόνο σε θερμοκρασία χώρου. Σε περίπτωση που είναι απαραίτητο αφίνετε τα εμφυτεύματα να κρυώσουν σε θερμοκρασία δωματίου.
- Προετοιμάζετε και εφαρμόζετε το τοιμέντο οστών, όπως περιγράφεται στις οδηγίες χρήσης του παρασκευαστή τοιμέντου.
- Όταν χρησιμοποιείται ένα περιφερικό στοιχείο κεντραρίσματος (Centralizer) σε ταιμενταρισμένο στέλεχος πρόθεσης BiCONTACT®: Προσέχετε τις οδηγίες χρήσης για Aesculap-Centralizer.
- Πριν από το κλείσιμο του τραύματος ελέγχετε τη σωστή θέση των εμφυτεύματων εάν είναι απαραίτητο ακτινολογικός.
- Για να αποφύγετε μια αντικανονική φθορά της πρόθεσης: Πριν από το κλείσιμο του τραύματος απομακρύνετε όλα τα ελεύθερα υπολείμματα του τοιμέντου οστών και των στοτών.

Σε επεμβάσεις αλλαγής στελεχών ενδοπρόθεσης ισχύου για τον τύπο στελέχους BiCONTACT® Revision προσέχετε τις ακόλουθες πρόσθετες υποδείξεις εφαρμογής:

- Σε αφίρεση εμφυτεύματος μέσω μιας κεντρικής εισόδου (κατά περίπτωση με πρόσθετο παράθυρο οστού) προετοιμάζετε αυλό οστών με ράστες Α και Β. Ταυτόχρονα προσέχετε τη σήμανση των ραστών και το μέγεθος σύμφωνα με το προγραμματισμένο μέγεθος και μήκος της πρόθεσης.
- Χρησιμοποιείτε τις ράστες κατά την προετοιμασία του αυλού των οστών διπλού χειρός και προσέχετε ώστε να αφαιρέτε όσο το δυνατόν λιγότερο οστικό υλικό.
Κατά περίπτωση τελείωμα της επεξεργασίας του αυλού των οστών με B-Osteoprotifler και εμφυτευση ενός διορθωτικού στελέχους BiCONTACT®.
- Σε μια μη επαρκή αρχική σταθερότητα (αξονική έδραση και περιστροφή) εκτελείτε περιφερική ασφάλιση. Για το σκοπό αυτό χρησιμοποιείτε συσκευή σκόπευσης ή /και ένα CRM.
- Για την ασφάλιση χρησιμοποιείτε βίδες ασφάλισης 5-mm της Aesculap. Τηρείτε τις οδηγίες χρήσης για τις βίδες ασφάλισης.

Διαμηριαία είσοδος:

- Σε διαμηριαία είσοδο, ασφαλίζετε διορθωτικό στέλεχος BiCONTACT®.
- Προετοιμάζετε έδραση πρόθεσης με Ράστα Α. Ταυτόχρονα διατηρείτε ένα περιφερικό μήκος στερέωσης από τουλάχιστον 100 mm.



PΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Κίνδυνος θραύσης των βιδών ασφάλισης από συνεχή περιφερική μεταφορά δύναμης!

➤ Απομακρύνετε τις βίδες ασφάλισης, σε εξάρτηση από την έκτοπη οστεοποίηση και τοποθετήστε το διορθωτικό εμφυτεύματος στο κεντρικό οστικό μέρος μετά από ένα χρονικό διάστημα από 1 μέχρι 2 χρόνια (τιμή αναφοράς: η οποία σε ατομική κατάσταση του ασθενούς και καθυστερημένη έκτοπη οστεοποίηση μπορεί να είναι μεγαλύτερη).

Υπόδειξη

H ασφάλιση των διορθωτικών στελεχών BiCONTACT® χρησιμεύει στην αρχική σταθεροποίηση του στελέχους πρόθεσης σε περιπτώσεις βαριών οστικών βλαβών. H περιφερική μεταφορά δύναμης μέσω των βιδών ασφάλισης είναι σχεδιασμένη ως προσωρινή σταθεροποίηση.

Πρόσθετες πληροφορίες για τα συστήματα εμφύτευσης της B. Braun/Aesculap μπορείτε να λάβετε ανά πάσα στιγμή από την εταιρία B. Braun/Aesculap ή από τα αρμόδια υποκαταστήματα της B. Braun/Aesculap.



Ножка эндопротеза тазобедренного сустава

Назначение

- Составной компонент тазобедренного эндопротеза для человека: ножка эндопротеза тазобедренного сустава
- Комбинирование с компонентами тазобедренных эндопротезов Aesculap
- Ассортимент имплантатов: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD или N и BiCONTACT® Revision.
- Имплантация без костного цемента в случае применения ножки с покрытием PLASMAPORE®
- Имплантация с костным цементом, если ножка не имеет покрытия

Материал

Использованные для изготовления имплантата материалы указаны на упаковках.

- ISOTAN® F титановый сплав Ti6Al4V согласно ISO 5832-3
- ISODUR® кобальто-хромовый кованый сплав CoCr29Mo по ISO 5832-12
- ISOTAN® чистый титан согласно ISO 5832-2
- PLASMAPORE® верхнее покрытие из чистого титана согласно ISO 5832-2 или PLASMAPORE® μ-Cap покрытие из чистого титана согласно ISO 5832-2 с дополнительным фосфатно-кальциевым покрытием

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® и PLASMAPORE® - зарегистрированные товарные знаки компании Aesculap AG, 78532 Tuttingen / Germany.

Показания

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

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



ВНИМАНИЕ

В случае применения костного цемента вместе с ножками BiCONTACT® из ISOTAN® без покрытия - опасность асептического расшатывания имплантата.

➢ Нельзя применять для имплантации с костным цементом ножки BiCONTACT® из ISOTAN® (титановый сплав согласно ISO 5832-3), не имеющие покрытия.

Показание-исключение: пациенты с подтвержденной восприимчивостью к ионордным телам, включающим элементы сплавов -никель, кобальт или хром, с одновременным показанием к крепежу протеза посредством костного цемента.

Показания к повторным вмешательствам в связи с заменой ножки эндопротеза тазобедренного сустава для ножек типа BiCONTACT® Revision

- Бесцементные повторные операции
- Перипротетические переломы
- Субпротетические переломы
- Обработка больших дефектов кости на проксимальной бедренной кости

Противопоказания



ВНИМАНИЕ

Имплантат может выйти из строя при избыточном весе пациента и преимущественно дистальной фиксации малых имплантатов BiCONTACT®!

➢ Не допускать дистального закрепления имплантата путем соответствующей подготовки кости.

➢ Рассверлить дистальный костномозговой канал при помощи специального гибкого сверла.

➢ Обеспечить достаточно глубокую посадку протеза с проксимально-медиальной опорой.

➢ Проверить посадку протеза интраоперативно при помощи специального прибора - преобразователя изображения.

В случае дистальной фиксации имплантата соблюдать предписания по максимальному весу пациента: 50 кг для NK709T и NK710T (BiCONTACT® SD размеры 9 и 10), 60 кг для NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D размеры 8,9 и 10) и 65 кг для NK210T (BiCONTACT® Revision SD размер 11).

Не применять:

- Для тех пациентов, при лечении заболеваний суставов 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
- При системных заболеваниях и нарушениях обмена веществ
- При тяжелом остеопорозе или остеомаляции

- При значительном поражении костных структур, которое препятствует стабильной имплантации компонентов имплантата
- При опухолях кости в зоне закрепления имплантата
- При аномалиях развития кости, неправильном положении оси или других условиях, исключающих возможность установки искусственного тазобедренного сустава
- При ожидаемых перегрузках имплантата сустава
- При злоупотреблении лекарствами, абузусе или алкогольной зависимости
- При отсутствии сотрудничества со стороны пациента
- При чувствительности к материалам имплантата

Противопоказания при повторных вмешательствах в связи с заменой ножки эндопротеза тазобедренного сустава

Замена имплантата эндопротеза является тяжелым вмешательством с индивидуальными предпосылками.

- При принятии решения о вмешательстве оперирующий хирург должен оценить противопоказания и взвесить их с точки зрения успеха вмешательства.

Побочные эффекты и взаимодействие с другими лекарственными препаратами

- Изменение положения, расшатывание, износ и поломка компонентов имплантата
 - Вывихи сустава и послеоперационное изменение длины ноги
 - Ранние и поздние инфекции
 - Венозные тромбозы, легочнаяэмболия и остановка сердца
 - Реакция тканей на материалы имплантата
 - Повреждение нервов и сосудов
 - Гематомы и нарушения процесса заживления раны
 - Периартикулярный кальциноз
 - Сниженная функция сустава и подвижность
 - Ограничение нагрузки на сустав и суставные боли
- В случае применения ножки протеза BiCONTACT® Revision:
- если необходимо, повторное оперативное вмешательство для удаления дистальных блокирующих винтов

Указания по мерам безопасности

- Тестиование и допущение компонентов имплантата к использованию осуществлялось в сочетании с компонентами, произведенными фирмой Aesculap. В случае иного комбинирования компонентов ответственность берет на себя хирург.
- Хирург несет ответственность за надлежащее проведение операции по замене сустава.
- Общие риски, связанные с хирургическим вмешательством, в данной инструкции по применению не описаны.
- Оперирующий хирург должен как в теории, так и на практике владеть признанными техниками операции.
- Оперирующий хирург несет ответственность за подбор компонентов имплантата и их имплантацию с использованием костного цемента или без него.
- Оперирующий хирург должен абсолютно точно знать анатомию костей, расположение нервов и кровеносных сосудов, мышц и сухожилий.
- 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.
- Нельзя использовать поврежденные или удаленные операционным путем компоненты имплантата.
- Нельзя снова применять имплантаты, которые уже были однажды использованы.
- В истории болезни пациента должны быть приведены данные об использованных компонентах имплантата с указанием номеров артикулов, обозначения имплантата, а также с указанием лота и, при необходимости, серийного номера.
- В послеоперационный период, наряду с тренировкой движений и мышц, необходимо уделить особое внимание индивидуальному информированию пациента.
- При повреждении передающих усилие структур костного цемента или, соответственно, кости нельзя исключать возможность расшатывания компонентов, переломов кости или имплантата и возникновения других серьезных осложнений.
- Для того, чтобы как можно раньше распознать источники повреждений такого рода, необходимо периодически, применяя соответствующие методы, проверять состояние искусственного сустава.
- 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) вблизи от имплантата.

ОСТОРОЖНО

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

- Применять только имплантационные компоненты производства фирмы Aesculap.

Стерильность

- Компоненты имплантата упакованы по отдельности в маркированные защитные упаковки.
- Компоненты имплантата стерилизованы облучением (доза мин. 25 кГц).
- 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 после окончания срока годности или в случае повреждения упаковки.

Стерилизация

- Стерилизовать паром, при этом соблюдать следующие требования:
 - Стерилизация паром должна проводиться предписанным методом паровой стерилизации (например, в стерилизаторе в соответствии с EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 и согласно предписаниям EN 554/ISO 13683). При применении метода дробной вакуумной стерилизации стерилизацию проводить при 134°C/2 бара в течение минимум 5 минут.
 - Имплантаты из металла без покрытия можно по отдельности рестерилизовать после соответствующей предварительной очистки и дезинфекции.
 - Убедиться, что при этом данные имплантаты не имеют механических повреждений.
 - Защитные колпачки на конусах протеза, имеющие соответствующую маркировку, можно рестерилизовать паром.
- В случае, если необходимо провести рестерилизацию керамических имплантатов, соблюдать указания соответствующих инструкций фирмы Aesculap по применению данной продукции.



ВНИМАНИЕ

Ответственность за рестерилизацию компонентов имплантатов несет лицо, применяющее данное изделие, и на основании специальных норм это разрешено не во всех странах (например, во Франции).

- Никогда нельзя проводить рестерилизацию имплантатов с поверхностью покрытием (PLASMAPORE® и PLASMAPORE® μ-Cap) и нельзя использовать их повторно.

Применение

Оперирующий 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
 - Максимальное соблюдение всех правил асептики при проведении операции
 - Наличие полного комплекта исправно функционирующих инструментов для имплантации, включая специальные инструменты имплантационной системы Aesculap
 - Хирург и операционная brigida 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 в случае неясной предоперационной ситуации и в отношении имплантатов, предназначенных для оперируемой зоны

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

- Искусственный став по своей функции в принципе уступает естественному.
- Искусственный став может обеспечить только относительное улучшение по сравнению с предоперационным состоянием.
- Искусственный став может расшататься из-за перегрузки, износа или инфекции.
- Срок службы искусственного става зависит от веса тела пациента и нагрузки на став.
- Искусственный став нельзя подвергать перегрузкам, возникающим вследствие чрезмерных нагрузок, тяжелой физической работы и занятий спортом.
- При расшатывании става может возникнуть необходимость ревизионной операции.
- При определенных обстоятельствах в случае ревизии отсутствует возможность восстановить функцию става.
- Ревизия ножки тазобедренного эндопротеза - это сложное вмешательство по замене става, которое, как правило, производится от первичной замены става.
- Пациент с протезом става должен находиться под регулярным медицинским наблюдением.

Подготовка ложа имплантата и имплантация включают следующие шаги:

- Бедренную кость после остеотомии головки и открытия костномозгового канала обработать специальными инструментами Osteoprofiler типа А и Б для BiCONTACT®.
- Выполнить интраоперационную ориентацию компонентов имплантата. При этом следить за линией резекции и крылом вертела.
- Выбрать имплантат в соответствии с теми инструментами Osteoprofiler типа Б, которые последними были установлены 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 или 8/10).
- 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.
- Костный цемент подготовить и нанести в соответствии с инструкцией, составленной производителем цемента.
- Если применяется дистальный центрирующий элемент (центратор) для цементируемой ножки BiCONTACT®: соблюдать требования инструкции по использованию центрирующих элементов Aesculap.
- Перед закрытием раны, если необходимо, проверить правильность положения компонентов имплантата с помощью преобразователя изображения.
- Во избежание аномального износа протеза: Перед закрытием раны удалить все лишние остатки костного цемента и кости.

При повторных вмешательствах с применением ножек типа BiCONTACT® Revision необходимо соблюдать дополнительно следующие указания:

- При удалении имплантата подготовить костномозговой канал при помощи развертки А и Б через проксимальный вход (если необходимо, с дополнительным костным окном). Соблюдать при этом маркировку разверток и их размер в соответствии с запланированным размером и длиной протеза.
- Работать разверткой при подготовке костномозгового канала вручную и следить за тем, чтобы удалять как можно меньше костной субстанции.
- Если необходимо, выполнение окончательной обработки костномозгового канала при помощи инструментов Osteoprofiler типа Б и имплантация ножки BiCONTACT®-Revision.
- Если первичная стабильность не достаточна (осевая посадка и ротация), выполнить дистальную блокировку. Применять для этого специальный прибор-навигатор или/и усилитель изображения.
- Применять для блокировки специальные пятимиллиметровые винты Aesculap. Соблюдать требования инструкции по применению для этих винтов.

Трансфеморальный доступ:

- При трансфеморальном доступе заблокировать ножку BiCONTACT®-Revision.
- Подготовить дистальную посадку протеза при помощи развертки А. При этом соблюдать дистальную длину крепежа в размере не менее 100 мм.



ВНИМАНИЕ

Если дистальный перенос усилия имеет место в течение длительного времени, существует опасность разлома блокирующих винтов!

- Удалить блокирующие винты через один-два года, в зависимости от строения кости и установки повторного имплантата в проксимальной части кости (нормативная величина, которая может быть увеличена в зависимости от индивидуальных особенностей пациента и задержки в перестройке кости).

Указание

Блокировка ножек BiCONTACT®-Revision служит для первичной стабилизации ножки протеза в случаях тяжелых дефектов кости. Дистальная передача усилия через блокировочные винты задумана как временная стабилизация.

Дополнительную информацию о системах имплантатов фирмы B. Braun/Aesculap в любое время можно получить в компании B. Braun/Aesculap или в соответствующих ее филиалах.

Przeznaczenie

- Część składowa endoprotezy stawu biodrowego: trzpień endoprotezy stawu biodrowego
- Dla łączenia z innymi elementami endoprotezy stawu biodrowego produkowanymi przez firmę Aesculap
- Asortyment: BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD lub N oraz BiCONTACT® Revision.
- Implantacja bez użycia cementu kostnego w przypadku trzpieni z powłoką PLASMAPORE®
- Implantacja z użyciem cementu kostnego w przypadku trzpieni bez powłoki

Materiały

Materiały używane do produkcji implantu wymienione są na opakowaniach:

- ISOTAN®_F kuty stop tytanu Ti6Al4V zgodny z normą ISO 5832-3
- ISODUR®_F stop kobaltowo-chromowy formowany metodą kucia CoCr29Mo zgodny z normą ISO 5832-12
- ISOTAN®_P czysty tytan zgodny z normą ISO 5832-2
- PLASMAPORE® powłoka powierzchniowa wykonana z czystego tytanu zgodna z normą ISO 5832-2 lub PLASMAPORE®_{μ-Cap} powłoka powierzchniowa z czystego tytanu zgodna z normą ISO 5832-2, z dodatkową powłoką z fosforanu wapnia

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® oraz PLASMAPORE® są prawnie zastrzeżonymi znakami towarowymi firmy Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Wskazania

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

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

W przypadku użycia cementu kostnego do mocowania endoprotezy BiCONTACT® z trzpieniem z materiału ISOTAN® bez powłoki, zachodzi niebezpieczeństwo aseptycznego obłuzowania się implantu.

➤ Nie należy stosować endoprotezy BiCONTACT® z trzpieniem z materiału ISOTAN® (kuty stop tytanu zgodny z normą ISO 5832-3) bez powłoki do implantacji z użyciem cementu kostnego.

Wskazania w wyjątkowych przypadkach: pacjenccy ze stwierdzoną nadwrażliwością na składniki stopu: nikiel, kobalt, chrom, z jednoczesnym wskazaniem do implantacji trzpienia metodą cementową.

Wskazania do zabiegu wymiany trzpienia endoprotezy na trzpień typu BiCONTACT® Revision

- Operacje rewizyjne bez użycia cementu kostnego
- Złamania w okolicy endoprotezy
- Złamania poniżej endoprotezy
- Leczenie dużych uszkodzeń kostnych przy nasadzie bliższej kości udowej

Przeciwszczepa



Niebezpieczeństwo niepowodzenia leczenia poprzez implantację endoprotezy u pacjentów z nadmierną masą ciała lub w przypadku, gdy implant BiCONTACT® małego rozmiaru zakotwiczony będzie w przeważającym stopniu w części dystalnej.

- Kość należy opracowywać w taki sposób, aby uniknąć zakotwiczenia implantu zbyt dystalnie.
- Rozwiercić jamę szpikową nawiercić w części dalszej za pomocą rozwiertaków śródstawowych.
- Zapewnić dostatecznie głębokie osadzenie endoprotezy z podparciem w odcinku bliższym po stronie przyśrodkowej.
- Śródoperacyjnie sprawdzać położenie endoprotezy przy użyciu aparatu RTG.

Jeśli konieczne jest zakotwiczenie implantu w odcinku dalszym, należy uwzględniać maksymalną masę ciała pacjenta: 50 kg w przypadku NK710T i NK710T (BiCONTACT® SD rozmiar 9 i 10), 60 kg w przypadku NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D rozmiar 8, 9 i 10) oraz 65 kg w przypadku NK210T (BiCONTACT® Revision SD rozmiar 11).

Nie stosować w przypadku:

- Pacjentów, u których schorzenia stawu mogą być leczone przez wykonanie zabiegu rekonstrukcyjnego, np. osteotomii korekcyjnej
- Występujących ostrych lub przewlekłych infekcji umiejscowionych w okolicach stawu lub infekcji ogólnoustrojowych
- Chorób wtórych, które mogą wpływać na funkcjonalność implantu
- Występujących chorób ogólnoustrojowych i zaburzeń metabolicznych
- Osteoporozu lub osteomalacji cieczyki stopnia
- Poważnego uszkodzenia struktur kostnych, które mogłyby uniemożliwić stabilne umocowanie elementów implantu
- Występuowania nowotorowych kości w obszarze umocowania implantu
- Występuowania nad rozwojowymi kości, nieprawidłowej osi kości udowej lub innych schorzeń kości wykluczających implantację endoprotezy stawu biodrowego
- Przewleklanego nadmiernego obciążenia implantu
- Nadużywanie leków lub narkotyków oraz przy stwierdzeniu alkoholizmu
- Braku współpracy ze strony pacjenta
- Reakcji alergicznych na materiały użyte do produkcji implantu

Przeciwszczepa do zabiegu wymiany trzpieni endoprotez

Wymiana endoprotezy stawu biodrowego jest poważnym zabiegiem, któremu towarzyszą indywidualne przesłanki.

- Przed podejściem decyzji lekarz wykonujący zabieg musi ocenić przeciwszczepa i rozważyć ich wpływ na powodzenie zabiegu.

Działania uboczne i reakcje niepożądane

- Przemieszczenie, obluzowanie, zużycie lub pęknięcie elementów implantu
 - Zwichtnięcie stawu i pooperacyjna zmiana długości kończyny dolnej
 - Infekcja pierwotne i wtórne
 - Zakrzepice żyłne, zator tlenicy płucnej i zatrzymanie czynności serca
 - Reakcje tkankowe na materiały wchodzące w skład implantów
 - Uszkodzenia naczyń i nerwów
 - Krwiaki i utrudnione gojenie się ran
 - Zwapnienia okostawowe
 - Obniżona mobilność stawu
 - Ból stawu i zmniejszona wytrzymałość na wysiłek fizyczny
- W przypadku zastosowania trzpienia endoprotezy BiCONTACT® Revision:
- W razie konieczności drugi zabieg operacyjny w celu usunięcia śrub gryzących w odcinku dalszym

Informacje dotyczące bezpieczeństwa

- Pendant testów i w ramach procesu rejestracyjnego elementów składowych implantów, implanty te stosowane są w połączeniu z elementami produkowanymi przez firmę Aesculap. Lekarz operujący ponosi odpowiedzialność za łączenie odmiennych elementów.
- Lekarz operujący odpowiada za prawidłowe wykonanie zabiegu implantacji endoprotezy.
- 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.
- Odpowiedzialność za właściwy dobór elementów implantu oraz ich implantację z użyciem cementu kostnego lub bez cementu spoczywa na lekarzu operującym.
- Lekarz operujący musi posiadać gruntowną wiedzę dotyczącą anatomicii kości, przebiegu nerwów i naczyni krwionośnych, mięśni i stęgien.
- Firma Aesculap nie ponosi odpowiedzialności za powiklania wynikające z nieprawidłowych wskazań, wyboru niewłaściwego implantu, niewłaściwie dobranych elementów implantu i techniki operacyjnej, a także ograniczeń wynikłych z przyjętych metod leczenia lub niedostatecznej aseptyki.
- Należy przestrzegać instrukcji użytkowania dla poszczególnych elementów implantu firmy Aesculap.
- Nie wolno używać uszkodzonych lub usuniętych wcześniej chirurgicznie elementów implantu.
- Nie wolno ponownie wykorzystywać użytych wcześniej implantów.
- Zastosowane elementy implantu wraz z ich numerami katalogowymi, nazwą oraz numerami serijnymi należy odnotować w dokumentacji pacjenta.
- W okresie pooperacyjnym, oprócz ćwiczeń ruchowych i ćwiczeń mięśni, należy zwracać szczególną uwagę na indywidualne informowanie pacjenta.
- W przypadku uszkodzenia elementów wykonanych z cementu kostnego i struktur kostnych uczestniczących w przenoszeniu obciążenia nie można wykluczyć obłuzowania elementów implantu, złamania kości lub implantu oraz innych poważnych powikłań.
- Aby możliwie wcześnie wykryć tego rodzaju przyczyny niepowodzeń należy okresowo sprawdzać stan endoprotezy przy użyciu odpowiednich technik.
- Modularne elementy implantu należy łączyć tylko z odpowiednimi trzonami endoprotezy stawu biodrowego firmy Aesculap.
- Należy zwracać uwagę na materiały, średnice łączonych elementów (pod kątem tarc) oraz parametry stożka.
- Należy również zwracać uwagę na ograniczenia w zakresie łączonych ze sobą elementów.
- Należy unikać uszkodzenia implantu, w szczególności w okolicy szyjki i stożka w trakcie manipulowania instrumentami w pobliżu implantu (np. narzędziem do elektrochirurgii).



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

➤ Należy stosować tylko elementy implantów firmy Aesculap.

Sterylność

- Poszczególne elementy implantu pakowane są w oddzielne opakowania ochronne oznaczone zgodnie z zawartością danego opakowania.
- Elementy implantu sterylizowane są promieniami gamma (dawka minimalna 25 kGy).
- Elementy 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 sterile opakowanie nie zostało naruszone. Nie używać elementów implantu po upływie terminu ważności lub w przypadku uszkodzenia opakowania.

Sterylizacja

- Sterylizować parą wodną, stosującą się do następujących wskazówek: Proces sterylizacji powinien odbywać się zgodnie z zatwierdzoną procedurą sterylizacji parowej (np. w sterylizatorze spełniającym wymagania norm EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 poddanym walidacji zgodnie z normą EN 554/ISO 13683). W procesie próżni praktycznej sterylizacji z zastosowaniem programu 134 °C / 2 bary musi trwać minimum 5 minut.

Implanty wykonane z niepokrytego powłoką metalu mogą być ponownie sterilizowane z zastosowaniem metody parowej po odpowiednim wstępny umyciu i dezynfekcji.

- Należy upewnić się, że implanty nie uległy przy tym uszkodzeniu.

Odpowiednio oznaczone kapturki zabezpieczające stożek endoprotezy można ponownie sterylizować parowo.

➤ Jeżeli konieczna jest ponowna sterylizacja implantów ceramicznych, należy przestrzegać wskazówek zawartych w instrukcji użytkowania danego wyrobu firmy Aesculap.

W przypadku ponownej sterylizacji elementów implantu odpowiedzialność ponosi lekarz operujący. Nie we wszystkich krajach jest ona prawnie dopuszczalna (np. we Francji).

- W żadnym razie nie wolno ponownie sterylizować i ponownie wykorzystywać implantów pokrytych powłoką (PLASMAPORE® oraz PLASMAPORE®_{μ-Cap}).

Zastosowanie

Lekarz przeprowadzający zabieg opracowuje plan operacji z okresem dokumentowaniem następujących danych:

- Dobór poszczególnych elementów implantu i ich rozmiarów
 - Pozycjonowanie elementów implantu w kości
 - Wyznaczenie śródoperacyjnych punktów orientacyjnych
- Przed przystąpieniem do zabiegu należy upewnić się, że spełnione zostały następujące warunki:
- Wszystkie niezbędne elementy implantu są dostępne i gotowe do użycia
 - Zapewnione zostały warunki pełnej aseptyki
 - Instrumenty konieczne do implantacji, w tym szczególnie do tego celu przeznaczony zestaw instrumentów implantacyjnych firmy Aesculap są kompletne i w pełni sprawne
 - Lekarz operujący oraz zespół operacyjny jest dokładnie zaznajomiony z techniką operacyjną, z implantami i narzędziami, jakie zostaną użyte do zabiegu. Pełna informacja na ten temat jest dostępna na sali operacyjnej.
 - Wymagana jest znajomość zasad sztuki lekarskiej, aktualnego stanu wiedzy oraz treści odnośnych 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:

- Sztuczny staw jest zasady mniej sprawny niż staw naturalny.
 - Implantacja sztucznego stawu może przynieść tylko względna poprawę stanu pacjenta w porównaniu do stanu przed operacją.
 - Sztuczny staw może ulec obłuzowaniu wskutek przeciążenia, zużycia lub zakażenia.
 - Okres żywotności sztucznego stawu zależy od masy ciała pacjenta oraz obciążenia stawu.
 - Sztucznego stawu nie należy poddawać nadmiernemu obciążeniu w wyniku wysiłku fizycznego lub przez wykonywanie ciężkiej pracy fizycznej lub uprawiania sportu.
 - W przypadku obłuzowania implantu może zastąpić potrzeba wykonania operacji rewizyjnej.
 - Jeśli operacja rewizyjna okaże się konieczna, to mogą wystąpić okoliczności uniemożliwiające przywrócenie pełnej funkcjonalności stawu.
 - Operacja rewizyjna trzpienia endoprotezy jest skomplikowanym zabiegiem, po którym na ogół endoproteza jest mniej sprawna, niż pierwotnie.
 - Pacjent musi poddawać się regularnym kontrolom lekarskim dotyczącym funkcjonowania sztucznego stawu.
- Przygotowanie miejsca implantacji oraz implantacja wymagają następujących czynności:
- Po odcięciu głowy kości udowej i otwarciu jamy szpikowej opracować kości udową rasplami A i B, przeznaczonymi specjalnie do trzpieni BiCONTACT®.
 - Wyznaczyć śródoperacyjne punkty orientacyjne dla elementów implantu. Należy przy tym uwzględniać przebieg linii resekcyjnej i położenie skrzydeł w części krętarzowej.
 - Należy dobrze rozmiar implantu za pomocą raspli B użyty w ostatniej kolejności.
 - Pred osadzeniem implantów wykonać nastawienie próbne i skontrolować ruchomość i stabilność stawu oraz długość kończyny.



Pieknięcia kości w obrębie łóża implantu wpływają niekorzystnie na zamocowanie implantu!

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

- W żadnym wypadku nie wolno dopuścić do uszkodzenia zewnętrznych powłokowych implantów.
 - Należy upewnić się, że rozmiary stożka elementu sztypkowego pasują do rozmiarów główki endoprotezy (w tym celu należy sprawdzić rozmiar stożka podany na opakowaniu implantu, np. 12/14 lub 8/10).
 - Kapturek zabezpieczający należy zdjąć ze stożka bezpośrednio przed nałożeniem główki endoprotezy.
 - Wypiąkać, oczyścić i osuszyć stożek zewnętrznego elementu sztypkowego i w razie konieczności tażko stożek wewnętrznego główki endoprotezy.
 - Łączyć głowę endoprotezy i stożek endoprotezy tylko w temperaturze pokojowej. W razie konieczności zaczekać, aż implant ostygnie do temperatury pokojowej.
 - Cement kostny przygotować i nałożyć w sposób opisany w instrukcji użytkowania przekazanej przez producenta cementu.
 - Jeśli w przypadku cementowanych trzpieni BiCONTACT® stosowany jest dystalny element centrujący (centralizer): należy przestrzegać instrukcji użytkowania dla centralizera firmy Aesculap.
 - Jeżeli to konieczne, sprawdzić przed zamknięciem ran prawidłowe ustawienie elementów implantu za pomocą aparatu RTG.
 - Aby zapobiec nadmiernemu zużyciu endoprotezy; przed zamknięciem ran należy usunąć wszystkie widoczne resztki cementu kostnego i odłamki kostne.
- W przypadku operacji rewizyjnych należy przestrzegać dodatkowych wskazówek dotyczących stosowania trzpieni BiCONTACT® Revision:
- Jeżeli implant usuwany jest z dostępu od strony nasady bliższej kości (w razie konieczności z dodatkowym oknem kostnym), należy opracować jamę szpikową za pomocą raspli A i B. Należy przy tym dostosować rozmiar raspli do planowanego rozmiaru i długości endoprotezy.

- Jamę szpikową opracowywać raszplą ręcznie. Starać się usunąć jak najmniej substancji kostnej.
W razie konieczności zakończyć opracowywanie jamy szpikowej raszplą B. Następnie wszczepić trzpień BiCONTACT®-Revision.
- Jeśli nie można osiągnąć stabilności pierwotnej (osadzenie w osi i rotacji), to trzpień należy zaryglować śrubami w odcinku dalszym. Należy użyć specjalnie do tego przeznaczonego celownika i aparatu RTG.
- Do ryglowania stosować śruby ryglujące o średnicy 5 mm firmy Aesculap. Przestrzegać instrukcji użytkowania dla śrub ryglujących.

Dostęp transfemoralny:

- W przypadku rewizji z dostępu transfemoralnego trzpień BiCONTACT®-Revision należy zaryglować.
- Miejsce osadzenia endoprotezy w odcinku dalszym przygotować za pomocą raszpli A. Długość zakotwiczenia w odcinku dalszym powinna wynosić przynajmniej 100 mm.



OSTRZEŻENIE

Niebezpieczeństwo pęknięcia śrub ryglujących pod wpływem stałego przenoszonego obciążenia w odcinku dalszym!

- Śruby ryglujące należy usunąć po upływie 1 do 2 lat, w zależności od postępu przebudowy tkanki kostnej i kostnej integracji implantu w obszarze nasady bliższej (okres orientacyjny, który może być dłuższy u poszczególnych pacjentów lub gdy przebudowa kości przebiega z opóźnieniem).

Informacja

Zaryglowanie trzpienia BiCONTACT®-Revision służy pierwotnej stabilizacji trzpienia w przypadkach rozległych uszkodzeń kości. Śruby ryglujące, które przenoszą siły w odcinku dalszym, stanowią stabilizację tymczasową.

Więcej informacji na temat systemów implantacyjnych firmy B. Braun/Aesculap można uzyskać bezpośrednio w firmie B. Braun/Aesculap lub u regionalnego przedstawiciela firmy.

TA-Nr.: 010238 03/10 Änd.-Nr.: 32607

髋关节假体组件（骨水泥型）—股骨柄

预期用途

- 人髋内假体组件：股骨柄。
- 与 Aesculap 髋内假体其他组件联用。
- 植入体范围 BiCONTACT®, BiCONTACT® S, H, SD 或 N 及 BiCONTACT® Revision。
- 无骨水泥移植：PLASMAPORE® 涂层柄。
- 需骨水泥移植：无涂层柄。

材料

植入体所采用的材料标注于包装上。

- ISOTAN® 符合 ISO5832-3 标准的钛锻造合金 Ti6Al4V。
- ISODUR®, 符合 ISO5832-12 标准的钴铬锻造合金 CoCr29Mo。
- ISOTAN® 符合 ISO5832-3 标准的纯钛。
- PLASMAPORE® 表面涂层由符合 ISO5832-3 标准的纯钛组成；
PLASMAPORE®_μ-Cap 表面涂层由符合 ISO 5832-2 标准的纯钛组成，并添加磷酸钙涂层。

BiCONTACT®, ISOTAN®, ISODUR® und PLASMAPORE® 是 (德国 78532 Tuttlingen) Aesculap AG 的注册商标。

适应症

其他治疗方法不能治疗的急性髋关节疾病：

- 退行性骨关节炎。
- 类风湿性关节炎。
- 关节骨折。
- 股骨头坏死。



如果 ISOTAN® 制成的无涂层 BiCONTACT® 假体柄与骨泥一起使用，可能会导致无菌性植入体松驰。

- 不要将 ISOTAN® (符合 ISO5832-3 标准的钛锻造合金) 制成的无涂层 BiCONTACT® 假体柄与骨泥一起使用进行移植操作。**

特殊例外的适应症：已知对合金成分镍、铬或钴异物过敏，而同时假体柄需要骨泥固定的患者。

需要重新置换股骨柄 -BiCONTACT® Revision 类型的内假体柄时适应症：

- 无骨泥的置换手术操作。
- 外周型假体骨折：
- 亚假体骨折：
- 治疗股骨近端较大的骨骼缺陷。

禁忌症



病人体重过大会导致植入失败，主要是固定于远端的较小的 BiCONTACT® 植入体组件脱落。

- 通过恰当的股骨操作避免远端固定。**
- 向远端的骨髓腔打孔，使用能弯曲的骨髓腔钻头。**
- 通过远端中部的支持确保假体底座深度足够。**
- 手术过程中使用影像设备检查假体底座。**

如果确要使用远端固定需要遵守下列体重最大值：NK70T 和 NK710T (BiCONTACT® SD₀ 号和 10 号)：50 kg, NJ208T, NJ209T, NJ210T (BiCONTACT® D 8、9、10 号)：60 kg, NK210T (BiCONTACT® Revision SD 11 号)：65 kg。

下列情况不得使用：

- 可以通过重建性方法治疗的关节疾病，如骨切开术复原。
- 急性或慢性关节感染或全身性感染。
- 可能影响关节植入手的功能的续发性疾病。
- 全身性疾病和代谢紊乱。
- 严重性骨质疏松症或骨软化症。
- 骨头结构严重受损致使植入体组件不能稳定移植。
- 植入体稳固着部位或附近部位出现骨瘤。
- 骨头畸形、轴定位缺陷或其他致使不能实施膝关节修复术的骨骼疾病。
- 可预知的关节植入手负荷过重。
- 药物依赖性、药物滥用或酒精中毒。
- 病人不合作者。
- 对外源性物质 – 包括植入组件材料过敏者。

需要重新置换股骨柄时的禁忌症：

内假体植入手的替换操作是一件难度较大的操作，受病人情况的影响。

- 手术医生在做是否进行上述置换操作的决定时，必须评估手术操作成功的几率，如果确实需要进行，需要考虑其禁忌症。

副作用与不良反应

- 植入组件位置改变，松弛，断裂。
- 关节脱臼，柔韧性受限，术后下肢长度改变。
- 原发性感染和继发性感染。
- 静脉血栓形成、肺栓塞和心搏停止。
- 组织对植入体的材料的反应。
- 血管和神经损伤。
- 血肿和伤口愈合障碍。
- 关节周围钙化。
- 关节活动性和柔韧性下降。
- 关节痛，对运动的耐受下降。

当使用 BiCONTACT® Revision 的假体柄时：

- 需要进行二次手术去除远端的固定螺丝钉（如果需要的话）。

安全信息

- 所有的植入体组件都是在与 Aesculap 组件联合使用的情况下进行测试并批准使用的。如果需要使用其它组合件，责任归于实施手术的医生。
- 正确实施移植手术是手术医生的职责。

- 本使用说明并未包括外科手术操作所具有的一般性危险因素。
- 手术医生必须全面掌握实践经验和业已确立的手术技巧的各个方面。
- 手术医生负责在有或无骨泥的情况下组合、移植各种植入手组件。
- 手术医生必须熟悉骨头解剖、神经、血管、肌肉与韧带的位置。
- Aesculap 不对任何误诊、植入手的选择不正确、联合植入手组件和/或操作技巧不当或灭菌不彻底等引发的并发症负责。
- 必需遵守各个 Aesculap 植入手组件的使用说明。
- 无论何种情况下都不能植入手受损的、或手术中划伤的组件。
- 曾经使用过的植入手不能再次使用。
- 每次使用的移植体组件，其物件编码，移植组件名称，批号、序列号（如果有的话）都必须记录到病人的病历中。
- 术后除了进行灵活性和肌肉训练外，医生还应告知病人需要注意的事项。
- 承重的骨泥和/或骨质结构损伤会导致组件松动、骨头或植入手破裂以及其它严重并发症。
- 为确保尽可能早地发现植入手机能障碍，必须利用相应的技术定期对修复关节进行检查。
- 不得使用其它系统或厂商生产的器械。
- 注意并遵守材料、偶联摩擦直径和锥面等各种规格参数。
- 组合使用植入手组件时还有额外的限制。
- 通过在植入手附近使用其他仪器（例如 HF 外科设备）来避免植入手损坏，尤其是组件颈部或锥面区域的损坏。



如果与其他厂商生产的植入手组件联合应用的话，植入手组件都断裂的危险。

- 仅使用 Aesculap 植入手组件。**

小心

- 如果需骨泥 BiCONTACT® 假体柄与远端定中心器一起使用，请参考 Aesculap 定中心器的使用说明。
 - 在缝合创口前，确保植入手组件位置正确，如果需要的话，可以使用图像转换器进行确定。
 - 为防止假体的异常磨损，在缝合创口前清除掉所有松弛的骨泥或骨片。
- 如果是使用 BiCONTACT® Revision 进行股骨柄的置换操作，需遵循以下操作：
- 如果想要通过临近的通路去除植入手需要使用 A 和 B 扩孔器制备骨髓腔（如果有必要的时候额外的骨窗）。此时应注意根据假体的尺寸和长度确定扩孔器及其尺寸。
 - 在打开骨髓腔时，需要用手操作扩孔器，注意尽可能少的去除骨质。
 - 如果有必要，用 B- 骨断面仪制备骨髓腔并植入 BiCONTACT® Revision 柄。
 - 如果开始稳定性不佳（轴固定但旋转），可进行远端固定。
 - 可以使用特定的瞄准或 / 和图像放大设备。
 - 使用 Aesculap 5 mm 锁定螺丝钉进行固定。按照锁定螺丝钉的使用说明进行操作。



长期的远端力量传递可能有导致锁定螺丝断裂的危险。

- 根据骨重建和再次植入手组件与附近骨组织的整合情况，在 1 到 2 年（参考时间）后可以去除固定螺丝。此操作的适宜时间根据病人情况的不同而有所不同；如果骨重建缓慢，则可将时间延后。

注意

BiCONTACT® Revision 柄是为了在严重骨缺陷的情况下维持假体柄的主体稳定性。固定螺丝的远端力量传导只是一只暂时性的稳定措施。

Aesculap 植入系统的其他信息可以从 Aesculap 或相关的 Aesculap 办事处获得。

产品标准：YZB/GEM 0221-2005 <> 髋关节假体 >>

注册号：国食药监械（进）字 2005 第 3461510

国食药监械（进）字 2005 第 3461511

生产商：Aesculap AG

地址：Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

电话：++49 (0 74 61) 95-0

传真：++49 (0 74 61) 95-26 00

生产地址：同上

售后服务单位：

贝朗医疗（上海）国际贸易有限公司

上海市外高桥保税区港澳路 285 号 S、P 及 Q 部分

邮政编码：200131

电话：021-68862066

传真：021-50543353

TA-Nr.: 010238 03/10 Änd.-Nr.: 32607

灭菌方法和参数

- 使用蒸汽法进行灭菌，请注意以下事项：
- 应按照已证实有效的蒸汽灭菌方法进行灭菌（例如：在符合 EN 285/ ANSI/AAMI/ISO 11134-1993 和 ANSI/AAMI ST46-1993 的规定以及符合 EN 554/ISO 13683 的有关要求），使用预真空灭菌方法时，在 134 °C 和 2 巴压力下，灭菌过程应持续至少 5 分钟。

无涂层金属制成的植入手在相应的初步清洗和消毒处理后可以在蒸汽中单独包装后逐一进行杀菌处理。

- 在清洗和重新灭菌期间，确保植入手完好无损。

假体锥面保护帽进行相应的标记后可以用蒸汽进行灭菌。

应用

手术医生制定一份手术计划，详细说明并记录以下内容：

- 所选用的植入手组件及其尺寸。
- 植入手组件在骨里的位置。
- 手术中方位点的确定。
- 应用前必须满足以下条件：
 - 所有必需的植入手组件准备就绪。
 - 手术条件（环境）必须高度无菌。
 - 所有必需的移植器械准备就绪并处于良好工作状态，包括准备移植部位所需的专用 Aesculap 关节移植器械。
 - 手术医生和手术室助手必须全面掌握手术技巧，以及植入手的范围和植入手的使用仪器；手术地方必须具有关于以上问题的全面信息。
 - 执行手术的人必须全面了解医疗实践的管理规定，科学知识的现状和医学专家所著专著中相关文章的内容。
 - 如果术前情况仍不清晰和/或接受治疗的部位已经存在植入手，必须从厂商获得有关已有植入手的相关信息。
- 必须向患者说明有关的手术程序，患者对以下信息的理解必须以文件形式证明：
 - 修复关节的功能性从本质上说会次于正常关节的功能性。
 - 与手术前相比，修复关节只能相对改善患者的状态。
 - 修复关节会因超负荷、磨损、破裂或感染而松动。
 - 患者体重和施加在关节上的压力等因素决定了植入手的使用寿命。
 - 修复关节不能承受工作或体育活动相关的过度劳累所带来的过量负荷。
 - 如果出现植入手松动，有必要实施校正手术。
 - 在实施校正手术情况时，在某些情况下，可能恢复不了关节的活动性和柔韧性。
 - 股骨柄的置换手术是一项非常复杂的关节置换手术，通常来说再次置换后的关节功能不如初次置换后的关节。患者必须定期到医院进行对术后修复关节做随访检查。

按以下方法做移植和移植部位的准备

- 将植入手组件进行手术中定位，此时应注意切除线及粗隆突起。
- 根据最后使用的 B- 骨断面仪的型号选择合适的植入手组件并安装到正确位置。
- 在插入植入手组件之前，进行复位测试检测关节活动度，关节稳定性及下肢长度。



移植部位的骨折会减少植入手固定的稳定性。

- 仔细进行手术操作避免骨折。**
- 手术中及手术后采用正确的治疗方法治疗骨折。**
- 操作植入手组件时要仔细。**

- 任何情况下都不得损坏植入手表面。
- 确保假体柄锥面的尺寸与假体头相匹配（参见包装上的锥面尺寸，例如 12/14 或 8/10）。
- 只有在需要安装假体头之前才把假体锥面的保护帽去除。
- 清洗、清洁柄锥面的外表面并使其干燥，如果需要的话，在将假体头安装到位之前对假体头的内锥面也进行上述操作。
- 在室温连接假体头和锥面。如果有必要，让植入手降温到室温。
- 骨泥的制备和使用请参照骨泥生产商的使用说明进行。