

Metha®

GB

Instructions for use
Metha® short-stem prosthesis

USA

Instructions for use
Metha® short-stem prosthesis
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
Metha® Kurzschafiprothese

F

Mode d'emploi
Prothèse Metha® à tige courte

E

Instrucciones de manejo
Prótesis de vástago corto Metha®

I

Istruzioni per l'uso
Protesi a stelo corto Metha®

P

Instruções de utilização
Haste protésica curta Metha®

DK

Brugsanvisning
Metha® protesse med kort skaft

FIN

Käyttöohjeet
Metha® lyhytvartinen proteesi

GR

Οδηγίες χρήσης
Metha® πρόθεση κοντού στελέχους

RUS

Инструкция по применению
Metha® Протез с короткой ножкой

CZ

Návod k použití
Metha® protéza s krátkým dříkem

PL

Instrukcja użycowania
Metha® proteza z krótkim trzpieniem

TR

Kullanım Kilavuzu
Metha® Kısa Şaft Protezi

CN

使用说明
组件式短柄假体

KR

사용방법 및 사용 시주의 사항

인공엉덩이뼈관절

(Metha short hip stem, 형명별 개별기재)

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. 012200 03/10 Änd.-Nr. 32607



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

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

CE-markering iht. retningslinje 93/42/EEC

93/42/EEC-standardin mukainen CE-hyväksyntä

Ενδειξη CE σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/EEC

Маркировка CE согласно директиве 93/42/EЭС

CE-означение подле směrnice 93/42/EHS

Oznakowanie CE zgodnie z wymaganiami dyrektywy 93/42/WE

93/42/EEG direktifü uyarınca CE işaretü

根据 93/42/EEC 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

Retten til tekniske ændringer forbeholdes

Oikeusteknisiä syistä johtuvien muutoksiin pidätetään

Επιφυλασσόμεθα για τεχνικές αλλαγές

Мы оставляем за собой право вносить технические изменения

Technické změny vyhrazeny

Zmiany techniczne zastrzeżone

Teknik değişiklikler yapma hakkı saklıdır

保留技术变动的权力

Intended use

The implant is used:

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

The short stem is available as either modular or non-modular implant.

The modular short stem consists of:

- Prosthesis stem
- Modular cone adapter

Materials

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

- ISOTAN®_F titanium forged alloy Ti6Al4V acc. to ISO 5832-3
- PLASMAPORE®_{μ-CaP} surface coating made of pure titanium acc. to ISO 5832-2 with additional calcium phosphate layer
- ISODUR® cobalt chrome alloy CoCr29Mo acc. to ISO 5832-12

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 by other therapies:

- Degenerative osteoarthritis
- Rheumatic arthritis
- Femoral head necrosis

Contraindications

Do not use in the presence of:

- Joint diseases that can be treated by reconstructive surgery (e.g. displacement osteotomy)
- Acute or chronic periarthritis or systemic infections
- Secondary diseases that could influence joint implant functionality
- Systemic conditions and metabolic disorders influencing the functioning of the joint implant
- Acute osteoporosis or osteomalacia
- Severely damaged bone structures that could prevent stable implantation of implant components
- Bone tumors in the region of implant fixation
- Bone deformities, axis misalignments, or other bone conditions that rule out the implantation of a hip joint prosthesis preserving the collum femoris
- Expected overload on the joint implant, especially due to high patient weight or major physical strains and activities
- Medicinal or other drug abuse or alcohol addiction affecting the functionality of the joint implant, especially through temporary loss of control or impairment of the implant integration in the bone
- Expected lack of patient cooperation in dealing with the joint implant, especially during rehabilitation, and non-compliance with doctors' recommendations
- Foreign body sensitivity to the implant materials
- Skeletal immaturity
- Neuromuscular diseases impairing the affected extremity
- Cups whose implantation, in analogy to ISO 21535:2002, result in a limited range of movement (less than 80° in flexion/extension or less than 60° in abduction/adduction), e.g. Bipolar cup.
- Prosthesis heads with neck length XL in combination with short-stem prosthesis sizes 0 and 1.
- Prosthesis heads with neck length XXL

Side-effects and adverse interactions

- Dislocation, loosening, wear, corrosion and 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 blood vessels and nerves
- Hematomas and wound healing disorders
- Periarticular calcification
- Reduced joint mobility and flexibility
- Arthralgia and reduced tolerance for exercise

Safety notes

- 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.
- It is the operating surgeon's responsibility to ensure that the surgical procedure is performed properly.
- General risk factors associated with surgical procedures are not described in the present documentation.
- The operating surgeon must have a thorough command of both the hands-on and conceptual aspects of the established operating techniques.
- The operating surgeon must be thoroughly familiar with bone anatomy, including the pathways of nerves, blood vessels, muscles and tendons.
- It is the operating surgeon's responsibility to ensure the correct combination of implant components and their implantation.
- Aesculap is not responsible for any complications arising from incorrect establishment of indication, incorrect choice of implant, incorrectly combined implant components and/or operating techniques, the limitations of treatment methods, or lack of asepsis.
- The instructions for use of the individual Aesculap implant components must be observed.
- Do not use damaged or surgically excised components under any circumstances.
- Implants that have been used once may not be reused.
- The implant components applied, along with their article numbers, the name of the implant, as well as the batch number and serial number (if available) must be documented in all patient records.

- During the postoperative phase, in addition to mobility and muscle training, it is of particular importance that the physician keeps the patient well informed.
- Damage to load-bearing bone structures can result in loosening of the components, bone or implant fractures or other acute complications.
- To ensure the earliest possible detection of such catalysts of implant dysfunction, the prosthetic joint must be checked periodically, using appropriate techniques.
- Combine modular implant components only with suitable Aesculap hip endoprostheses.
- Observe material, friction coupling diameter and cone specifications.
- Observe further restrictions for combined implants.
- Avoid 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.

CAUTION

- ## Sterility
- The implant components come individually packed in protective packaging that is labeled according to its contents.
 - The implant components have been sterilized by irradiation (min. dose 25 kGy).
 - Store implant components in their original packaging. Remove them from their original protective packaging only just prior to application.
 - Prior to use, check the product expiry date and verify the integrity of the sterile packaging. Do not use implant components that are past their expiry date or whose packaging is damaged.
 - Do not resterilize the prosthesis stem.

Implants made of non-coated metal may be individually resterilized in steam following appropriate preliminary cleaning and disinfecting.

- Make certain that such implants are not damaged during cleaning and sterilization.
- The protective prosthesis cone caps (labeled accordingly) can be resterilized with steam.



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 and reuse surface-coated implants (PLASMAPORE®_{μ-CaP}).

WARNING

Sterilization method and parameters

- Sterilize with steam according to the following rules:
Sterilization must be carried out through a validated steam sterilization process (e.g. in a sterilizer according to EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 and validated according to EN 554/ISO 13683). For the fractionated vacuum process, sterilization must be carried out using the 134 °C/2 bar program with a minimum holding time of 5 minutes.

Application

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

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

The following conditions must be fulfilled prior to application:

- All requisite implant components are ready to hand
- Operating conditions are highly aseptic
- Implantation instruments, including the special Aesculap implant system instruments, are complete and functional.
- The operating surgeon and operating room team are thoroughly conversant with the operating technique and with the available range of implants and instruments; information materials on these subjects must be complete and ready to hand.
- The operating surgeon is familiar with the rules governing medical practice, the current state of scientific knowledge, and the contents of relevant scientific articles by medical authors.
- The manufacturer has been consulted if the preoperative situation was unclear and if implants were found in the area operated on.

The surgical intervention has been explained to the patient and their agreement concerning the following information has been recorded:

- The functionality of the prosthetic joint is essentially inferior to that of the natural one.
- The prosthetic joint can bring about only limited improvement in the patient's condition vis-à-vis their condition prior to the operation.
- The prosthetic joint insert can come loose due 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 insert must not be subjected to overload through extreme strain, or through work-related or athletic activities.
- Corrective surgery may become necessary if the implant loosens.
- In the event that corrective surgery is performed, it may not be possible under certain circumstances to restore joint mobility and flexibility.
- The patient must undergo medical follow-up examinations of the prosthetic joint at regular intervals.

The implantation site is prepared in the following way:

- Following a high femoral neck osteotomy, open the femur with the implant-specific awl.
- Introduce the awl until it reaches the lateral corticalis.



Bone fractures/perforations in the implant bed will adversely affect the implant fixation!

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

- Gradually prepare the implant bed with the implant-specific form rasps (starting with the smallest size).
- Check and, if necessary, correct the implant position, depth and antetorsion.
- Check the stem size against the form rasp that was introduced last in the correct position.
- Attach the rasp trial adapter and perform trial reposition with the appropriate trial heads; change rasp trial adapter or trial heads as appropriate.
- Check the mobility/range of movement and stability of the joint and the length of the leg.
- Remove the trial implants and the rasp.
- When using the modular short stem, couple the prosthesis shaft and the modular cone adapter **prior to insertion**.



Implant malfunction due to insufficiently fixated cone adapter!

- Fixate the modular cone adapter in the short stem by applying a hammer blow and using instrument ND401R.
- Securely fixate the modular cone adapter in the short stem.

- Insert the short shaft (modular/non-modular) with specific insertion instruments.



Loosening of the cone adapter during insertion caused by impacting on the Metha stem!

- Carry out the insertion procedure by impacting on the cone adapter with the protective cone cap in place.

Optional procedure

Trial reposition with inserted modular short stem

- Remove the trial cone adapter only after the stem component has been impaled.
- Insert the stem component and punch it into the implant bed with well-dosed blows.
- If necessary, change the trial cone adapter, making certain that the arrow points to "MEDIAL".
- Carry out a trial reposition.
- Check the mobility/range of movement and stability of the joint and the length of the leg.
- Remove the trial implants.



Fracture and increased wear of the modular implant components, or loosening of the implant connection due to soiled or damaged joining surfaces!

- Carefully rinse the inside cone of the stem and the joining surfaces of the cone adapter; clean with cleaning swabs (ND619 or ND622) and dry.
- Check the joining surfaces for any damage.
- Do not join modular implant components more than once.
- Always rinse, clean and dry the cone prior to joining.

- Select the implant cone adapter according to the fitting trial cone adapter.
- Carefully insert the implant cone adapter in the short stem already implanted, making certain that the arrow points to "MEDIAL".
- Fixate the implant cone adapter with hammer taps on the appropriate insertion instrument.

Concluding steps for applying (modular/non-modular) short stems

- Select a prosthesis ball according to the trial heads.
- Verify that the cone size of the prosthesis stems are the same as the cone size of the prosthesis heads (see cone size on the implant packaging, e.g. 12/14).
- Rinse, clean and dry the outside cone of the stem and, if necessary, the inside cone of the prosthesis heads prior to setting the prosthesis head in place.
- Do not remove the protective cap until immediately before positioning the prosthesis head.
- Attach the prosthesis ball and prosthesis cone to each other at room temperature only. If necessary, allow the implant to cool down to room temperature.
- Put the prosthesis ball in its position.
- In order to forestall abnormal wear and tear on the prosthesis: Remove all obvious bone cement residues and bone chips before closing the wound.

Further information on B. Braun/Aesculap implant systems can be obtained from B. Braun/Aesculap or the relevant B. Braun/Aesculap agency.

TA-Nr.: 012200 03/10 Änd.-Nr.: 32607

Verwendungszweck

Das Implantat wird verwendet:

- als Teilkomponente einer menschlichen Hüftendoprothese: Hüftendoprothesenschafft
- zur Kombination mit Aesculap-Hüftendoprothesenkomponenten
- zur Implantation ohne Knochenzement

Der Kurzschaft wird modular oder nicht modular geliefert.

Der modulare Kurzschaft besteht aus:

- Prothesenschaft
- modularer Konusadapter

Material

Die verwendeten Materialien der Implantate sind auf den Verpackungen angegeben.

- ISOTAN®-Titan-Schmiedelegierung Ti6Al4V gemäß ISO 5832-3
- PLASMAPORE® μ -Cap Oberflächenbeschichtung aus Reintitan gemäß ISO 5832-2 mit zusätzlicher Kalziumphosphatbeschichtung
- ISODUR® Cobalt-Chrom-Legierung CoCr29Mo gemäß ISO 5832-12

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
- Femurkopfnekrose

Kontra-Indikationen

Nicht verwenden bei:

- Patienten, bei denen rekonstruktive Eingriffe zur Therapie des Gelenkleidens möglich sind, z. B. Umstellungsosteotomie
- Akuten oder chronischen Infektionen in Gelenknahe oder Infektionen systemischer Art
- Begleiterkrankungen mit Einfluss auf die Funktion des Gelenkimplantats
- Systemerkrankungen und Stoffwechselstörungen mit Einfluss auf die Funktion des Gelenkimplantats
- 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 schenkelhalterhaltenden künstlichen Hüftgelenks ausschließen
- Zu erwartender Überlastung des Gelenkimplantats, insbesondere durch ein hohes Patientengewicht, starke körperliche Belastung und Aktivitäten
- Medikamenten- oder Drogenmissbrauch oder Alkoholsucht mit Einfluss auf die Funktion des Gelenkimplantats, insbesondere durch zeitweiligen Kontrollverlust und der Beeinträchtigung der knöchernen Integration des Implantats
- Bei zu erwartender mangelnder Patientenmitarbeit im Umgang mit dem Gelenkimplantat, insbesonders bei der Rehabilitation und beim Folge Leisten ärztlicher Empfehlungen
- Fremdkörperempfindlichkeit auf die Implantatmaterialien
- Skelett-Immaturität
- Neuromuskulären Erkrankungen mit Beeinträchtigung der betroffenen Extremität
- Pfannen, mit denen sich orientiert an ISO 21535:2002 ein eingeschränkter Bewegungsumfang ergibt (weniger 80° in Flexion/Extension oder weniger 60° in Abduktion/Adduktion), z. B. Bipolar-Cup.
- Prothesenköpfen mit Halslänge XL in Kombination mit Kurzschaftprothese Größe 0 und 1.
- Prothesenköpfen mit Halslänge XXL.

Neben- und Wechselwirkungen

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

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 Eingriffs.
- Allgemeine Risiken eines chirurgischen Eingriffs sind in dieser Gebrauchsanweisung nicht beschrieben.
- Der Operateur muss sowohl theoretisch als auch praktisch die anerkannten Operationstechniken beherrschen.
- Der Operateur muss mit der Knochenanatomie, dem Verlauf der Nerven und Blutgefäße, der Muskeln und Sehnen absolut vertraut sein.
- Der Operateur ist für die Zusammenstellung der Implantatkomponenten und deren Implantation verantwortlich.
- Aesculap ist nicht verantwortlich für Komplikationen durch falsche Indikationsstellung, Implantatauswahl, falsche Kombination von Implantatkomponenten und Operationstechnik sowie Grenzen der Behandlungsmethode oder fehlende Asepsis.

- Die Gebrauchsanweisungen der einzelnen Aesculap-Implantatkomponenten müssen beachtet werden.
- 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. Seriennummer dokumentiert werden.
- In der postoperativen Phase ist neben Bewegungs- und Muskeltraining besonders auf die individuelle Information des Patienten zu achten.
- Bei Schädigung der kraftübertragenden Knochenstrukturen sind Lockerrungen der Komponenten, Knochen- oder Implantatfrakturen und andere schwerwiegender 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 Konuspezifikationen beachten.
- Weitergehende Einschränkungen der kombinierten Implantate beachten.
- Beschädigung des Implantats insbesondere im Bereich des Halses oder des Konus durch Verwendung von Instrumenten (z. B. HF-Chirurgiegeräte) in Implantatnähe vermeiden.

- Ahle bis zum Erreichen der lateralen Kortikalis einführen.



Knochenfrakturen/Knochenperforationen im Implantatlager beeinträchtigen die Verankerung der Implantate!

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

- Implantatlager stufenweise mit implantspezifischen Formraspeln vorbereiten (mit der kleinsten Größe beginnen).
- Implantatposition, Einschlagtiefe und Antetorsion beachten und ggf. korrigieren.
- Schaftgröße anhand der zuletzt in richtiger Lage eingebrachten Formraspel prüfen.
- Raspelprobeadapter aufsetzen und Probereposition mit entsprechenden Probeköpfen durchführen und ggf. Raspelprobeadapter oder Probeköpfe wechseln.
- Gelenkbeweglichkeit/Bewegungsumfang, Gelenkstabilität und Beinlänge prüfen.
- Probeimplantate und Raspel entfernen.
- Bei Verwendung des modularen Kurzschafts, Prothesenschaft und modularen Konusadapter vor dem Einsetzen miteinander verbinden.



Fehlfunktion des Implantats durch ungenügend fixierten Konusadapter!

- Modularen Konusadapter mit Hammerschlag und Instrument ND401R im Kurzschaft fixieren.
- Modularen Konusadapter sicher im Kurzschaft fixieren.

- Kurzschaft (modular/nicht modular) mit spezifischen Einsetzinstrumenten einsetzen.



Lockering des Konusadapters beim Einsetzen durch Schläge auf den Metha Schaf!

- Einsetzvorgang auch durch Schläge auf den Konusadapter bei aufgesetzter Konusshutz-kappe durchführen.

Optionales Vorgehen

Probereposition mit eingesetztem modularen Kurzschaft

- Probekonusadapter erst nach Einschlagen der Schaftkomponente entfernen.
- Schaftkomponente einsetzen und dosiert in das Implantatlager einschlagen.
- Ggf. Probekonusadapter wechseln und dabei sicherstellen, dass der Pfeil nach "MEDIAL" zeigt.
- Probereposition durchführen.
- Gelenkbeweglichkeit/Bewegungsumfang, Gelenkstabilität und Beinlänge prüfen.
- Probeimplantate entfernen.



Bruch und erhöhter Verschleiß der modularen Implantatkomponenten bzw. Lösen der Implantatverbindung durch verschmutzte und beschädigte Verbindungsflächen!

- Innenkonus des Schafts und die Verbindungsflächen des Konusadapters sorgfältig spülen und mit Reinigungstupfer (ND619 oder ND622) reinigen und trocknen.
- Verbindungsflächen auf Beschädigungen prüfen.
- Modularen Implantatkomponenten nicht mehr-fach fügen.
- Vor dem Fügen Konus unbedingt spülen, reinigen und trocknen.

- Implantat-Konusadapter entsprechend dem passenden Probekonusadapter auswählen.
- Implantat-Konusadapter vorsichtig in den bereits implantierten Kurzschaft einsetzen und dabei sicherstellen, dass der Pfeil nach "MEDIAL" zeigt.
- Implantat-Konusadapter mit Hammerschlägen auf das vorgesehene Einsetzinstrument fixieren.

Abschließende Anwendungsschritte (modulare/nicht modulare) Kurzsäfte

- Prothesenkugel entsprechend der Probeköpfe auswählen.
- Sicherstellen, dass die Konusgrößen von Prothesenhäften und Prothesenköpfen übereinstimmen (siehe Konusgröße auf der Implantatverpackung, z. B. 12/14).
- Vor dem Aufsetzen Außenkonus des Schafts und ggf. Innenkonus der Prothesenköpfe spülen, reinigen und trocknen.
- Schutzkappe erst unmittelbar vor Aufsetzen des Prothesenkopfs entfernen.
- Prothesenkugel und Prothesenkonus nur bei Raumtemperatur verbinden. Falls nötig, Implantate zuvor auf Raumtemperatur abkühlen.
- Prothesenkugel aufsetzen.
- Um abnormalen Verschleiß der Prothese zu vermeiden: Vor Wundverschluss alle frei liegenden Knochenzement- und Knochenreste entfernen. 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.: 012200 03/10 Änd.-Nr.: 32607



Bruchgefahr der Implantatkomponenten durch Kombination mit Implantatkomponenten anderer Hersteller!

- Nur Aesculap-Implantatkomponenten verwenden.



Fehlfunktion des Implantats durch ungenügend fixierten Konusadapter!

- Modularen Konusadapter mit Hammerschlag und Instrument ND401R im Kurzschaft fixieren.
- Modularen Konusadapter sicher im Kurzschaft fixieren.

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 Unverehrtheit der Sterilverpackung prüfen. Implantatkomponenten bei überschrittenem Verfallsdatum oder beschädigter Verpackung nicht verwenden.
- Prothesenschaft nicht resterilisieren.

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 Prothesenkönen können mit Dampf resterilisiert werden.



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® μ -Cap) resterilisieren und wieder verwenden.

Sterilisieren

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

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-Implantat-system-Instrumente vollständig und funktionsstüchtig
 - Operateur und Operationsteam kennen Informationen zur Operationstechnik, zum Implantatsortiment 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 Körperfewicht 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.
- In Revisionsfällen besteht unter Umständen keine Möglichkeit zur Wiederherstellung der Gelenkfunktion.
- Der Patient muss sich einer regelmäßigen ärztlichen Nachkontrolle des künstlichen Gelenkersatzes unterziehen.

Die Vorbereitung des Implantatlagers erfordert folgende Anwendungsschritte:

- Femur nach hoher Schenkelhalsosteotomie mit der implantspezifischen Ahle eröffnen.

Champ d'application

L'implant est utilisé:

- comme composant partiel d'un implant prothétique cotyloïdien humain: tige de prothèse cotyloïdienne
 - à combiner uniquement avec des composants Aesculap d'endoprothèse coxale
 - à implanter sans ciment osseux
- La tige courte est livrée sous forme modulaire ou non modulaire.
- La tige courte modulaire est composée des éléments suivants:
- Tige de prothèse
 - Adaptateur modulaire pour cône

Matériaux

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

- ISOTAN® Alliage de forge au titane Ti6Al4V suivant ISO 5832-3
 - PLASMAPORE®_μ-Cap Revêtement de surface pur titane suivant ISO 5832-2 avec revêtement additionnel en phosphate de calcium
 - ISODUR® Alliage cobalt-chrome CoCr29Mo suivant ISO 5832-12
- 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
- Nécrose de la tête du fémur

Contre-indications

Pas d'utilisation dans les cas suivants:

- Patients chez lesquels des interventions de reconstruction telles que des ostéotomies de transition sont possibles pour soigner l'affection articulaire
- Infections aiguës ou chroniques dans le périmètre de l'articulation ou infections de nature systémique
- Maladies accessoires ayant une influence sur la fonction de l'implant articulaire
- Maladies systémiques et perturbations du métabolisme ayant une influence sur la fonction de l'implant articulaire
- 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'ancrage de l'implant
- Malformations osseuses, désaxages ou constitution osseuse excluant la mise en place d'une articulation artificielle visant à préserver le col du fémur
- Surcharge probable de l'implant articulaire, notamment du fait de surcharge pondérale du patient, de contraintes ou d'activités physiques élevées
- Abus de médicaments ou de drogues, alcoolisme ayant une influence sur la fonction de l'implant articulaire, en particulier du fait de pertes de contrôle temporaires et d'influence négative sur l'intégration osseuse de l'implant
- En cas de manque probable de coopération de la part du patient pour ce qui est du comportement à avoir avec l'implant articulaire, notamment pendant la rééducation et pour l'observation des recommandations médicales
- Allergie aux matériaux d'implant
- Immaturité du squelette
- Maladies neuromusculaires affectant l'extrémité concernée
- Cotyles par lesquels est obtenue, en analogie avec ISO 21535:2002, une plage de mobilité restreinte (moins de 80° en flexion/extension ou moins de 60° en abduction/adduction), p. ex. Bipolar-Cup.
- Têtes de prothèse avec longueur de col XL en association avec prothèse à tige courte de taille 0 et 1.
- Têtes de prothèse avec longueur de col XXL.

Effets secondaires et interactions

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

Consignes de sécurité

- 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 l'exécution compétente de l'opération.
- Les risques généraux d'une intervention chirurgicale ne sont pas décrits dans le présent mode d'emploi.
- Le chirurgien doit maîtriser en théorie comme en pratique les techniques chirurgicales reconnues.
- Le chirurgien est parfaitement familiarisé avec l'anatomie osseuse, le tracé des nerfs et des vaisseaux sanguins, des muscles et des tendons.
- Le chirurgien est responsable de l'assortiment des composants d'implant et de leur implantation.

- 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'implant utilisés doivent être consignés dans le dossier du patient avec leur référence, la désignation de l'implant, le numéro de lot et le cas échéant le numéro de série.
- En phase postopératoire, il est particulièrement important de fournir au patient une information personnalisée parallèlement aux exercices moteurs et musculaires.
- En cas de détérioration des structures osseuses qui transmettent les forces, un relâchement des composants, des fractures de l'os ou de l'implant et autres complications graves ne peuvent être exclus.
- Afin de détecter aussi tôt que possible de telles sources de défaillances, il est nécessaire de contrôler périodiquement l'état de l'articulation artificielle par le biais de mesures appropriées.
- Ne combiner les composants modulaires d'implants qu'avec les implants prothétiques cotyloïdiens Aesculap prévus à cet effet.
- Tenir compte du matériau, du diamètre d'appariement des surfaces de glissement et des spécifications du cône.
- Respecter d'éventuelles restrictions supplémentaires pour les implants combinés.
- Eviter le risque de détérioration de l'implant, en particulier dans la zone du col ou du cône, en cas d'utilisation d'instruments (p. ex. appareil chirurgical HF) à proximité de l'implant.



ATTENTION

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.

Sérialité

- Les composants de l'implant sont emballés individuellement dans des emballages de protection libellés.
- Les composants de l'implant sont stérilisés aux rayons (dose min. 25 kGy).
- Conserver les composants de l'implant dans leur emballage d'origine et ne les retirer de leur emballage de protection d'origine qu'immédiatement avant de les utiliser.
- Vérifier la date limite d'utilisation et le caractère intact de l'emballage stérile. Ne pas utiliser les composants de l'implant après expiration de la date limite d'utilisation ou lorsque l'emballage est détérioré.
- Ne pas restériliser la tige de prothèse.

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

➤ Veiller à ce que ces implants ne soient alors pas endommagés.

➤ Les capuchons de protection sur les cônes de prothèses portant l'indication correspondante peuvent être restérilisés à la vapeur.



AVERTISSEMENT

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 jamais restériliser ni réutiliser des implants avec revêtement de surface (PLASMAPORE®_μ-Cap).

Sérialisation

- Stérilisation à la vapeur en observant les consignes suivantes: la stérilisation doit être effectuée selon un procédé valide de stérilisation à la vapeur (p. ex. dans un stérilisateur conforme à EN 285/ANSI/AAMI/ ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 et validé selon 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.

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 parutions 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 artificielle 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.
 - Le patient doit faire effectuer un contrôle médical ultérieur régulier de la prothèse articulaire.
- La préparation du logement de l'implant est effectuée selon les étapes suivantes:
- Ouvrir le fémur après ostéotomie haute du col du fémur avec l'alène spécifique à l'implant.
 - Introduire l'alène jusqu'à ce qu'elle atteigne le cortex latéral.



AVERTISSEMENT

Les fractures osseuses/les perforations de l'os dans le logement d'implant portent préjudice à l'ancrage des implants!

- Eviter les fractures osseuses par une technique chirurgicale prudente.
- Traiter les fractures osseuses par les mesures adéquates pendant et après l'opération.
- Respecter la manipulation correcte des composants de l'implant.

- Préparer le logement de l'implant par étapes avec les râpes matricielles spécifiques à l'implant (commencer par la plus petite taille).
- Tenir compte de la position de l'implant, de la profondeur d'impaction et de l'antitorsion et corriger si nécessaire.
- Contrôler la taille de tige en fonction de la dernière râpe matricielle mise en place en position correcte.
- Mettre en place l'adaptateur d'essai pour râpe et procéder à la réduction d'essai avec les têtes d'essai correspondantes, changer si nécessaire l'adaptateur d'essai pour râpe ou de tête d'essai.
- Contrôler la mobilité de l'articulation/la plage de mouvement, la stabilité articulaire et la longueur de la jambe.
- Retirer les implants d'essai et la râpe.
- En cas de recours à la tige courte modulaire, assembler entre eux avant l'insertion la tige de prothèse et l'adaptateur modulaire pour cône.



AVERTISSEMENT

Risque de mauvais fonctionnement de l'implant si l'adaptateur pour cône est insuffisamment fixé!

- Fixer l'adaptateur modulaire pour cône dans la tige courte à coup de marteau et avec l'instrument ND401R.
- Bien fixer l'adaptateur modulaire pour cône dans la tige courte.



AVERTISSEMENT

Risque de relâchement de l'adaptateur pour cône en cas d'insertion par frappe sur la tige Metha!

- Mettre en place le capuchon de protection du cône pour effectuer l'insertion par frappe sur l'adaptateur pour cône.



AVERTISSEMENT

Risque de rupture et d'usure accrue des composants modulaires de l'implant, ou de descelllement de la jonction de l'implant en présence de surfaces de jonction salies et endommagées!

- Rincer soigneusement le cône intérieur de la tige et les surfaces de jonction de l'adaptateur pour cône, nettoyer avec un tampon (ND619 ou ND622) et sécher.
- Contrôler l'absence de déteriorations des surfaces de jonction.
- Ne pas assembler à plusieurs reprises les composants modulaires d'implant.
- Avant la jonction, il est impératif de rincer, nettoyer et sécher le cône.
- Choisir l'adaptateur pour cône d'implant conformément à l'adaptateur d'essai pour cône.
- Insérer avec précaution l'adaptateur pour cône d'implant dans la tige courte déjà implantée et s'assurer ce faisant que la flèche est orientée vers "MEDIAL".
- Effectuer une reposition d'essai.
- Contrôler la mobilité de l'articulation/la plage de mouvement, la stabilité articulaire et la longueur de la jambe.
- Retirer les implants d'essai.

- Choisir la bille de prothèse conformément aux têtes d'essai.
- Vérifier que les tailles de cône des tiges de prothèse et des têtes de prothèse concordent (voir la taille de cône indiquée sur l'emballage de l'implant, p. ex. 12/14).
- Avant leur mise en place, rincer, nettoyer et sécher le cône extérieur de la tige et le cas échéant le cône intérieur des têtes de prothèses.
- Ne retirer le capuchon de protection qu'immédiatement avant la mise en place de la tête de prothèse.
- Ne raccorder entre eux la bille de prothèse et le cône de prothèse qu'à température ambiante. Si nécessaire, laisser refroidir au préalable les implants à la température ambiante.
- Mettre en place la bille de prothèse.
- Pour éviter une usure anormale de la prothèse: retirer tous les résidus osseux et de ciment osseux détachés avant de refermer la plaie.

Vous obtiendrez davantage d'informations sur les systèmes d'implants B. Braun/Aesculap auprès de B. Braun/Aesculap ou de la succursale B. Braun/Aesculap dont vous relevez.

Finalidad de uso

Este implante se utiliza

- como componente de una endoprótesis de cadera humana: vástago para endoprótesis de cadera
 - en combinación con componentes de la endoprótesis de cadera Aesculap
 - en implantaciones sin cemento óseo
- El vástago corto se suministra en versión modular o no modular.
- El vástago corto modular se compone de los siguientes elementos:
- Vástago protésico
 - Adaptador cónico modular

Material

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

- Aleación forjable de titanio ISOTAN®-Ti6Al4V según ISO 5832-3
 - Recubrimiento de la superficie con titanio puro PLASMAPORE®-μ-CaP según ISO 5832-2 y recubrimiento adicional de fosfato de calcio
 - Aleación de cobalto y cromo ISODUR® CoCr29Mo según ISO 5832-12
- ISOTAN®, ISODUR® y PLASMAPORE® son marcas registradas de Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Indicaciones

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

- Artrosis degenerativa
- Artritis reumática
- Necrosis de cabeza femoral

Contraindicaciones

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 infecciones de tipo sistémico
- Enfermedades concomitantes con influencia sobre la función de la articulación artificial
- Enfermedades sistémicas y alteraciones del metabolismo con influencia sobre la función del implante articular
- 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 con conservación del cuello del fémur
- Previsión de sobrecarga del implante, especialmente por el peso elevado del paciente, actividades intensas y esfuerzos físicos
- Abuso de drogas, medicamentos o alcohol con influencia sobre la función del implante articular, especialmente por pérdida de control momentánea y perjuicio de la osteointegración del implante
- Previsión de colaboración insuficiente por parte del paciente, especialmente en la rehabilitación y en el cumplimiento de las indicaciones médicas
- Rechazo a alguno de los materiales del implante
- Inmadurez esquelética
- Patologías neuromusculares con afectación del miembro implicado
- Copas acetabulares (por ejemplo, Bipolar-Cup con las que resulta un arco de movilidad limitado (menos de 80° en flexión/extensión o menos de 60° en abducción/aducción) tomando como referencia la norma ISO 21535:2002).
- Cabezas protésicas con talla de cuello XL en combinación con prótesis de vástago corto de los tamaños 0 y 1.
- Cabezas protésicas con una talla de cuello XXL.

Efectos secundarios e interacciones

- Desplazamiento, aflojamiento, desgaste, corrosión 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 cicatrización de heridas
- Calcificaciones periarticulares
- Función y movilidad restringidas de la articulación
- Esfuerzo restringido de la articulación y dolores articulares

Advertencias de seguridad

- Las pruebas y la homologación de los componentes del implante se han realizado en combinación con componentes Aesculap. El cirujano será el responsable en caso de realizar otro tipo de combinaciones.
- El cirujano se responsabilizará de realizar la intervención quirúrgica de forma adecuada.
- Los riesgos generales de una intervención quirúrgica no se describen en estas instrucciones de manejo.
- El cirujano deberá dominar tanto la teoría como la práctica de las técnicas quirúrgicas reconocidas.
- El cirujano deberá conocer a la perfección la anatomía del hueso, la posición de los nervios y los vasos sanguíneos, los músculos y los tendones.
- El cirujano se responsabilizará de seleccionar todos los componentes del implante y de implantarlos.
- Aesculap no se responsabilizará en casos de complicaciones debidas a indicaciones incorrectas, selección inadecuada del implante, combinación incorrecta de los componentes del implante y técnica operatoria inadecuada, así como por los límites del método terapéutico o condiciones asépticas deficientes.

- Deben observarse las instrucciones de manejo de cada uno de los componentes del implante Aesculap.
- No utilizar componentes del implante deteriorados o que hayan sido utilizados en una operación.
- Los implantes que ya han sido utilizados no pueden volver a aplicarse.
- En el historial del paciente deben indicarse los componentes de la implantación utilizados con sus respectivas referencias, así como la denominación del implante, el lote y, en caso necesario, los números de serie.
- En la fase postoperatoria merece especial atención, paralelamente a los ejercicios de movimiento y de los músculos, la información del propio paciente.
- Si se dañan las estructuras óseas que actúan como transmisores de fuerza, pueden producirse aflojamientos de los componentes, fracturas óseas o de los implantes y otras complicaciones graves.
- Para detectar cuanto antes causas de anomalías similares, debe comprobarse el estado de la articulación artificial periódicamente mediante las medidas adecuadas.
- Combinar los componentes del implante modulares exclusivamente con las prótesis de cadera Aesculap previstas para tal fin.
- Tener en cuenta el material, el diámetro del par de fricción y las especificaciones del cono.
- Tener en cuenta otras limitaciones de los implantes combinados.
- Evitar dañar el implante, en especial en la zona cervical o del cono, cuando se utilicen instrumentos (p. ej. equipos quirúrgicos AF) cerca del implante.



ATENCIÓN

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

- Utilizar únicamente componentes de implante de Aesculap.

Esterilidad

- Los componentes del implante están envasados individualmente en envases estériles identificados como tales.
 - Los componentes del implante están esterilizados por radiación (dosis mín. 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 está en perfecto estado, así como su fecha de caducidad. No utilizar componentes de implante caducados o cuyo envase esté deteriorado.
 - No volver a esterilizar el vástago protésico.
- Los implantes de metal sin recubrimiento pueden volver a esterilizarse individualmente tras un prelavado y una desinfección adecuados mediante esterilización a vapor.
- Asegurarse de que con el proceso no se deterioran los implantes.
 - Las caperuzas protectoras de los conos protésicos identificadas convenientemente pueden volver a esterilizarse a vapor.



ADVERTENCIA

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®-μ-CaP).

Esterilización

- Esterilizar a vapor y, al esterilizar, tener en cuenta las siguientes instrucciones:
La esterilización debe realizarse mediante un método 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 método de vacío fraccionado, la esterilización con el programa correspondiente a 134 °C/2 bar debe durar 5 min como mínimo.

Aplicación

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

- Selección y dimensiones de los componentes del implante
 - Posicionamiento óseo de los componentes del implante
 - Determinación de puntos de orientación intraoperatorios
- Antes de la aplicación deben cumplirse las siguientes condiciones:
- Disponibilidad de todos los componentes de implante necesarios
 - El quirófano debe encontrarse en unas condiciones asépticas 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 contarse con su consentimiento sobre los siguientes puntos:

- En principio la eficacia de la función realizada por una articulación artificial es inferior a la de la articulación natural.
- La articulación artificial sólo puede provocar una mejora relativa respecto al estado preoperatorio.
- La 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.
- El paciente deberá someterse a una revisión médica regular de la articulación artificial.

Para la preparación del asiento del implante deberán seguirse obligatoriamente los siguientes pasos:

- Abrir el fémur con el escariador específico del implante tras la osteotomía del cuello del fémur.
- Introducir el escariador hasta alcanzar la cortical lateral.



ADVERTENCIA

Las fracturas/perforaciones 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.

- Preparar el lecho del implante gradualmente con los raspadores específicos del implante (empezar con el tamaño más reducido).
- Controlar y, si es necesario, rectificar la posición del implante, la profundidad de inserción y la antetorsión.
- Comprobar el tamaño del vástago utilizando el último raspador introducido en la posición correcta.
- Colocar el adaptador de prueba del raspador y efectuar una reducción prueba con las cabezas de prueba correspondientes. En caso necesario, cambiar el adaptador de prueba del raspador o las cabezas de prueba.
- Comprobar la movilidad de la articulación/el arco de movilidad, la estabilidad de la articulación y la longitud de la extremidad.
- Retirar los implantes de prueba y el raspador.
- Si se utiliza un vástago corto modular, antes de colocarlo, deben unirse el vástago protésico y el adaptador cónico modular.



Si el adaptador cónico no se fija debidamente, puede producirse una disfunción del implante.

- Fijar el adaptador cónico modular en el vástago corto con golpes de martillo y el instrumento ND401R.
- Fijar el adaptador cónico modular en el vástago corto de forma segura.

- Colocar el vástago corto (modular/no modular) con los instrumentos de inserción específicos.



ADVERTENCIA

Peligro de aflojamiento del adaptador cónico si se inserta golpeando el vástago Metha.

- Realizar el proceso de inserción golpeando también el adaptador cónico, con la caperuza de protección del cono colocada.

Procedimiento opcional

Prueba de reposición con el vástago corto modular insertado

- Retirar el adaptador cónico de prueba sólo después de haber insertado el componente del vástago.
- Colocar el componente del vástago e introducirlo poco a poco usando el impactor.
- Si es necesario, cambiar el adaptador cónico de prueba y asegurarse de que la flecha señala hacia "MEDIAL".
- Efectuar una prueba de posición.
- Comprobar la movilidad de la articulación/el arco de movilidad, la estabilidad de la articulación y la longitud de la extremidad.
- Retirar los implantes de prueba.



Si las superficies de unión están sucias o dañadas, podrían romperse o desgastarse en exceso los componentes de implante modulares, o podrían aflojarse las uniones del implante.

- Aclarar minuciosamente el cono interior del vástago y las superficies de unión del adaptador cónico y limpiar y secar con la torunda de limpieza (ND619 o ND622).
- Comprobar que las superficies de unión no presentan daños.
- No unir varias veces los componentes de implante modulares.
- Antes de la unión, es imprescindible aclarar, lavar y secar el cono.
- Elegir el adaptador cónico del implante en función del adaptador cónico de prueba.
- Colocar con cuidado el adaptador cónico del implante en el vástago corto implantado y asegurarse de que la flecha señala hacia "MEDIAL".
- Fijar el adaptador cónico del implante en el instrumento de inserción previsto con unos golpes de martillo.

Para finalizar la colocación de la prótesis con vástago corto (modular/no modular) deberán seguirse los siguientes pasos:

- Seleccionar la cabeza protésica en función de la cabeza de prueba.
- Comprobar que los tamaños de los conos del vástago y de la cabeza protésica coinciden. (consultar el tamaño del cono en el envase del implante, p. ej., 12/14).
- 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.
- No retirar la caperuza protectora hasta instantes antes de colocar la cabeza protésica.
- Unir la cabeza y el cono protésicos sólo a temperatura ambiente. Si es necesario, dejar enfriar previamente los implantes hasta que alcancen la temperatura ambiente.
- Colocar la cabeza protésica.
- 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.

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

Destinazione d'uso

L'impianto è utilizzato:

- quale componente parziale di protesi d'anca umana: stelo per protesi d'anca
- da accoppiare ad altri componenti per protesi d'anca Aesculap
- per l'impianto senza cemento osseo

Lo stelo corto è fornito modulare o non modulare.

Lo stelo corto modulare è composto da:

- stelo della protesi
- collo modulare

Materiale

I materiali usati per gli impianti sono indicati sulle confezioni.

- ISOTAN®_F Lega in titanio per fucinatura Ti6Al4V a norma ISO 5832-3
- PLASMAPORE® µ-Cap Rivestimento superficiale in titanio puro a norma ISO 5832-2 con rivestimento aggiuntivo in fosfato di calcio
- ISODUR® Lega di cobalto-cromo CoCr29Mo a norma ISO 5832-12
- ISOTAN®, ISODUR® e PLASMAPORE® sono marchi 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
- Necrosi della testa del femore

Controindicazioni

Non usare per o in presenza di:

- Pazienti per i quali siano ancora possibili interventi ricostruttivi, come ad es. un'osteotomia correttiva
- Infекции acute o croniche nella zona periarticolare o infекции di tipo di sistematico
- Patologie concomitanti in grado di influenzare il funzionamento dell'impianto articolare
- Patologie sistemiche metaboliche in grado di influenzare il funzionamento dell'impianto articolare
- Osteoporosi grave od osteomalacia
- Gravi compromissioni delle strutture ossee, che ostacolino un impianto stabile dei componenti
- Tumori ossei nella zona di ancoraggio dell'impianto
- Malformazioni ossee, deviazioni degli assi o condizioni ossee che escludano l'applicazione di una protesi in grado di conservare il collo del femore
- Previsto sovraccarico dell'impianto articolare, in particolare dovuto ad elevato peso del paziente, sollecitazioni ed attività fisiche intense
- Abuso di farmaci, tossicodipendenza o alcolismo in grado di influenzare il funzionamento dell'impianto articolare, in particolare a causa di temporanee perdite del controllo e della compromissione dell'integrazione ossea dell'impianto
- Prevista scarsa collaborazione del paziente nella gestione dell'impianto articolare, in particolare durante la riabilitazione e nel seguire le raccomandazioni mediche
- Ipersensibilità ai materiali degli impianti
- Immaturità scheletrica
- Patologie neuromuscolari con compromissione dell'estremità interessata
- Cotili per cui a norma ISO 21535:2002 si ottiene una limitata entità del movimento (meno di 80° in flessione/estensione o meno di 60° in abduzione/adduzione), ad es. Bipolar-Cup.
- Teste delle protesi con lunghezza del collo XL in combinazione con protesi a stelo corto dei formati 0 ed 1.
- Teste delle protesi con lunghezza del collo XXL.

Effetti collaterali ed interazioni

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

Avvertenze relative alla sicurezza

- 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 chirurgo è responsabile della corretta esecuzione dell'intervento chirurgico.
- Nelle presenti istruzioni per l'uso non sono descritti i rischi generali propri di qualsiasi intervento chirurgico.
- Il chirurgo deve padroneggiare sia la teoria sia la pratica delle tecniche operatorie riconosciute.
- Il chirurgo deve conoscere perfettamente l'anatomia ossea, compreso l'andamento di nervi, vasi sanguigni, muscoli e tendini.
- Il chirurgo è responsabile del corretto abbinnamento dei componenti e del relativo impianto.
- Aesculap non risponde di eventuali complicanze dovute ad errata identificazione delle indicazioni, scelta degli impianti sbagliata, combinazioni 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 danni delle strutture ossee preposte alla trasmissione delle forze non si possono escludere mobilizzazioni dei componenti, fratture ossee o dell'impianto ed altre complicanze gravi.
- Per individuare con la massima tempestività tali problemi, lo stato dell'articolazione artificiale deve essere periodicamente verificato mediante esami idonei.
- Combinare i componenti degli impianti modulari soltanto con le protesi coxo-femorali Aesculap idonee.
- Rispettare materiale, diametro dell'accoppiamento scorrevole e specifiche del cono.
- Attenersi alle altre limitazioni relative ai componenti degli impianti combinati.
- Evitare danni all'impianto, in particolare nella zona del collo o del cono, causati dall'utilizzo di strumenti (ad es. unità per chirurgia HF) nelle immediate vicinanze dell'impianto.



Pericolo di rottura 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 etichettate.
- I componenti degli impianti sono sterilizzati per irraggiamento (dose minima 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.
- Non risterilizzare lo stelo della protesi.

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.



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 e riutilizzare mai gli impianti con superficie rivestita (PLASMAPORE®µ-Cap).

Sterilizzazione

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

Impiego

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

- Scelta e dimensionamento dei componenti degli impianti
 - Posizionamento dei componenti dell'impianto nell'osso
 - Definizione dei punti di orientamento intraoperatori
- Prima dell'impiego devono essere soddisfatte le seguenti premesse:
- Tutti gli impianti richiesti devono essere effettivamente disponibili
 - Le condizioni operatorie devono essere altamente asettiche
 - Gli strumenti da impianto, compresi quelli dell'apposito sistema Aesculap, devono essere completi e idonei a funzionare.
 - Il chirurgo 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 medici
 - 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 alle condizioni preoperatorie.
- La protesi artificiale può mobilizzarsi a causa di sovraccarichi, usura o infekzioni.
- 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 sia sportive.
- Se l'impianto si mobilizza può rendersi necessario un intervento di revisione.
- In alcuni casi nemmeno la revisione può riuscire a ripristinare la normale funzione articolare.
- Il paziente deve sottoporsi ad un regolare follow-up della protesi artificiale.

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

- Dopo un'osteotomia alta del collo del femore, aprire il femore con un punteruolo specifico per l'impianto.
- Introdurre il punteruolo fino a raggiungere la corticale laterale.



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

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

- Preparare gradualmente la sede dell'impianto con raspe sagomate specifiche per l'impianto (iniziano con la taglia più piccola).
- Rispettare ed eventualmente correggere la posizione dell'impianto, la profondità di penetrazione e l'antetorsione.
- Controllare la taglia dell'impianto in base all'ultima raspa sagomata introdotto in posizione corretta.
- Applicare l'adattatore di prova per la raspa ed eseguire la riduzione di prova con le corrispondenti teste di prova ed eventualmente sostituire l'adattatore di prova per la raspa o le teste di prova.
- Controllare la mobilità articolare/l'entità del movimento, la stabilità articolare e la lunghezza della gamba.
- Rimuovere gli impianti di prova e la raspa.
- Se si usa lo stelo corto modulare, collegare lo stelo della protesi ed il collo modulare prima dell'inserimento.



Anomalia funzionale dell'impianto da collo fissato in maniera insufficiente!

- Fissare il collo modulare nello stelo corto con colpo di martello e strumento ND401R.
- Fissare saldamente il collo modulare nello stelo corto.

- Inserire lo stelo corto (modulare/non modulare) con gli strumenti introduttori specifici.



Allentamento del collo in caso di inserimento sullo stelo Metha mediante percussione!

- Eseguire il procedimento d'inserzione anche mediante percussione sul collo con il cappuccio protettivo del cono inserito.

Procedura opzionale

Riduzione di prova con stelo corto modulare inserito

- Rimuovere l'adattatore conico di prova soltanto dopo aver inserito il componente stelo.
- Inserire il componente dello stelo ed impattarlo nella sede dell'impianto in maniera dosata.
- Eventualmente sostituire l'adattatore conico di prova, accertandosi che la freccia sia rivolta verso "MEDIAL".
- Eseguire la riduzione di prova.
- Controllare la mobilità articolare/l'entità del movimento, la stabilità articolare e la lunghezza della gamba.
- Rimuovere gli impianti di prova.



Rottura ed aumentata usura dei componenti degli impianti modulari nonché mobilitazione della connessione dell'impianto causata da superfici di connessione sporche e danneggiate!

- Sciacquare accuratamente il cono interno dello stelo e le superfici di connessione dell'adattatore conico e quindi pulirle ed asciugarle con dei tamponi detergenti (ND619 o ND622).
- Sottoporre le superfici di connessione ad una verifica finalizzata ad escludere la presenza di danni.
- Non collegare più volte i componenti degli impianti modulari.
- Prima di congiungere sciacquare, pulire ed asciugare assolutamente il cono.

- Scegliere l'impianto-adattatore conico in base all'adattatore conico di prova idoneo.
- Inserire cautamente l'impianto-adattatore conico nello stelo corto già impiantato, assicurandosi che la freccia sia rivolta verso "MEDIAL".
- Fissare l'impianto-adattatore conico sull'apposito strumento inseritore a martellate.

Fasi conclusive steli corti (modulari/non modulari)

- Scegliere la testa della protesi in base a quella di prova finale.
- Accertarsi che le taglie del cono degli steli e delle teste delle protesi corrispondano (vedere il formato del cono riportato sulla confezione dell'impianto, ad es. 12/14).
- Prima dell'inserimento lavare, pulire ed asciugare il cono esterno dello stelo ed eventualmente quello interno delle teste delle protesi.
- Togliere il cappuccio protettivo soltanto immediatamente prima di applicare la testa della protesi.
- Collegare la testa ed il cono della protesi solo a temperatura ambiente. Se necessario, far prima raffreddare gli impianti a temperatura ambiente.
- Applicare la testa della protesi.

- Per prevenire un'anomala usura della protesi: Prima di richiudere la ferita, rimuovere tutti i residui di cemento e di osso liberi.
- Ulteriori informazioni sui sistemi da impianto B. Braun/Aesculap possono essere richieste in qualsiasi momento a B. Braun/Aesculap o alla filiale B. Braun/Aesculap competente per territorio.

Aplicações

O implante é usado:

- como componente parcial de uma articulação artificial da anca humana: haste para endoprótese coxo-femoral
 - para combinação com componentes de uma endoprótese coxo-femoral Aesculap
 - para implantação sem cimento ósseo
- A haste curta é fornecida sob a forma modular ou não-modular.

A haste modular curta é composta de:

- Haste protética
- Adaptador modular do cone

Material

Os materiais utilizados para os implantes estão indicados na embalagem.

- Liga de titânio forjado ISOTAN®_Ti6Al4V segundo ISO 5832-3
 - Revestimento de superfície com PLASMAPORE®_µ-CaP de titânio puro segundo ISO 5832-2 com camada adicional de fosfato de cálcio
 - ISODUR® liga de cobalto-cromo CoCr29Mo segundo ISO 5832-12
- ISOTAN®, ISODUR® e PLASMAPORE® são marcas registadas da Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Indicações

Usar no caso de afecções graves da articulação coxo-femoral, que não podem ser tratadas de forma convencional:

- Artrose degenerativa
- Artrite reumatóide
- Necrose da cabeça do fêmur

Contra-indicações

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 infecções do tipo sistémico
- Doenças concomitantes com repercussão sobre o funcionamento do implante articular
- Doenças sistémicas e distúrbios metabólicos com repercussão no funcionamento do implante articular
- 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 conservador do colo femoral
- Provável sobrecarga do implante articular, sobretudo devido a peso elevado do doente, esforços físicos e actividades elevados
- Abuso de medicamentos ou drogas ou alcoolismo com repercussão no funcionamento do implante, nomeadamente devido a perda temporária do controlo e osseointegração reduzida do implante
- Em caso de falta de colaboração por parte do doente no que diz respeito ao manuseamento do implante articular, nomeadamente na reabilitação e no cumprimento das recomendações médicas
- Hipersensibilidade aos materiais do implante
- Imaturidade do esqueleto
- Doenças neuromusculares com limitação dos movimentos do membro afectado
- Soquetes dos quais resulta um raio de movimentos limitado segundo ISO 21535:2002 (menos de 80° na flexão/extensão ou menos de 60° na abdução/adução), por ex., soquete bipolar.
- Esferas protéticas com um comprimento de colo de XL em combinação com uma haste protética curta tamanho 0 e 1.
- Esferas protéticas com um comprimento de colo XXL.

Efeitos secundários e interacções

- Alteração da posição, relaxamento, desgaste, corrosão ou quebra dos componentes do implante
- Luxações articulares e alterações pós-operatórias do comprimento da perna
- Infecções precoces ou tardias
- Trombos venosas, embolia pulmonar e paragem cardíaca
- Hipersensibilidade dos tecidos aos materiais do implante
- Lesões dos nervos ou dos vasos sanguíneos
- Hematomas e perturbações da cicatrização de feridas
- Calcificações periarticulares
- Limitação do funcionamento e mobilidade articulares
- Esforço articular limitado e dores articulares

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 execução correcta da intervenção cirúrgica.
- Os riscos gerais associados a uma intervenção cirúrgica não estão descritos nestas instruções de utilização.
- O cirurgião deverá dominar, tanto na teoria como na prática, as técnicas reconhecidas de operação.
- O cirurgião tem de estar absolutamente familiarizado com a anatomia dos ossos, com o percurso dos nervos e dos vasos sanguíneos, assim como dos músculos e dos tendões.
- O cirurgião é responsável pela combinação dos componentes do implante e pela sua implantação correcta.
- 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.
- É proibido reutilizar os implantes que já tenham sido utilizados uma vez.
- 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 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 próteses coxo-femorais adequadas da Aesculap.
- Ter cuidado em usar o material correcto, bem como os pares de deslize com diâmetros idênticos e cones com especificações correctas.
- Respeitar outras possíveis restrições relativamente aos implantes combinados.
- Danificação do implante, sobretudo na zona do colo ou do cone, em caso de se utilizar instrumentos (por ex. equipamentos electrotirúrgicos) na proximidade do implante.



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

- Usar apenas componentes de implante da Aesculap.

CUIDADO

Esterilidade

- Os componentes do implante são embalados individualmente em embalagens protegidas e etiquetadas.
 - Os componentes para implantes são esterilizados com radiação (dose mínima de 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.
 - Não reesterilizar a haste protética.
- 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 dos cones protéticos que estejam identificados de forma correspondente.



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

- Nunca reesterilizar nem reutilizar os implantes com superfície revestida (PLASMAPORE®_µ-CaP).

Esterilização

- Esterilizar com vapor respeitando o seguinte:
A esterilização terá que ser realizar mediante um método homologado de esterilização a vapor (por ex. num esterilizador de acordo com 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 fraccionado, deverá proceder-se a uma esterilização no programa de 134 °C/2 bar, com um tempo mínimo de não contaminação de 5 minutos.

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 asepticas
 - 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.
- O doente, após a intervenção, terá que se submeter periodicamente a um controlo médico da articulação artificial.

A preparação da cama do implante requer os seguintes procedimentos:

- Abrir o fêmur com uma sovela própria para o implante, após osteotomia alta do colo femoral.
- Introduzir a sovela até se alcançar a cortical óssea lateral.



Fracturas/perfurações dos ossos no leito do implante prejudicam a fixação do implante!

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

- Preparar a cama do implante gradualmente com grossas próprias para o implante (começando com o tamanho mais pequeno).
- Respeitar a posição do implante, a profundidade de impacto e a torção anterior e, quando necessário, corrigir.
- Verificar o tamanho da haste através da última grossa colocada na posição correcta.
- Inserir o adaptador de grossa de ensaio e realizar a reposição com as esferas de ensaio correspondentes e, caso necessário, trocar o adaptador ou a esfera de ensaio.
- Verificar a mobilidade, o raio de movimento e a estabilidade da articulação, bem como o comprimento da perna.
- Remover o implante de ensaio e a grossa.
- No caso de se utilizar a haste modular curta, ligar a haste ao adaptador modular do cone antes de implantar.



Risco de falha de funcionamento do implante no caso de não se fixar o adaptador do cone de forma suficiente!

- Fixar o adaptador do cone na haste curta batendo com o martelo e usando o instrumento ND401R.
- Fixar o adaptador do cone seguramente na haste curta.

- Introduzir a haste curta (modular/não-modular) utilizando um instrumento introdutor especial.



Risco de relaxamento do adaptador do cone bater-se directamente na haste Metha!

- Introduzir o implante batendo no adaptador do cone apenas com o protector inserido no cone.



Procedimento opcional

Reposição de ensaio com a haste curta modular inserida

- Remover o adaptador de cone de ensaio só depois de ter inserido a haste.
- Inserir a haste no osso e fixá-la na cama aplicando golpes doseados.
- Caso necessário, trocar o adaptador de cone de ensaio, assegurando que a seta mostra para "MEDIAL".
- Realizar uma reposição de ensaio.
- Verificar a mobilidade, o raio de movimento e a estabilidade da articulação, bem como o comprimento da perna.
- Remover os implantes de ensaio.



Risco de quebra e elevado desgaste dos componentes do implante modular e/ou desprendimento da união do implante devido a superfícies danificadas ou sujas!

- Lavar cuidadosamente o cone interior da haste e as superfícies de união do adaptador de cone e limpar e secar com uma mecha de limpeza (ND619 ou ND622).
- Verificar as superfícies de união quanto à ausência de danos:
- Não unir os componentes do implante várias vezes.
- Antes de se unir os componentes, é absolutamente necessário lavar, limpar e secar o cone.

- Escolher um adaptador de cone que corresponda ao tamanho do adaptador de ensaio correctamente inserido.
- Inserir o adaptador do cone cuidadosamente na haste curta anteriormente implantada, assegurando que a seta mostra para "MEDIAL".
- Fixar o adaptador do cone no instrumento introdutor previsto batendo com um martelo.

Últimos passos para aplicação de hastes curtas (modulares/não modulares)

- Escolher uma esfera que corresponda às esferas de ensaio certa.
- Assegurar que o tamanho do cone das hastes protéticas corresponde ao tamanho das cabeças protéticas (ver o tamanho do cone indicado na embalagem do implante, por ex. 12/14).
- Antes de inserir a haste, lavar, limpar e secar o cone exterior da haste e, quando necessário, igualmente o cone interior das esferas.
- Remover a tampa protectora apenas pouco antes de montar a esfera da prótese.
- Juntar a esfera com o cone da prótese apenas à temperatura ambiente. Se necessário, arrefecer anteriormente os implantes à temperatura ambiente.
- Montar a esfera.
- 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.

Para mais informações sobre os sistemas de artroplastia da B. Braun/Aesculap, poderá contactar em qualquer momento a B. Braun/Aesculap ou a agência local da B. Braun/Aesculap.



Anvendelsesformål

Implantatet anvendes:

- som delkomponent af en menneskelig hofte-endoprotese: Hofteendoprotesseskift
- til kombination med Aesculap-hofteendoproteskomponenter
- til implantation uden knogleclement

Det korte skaft leveres modulært eller ikke modulært.

Den modulære korte skaft består af:

- Proteseskift
- Modular konisk adapter

Materiale

De anvendte materialer til implantaterne er oplyst på emballagerne.

- ISOTAN®-titan-smedelegering Ti6Al4V i henhold til 5832-3
- PLASMAPORE®-μ-Cap overfladebelægning af ren titan i henhold til ISO 5832-2 med supplerende belægning af calciumfosfat

- ISODUR® kobolt-krom-legering CoCrMo i henhold til ISO 5832-12

ISOTAN®, ISODUR® samt PLASMAPORE® er registrerede varemærker for Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Indikationer

Anvendes ved alvorlige hofteledslidelser, som ikke kan behandles ved andre terapijer:

- Degenerative arthrose
- Reumatiske arthritiske
- Femurhovednekrose

Kontraindikationer

Må ikke anvendes ved:

- Patienter, hvor der kan foretages rekonstruktive indgreb til terapi af ledslidelser, f. eks. korrigérerende osteotomi
- Akute eller kroniske infektioner i nærheden af leddene eller infektioner af den systemiske type
- Folgesygeudome med indflydelse på ledimplantatets funktion
- Systemsygdomme og stofskifteforstyrrelser med indflydelse på ledimplantatets funktion
- Alvorlig osteoporose eller osteomalaci
- Alvorlige knoglestruktur-skader, der modstår en stabil implantation af implantatkommponenterne
- Knogletumorør i området omkring implantatets forankring
- Misdannelser i knoglerne, aksefjæstillingen eller knogleforhold, der udelukker indbygning af en lårhals bevarende kunstigt hofteled
- Hvis der kan forventes en overbelastning af ledimplantatet, specielt som følge af patientens høje vægt, store kropslige belastninger og aktiviteter
- Lægemiddel- eller stof- eller alkoholmisbrug med indflydelse på ledimplantatets funktion, specielt som følge af et midlertidigt kontrollab og påvirkning af integrationen af implantatet i knogen
- Hvis der er forventninger om et manglende samarbejde fra patientens side ved håndtering af ledimplantatet, specielt i forbindelse med rehabilitering og ved manglende overholderse af lægelige anbefalinger
- Overførsomhed overfor fremmedlegemer, der befinner sig i implantatsmaterialerne
- Skelet-immaturitet
- Neuromuskulære sygdomme med negativ påvirkning af den berørte ekstremitet
- Skåle, som i henhold til ISO 21535:2002 medfører et indskrænket bevægelsesomfang (mindre end 80° i fleksion/ekstension eller mindre end 60° i abduktion/adduktion), f. eks. bipolar-cup.
- Protesehoveder med halslængde XL i kombination med kortskafte protese størrelse O og 1.
- Protesehoveder med halslængde XXL.

Bi- og vekselsvirkninger

- Positionsforandring, løsning, slitage, korrosion og brud af implantatkommponenter
- Ledluxationer og postoperativ forandring af benlængden
- Tidlige og sene infektioner
- Venøse tromboser, lungeemboli og hjertestilstand
- Værsreaktioner på implantatsmaterialerne
- Beskadigede nerver og kar
- Hæmatomer og forstyrrelser ved lægning af sår
- Periartikulære forkalkninger
- Indskrænket ledfunktion og bevægelighed
- Begrenset ledbelastning og ledsmarter

Sikkerhedshenvisninger

- Afprøvning og godkendelse af implantatkommponenterne er sket i kombination med Aesculap-kommponenter. Operatøren er ansvarlig for afvigende kombinationer.
- Operatøren bærer ansvaret for, at det operative indgreb udføres forsvarligt.
- Almindelige risici af et kirurgisk indgreb beskrives ikke i denne brugsanvisning.
- Operatøren skal både beherske de anerkendte operationsteknikker praktisk og teoretisk.
- Operatøren skal være absolut fortroligt med knoglernes anatomi, nervernes og blodkarrenes, muskernes og senernes forløb.
- Operatøren er ansvarlig for sammensætningen af implantatkommponenter og for deres implantation.
- Aesculap er ikke ansvarlig for komplikationer som følge af forkert indikationsstilling, implantatvalg, forkert kombination af implantatkommponenter og operationsteknik samt grænserne inden for behandlingsmetoden eller manglende asepsis.
- Brugsanvisningerne for de enkelte Aesculap-implantatkommponenter skal følges.
- Beskadigede eller operativt fjernede implantatkommponenter må ikke anvendes.

- Implantater, som allerede er blevet anvendt, må ikke anvendes igen.
- I patientrapporten skal de anvendte implantatkommponenter dokumenteres med artikelnumre, implantatsbetegnelse samt lod og serienumre.
- I den postoperative fase er det ud over bevægelses- og muskeltræningen specielt vigtigt at være opmærksom på den individuelle orientering af den enkelte patient.
- Det kan ikke udelukkes, at en beskadigelse af de kraftoverførende knoglestrukturer kan medføre løsning af komponenter, knogle- eller implantatfrakture og andre alvorlige komplikationer.
- For at opdage sådanne farekilder så tidligt som muligt, skal det kunstige leds tilstand kontrolleres regelmæssigt ved brug af egnede foranstaltninger.
- Modulære implantatkommponenter må kun kombineres med de dertil egnede Aesculap-hofteendoprotesser.
- Vær opmærksom på materiale, glidepadsdiameter og konusspecifikationer.
- Vær opmærksom på yderligere indskrænkninger i forbindelse med kombinerede implantater.
- Beskadigelse af implantatet, specielt inden for halsens eller konussens område på grund af anvendelse af instrumenter (f. eks. HF-kirurgiudstyr) i nærheden af implantatet bør undgås.



Fare for brud på implantatkommponenter som følge af kombination med implantatkommponenter fra andre producenter!

- Der må kun anvendes implantatkommponenter fra Aesculap.

Sterilitet

- Implantatkommponenterne er separat emballeret i beskyttende emballager.
- Implantatkommponenterne er strålesteriliseret (dosis min. 25 kGy).
- Opbevar implantatkommponenterne i originalemballagen og tag dem først ud af beskyttelsesemballagen umiddelbart før brugen.
- Man skal kontrollere forfalddatoen og at emballagen er intakt. Implantatkommponenterne må ikke anvendes, hvis forfalddatoen er overskredet eller hvis emballagen er beskadiget.
- Proteseskiftet må ikke resteriliseres.

Ubelagte implantater af metal kan resteriliseres hver for sig efter tilsvarende forrensning og desinfektion ved hjælp af dampsterilisering.

- Sorg for, at disse implantater ikke bliver beskadiget herved.
- Beskyttelseskapper på proteskonusser, som er mærket på tilsvarende måde, kan resteriliseres med damp.



Ansvaret for resterilisationen af implantatkommponenterne har produktanvenderen og er via specielle forskrifter ikke tilladt i alle lande (f. eks Frankrig).

- Overfladebelagte implantater (PLASMAPORE®-μ-Cap) må aldrig resteriliseres og anvendes igen.

Sterilisation

- Sterilisation med damp, her skal man være opmærksom på følgende: Sterilisationen skal gennemføres efter en valideret dampsterilisationsproces (f. eks. i en sterilator efter EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 og validerer passende til EN 554/ISO 13683). Ved anvendelse af en fraktioneret vakuumproces skal sterilisationen gennemføres med 134 °C/2 bar-programmet ved en minimal holdtid på 5 minutter.

Anvendelse

Operatøren opstiller en operationsplan, der bestemmer og dokumenterer følgende på en dertil egnet måde:

- Valg og dimensionering af implantatkommponenterne
- Positionering af implantatkommponenterne i knoglerne
- Bestemmelse af intraoperative orienteringspunkter

Før anvendelsen skal følgende forudsætninger være opfyldt:

- Alle nødvendige implantatkommponenter skal stå til rådighed
- Højaseptiske operationsbetingelser
- Implantationsinstrumenter inklusive specielle Aesculap-implantatsystem-instrumenter fuldstændige og funktionsdygtige
- Både operatøren og operationsholdet har kendskab til informationerne vedrørende operationsteknik, implantat-sortiment og instrumentarium. Disse informationer er fuldstændige til stede på stedet.
- Lægekunstens regler, videnskabstanden og indholde i enestående publikationer fra medicinske forfattere skal kendes
- Informationen indhentet fra producenten i tilfælde af en uklar præoperativ situation og ved implantater inden for det område, der skal forsynes.

Patienten er oplyst om indgrevet og sit samtykke til følgende informationer er blevet dokumenteret:

- Det kunstige led er principielt underlegen i forhold til det naturlige leds funktion.
- Det kunstige led kan udelukkende bevirke en relativ forbedring i forhold til den præoperative tilstand.
- Det kunstige led kan løsne sig ved overbelastning, slid eller infektioner.
- Levetiden af det kunstige led er afhængig af kropsvægten og den belastning, som ledet er utsat for.
- Det kunstige led må ikke overbelastes ved ekstreme belastninger, tungt kropsligt arbejde og dyrknings af sport.
- I tilfælde af implantatsløsning kan en revisionsoperation være nødvendig.
- I revisionstilfælde er der under ingen omstændigheder mulighed for en gendannelse af ledfunktionen.
- Patienten skal gennemføre en regelmæssig lægelig efterkontrol af det kunstige ledsæt.

Forberedelse af implantatlejet og implantation af protesen kræver følgende fremgangsmåde:

- Femur åbnes med den implantatspecifikke syle efter høj osteotomi af lårhals.
- Sylen indføres, indtil den er nået til den laterale kortikalis.

Knoglefrakter/knogleperforationer i implantatlejet medfører utilstrækkelig forankring af implantater!

➢ Undgå knoglefrakter ved en forsigtig operationsteknik.

➢ Knoglefrakter skal behandles ved egnede intra- og postoperative foranstaltninger.

➢ Vær opmærksom på og overhol den rigtige håndhæring af implantatkommponenterne.



ADVARSEL

➢ Implantatlejet forberedes i enkelte trin med implantatspecifikke formraspe (begyndende med den mindste størrelse).

➢ Vær opmærksom på og korrigér implantatposition, indslagsdybde og antetorsion i forånd omfang.

➢ Skaftstørrelsen kontrolleres på grundlag af den formraspe, der sidst er blevet anbragt i korrekt position.

➢ Rasp-prøveadAPTER sættes på og der foretages en prøvereposition med de tilsvarende prøvehoveder og i påkommende tilfælde udskiftes rasp-prøveadAPTER'en eller prøvehovederne.

➢ Ledbevægelighed/bevægelsesomfang, ledstabilitet samt benlængde kontrolleres.

➢ Prøveimplantater og raspen fjernes.

➢ Ved anvendelse af den modulære korte skaft skal proteskiftet og den modulære koniske adapter forbines med hinanden **før** isætning.

Fejfunktion af implantat som følge af utilstrækkeligt fikset konisk adapter!

➢ Den modulære koniske adapter fikses i det korte skaft ved hjælp af hammer slag og instrument ND401R.

➢ Den modulære koniske adapter fikses forsvarligt i det korte skaft.



ADVARSEL

➢ Det korte skaft (modulært/ikke modulært) isættes ved hjælp af de specifikke instrumenter til isætning.

Løsning af den koniske adapter i forbindelse med isætning ved slag på Metha skaftet!

➢ Isætning kan også ske ved slag på den koniske adapter med påsat konus beskyttelseslæske.



ADVARSEL

Fremgangsmåde som option

Prøvereposition med det isatte modulære korte skaft

➢ Den koniske prøveadapter må først fjernes efter at skaftkomponenten er slået i.

➢ Skaftkomponenten indsættes og slås doseret ind i implantatlejet.

➢ I påkommende tilfælde skal den koniske prøveadapter skiftes ud og herved skal der sorges for, at pilen viser mod "MEDIAL".

➢ Foretag en prøvereposition.

➢ Ledbevægelighed/bevægelsesomfang, ledstabilitet samt benlængde kontrolleres.

➢ Prøveimplantater fjernes.



ADVARSEL

Brud og øget slitage på de modulære implantatkommponenter hhv. løsning af implantatforbindelsen som følge af tilsmudsede og beskadigede samlingsflader!

➢ Både den indvendige konus til skaften og samlingsfladerne til den koniske adapter skal skyldes omhyggeligt samt renses og tørres med vattotter (ND619 eller ND622).

➢ Samlingsfladerne undersøges for beskadigelser.

➢ Modulære implantatkommponenter må ikke indføjes flere gange.

➢ Inden sammenføjning skal konussen under alle omstændigheder skyldes, renses og tørres.

➢ Den koniske adapter til implantatet vælges i henhold til den passende koniske prøveadapter.

➢ Den koniske adapter til implantatet sættes forsigtigt i det allerede planterede korte skaft og samtidig skal det sikres, at pilen viser mod "MEDIAL".

➢ Den koniske adapter til implantatet fikses med hammer slag på det anvendte instrument til isætning.

Afsluttende fremgangsmåde (modulære/ikke modulære) korte skafter

➢ Proteskuglen vælges i henhold til prøvehovederne.

➢ Det skal sikres, at konusstørrelser på proteskugler og proteskugler er i overensstemmelse med hinanden (konusstørrelse er anført på emballagen for implantatet, f. eks. 12/14).

➢ Inden påsætning skal både den udvendige konus af skaftet og i påkommende tilfælde den indvendige konus af proteskuglen fjernes.

➢ Beskrytelseskappen må først fjernes umiddelbart før proteskovedet påsættes.

➢ Proteskugler og proteskonus må udelukkende forbines ved stuetemperatur. Hvis det er nødvendigt, skal implantaterne først afkøles til stuetemperatur.

➢ Proteskuglen påsættes.

➢ For at undgå abnormal slitage af protesen: Inden sårlykning skal alle frætliggende knogleclement- og knoglerester fjernes.

Yderligere informationer om B. Braun/Aesculap-implantatsystemer kan til enhver tid indhentes hos B. Braun/Aesculap eller hos den ansvarlige Aesculap-filial.

TA-Nr.: 012200 03/10 Änd.-Nr.: 32607

Käyttötarkoitus

Siirrännäistä käytetään:

- ihmisen lonkan sisäproteesin osana: Lonkan sisäproteesin varsi
- yhdessä Aesculap-lonkan sisäproteesin osien kera
- implantointiin ilman luusementtia

Lyhyt varsi toimitetaan moduulirakenteiseksi tai ei-moduulirakenteiseksi.

Moduulirakenteiseen lyhyteen varteen kuuluvat:

- Proteesivarsi
- Moduulirakenteinen kartiosovitin

Materiaali

Käytetty siirrännäismaterialit on merkity pakkausten päälle.

- standardin ISO 5832-3 mukainen ISOTAN®_F titanitakoseos Ti6Al4V
- standardin ISO 5832-2 mukainen PLASMAPORE®_μ-Ca-pinoite puhtaasta titanista, jossa on lisäksi kalsiumfaattipinoite

- standardin ISO 5832-12 mukainen ISODUR®_ kobaltti-kromiseos CoCr29Mo

ISOTAN®, ISODUR® ja PLASMAPORE® ovat rekisteröityjä tavaramerkkejä, jotka omistaa Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Hoidon syyt

Käytetään selaisissa vaikeanlaatuissa lonkanivelvaivoissa, joita ei voida menestyskäestä käsittää lähtö miltä hoitotapoja käytetään:

- Nivelrappiorku
- Nivelreumauta
- Reisiulin nupin kuolio

Vastasyt

Käyttö ei ole sallittu, jos:

- potilaan niveliavin hoitoon voidaan käyttää jälleenrakennustoiolia, esim. luunsiirtoleikkauksia
- niveliypäristsössä tai elinryhmässä esiintyy akutteja tai kroonisista infektiotilanteista
- potilaalla on niveliäriäisyytä ja aineenvaihduntaihäiriöitä, jotka saattavat vaikuttaa tekoniivelen toimintaan
- potilaalla on vaikea osteoporosi tai luunpohmenemistähti
- luunrakenne on vaikeasti vahingoittunut, jolloin siirrännäiskomponenttien implantointiin kestäävän on arveltuvaan
- siirrännäisen kiinnitysalueella on luukasvaimia
- potilaalla on luun epämoodostuma, akselin asentovirheitä tai luuolosuhteita, joissa reidenkaulan säilyttävän tekoniivelen asentaminen ei ole mahdollista
- odottavissa on tekoniivelen ylirasitus, erityisesti potilaan ylipainon, voimakkaan ruumiilisen rasituksen ja toiminnan vuoksi
- potilaalla esiintyy lääkeaineiden huumeiden tai päähteden väärinkäytöö, joka saattaa vaikuttaa tekoniivelen toimintaan, erityisesti ajoittaisen hallinnanmenetyksen sekä implantin luuintegrationin häiriintymisen vuoksi
- odottavissa on potilaan puutteellinen osallistuminen tekoniivelen hoitoon, erityisesti kun kyseessä on kuntoutukseen osallistuminen ja lääkäreiden suositusten noudattaminen
- potilas reagoi allergisesti siirrännäismaterialiin vierasaineeseen
- luuston alikehityneys
- potilaalla on kyselisen raajan toimintaan vaikuttavia hermo- lihassairauksia
- maljakot, joita käytettäessä saadaan standardin ISO 21535:2002 mukainen rajoitettu liikkuvuus (vähemmän kuin 80° taivutus/ajennus tai vähemmän kuin 60° loitonnes/lähennys), esim. Bipolar-Cup
- Proteesinrumpu kaulanpituudella XL yhdistetynä lyhytvartiseen proteesiin kokoa 0 ja 1.
- proteesinrumpu, joiden kaulan pituus on XXL

Sivu- ja vuorovaikutukset

- Siirrännäiskomponenttien asennonmuutokset, löystyminen, kuluminen, korrosoio ja murtuminen
- Nivelien sijoittamiset ja leikkauksen jälkeiset jalanpituuden muutokset
- Varhais- ja myöhäisinfektiot
- Laskimotukset, keuhkovertiluppa ja sydämenseisauksia
- Kudosreaktiot siirrännäismateriaaleihin
- Herno- ja suoniivamat
- Verenpurkaumat ja haavojen paranemishäiriöt
- Nivelit ympäriovät kalkkeutumat
- Rajoitetut nivelen toiminta ja liikkuvuus
- Rajoitetut nivelen rasittavuus ja nivelkivut

Turvallisuusohjeet

- Siirrännäiskomponenttien koestus ja hyväksyntä on suoritettu yhdessä Aesculap-komponenttien kanssa. Leikkauksen suorittaja kantaa vastuun poikkeavista yhdistelmistä.
- Leikkauksen suorittaja vastaa kirurgisen toimenpiteen asiantuntuvasta suorittamisesta.
- Kirurgisen toimenpiteen yleisiä vaaratiekijöitä ei ole kuvattu tässä käyttöohjeessa.
- Leikkauksen suorittajan on hallittava hyväksytty leikkausteknikat sekä teoriassa että käytännössä.
- Leikkauksen suorittajan tulee olla ehdottoman tarkoin perhehtynyt luiden anatomian sekä hermojen ja verisuonien, lihasten ja jänteiden kulkuratoihin.
- Leikkauksen suorittaja on vastuussa siirrännäiskomponenttien yhteensovittamisesta ja niiden implantoinnista.
- Aesculap ei vastaa komplikaatioista, jotka aiheutuvat vääristä syymääritytystä, väärästä siirrännäisen valinnasta, siirrännäiskomponenttien ja leikkausteknikan virheellisestä valinnasta sekä hoitomenetelmän rajoitteista tai puuttuvasta bakteriteroitomuudesta.
- Yksittäisten Aesculap-siirrännäiskomponenttien käyttöohjeita tulee noudattaa tarkoin.

- Vahingoittuneita tai leikkauksella poistettuja siirrännäiskomponentteja ei saa käyttää.
- Jo kertaalleen käytettyjä siirrännäisiä ei saa käyttää uudelleen.
- Potilaskorttiin on merkittävä käytettyjen siirrännäiskomponenttien tuotenumero ja siirrännäismikkeet sekä erä ja tarvittaessa sarjanumero.
- Leikkauksen jälkeisessä toipumisvaiheessa on huolehdittava liike- ja lihaskuntoutuksien ohella erityisesti potilaan yksilöllisestä opastuksesta.
- Jos voimia siirtävät luusementti- tai luurakenteet vahingoittuvat, ei komponenttien löytyminstä, luun tai siirrännäisen murtumia tai muita vaikeita komplikaatioita voida täysin sulkea pois.
- Jotta tällaiset virhelahteet voitaisiin huomata mahdollisimman ajoissa, on tekenne kunto aika ajoin tarkistettava sopivalla toimenpiteellä.
- Moduulirakenteisia siirrännäiskomponentteja saa yhdistää vain niihin sopivina Aesculap-lonkansisäproteeseihin.
- Ota huomioon valmistusaine, liukuparitusmitat ja kartion erittelyt.
- Ota huomioon yhdistettyjä siirrännäiskomponentteja koskevat laajemmat rajoitukset.
- Instrumenttien (esim. HF-kirurgialaitteiden) käyttöä siirrännäisen lähetellä tulee välttää, koska se voi aiheuttaa siirrännäisen vahingoittumista erityisesti kaulan tai kartion alueella.



HUOMIO

Siirrännäiskomponentteja uhkaa murtumisvara käytettäessä niitä yhdessä muiden valmistajien siirrännäiskomponenttien kanssa!

➤ Käytä ainoastaan Aesculap-siirrännäiskomponentteja.

Steriliis

- Siirrännäiskomponentit ovat yksittäin pakattuna merkityissä suojapakauksissa.
- Siirrännäiskomponentit on steriloitu sateilymenetelmällä (annos väh. 25 kGy).
- Siirrännäiskomponentit tulee säilyttää alkuperäispakkauksissaan ja ottaa suojapakauksesta vasta välittömästi ennen niiden käyttöä.
- Säilytyspäivämääriä ja steriliipakkauksen vahingoittumatuus on tarkistettava. Siirrännäiskomponentteja ei saa käyttää, jos säilytyspäivämääriä on mennyt umpeen tai pakkauksa on vahingoittunut.
- Proteesinvartta ei saa steriloida uudelleen.

Päälystämättömät metalliset siirrännäiskomponentit voidaan steriloida yksittäin uudelleen höyrillä vastaan esipuhdistuksen ja desinfioinnin jälkeen.

- Varmista aina, ettei näitä siirrännäiskomponentteja vahingoiteta käsittelyn aikana.
- Vastaavasti merkity proteesikartion suojakapat voidaan steriloida uudelleen höyrillämenetelmällä.



VAROITUS

Vastuu siirrännäiskomponenttien uudelleen steriliisointista kantaa tuotteenkäyttäjää. Menetelmä on erikoisimääräyksin kielletty joissakin maissa (esim. Ranska)

➤ Älä koskaan steriloili pinnotettuja siirrännäisiä (PLASMAPORE®-μ-CaP) toistamiseen ja käytä niitä uudelleen.

Steriloointi

- Steriloointi höyryä käytäen, tässä on noudatettava seuraavia ohjeita: Steriloointi on suoritettava validoitua höyrysterilointimenetelmällä käytettäen (esim. EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993:n, ANSI/AAMI ST46-1993:n mukaisessa ja EN 554/ISO 13683 mukaan validoidussa steriloointilaiteessa). Pulsausava esityhjömenetelmää käytettäessä steriloointi on suoritettava 134 °C/2 baarin ohjelmalla vähimmäiskestoajan ollessa 5 minuuttia.

Käyttö

Leikkauksen suorittaja laittaa liike- ja leikkauksuunnitelman, joka määräää ja sopivalla tavalla dokumentoi seuraavat kohdat:

- Siirrännäiskomponenttien valinta ja mitoitus
- Siirrännäiskomponenttien asetelu luuhun
- Leikkauksessa tarvittavien suunnastumispiesteiden määräämisen Ennen käyttöä tulee seuraavat edellytyset täyttyä:
 - Kaikki tarvittavat siirrännäiskomponentit käytettävässä
 - Erittäin aseptiset leikkauksolosuheet
 - Siirrännäisläistemistö, johon kuuluvat erityiset Aesculap-siirrännäisjärjestelmäinstrumentit, on täysilukuisina ja käytettökinossa
 - Leikkauksen suorittaja ja leikkauksavastajaryhmä ovat perehnyt leikkausteknikkaan siirrännäisvalikoimaan ja -instrumentteihin, kaikki tiedot ovat täydellisinä valmiina paikalla
 - Lääkärintaidon säännöt tieteen taso ja lääketieteen asiantuntijoiden asiaankuuluvien tieteellisten julkaisujen sisällöt ovat tiedossa.
 - Valmistajalta on haettu lisätietoja, mikäli leikkausta edeltävä tilanne on epäselvä tai jos hoidettaavalta nivelialueella on jo siirrännäisiä
- Potilaalle on selvitetty kirurginen toimenpide ja hänen suostumuksensa vahvistettu seuraavien kohtiin:
 - Tekoniivelen toiminta ja periaatteessa huonompi verrattuna luonollisen nivelen toimintaan.
 - Tekoniivi voi toimia vain suhteellisena parannuskeinona leikkausta edeltävään tilaan verrattuna.
 - Tekoniivi voi löystää liikeruusutuksesta tai kulumisesta johtuen tai tulehdusen seurauskseen.
 - Tekoniiven elinikaan on riippuvainen kehonpainosta ja niveleen kohdistuvasta ruusutuksesta.
 - Tekoniiveltä ei saa risittää liikaa äärimmäisrisituksin, raskaalla ruumillisella työllä tai urheilulla.
 - Siirrännäisen löystytyy voi korjausleikkauksa olla välttämätön.
 - Olosuhteista riippuen voi korjaustapauksessa olla mahdotonta palauttaa niveleen toimintaan.
 - Potilaan tulee käydä säännöllisesti lääkärintarkastuksissa ja jälkitarkistusta tekonivel.
- Siirrännäisen sijaintipaikan valmistelussa tulee suorittaa seuraavat toimenpiteet:
 - Avaa reisiiliu korkean reisiilunkaulan katkaisun jälkeen siirrännäiskohdaisella kalvimeilla.

- Työnnä kalvin sisään sivukuoren asti.



VAROITUS

Siirrännäisen sijoitusalueella olevat luunmurtumat/luunreirät vaikuttavat siirrännäisten kiinnitymistä!

- Luunmurtumat on välttää varovaisella leikkausteknikalla.
- Luunmurtumia tulee hoitaa sopivan toimenpiteen leikkauksen aikana ja sen jälkeen.
- Siirrännäiskomponentten oikeasta käsitteistä ja huolehdittava.

- Valmistele siirrännäisen sijaintipaikka askeleittain siirrännästä vastaavilla muotoraastimilla (aloita pienimmällä koolta).
- Ota huomioon siirrännäisen paikka, ikusivuys ja eteenpäin kiertyminen ja korjaus tarvittaessa.
- Tarkasta varren koko viimeisen oikeaan asentoon asetettun muotoraastimen avulla.
- Pane raastinkosvitin paikalleen ja tee koeasettelu vastaavilla koenueilla, tarvittaessa vaihda toisiin raastinkosvitimiin ja koenueihin.
- Tarkasta nivelen liikkuvuus/liikkeen laajuus, nivelen lujuus ja säären pitius.
- Ota koesiirrännäiset ja raastimet pois.
- Käytettäessä moduulirakteesta lyhyttä varitta tulee yhdistää proteesivarsi ja moduulirakteesta kartiosovitin ennen niiden paikalleen asettamista.



VAROITUS

Siirrännäisen toiminta ei onnistu, jos kartiosovinta ei ole kiinnitetty riittävän hyvin!

- Kiinnitä modulaarinen kartiosovitin vasaran kaula ja ND401R-välineellä lyhyeen varteen.
- Kiinnitä modulaarinen kartiosovitin tukevasti lyhyeen varteen.

- Pane lyhyt varsi (moduulirakteesta/ei-moduulirakteesta) paikalleen erityisillä asetusvälillineillä.



VAROITUS

Löysennä kartiosovinta paikalleen asetettaessa lyönnillä Metha-varteen!

- Aseta paikalleen samoin lyömällä kartiosovinta, jonka suojaaksi on pantu kartion suoju-tuppi.

Vaihtoehtoinen menettely

Koeasettelu käytetään paikalleenasetettua lyhyttä moduulivartta

- Poista koekartiosovitin vasta varsikomponenttien sisäänlyömisestä jälkeen.
- Aseta varsikomponentit paikalleen ja lyö ne siirrännäisen sijaintipaikkaan matalille.
- Vaihda tarvittaessa koekartiosovinta ja varmista tällöin, että nuoli osittaa merkitään "MEDIAL".
- Suorita koeasettelu.
- Tarkasta nivelen liikkuvuus/liikkeen laajuus, nivelen lujuus ja säären pitius.
- Ota koesiirrännäiset pois.



VAROITUS

Liikantuneet ja vahingoittuneet liitospinnat aiheuttavat moduulirakteisten siirrännäiskomponenttien murtumia ja tavallista voimakkaimpaa kulumista tai siirrännäisen liitosketon irtomisen!

- Huuhtele varren sisäkartio ja koekartiosovitimen liitospinnat huolellisesti ja puhdista ja kuivaa ne puhdistustuolla (ND619 tai ND622).
- Tarkasta, onko liitospinnissa vaurioita.
- Modulaarisia siirrännäiskomponentteja ei saa liittää yhteen useampaan kertaan.
- Ennen yhteenviittämistä tulee kartio ehdottaa huuhdella, puhdistaa ja kuivata.

- Valitse siirrännäisen kartiosovitin sopivan koekartiosovittimen mukaisesti.
- Aseta siirrännäisen kartiosovitin varovasti jo implantoituna lyhyeen varteen ja varmista samalla, että nuoli osittaa merkitään "MEDIAL".
- Kiinnitä siirrännäisen kartiosovitin vasaranlyöneen valittuun paikalleenasetusinstrumenttiin.

Päätöshoitotoimien järjestys (modulaaristen/ei-modulaaristen) lyhyiden varien asennuksessa

- Valitse proteesinrumpu koenuppien mukaisesti.
- Varmista, että kartiosovitimen ja proteesinrumpun kartiokoot ovat samat (katso siirrännäisen pakkaukseen merkity kartoikokoa, esim. 12/14).
- Ennen paikalleenasetusta tulee varren ulkokartio ja tarvittaessa proteesinrumpien sisäkartio huuhdella, puhdistaa ja kuivata.
- Poista suojauppi vasta välittömästi ennen proteesinrumpaan asettamista paikalleen.
- Proteesinrumpi ja proteesikartio saa yhdistää vain huoneenlämmössä. Tarvittaessa on siirrännäiset jäädytettyä ensin huoneenlämpöisiksi.
- Aseta proteesinrumpu paikalleen.
- Proteesin epänormaalit kulumisen estämiseksi: Ennen haavan sulke mistä tulee kaikki irraliset luusementin ja luun jätteet poistaa.

Lisätietoja B. Braun/Aesculap-siirrännäisjärjestelmistä voit saada milloin vain B. Braun/Aesculap-yhtiöstä tai lähimmästä B. Braun/Aesculap-haaraliikkeestä.

TA-Nr.: 012200 03/10 Änd.-Nr.: 32607

Προαιρετική διαδικασία

Δοκιμαστική επανατοποθέτηση με τοποθετημένο modular

βραχύ στειλεό

- Απομακρύνετε το δοκιμαστικό κωνικό υποδοχέα μετά την έμπηξη του στειλεού.
- Τοποθετείστε τον στειλεό και εισάγετε τον στη βάση εμφύτευσης ασκώντας επαρκή πίεση.
- Εάν απαιτείται, αλλάξτε το δοκιμαστικό κωνικό υποδοχέα αφού βεβαιωθείτε ότι το βέλος είναι στραμμένο προς τη μεσότητα.
- Διενεργείτε μια δοκιμαστική επανατοποθέτηση.
- Ελέγχετε την κινητικότητα/έυρος κίνησης και τη σταθερότητα της άρθρωσης και το μήκος του ποδιού.
- Απομακρύνετε τα δοκιμαστικά εμφυτεύματα.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Θραύση και αυξημένη φθορά των modular μερών του εμφυτεύματος ή χαλάρωση της σύνδεσης του εμφυτεύματος από βρόμικες ή κατεστραμμένες επιφάνειες σύνδεσης!

- Να ξεπλένετε προσεκτικά τον εσωτερικό κώνο του στειλεού και τις επιφάνειες σύνδεσης του κωνικού υποδοχέα και να καθαρίζετε και να στεγνώνετε με σπόγγο (ND619 ή ND622).
- Να ελέγχετε τις επιφάνειες σύνδεσης για τυχόν βλάβες.
- Μην συνδέετε τα modular εμφυτεύματα πάνω από μια φορά.
- Πριν τη σύνδεση οπωσδήποτε ξεπλύνετε, καθαρίστε και στεγνώστε τον κώνο.

- Επιλέξτε τον κωνικό υποδοχέα εμφυτεύματος ανάλογα με τον κατάλληλο δοκιμαστικό κωνικό υποδοχέα.
- Εισάγετε προσεκτικά τον κωνικό υποδοχέα εμφυτεύματος στον ήδη εμφυτευμένο βραχύ στειλέο και αφού βεβαιωθείτε ότι το βέλος δείχνει προς τη μεσότητα.
- Σταθεροποιείστε τον κωνικό υποδοχέα εμφυτεύματος με κτυπήματα σφύρας επάνω στο προβλεπόμενο εργαλείο εισαγωγής.

Τελευταία βήματα εφαρμογής (modular/non modular) βραχέων στειλεών

- Επιλέγετε σφαίρα πρόθεσης σύμφωνα με τις δοκιμαστικές κεφαλές.
- Βεβαιωθείτε, ότι το μέγεθος του κώνου των στειλεών πρόθεσης ταιριάζει με το μέγεθος του κώνου των κεφαλών της πρόθεσης (βλέπε μέγεθος κώνου στη συσκευασία του εμφυτεύματος, π. χ. 12/14).
- Πριν από την τοποθέτηση ξεπλύνετε, καθαρίστε και στεγνώστε τον εξωτερικό κώνο του στειλεού και εφόσον απαιτείται τον εσωτερικό κώνο των κεφαλών της πρόθεσης.
- Αφαιρείτε το προστατευτικό πώμα αμέσως πριν την τοποθέτηση της κεφαλής της πρόθεσης.
- Συνδέστε τη σφαίρα της πρόθεσης στον κώνο της πρόθεσης μόνο υπό συνθήκες θερμοκρασίας δωματίου. Εάν απαιτείται αφήστε τα εμφυτεύματα να κρυώσουν σε θερμοκρασία δωματίου.
- Τοποθετείστε τη σφαίρα της πρόθεσης.
- Για να αποφύγετε την υπερβολική φθορά της πρόθεσης: Πριν από το κλείσιμο του τραύματος απομακρύνετε όλα τα ορατά υπολείμματα τοιμέντου και τα θραύσματα οστού.

Περισσότερες πληροφορίες για τα εμφυτεύματα της B. Braun/Aesculap διατίθενται από την B. Braun/Aesculap ή από τον αντιπρόσωπο της B. Braun/Aesculap.

TA-Nr.: 012200 03/10 Änd.-Nr.: 32607



Назначение

Имплантат применяется:

- в качестве компонента эндопротеза тазобедренного сустава человека: ножка эндопротеза тазобедренного сустава
 - для комбинирования с компонентами тазобедренных эндопротезов Aesculap
 - для имплантации без костного цемента
- Короткая ножка поставляется в модульном или немодульном порядке.

Модульная короткая ножка состоит из:

- ножки протеза
- модульного конусного переходника

Материал

Использованные для изготовления имплантатов материалы указаны на упаковках.

- ISOTAN®_F титановый кованый сплав Ti6Al4V в соответствии с ISO 5832-3
- PLASMAPORE®_{μ-CaP} поверхностное покрытие из чистого титана согласно ISO 5832-2 с дополнительным фосфатно-кальциевым покрытием
- ISODUR®_C кобальто-хромовый сплав CoCr29Mo согласно ISO 5832-12

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

Показания

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

- Дегенеративный артроз
- Ревматический артрит
- Некроз головки бедра

Противопоказания

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, оказываяющих влияние на функцию имплантата сустава
- При системных заболеваниях и нарушениях обмена веществ, оказывающих влияние на функцию имплантата сустава
- При тяжелом остеопорозе или остеомалии
- 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 костных условиях, исключающих возможность установки искусственного тазобедренного сустава, поддерживающего шейку бедра
- При ожидаемой перегрузке имплантата сустава, в частности из-за большого веса пациента, большой физической нагрузки и активности
- Злоупотребление медикаментами и наркотиками или алкогольная зависимость с воздействием на функцию имплантата сустава, в частности, из-за временной потери контроля и нанесения вреда костной интеграции имплантата
- В случае ожидаемой недостаточности сотрудничества со стороны пациента в части обращения с имплантатом, в частности при реабилитации и выполнении рекомендаций врача
- При чувствительности к материалам имплантата
- Незрелость скелета
- Нейромышечные заболевания с нанесением вреда соответствующей конечности
- При использовании чашек, которые, с учетом ISO 21535:2002, дают ограниченный объем движения (менее 80° в сгибании/вытяжении или менее 60° в абдукции/аддукции), например, биполярная чашка.
- При головках протезов с длиной шейки XL в сочетании с протезом с короткой ножкой, размер 0 и 1.
- Головки протезов с длиной головки XXL.

При побочных эффектах и взаимодействии с другими лекарственными препаратами

- При изменении положения, расшатывании, износе, коррозии поломке компонентов имплантата
- В случае вывиха сустава и послеоперационного изменения длины ноги
- При ранних и поздних инфекциях
- В случае венозных тромбозов, легочной эмболии и остановки сердца
- При реакции тканей на материалы имплантата
- При повреждении нервов и сосудов
- При гематомах и нарушении процесса заживления раны
- При периартикулярном кальцинозе
- В случае ограничения функции сустава и подвижности
- В случае ограничения нагрузки на сустав и суставных болях

Указания по мерам безопасности

- Тестируирование и допущение компонентов имплантата к использованию осуществлялось в сочетании и компонентами, произведенными фирмой Aesculap. В случае иного комбинирования компонентов ответственность берет на себя хирург.
- Оперирующий хирург несет ответственность за надлежащее проведение оперативного вмешательства.
- 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 должен абсолютно точно знать анатомию костей, расположение нервов и кровеносных сосудов, мышц и сухожилий.
- Хирург несет ответственность за подбор компонентов имплантата и их имплантацию.
- Компания Aesculap не несет ответственности за осложнения, возникшие в результате ошибочного установления показаний, неправильного выбора имплантата, неправильного сочетания компонентов имплантата и 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 задокументированы данные об использованных компонентах имплантата с указанием номеров артикулов, наименования имплантата, а также с указанием партии и, при необходимости, серийного номера.
- В послеоперационный период, наряду с тренировкой движений и мышц, необходимо уделять особое внимание индивидуальному информированию пациента.
- При повреждении передающих усилие костных структур нельзя исключать возможность расшатывания компонентов, переломов кости или имплантата и возникновения других серьезных осложнений.
- Для того чтобы как можно раньше распознать источники ошибок такого рода, необходимо периодически, применяя соответствующие методы, проверять состояние искусственного сустава.
- Модульные компоненты имплантата можно комбинировать только с предназначенными для этого тазобедренными эндопротезами компанией Aesculap.
- Учитывать материал, диаметры сопряженных скользящих элементов и спецификации конусов.
- Учитывать прочие ограничения, установленные для комбинируемых имплантатов.
- Не допускать повреждения имплантата, в частности в области шейки или конуса, из-за использования инструментов (например, высокочастотных хирургических приборов) близко от имплантата.

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

- ОСТОРОЖНО**
- Применять только имплантационные компоненты производства фирмы Aesculap.

Стерильность

- Компоненты имплантата упакованы по отдельности в маркированные защитные упаковки.
- Компоненты имплантата стерилизованы облучением (доза мин. 25 kGy).
- 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.
- Не подвергать ножку протеза повторной стерилизации.
- 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.

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

- ВНИМАНИЕ**
- Никогда нельзя повторно стерилизовать и снова применять имплантаты с поверхностным покрытием (PLASMAPORE®_{μ-CaP}).

Стерилизация

- Стерилизовать паром, при этом соблюдать следующие требования:
Стерилизация 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.

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 для операции
 - Наличие полного комплекта исправно функционирующих инструментов для имплантации, включая специальные инструменты имплантационной системы Aesculap
 - Хирург и операционная бригада располагают всей информацией о технике операции, ассортименте имплантатов и инструментарии; полная информация имеется в наличии на месте
 - Правила врачебного искусства, современный уровень развития науки и содержание соответствующих научных открытий, сделанных учеными-медиками, известны
 - Получена информация от производителя в случае неясной предоперационной ситуации и в отношении имплантатов, предназначенные для оперируемой зоны

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

- Искусственный сустав по своей функции в принципе уступает естественному.
- Искусственный сустав может обеспечить только относительное улучшение по сравнению с предоперационным состоянием.
- Искусственный сустав может расшататься из-за перегрузки, износа или инфекции.
- Срок службы искусственного сустава зависит от веса тела пациента и нагрузки на сустав.
- Искусственный сустав нельзя подвергать перегрузкам, возникающим вследствие чрезмерных нагрузок, тяжелой физической работы и занятий спортом.
- При расшатывании имплантата может возникнуть необходимость ревизионной операции.
- При определенных обстоятельствах в случае ревизии отсутствует возможность восстановить функцию сустава.
- Пациент с протезом сустава должен находиться под регулярным медицинским наблюдением.

Подготовка ложа имплантата требует выполнения следующих действий:

- После высокой остеотомии шейки бедра открыть бедро при помощи специального шила для конкретного имплантата.
- Ввести шило до достижения латерального кортикалиса.



Переломы кости/перфорация кости в ложе имплантата негативно сказываются на закреплении имплантата!

ВНИМАНИЕ

- Избегать переломов кости, используя осторожную технику операции.
- Лечить переломы кости путем проведения соответствующих интра- и послеоперационных мероприятий.
- Правильно обращаться с компонентами имплантата.
- Подготовить ложе имплантата поэтапно, используя специальные рашипи для конкретного имплантата (начинать с самого маленького размера).
- Следить за положением имплантата, глубиной вбивания и антеторсией и, если необходимо, корректировать их.
- Размер ножки проверить при помощи рашипи, введенного последним в правильном положении.
- Установить пробный рашипль-переходник и провести пробную репозицию с соответствующими пробными головками и, если необходимо, заменить пробный рашипль-переходник или пробные головки.
- Проверить подвижность /диапазон/ движения сустава, стабильность сустава, а также длину ноги.
- Удалить пробные имплантаты и рашипи.
- При использовании модульной короткой ножки соединить ножку протеза и модульный конусный переходник друг с другом до установки.



Неправильное функционирование имплантата из-за недостаточной фиксации конусного адаптера!

- ВНИМАНИЕ**
- Зафиксировать модульный конусный переходник в короткой ножке при помощи удара молотка и инструмента ND401R.
 - Надежно зафиксировать модульный конусный переходник в короткой ножке.

- Короткую ножку (модульную/не модульную) устанавливать при помощи специального инструмента.



ВНИМАНИЕ
Расшатывание конусного переходника при установке из-за ударов по ножке Metha!
➤ Выполнить процедуру установки также при помощи ударов по конусному переходнику при надетом защитном колпачке конуса.

Опциональный порядок действий

Пробная репозиция с установленной модульной короткой ножкой

- Пробный конусный переходник удалить только после вбивания компонента ножки.
➤ Установить компонент ножки и дозировано вбить в ложе имплантата.
➤ Если необходимо, заменить пробный конусный переходник и убедиться при этом, что стрелка указывает на "MEDIAL".
➤ Провести пробную репозицию.
➤ Проверить подвижность /диапазон/ движения сустава, стабильность сустава, а также длину ноги.
➤ Удалить пробные имплантаты.



ВНИМАНИЕ
Из-за загрязнения и повреждения соединительных поверхностей возможна поломка и повышенный износ модульных компонентов имплантата или ослабление соединения имплантата!
➤ Тщательно промыть внутренний конус ножки и соединительные поверхности конусного переходника, прочистить и высушить при помощи тампона (ND619 или ND622).
➤ Проверить соединительные поверхности на наличие повреждений.
➤ Не присоединять многократно модульные компоненты имплантата.
➤ Перед присоединением конус обязательно промыть, очистить и высушить.

- Выбрать конусный переходник-имплантат в соответствии с подходящим пробным конусным переходником.
➤ Осторожно установить конусный переходник-имплантат в уже имплантированную короткую ножку и убедиться при этом, что стрелка указывает на "MEDIAL".
➤ Конусный переходник-имплантат зафиксировать при помощи ударов молотком по предусмотренному вставляющему инструменту.

Завершающие шаги (модульные/ не модульные)

короткие ножки

- Выбрать шар протеза в соответствии с пробными головками.
➤ Убедиться, что размеры конусов ножек и головок протеза совпадают (см. размер конуса на упаковке имплантата, например, 12/14).
➤ Перед установкой промыть, очистить и просушить внешний конус ножки и, при необходимости, внутренний конус головок протеза.
➤ Защитный колпачок удалить непосредственно перед установкой головки протеза.
➤ Шарик и конус протеза соединять только при комнатной температуре. При необходимости сначала охладить имплантаты до комнатной температуры.
➤ Насадить шар протеза.
➤ Во избежание аномального износа протеза: Перед закрытием раны удалить все имеющиеся остатки костного цемента и кости.

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

Účel použití

Implantát se používá:

- jako dílčí komponenta kyčelní endoprotezy u člověka: Dřík kyčelní endoprotezy
 - k kombinaci s komponentami kyčelní endoprotezy Aesculap
 - k implantaci bez kostního cementu
- Krátký dřík se dodává modulární nebo nemodulární.
- Modulární krátký dřík se skládá z:
- Dřík protézy
 - Modulární kónusový adaptér

Materiály

Materiály použité v implantátu jsou vyjmenovány na balení.

- ISOTAN®_F titanová sítina Ti6Al4V podle ISO 5832-3
 - PLASMAPORE®_μ-CaP potažení povrchu z čistého titanu podle ISO 5832-2 s dodatečným potažením fosforečnanem vápenatým
 - ISODUR® kobalt-chromová sítina CoCr29Mo podle ISO 5832-12
- ISOTAN®, ISODUR® a PLASMAPORE® jsou zaregistrované obchodní značky firmy Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

Indikace

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

- Degenerativní osteoartrózy
- Revmatoidní arthritis
- Nekróza hlavice femuru

Kontraindikace

Nepoužívejte v případě:

- pacientů, u kterých jsou možné rekonstrukční zádky k ležebě kloubních potíží, např. přeorientační osteotomie
- akutní nebo chronické infekce v blízkosti kloubu nebo infekce systemického druhu
- sekundárních onemocněních, jenž mohou ovlivnit funkčnost kloubního implantátu
- systémových onemocnění a poruchách látkové výměny s vlivem na funkci kloubního implantátu
- těžké osteoporóze nebo osteomalazie
- těžké poškozených kostních strukturách, jenž mohou zamezit stabilní implantaci implantačních součástí
- kostních nádorů v blízkosti místa zakotvení implantátu
- kostních malformací, chybné orientaci os nebo takových kostních poměrů, které vylučují zabudování umělého kyčelního kloubu k udržení krčku stehenní kosti
- očekávaného přetížení kloubního implantátu, především u vysoké hmotnosti pacienta, silného tělesného zatížení a aktivit
- zneužívání medicamentů nebo drog nebo alkoholizmu s vlivem na funkci kloubního implantátu, především v důsledku přechodné ztráty kontroly a negativním ovlivněním kostní integrace implantátu
- očekávané nedostatečné spolupráci pacienta v zacházení s implantátem, především při rehabilitaci a v dodržování lékařských doporučení
- přecitlivělosti na implantační materiály jako na cizí těla
- nevyzrálem skeletu
- neuromuskulárních onemocněních s negativním vlivem na postihnutou končetinu
- pánev, u které se vyskytuje s orientací na ISO 21535:2002 omezený pohybový rozsah (méně jak 80° ve flexi/extenzi nebo méně jak 60° v abdukcii/addukci, např. bipolar-cup).
- Hlavý protéz s délkou krčku XL v kombinaci s protézou s krátkým dříkem velikosti O a1.
- protézových hlavic s délkou krčku XXL.

Vedlejší účinky a interakce

- Změna polohy, uvolnění, opotřebení, koroze nebo zlomení komponent implantátu
- Luxace kloubů a pooperační změny délky končetiny,
- Časné nebo pozdní infekce
- Venozní trombózy, plícní embolie a srdeční zástopa
- Reakce tkání na implantační materiály
- Poranění nervů a cév,
- Hematom a poruchy hojení rány
- Periartikulární kalcifikace,
- Omezení funkce a pohyblivosti kloubu
- Omezené zatěžování kloubu a bolesti kloubu

Bezpečnostní pokyny

- Testování a schválení komponent implantátu bylo provedeno v kombinaci s komponenty Aesculap. Za odlišné kombinace nese zodpovědnost operátor.
- Operátor nese zodpovědnost za odborné provedení operačního zádku.
- Obecná rizika chirurgického zádku nejsou v tomto návodu k použití popisána.
- Operátor musí jak teoreticky, tak prakticky ovládat uznané operační metody a techniku.
- Operátor musí být naprostě podrobně seznámený s anatomii kosti, průběhem nervových drah a krevních cév, svalů a slach.
- Operátor je zodpovědný za sestavení komponent implantátu a jejich implantaci.
- Aesculap není zodpovědný za komplikace v důsledku nesprávné indikace, volbu implantátu, nesprávnou kombinaci komponent implantátu a operační techniku jakož i meze ošetrovací metod by chybějící asepsi.
- Návody k použití jednotlivých implantačních komponent značky Aesculap musejí být dodržovány.
- Poškozené nebo operativně odstraněné komponenty implantátu se nesmějí používat.
- V chorobopisu každého pacienta musejí být zapsány komponenty implantátu se svými výrobními čísly, názvem implantátu, číslem šárže a případně pořadovým číslem.
- Jednou použité implantáty se nesmějí použít znovu.

- V pooperačním období se musí dbát nejen na cvičení hybnosti a péči o svalovou sílu, ale i na osobní instruktáž každého pacienta.
- Při poškození kostní struktury, která slouží k přenášení síly, není možné vyloučit uvolnění komponent, zlomeniny kosti nebo implantátu a jiné závažné komplikace.
- Aby se zdroje takových chyb co možná nejdříve rozpoznaly, musí se stav umělého kloubu v pravidelných intervalech vhodnými způsoby kontrolovat.
- Modulární komponenty implantátu kombinujte pouze s k nim vhodnými kyčelními endoprotezami firmy Aesculap.
- Dbejte na materiál, průměr kluzných partnerů a specifikaci kónusu.
- Dbejte na další omezení kombinovaných implantátů.
- Riziko poškození implantátu zvláště v oblasti krčku nebo kónusu v důsledku použití instrumentů (např. vysokofrekvenčních chirurgických instrumentů) v blízkosti implantátu.



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

- Používejte pouze komponenty implantátů firmy Aesculap.

Sterilita

- Každá implantační komponenta je zabalena jednotlivě v označeném ochranném obalu.
- Komponenty implantátu jsou sterilizovány zářením (dávka min. 25 kGy).
- Komponenty implantátu skladujte v originálních obalech a z originálního a ochranného obalu je vyjměte teprve bezprostředně před použitím.
- Kontrolujte datum expirace a integritu sterilního balení. Nepoužívejte komponenty implantátu, jejichž doba expirace je prošlá anebo jejichž obal je poškozen.
- Dřík protézy neresterilizujte.
- Nepotažené kovové implantáty je možné jednotlivě po odpovídajícím předčítění a dezinfekci resterilizovat parou.
- Zajistěte, aby se tyto implantáty přítom nepoškodily.
- Ochranné krytky s odpovídajícími označeniami na kónusech protézy je možné resterilizovat parou.



Odpovědnost za resterilizaci komponent implantátu nese uživatel produktu a tato není dovolena ve všechn zemích (např. Francie).

- Nikdy neresterilizujte a opětovně nepoužívejte implantáty s potaženými povrhy (PLASMAPORE®_μ-CaP).

Sterilizace

- Sterilizujte párou, přítom dbejte na následující:
Sterilizace se musí provést validovanou metodou parní sterilizace (např. ve sterilizátoru podle EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 a validovaného podle EN 554/ISO 13683). U frakčního vakuového postupu je zapotřeba sterilizaci provést programem 134 °C / 2 bar a při dodržení minimálního času působení 5 minut.

Použití

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

- Volbu a rozdíly komponent implantátu
- Polohu implantovaných komponent v kosti
- Stanovení intraoperačních orientačních bodů
Před aplikací musejí být splněny tyto podmínky:
 - Všechny předepsané komponenty implantátu jsou k dispozici
 - Vysoko aseptické operační podmínky
 - Implantátní instrumenty včetně speciálních instrumentů implantátového systému Aesculap jsou úplné a funkčně schopné
 - Operátor a operační team disponují informacemi o operační technice, sortimentu implantátů a instrumentariu; tyto informace jsou v místě aplikace k dispozici v plném rozsahu
 - Chirurgové provádějící operaci musejí být důkladně obeznámeni s pravidly lékařské praxe, současným stavem vědy a příslušnými lékařskými publikacemi
 - V případě výskytu nejasných preoperativních situací a implantátů v oblasti náhrad byly vyzádány bližší informace od výrobce
- Pacient byl o výkonu poučen a byl dokumentován jeho souhlas s těmito informacemi:
 - Funkčnost kloubní náhrady je vždy horší než normálního kloubu.
 - Umělá kloubní náhrada může přinést pouze omezené zlepšení stavu pacienta ve srovnání se stavem před operací.
 - Umělá kloubní náhrada se může uvolnit vlivem přetěžování, opotřebení nebo také infekce.
 - Životnost kloubní náhrady je závislá na tělesné hmotnosti nositele a zatěžování kloubu.
 - Umělá kloubní náhrada se nesmí přetěžovat nadměrným zatížením, těžkou tělesnou prací a sportem.
 - Při uvolnění implantátu může být nutná revizní operace.
 - Při revizi nebude případně možnost obnovení kloubní funkce.
 - Pacient se musí podrobovat pravidelným lékařským kontrolám umělé kloubní náhrady.

Příprava implantátu si vyžaduje následující aplikační kroky:

- Femur po vysoké osteotomii krčku stehenní kosti otevřete pomocí šísla specifického pro implantát.
- Šído zaveďte až po dosažení laterální kortikalis.
- Fraktury/perforace kostí negativně ovlivňují ukotvení implantátu!
 - Zabraňte frakturám kostí použitím opatrné operační techniky.
 - Zlomeniny kosti ošetřujte vhodnými intra- a pooperačními terapiemi.
 - Správně manipulujte se součástmi implantátu.

- Ložisko implantátu připravte pomocí tvarové rašple specifické pro implantát postupně (začněte se nejméně velikostí).
- Dbejte na pozici implantátu, hloubku zaražení a antetorii a v případě potřeby zkorigujte.
- Velikost dříku zkontrolujte podle tvarové rašple, která byla naposledy nasazena ve správné pozici.

- Nasadte zkušební rašplový adaptér a proveďte zkušebnou repozici s odpovídajícími zkušebními hlavicemi a v případě potřeby rašplový adaptér nebo zkušební hlavice vyměňte.
- Zkontrolujte pohyblivost kloubu/rozsaž pohybu, stabilitu kloubu a délku nohy.
- Zkušební implantáty a rašplové odstraňte.
- Při použití modulárního krátkého dříku spojte navzájem dřík protézy a modulární adapter kónusu před nasazením.



Nebezpečí chybné funkce implantátu v důsledku nedostatečné zafixovaného kónusového adaptérů!

- Modulární kónusový adaptér zafixuje údery kladivem a za použití instrumentu ND401R v krátkém dříku.
- Modulární kónusový adaptér spolehlivě zafixujte v krátkém dříku.

- Krátký dřík (modulární/nemodulární) nasazujte pomocí specifických nasazovacích instrumentů.



Riziko uvolnění kónusových adaptérů při nasazování údery na Metha dřík!

- Nasazování provedte taky údery na kónusový adaptér při nasazené ochranné krytce kónusu.

Optimální postup

Zkušební repozice s nasazeným modulárním krátkým dříkem.

- Zkušební kónusový adaptér odstraňte až po zatloučení komponenty dříku.
- Nasadte komponentu dříku a po dálkách ji naražte do ložiska implantátu.
- V případě potřeby zkušební kónusový adaptér vyměňte a přitom dbejte na to, aby šípka ukazovala k "MEDIAL".
- Proveďte zkušební repozici.
- Zkontrolujte pohyblivost kloubu/rozsaž pohybu, stabilitu kloubu a délku nohy.
- Zkušební implantáty odstraňte.



Nebezpečí zlomení a zvýšeného opotřebení modulárních implantátových komponent resp. uvolnění implantátového spojení v důsledku znečištění a poškozených spojovacích ploch!

- Vnitřní kónus dříku a spojovací plochy důkladně opláchněte a vycistěte čisticím tamponem ND619 nebo ND622 a usuňte.
- Zkontrolujte, zda spojovací plochy nejsou poškozeny.
- Modulární komponenty implantátu nespoujte vícenásobně.
- Před připojením kónus bezpodmínečně opláchněte, vycistěte a usuňte.

- Implantátový kónusový adaptér vyberte tak, aby odpovídal vhodnému zkušebnímu kónusovému adaptéru.
- Implantátový kónusový adaptér opatrně nasadte do již implantovaného krátkého dříku a přitom zajistěte, aby šípka ukazovala k "MEDIAL".
- Implantátový kónusový adaptér zafixujte údery kladiva na určený nasazovací instrument.

Závěrční aplikační kroky (modulárních/nemodulárních) krátkých dříků

- Protézovou koulí vyberte podle zkušební hlavice.
- Zajistěte, aby se velikost kónusu dříku a hlavice protézy shodovaly (viz velikost kónusu na obalu implantátu např. 12/14).
- Před nasazením vnější kužel dříku a případně vnitřní kužel hlavice protézy opláchněte, vycistěte a vysušte.
- Ochrannou krytku odstraňte teprve bezprostředně před nasazením hlavice protézy.
- Připojte hlaviku endoprotezy a kužel endoprotezy k sobě jedině při pokojové teplotě. V případě potřeby předtím ochladte implantát na pokojovou teplotu.
- Nasadte koulí protézy.
- Pro sníjení abnormálního opotřebení endoprotezy: odstraňte před uzavřením rány všechny volně ležící zbytky cementu a kosti.

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

TA-Nr.: 012200 03/10 Änd.-Nr.: 32607



Przeznaczenie

Implant stosowany jest:

- jako część składowa endoprotezy stawu biodrowego: trzpień endoprotezy stawu biodrowego
- do łączenia z innymi elementami endoprotezy stawu biodrowego produkowanymi przez firmę Aesculap
- do implantacji bezcementowej

Trzpień krótki dostępny jest w wersji modułowej i jako monoblok.

Trzpień krótki składa się z:

- Trzpionów endoprotezy
- Modułowego elementu sztywnego

Materiały

Materiały używane do produkcji implantu wymienione są na opakowaniach:

- ISOTAN® kuty stop tytanu Ti6Al4V zgodny z normą ISO 5832-3
- PLASMAPORE® μ-Cap powłoka powierzchniowa wykonana z czystego tytanu, zgodna z normą ISO 5832-2, z dodatkową powłoką z fosforanu wanilia
- ISODUR® stop kobaltowo-chromowy CoCr29Mo zgodny z normą ISO 5832-12

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

Wskazania

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

- Choroby zwrotniodziałającej stawu
- Reumatoidalnego zapalenia stawu
- Martwicy głowy kości udowej

Przeciwwskazania

Nie stosować w przypadku:

- Pacjentów, u których schorzenia stawu mogą być leczone przez wykonanie zabiegu rekonstrukcyjnego, np. osteotomii korekcyjnej
- Ostrych lub przewlekłych infekcji umiejscowionych w okolicach stawu lub infekcji ogólnoustrojowych
- Chorób wtórnych, które mogą wpływać na funkcjonalność implantu
- Chorób ogólnoustrojowych i zaburzeń metabolicznych, które mogą wpływać na funkcjonalność implantu
- Osteoporozę lub osteomalacją cieplkiego stopnia
- Poważnego uszkodzenia struktur kostnych, które mogłyby uniemożliwić stabilne umocowanie elementów implantu
- Występowania nowotworów kości w obszarze umocowania implantu
- Występowania wad rozwojowych kości, nieprawidłowej osi kości udowej lub innych schorzeń kości wykluczających implantację endoprotezy stawu biodrowego z zachowaniem sztywnej kości udowej
- Przewidywanego nadmiernego obciążenia implantu, szczególnie w przypadku nadwagi pacjenta oraz jego aktywności fizycznej
- Nadużywanie leków i środków odurzających lub alkoholizmu, które mogą wpływać na funkcjonalność implantu, z uwagi na chwilową utratę kontroli lub upośledzenie kostnej integracji implantu
- Przewidywanego braku współpracy ze strony pacjenta, szczególnie w fazie rehabilitacji oraz braku zdyscyplinowania pacjenta
- Reakcji alergicznych na materiały użyte do produkcji implantu
- Niedojrzałości kostnej
- Schorzeń nerwo-wierno-mięśniowych będących przyczyną niesprawności danej kończyny
- Panewek, który zgodnie z ISO 21535:2002 ogranicza zakres ruchu (poniżej 80° w zgięciu/wyprostce lub poniżej 60° w odwrótlu/Przywodzeniu), np. Bipolar-Cup.
- Konieczności zastosowania głowy protezy z sztywką o długości XL w połączeniu z trzpieniem o rozmiarze 0 i 1
- Konieczności zastosowania głowy z sztywką o długości XXL

Działania uboczne i reakcje niepożądane

- Przemieszczenie, obłuzowanie, zużycie, korozja lub pęknięcie elementów implantu
- Zwichnięcie stawu i pooperacyjna zmiana długości kończyny dolnej
- Infekcje pierwotne i wtórne
- Zatrzymanie żyły, zator plunicy i zatrzymanie czynności serca
- Reakcje tkankowe na materiały wchodzące w skład implantów
- Uszkodzenia naczyni i nerwów
- Krwiaki i utrudnione gojenie się ran
- Zwapnienia okolostawowe
- Obniżona mobilność stawu
- Ból stawu i zmniejszona wytrzymałość na wysiłek fizyczny

Informacje dotyczące bezpieczeństwa

- Podczas testowania i w ramach postępowania dopuszczoniego 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 operacyjnego.
- Niniejsza instrukcja nie zawiera opisu ogólnych czynników ryzyka związanych z zabiegami chirurgicznymi.
- Lekarz operujący musi posiadać teoretyczną wiedzę oraz praktyczne umiejętności w zakresie przyjętych technik operacyjnych.
- Lekarz operujący musi posiadać gruntowną wiedzę dotyczącą anatomii kości, przebiegu nerwów i naczyni krwionośnych, mięśni i ścięgien.
- Odpowiedzialność za właściwy dobór elementów implantu oraz za implantację spoczywa na lekarzu operującym.
- Firma Aesculap nie ponosi odpowiedzialności za powiklania wynikające z nieprawidłowych wskazań, wyboru niewłaściwego implantu, niewłaściwie dobranych elementów implantu i techniki operacyjnej, a także ograniczeń wynikających 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 struktur kostnych uczestniczących w przenosieniu siły nie można wykluczyć obłuzowania elementów implantu, złamania kości lub implantu oraz innych poważnych powikłań.
- Aby możliwie wcześniej wykryć tego rodzaju przyczyny niepowodzeń należy okresowo sprawdzać stan endoprotezy przy użyciu odpowiednich technik.
- Modułowe elementy implantu należy łączyć tylko z odpowiednimi trzonami endoprotezy stawu biodrowego firmy Aesculap.
- Należy zwracać uwagę na materiały, średnice łączonych elementów (pod kątem tarć) oraz parametry stożka.
- Należy również zwracać uwagę na ograniczenia w zakresie łączonych ze sobą elementów.
- Należy unikać uszkodzenia implantu, w szczególności w okolicy sztywki i stożka w trakcie manipulowania instrumentami w pobliżu implantu (np. instrumentarium do elektrochirurgii).



Łączenie ze sobą elementów endoprotezy Aesculap z elementami pochodząymi od inny 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 sterylne opakowanie nie zostało naruszone. Nie używać elementów implantu po upływie terminu ważności lub w przypadku uszkodzenia opakowania.
- Trzpienie endoprotezy nie są przeznaczone do ponownej sterylizacji. Implanty wykonane z niepowlektygo powłoką metalu mogą być ponownie sterylizowane z zastosowaniem metody parowej po odpowiednim wstępny umyciu i dezynfekcji.
- Należy upewnić się, że implanty nie uległy przy tym uszkodzeniu.
- Odpowiednio oznaczony kapturki zabezpieczające stożek endoprotezy można ponownie sterylizować parowem.



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

➤ W żadnym wypadku nie wolno ponownie sterylizować lub ponownie wykorzystywać implantów pokrytych powłoką (PLASMAPORE® ε-CaP).

Sterylizacja

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

Zastosowanie

Lekarz prowadzący zabieg opracowuje plan operacji z okresem i udokumentowaniem następujących danych:

- Dobór poszczególnych elementów implantu i ich rozmiarów
 - Pozyjonowanie elementów implantu w kości
 - Wyznaczenie śródroperacyjnych 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 wykonujący zabieg oraz zespół operacyjny jest dokładnie zaznajomiony z techniką operacyjną, z implantami i z 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 w miejscu implantacji znajduje się implant, zasięgnięto dodatkowych informacji u producenta

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

- Sztuczny staw jest z zasady mniej sprawny niż staw naturalny.
- Implantacja sztucznego stawu może przynieść tylko względną 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 uprawianie sportu.
- W przypadku obłuzowania implantu może zainstnieć potrzeba wykonania operacji rewizyjnej.

- Jeśli operacja rewizyjna okaże się konieczna, to mogą wystąpić okoliczności uniemożliwiające przywrócenie pełnej funkcjonalności stawu.
- Pacjent musi poddawać się regularnym kontrolom lekarskim dotyczącym funkcjonowania sztucznego stawu.

Przygotowanie miejsca implantacji wymaga wykonania następujących czynności:

- Po przecięciu górnej części sztywki kości udowej należy otworzyć kość udową przy pomocy preta kierunkowego przystosowanego do danego rozmiaru implantu.
- Wprowadzić preć kierunkowy aż dosięgnie on bocznej warstwy korowej kości.



Pęknięcia/perforacje kości w łóżu implantu wpływają niekorzystnie na zamocowanie implantu!

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

- Przygotować stopniowo łóżko dla osadzenia implantu przy pomocy specjalnie przeznaczonych dla danego implantu raspli (rozpoczynając od najmniejszego rozmiaru).

- Sprawdzić w razie konieczności poprawić ustawnie implantu, jego głębokość i antetorsję (przoduskręcenie).

- Sprawdzić rozmiar trzpienia przy pomocy raspli użytej w ostatniej kolejności.

- Przy pomocy próbnego adaptera zakładanego na rasplę oraz głowy próbnej należy dokonać próbnego nastawienia stawu i w razie konieczności, adapter i głowę wymienić.

- Sprawdzić zakres ruchomości i stabilność stawu oraz długość kończyny.

- Usunąć rasplę i implanty próbne.

- W przypadku stosowania implantu modułowego wskazane jest połączenie modułowego elementu sztywnego i trzpienia endoprotezy przed implantacją.



W przypadku zbyt słabego zamocowania elementu sztywnego implant będzie funkcjonalnie niesprawny!

- Osadzić modułowy element sztywny w trzpieniu delikatnie uderzając w pobijak ND401R.
- Osadzić trwałe i stabilne element sztywny w trzpieniu.

- Osadzenie trzpienia modułowego lub monoboku należy wykonać przy pomocy odpowiedniego narzędzi.



Podczas pobijania trzpienia Metha może dojść do obłuzowania modułowego elementu sztywnego!

- Procedurę osadzania należy wykonywać pobijając modułowy element sztywny z założonym kapturkiem zabezpieczającym.

Procedura opcjonalna

Próbowe nastawienie z osadzonym trzpieniem Metha

- Usunąć próbny element sztywny dopiero po ostatecznym wbiciu trzpienia.
- Wprowadzić trzpien i wbić go w łóżko implantu uderzając z odpowiednią siłą.
- W razie konieczności zmienić próbny element sztywny i upewnić się, że strzałka wskazuje w kierunku przyśrodkowym.
- Przeprowadzić próbny repositiony.
- Sprawdzić zakres ruchomości i stabilność stawu oraz długość kończyny.
- Usunąć implanty próbne.



Zanieczyszczenia lub uszkodzenia powierzchni połączonych mogą spowodować pęknięcie lub szybkie zużycie modułowych elementów implantu lub też obłuzowanie połączzeń!

- Należy starannie oczyścić stożek wewnętrzny trzpienia i powierzchnię połączenia elementu sztywnego przy pomocy specjalnego waciaka (ND619 lub ND622), a następnie je osuszyć.
- Sprawdzić powierzchnie połączzeń pod kątem ewentualnych uszkodzeń.
- Nie zepsały modułowych elementów implantów wielokrotne.
- Przed połączeniem stożek koniecznie przepłukać, oczyścić i osuszyć.

- Element sztywny implantu dobrze na podstawie dopasowanego uprzednio elementu próbnego.

- Ostrożnie osadzić element sztywny w już wszczęzionym trzpieniu krótkim i upewnić się, że strzałka skierowana jest w stronę przyśrodkową.

- Umocować element sztywny uderzając delikatnie młotkiem w odpowiedni instrument implantacyjny.

Czynności kojące implantację modułowych trzpieni/krótkich monobloków

- Wybrać głowę endoprotezy na podstawie głowy próbnej.

- Należy upewnić się, że rozmiary stożka elementu sztywnego pasują do rozmiarów główki endoprotezy (w tym celu należy sprawdzić rozmiar stożka podany na opakowaniu implantu, np. 12/14).

- Wyplukać, oczyścić i osuszyć stożek zewnętrznego elementu sztywnego i w razie konieczności taż stożek wewnętrzny główki endoprotezy.

- Kapturek zabezpieczający należy usunąć bezpośrednio przed nałożeniem główki endoprotezy.

- Łączyć głowę endoprotezy i stożek endoprotezy tylko w temperaturze pokojowej. W razie konieczności zaczekać, aż implant ostygnie do temperatury pokojowej.

- Należy głowę endoprotezy.

- Aby zapobiec nadmierному zużyciu endoprotezy: przed zamknięciem ran należy usunąć wszystkie widoczne resztki cementu kostnego i odłamki kostne.

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



Kullanım amacı

- İmplant şı amaçlarla kullanılmaktadır:
 - İnsan kalça endoprotezi bileşenleri olarak: Kalça endoprotez şaftı
 - Aesculap kalça endoprotez bileşenleri ile kombine olarak
 - Kemik cımentosu olmadan implantasyon için
- Kısa şaftın modüler ve modüler olmayan çeşitleri vardır.
- Modüler kısa şaft şunlardan oluşmaktadır:
- Protez şaftı
 - Modüler konus adaptörü

Malzeme

İmplantlarda kullanılan maddeler ambalajların üzerinde belirtilmiştir.

- ISO 5832-3 standartına uygun ISOTAN®_F Ti6Al4V dövülmüş titanyum alaşım
- Ek kalsiyum fosfat kaplamalı ISO 5832-2 standartına uygun saf titanyumdan PLASMAPORE® µCap yüzey kaplaması
- ISO 5832-12 standartına uygun ISODUR® CoCr29Mo kobalt-krom alaşım ISOTAN®, ISODUR® ve PLASMAPORE® Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany şirketinin tescilli markalarıdır.

Endikasyonlar

Başa terapilerle tedavi edilemeyen ağır kalça eklemi rahatsızlıklarında kullanınız:

- Dejeneratif osteoartrit
- Romatizmal artrit
- Femur başı nekrozu

Kontra endikasyonlar

Şu hallerde kullanılmaz:

- Diz rahatsızlığının tedavisi için rekonstruktif müdahalelerin mümkün olduğu hastalar, örn. düzeltme osteotomisi
- Eklek yakınında akut ya da kronik enfeksiyonlar ya da sistemik türden enfeksiyonlar
- Eklek implantı fonksiyonelliğine etki edebilecek ikincil hastalıklar
- Eklek implantı fonksiyonelliğine etki edebilecek sistemik hastalıklar ve metabolizma bozuklukları
- Ağır osteoporoz ya da osteomalazi
- Kemik yapılarında, implant bileşenlerinin stabil bir implantasyonuna engel teşkil eden ağır hasarlar
- İmplant sabitleme bölgelerinde kemik tümörleri
- Kemiksi malformasyonlar, eksen kusurları ya da femur boynunu koruyucu yapay kalça eklemi implantasyonuna engel teşkil eden kemik durumları
- Özellikle hasta ağırlığının çok fazla olması, büyük bedensel zorlanma ve aktiviteler nedeniyle eklem implantının aşırı zorlanması bekleniyorsa
- Eklek implantı fonksiyonelliğine etki edebilecek ilaç, ilaç使用者 ya da alkol bağımlılığı, özel olarak da geçici kontrol kaybı ve implantın kemiki entegrasyonu olumsuz etkiliyorسا
- Eklek implantı ile ilgili olarak, özel olarak da rehabilitasyonda ve doktor tavsiyelerine uyulması konusunda, hastanın yeterli işbirliği yapacağı bekleniyorrsa
- İmplant maddelerine karşı yanıt madde hassasiyeti
- İskelet olgunlaşmamışsa
- İlgili uzuv olsumsuz etkileyen nöromusküler hastalıklar
- ISO 21535:2002 standarı temelinde kısıtlı bir hareketliliğin (büüküm/uzanım için 80°'den az ya da abdüksiyon/addüksiyon için 60°'den az) ortaya çıktıığı asetabulumlar, örn. Bipolar-Cup.
- Boyun uzunluğu XL olan protez başları ile 0 ve 1 boy kısa şaft protezlerinin kombine kullanımı.
- Boyun uzunluğu XXL olan protez başları.

Yan etkiler ve etkileşimler

- İmplant bileşenlerinin yerinden oynaması, gevşemesi, aşınması, kırıcıya, kopması veya kırılması
- Eklek lüksasyonları ve bacak uzunluğunun postoperatif değişimi
- Erken ve geç enfeksiyonlar
- Venöz trombozlar, akciğer embolisi ve kalp durması
- İmplant maddelerine karşı doku reaksiyonları
- Sinir ve damar zedelenmeleri
- Hematomlar ve yara iyileşme bozuklukları
- Periartiküler kireçlenmeler
- Kısıtlı eklem fonksiyonu ve hareketliliği
- Kısıtlı eklem yüklenme kapasitesi ve eklem ağrıları

Güvenlik Bilgileri

- İmplant bileşenlerinin testleri ve tescili Aesculap bileşenleriyle kombine kullanım içerisinde gerçekleştirılmıştır. Farklı kombinasyonların sorumluluğu cerrahı aittir.
- Operatif müdahalenin usulé uygun gerçekleştirilemesinin sorumluluğu cerrahı aittir.
- Cerrahi bir müdahalenin genel riskleri bu kullanım kılavuzunda açıklanmıştır.
- Cerrahi hem teorik, hem de pratik olarak kabul gören operasyon tekniklerine hakim olmak zorundadır.
- Cerrah kemik anatomisini, sinir ve damarların, kasların ve liflerin yerlesim düzenini mutlak surette tanıyor olmak zorundadır.
- İmplant bileşenlerinin kombine edilmesinden ve implantı edilmesinden cerrah sorumludur.
- Aesculap, yanlış endikasyon tespiti, implant seçimi, implant bileşenlerinin ve operasyon teknığının yanlış kombinasyonu ve tedavi yönteminin sınırları ya da aseptik eksiklikler durumlarından sorumlu değildir.
- Tek tek Aesculap implant bileşenlerinin kullanım kılavuzlarına uyulmak zorundadır.
- Hasarlı ya da operatif olarak çıkarılmış implant bileşenleri kullanılmaz.
- Bir kere kullanılmış olan implantlar tekrar kullanılmaz.
- Hasta dosyasında kullanılan implant bileşenleri ürün numaralarıyla, implant tamamı ve lot ve varsa seri numaralarıyla birlikte belgelendirilmelidir.
- Operasyon sonrası aşamada hareket ve kas egzersizinin yanında özellikle, hastanın bireysel durumuna göre bilgilendirilmesine dikkat edilmelidir.

- Kuvvet aktarıcı kemik yapılarının hasar görmesi halinde bileşenlerde gevşemeler, kemik ya da implant kırıkları ve başka ağır dereceli komplikasyonlar görülmeyeceğini garanti edilemez.
- Bu tür hata kaynaklarını mümkün olduğu kadar erken tespit edebilmek için, yapay eklem durumu periyodik aralıklarla uygun tedbirlerle kontrol edilmeli zorundadır.
- Modüler implant bileşenlerini sadece bu iş için uygun Aesculap kalça protezleriyle kombine ediniz.
- Malzemeyi, sürtünmeli bağlantı parçalarının çapını ve konus spesifikasyonlarını dikkate alınır.
- Kombine edilen implantların ek kısıtlamalarını dikkate alınır.
- İmplantın, özellikle boyun ya da konus bölgelerinde, implantın yakınında alet kullanımı sonucu (örn. HF cerrahi cihazlarıyla) hasar görmesinden kaçınınız.



İmplant bileşenlerinin, başka üreticilere ait implant bileşenleri ile kombine edilmesi sonucu kırılma tehlikesi!

- Sadece Aesculap implant bileşenleri kullanınız.

Sterillik

- İmplant bileşenleri etiketli bireysel koruyucu ambalajlar içerisindeidir.
- İmplant bileşenleri radyasyona sterilize edilmiştir (dozaj en az 25 kGy).
- İmplant bileşenlerini orijinal ambalajında muhafaza ediniz ve ancak kullanmadan hemen önce orijinal ve koruyucu ambalajın içinden çıkarın.
- Steril ambalajın son kullanma tarihini ve hasarlılığını kontrol ediniz. İmplant bileşenlerinin son kullanma tarihi geçtiye ya da ambalajları hasarlıya, burları kullanmayın.
- Protez şaftını tekrar sterilize edilemez.



İmplant bileşenlerinin tekrar sterilize edilmesinden dolayı sorumluluk ürünün uygulayıcısına aittir ve konuya ilgili kurallar nedeniyle buna bazı ülkelerde (örn. Fransa'da) izin verilemeyebilir.

- Yüzyıl kaplamalı implantları (PLASMAPORE® µ-Cap) asla tekrar sterilize ederek kullanmayın.

Sterilizasyon

- Buhar ile sterilize ediniz, bu sırada aşağıdaki dikkate alınınız:
Buharla sterilizasyon validasyonu yapılmış bir buharlı sterilizasyon yöntemiyle, örn. EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 standartlarına uygun ve EN 554/ISO 13683 standartına göre validasyon yapılmış bir buhar sterilizatöründe gerçekleştirilebilir. Fraksiyonlu vakum yönteminde sterilizasyon 134 °C/2 bar programla en az 5 dakika işlem süresiyle gerçekleştirilmelidir.

Uygulama

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

- İmplant bileşenlerinin seçimi ve ölçünlendirmesi
 - İmplant bileşenlerinin kemik içerisindeki pozisyonlandırması
 - Intraopératif referans noktalarının belirlenmesi
- Uygulamadan önce şu önkoşullar yerine gelmek zorundadır:
- Gerekli tüm implant bileşenlerinin elde bulunması
 - Yüksek derecede aseptik operasyon koşulları
 - Özel Aesculap implant sistemi aletleri dahil tüm implantasyon sistemi aletlerinin eksiksiz ve işlevsel durumda olması
 - Cerrahın ve operasyon ekibinin operasyon teknigi, implant çeşitleri ve aletleri ile ilgili bilgilere sahip olması; bilgilerin eksiksiz olarak mahalinde bulunması
 - Hekimlik sanatı kurallarının ve en son bilimsel bilgi düzeyi ve konuya ilgili tıbbi yazıların kabul gören bilimsel yayınlarının bilinmesi
 - Operasyon öncesi duruma netlik yoksa ve destek sektöründeki implantlarda, üreticiden bilgi alınmış olsam zorundadır.

Hasta müdahale hakkında bilgilendirilmiştir ve aşağıdaki bilgiler ile ilgili rızası belgelendirmiştir:

- Yapay eklem protezi prensip olarak doğal eklemden daha az işlevselligę sahiptir.
- Yapay eklem protezi operasyon öncesi duruma kıyasla sadece göreli bir iyileşme sağlayabilir.
- Yapay eklem protezi aşırı zorlanma, yıpranma ya da enfeksiyon sonucu gevşeyebilir.
- Yapay eklem proteininin ömrü vücut ağırlığına ve eklem zorlanmasına bağlıdır.
- Yapay eklem protezi aşırı zorlanma, ağır bedensel iş ve spor yoluyla aşırı yüklenmemelidir.
- İmplantın gevşemesi halinde bir revizyon operasyonu gereklidir.
- Revizyon halinde bazı koşullarda eklem fonksiyonunun yeniden tesisi imkânı olmamayı.
- Hasta yapay eklem protezi için düzenli bir doktor izleme kontrolünden geçmem zorundadır.

İmplant yatağının hazırlanması aşağıdaki uygulama adımlarını gerektirir:

- Femur yüksek femur boynu osteotomisinden sonra implantta özgü biz ile açınız.

Bizi lateral kortikalise ulaşana kadar ilerletin.



İmplant yatağında kemik kırıkları/kemik perforasyonları olması implantların sabitlemesini olumsuz etkiler!

- İhtiyaçlı bir operasyon tekniği yoluyla kemik kırıklarından kaçınınız.
- Kemik kırıklarını uygun intra ve postoperatif tedbirlerle tedavi ediniz.
- İmplant bileşenlerinin usulé uygun işlem görmesine dikkat ediniz.

İmplant yatağını kademeli olarak implantla özgü form raspalarıyla ön işlemen geçiriniz (en küçük boy ile başlayın).

- İmplant pozisyonunu, virus derinliğini ve antetorsiyonunu dikkate alınız ve gerektiğinde düzeltiniz.

- Şaft büyülüklüğünü en son doğru konumda içeri alınmış olan form raspatı yardımıyla kontrol ediniz.
- Raspa deneme adaptörünü yerleştiriniz, deneme pozisyonunu ilgili deneme başlığıyla gerçekleştiriniz ve gerektiğinde raspa deneme adaptörünü ya da deneme başlarını değiştiriniz.
- Eklek hareketliliğini/hareket kapsamını, eklek stabilitesini ve bacak uzunluğunu kontrol ediniz.
- Deneme implantlarını ve raspaları çıkarın.
- Modüler kısa şaft kullanım halinde protez şaftını ve modüler konus adaptörünü yerleştirmeden önce birbirine bağlayınız.



Yeterince sabitlenmemiş konus adaptörü nedeniyle implantın fonksiyon hatası riski!

- Modüler konus adaptörünü çekici darbesiyle ve ND401R aletiyle kısa şaft içerisinde sabitleyiniz.

- Modüler konus adaptörünü güvenli bir şekilde kısa şaft içerisinde sabitleyiniz.

Kısa şaft (modüler/modüler olmayan) özel yerleştirme aletleri kullanarak yerleştiriniz.



Metha şaftına vurarak yerleştirme sırasında konus adaptörünün gevşemesi riski!

- Yerleştirme işlemi konus koruyucu kapağı yerindeken de konus adaptörüne vuruşlar yaparak gerçekleştiriniz.

Opsiyonel prosedür

Modüler kısa şaft yerleştirilmiş halde deneme reposizyonu

- Deneme konus adaptörünü ancak şaft bileşenini yerine çıktıktan sonra çıkarın.
- Şaft bileşenini yerleştiriniz ve dozu olarak implant yatağına çakınız.
- Gerektiğinde deneme konus adaptörünü değiştiriniz ve bu sırada okun "MEDIAL" yazısını gösterdiğinizden emin olunuz.
- Deneme reposizyonunu gerçekleştiriniz.
- Eklek hareketliliğini/hareket kapsamını, eklek stabilitesini ve bacak uzunluğunu kontrol ediniz.
- Deneme implantlarını çıkarın.



Kırılı ve hasarlı bağlama yüzeyleri yüzünden modüler implant bileşenlerinin kırılması ve fazla aşınması veya çözülmeli riski!

- Şaftın iç konusunu ve konus adaptörünün bağlama yüzeylerini titizlikle yıkayınız ve temizlik tamponu (ND619 ya da ND622) ile siliniz ve kurutunuz.
- Bağlama yüzeylerinde hasar bulunmadığını kontrol ediniz.
- Modüler implant bileşenlerini birden fazla birlestirmeyiniz.
- Birleştirmeden önce konus mutlaka yıkayınız, temizleyiniz ve kurutunuz.

- Implant konus adaptörünü uygun deneme konus adaptörüne göre seçiniz.
- Implant konus adaptörünü dikkatli bir şekilde implantte edilmiş durumda konus şaft için oturtunuz ve bu sırada okun "MEDIAL" yazısını gösterdiğinizden emin olunuz.
- Implant konus adaptörünü çekici vuruşlarıyla bu iş için öngörülen yerleştirme aletine sabitleyiniz.

Tamamlayıcı uygulama adımları – (modüler/modüler olmayan) kısa şaftlar için

- Protez kürsüsü deneme başlarına uygun olarak seçiniz.
- Protez şaftlarının ve protez başlarının konus büyütüklüklerinin uyusunuğundan emin olunuz (bkz. implant ambalajı üzerindeki konus boyutu, örn. 12/14).
- Oturmadan önce şaftın dış konusunu ve gerektiğinde protez başlarının iç konusunu yıkayınız, temizleyiniz ve kurutunuz.
- Koruyucu başlığı ancak protez başının yerine oturtulmasından hemen önce çıkarın.
- Protez kürsüsünü protez konusunu sadece oda sıcaklığında birleştirin. Gerektiğinde önceki implantları oda sıcaklığına kadar soğutunuz.
- Protez kürsüsü yerine oturtunuz.
- Proteze normal diş aşımları önemlidir: Yarayı kapatmadan önce aşıktaki tüm kemik cımentosu ve kemik artıklarını temizleyiniz.

B. Braun/Aesculap implant sistemleri hakkında ek bilgiler herhangi bir zaman B. Braun/Aesculap'tan ya da yetkili B. Braun/Aesculap temsilciliğinden alınabilir.

TA-Nr.: 012200 03/10 Änd.-Nr.: 32607

预期用途

该植入物适用于：

- 作为髋关节假体的部件之一：髋关节假体柄
- 与 Aesculap 髋关节假体部件配套使用
- 非骨水泥植入

组件式短柄假体包括：

- 股骨柄
- 组配颈

材料

植入物所用材料已在包装上作了说明：

股骨柄

- ISOTAN®，锻造钛合金 Ti6Al4V，符合 ISO 5832-3 标准。

PLASMAPORE® μ -Cap 是一种纯钛（符合 ISO 5832-2 标准）加磷酸钙的表面涂层。

组配颈

- ISODUR® 钛铬合金由 CoCrMo 制成，符合 ISO 5832-12 标准。

ISOTAN®, ISODUR® 和 PLASMAPORE® 是 Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany 所有的注册商标。

适应症

适用于采用其他方法无法治疗的急性髋关节伤病，包括：

- 退行性骨关节炎
- 类风湿性关节炎
- 股骨头坏死
- 禁忌症**
- 在下列情况下不能使用：
- 关节疾病可采用重建手术治疗（如：移位性截骨术）
- 关节附近的急慢性感染或全身性感染
- 可能影响关节植入物功能的继发性疾病
- 影响植入关节功能的全身性疾病或代谢性疾病
- 急性骨质疏松或软骨症
- 骨结构严重破坏，影响植入物的稳定
- 植入物固定区域内有骨肿瘤存在
- 骨骼畸形，轴线不良，或其他无法进行髋关节植入的情况
- 预期关节植入物负荷过大，特别是因为患者体重、严重的体力应变或高活动要求
- 药物依赖，吸毒或者酗酒影响植入关节功能的 病人不配合治疗，特别是在康复期间不能听从医生的指导
- 对植入物材料敏感
- 骨骼未成熟
- 受累肢体的神经肌肉性疾病
- 与可能限制活动的髋臼杯相配（屈曲/伸展小于 80 度或内收/外展小于 60 度），如双头动。

副作用和不良作用

- 植入物的移位、松动、磨损、腐蚀及断裂
- 关节脱位以及术后下肢长度改变
- 原发或继发性感染
- 静脉血栓形成、肺栓塞，和心脏停博
- 组织对植入材料的反应
- 神经或者血管损伤。
- 血肿或伤口愈合延迟
- 关节周围钙化
- 关节活动性和灵活性降低
- 关节疼痛和运动耐受性降低

安全信息

- 手术医生有责任确保手术过程恰当进行。
 - 外科手术的一般性风险并未在本文中描述。
 - 对特定的手术技术，医生必须要有实际操作能力和清楚的手术技术理念。
 - 手术医生必须非常熟悉骨骼解剖结构，包括神经、血管、肌肉和肌腱的走向。
 - 手术医生有责任确保植入物部件的正确匹配以及植入。
 - Aesculap 对因为下列原因引起的任何并发症不承担责任：适应症选择错误，植入物选择错误，植入物匹配错误和/或手术技术问题，治疗方法的局限性或者无菌条件不充分。
 - 必须遵守每一个 Aesculap 植入物部件的使用说明。
 - 不同生产厂家的植入物部件不能联合使用。
 - 在任何情况下都不能使用损坏的或手术取出的部件。使用过的植入物不能重复使用。
 - 必须将所用的植入物组件的产品编号，植入物名称，以及批号和系列号（如果有的话）记录在病人的病历记录中。
 - 除运动和肌肉锻炼外，特别重要的是在术后每个病人都应该对手术和康复有充分的了解。
 - 假体植入部位骨结构的损坏可能导致植入物的松动，骨折或假体断裂或发生其他急性并发症。
 - 为了尽早发现假体功能不良，必须通过适当的措施定期检查手术植入的人工关节。
 - 只有与组配部件组合才能构成 Aesculap 髋关节假体
 - 需注意材料、关节直径和柄颈锥度的特异性
 - 注意更多的假体组合限制
 - 避免损伤植入物，特别是在颈、颈锥度等处。
- 于其他厂家的部件组合有导致植入物破碎的危险。
只能用于 Aesculap 部件组合

灭菌

- 该植入物组件采用独立包装，其内容物与标签相符。
- 植入物部件经放射灭菌（最低剂量 25 kGy）。
- 植入物部件在原包装内储存，使用时方可从原包装中取出。
- 使用前检查产品的灭菌有效期和灭菌包装的完整性。不能使用过灭菌期或包装损坏的植入产品。
- 不得对假体柄重复灭菌。

采用无涂层金属制成的植入物可在恰当的初步清洗和灭菌后单独蒸气灭菌。

- 确保植入物构造在清洗和重复灭菌过程中完好无损。
- 护性假体锥形帽（见相应标签）可采用蒸汽重复灭菌。



最终使用者应负责相应产品的重复灭菌。对以下植入物重复灭菌在某些国家（如：法国）是明令禁止的。

- **不得重复灭菌和重复使用带表面涂层（如：PLASMAPORE® μ -Cap）的植入物。**

灭菌方法及参数

- 蒸汽灭菌时应注意：
应使用经验证有效的灭菌方法进行灭菌（如：符合 EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 和已证实符合 EN 554/ISO 13683 的灭菌器中）。使用分馏真空灭菌方法时，在 134 °C 和 2 巴压力下，灭菌过程持续至少 5 分钟。

应用

手术医生应当设计一个手术方案，详细说明和准确记录下述内容：

- 植入物组件及其尺寸
- 植入物组件在骨内的位置
- 术中的骨性标志
- 每次使用前都应满足下列条件：
- 所有需要的植入物组件必须准备就绪。
- 手术条件必须高度无菌。
- 植入器械（包括特殊 Aesculap 植入系统器械）完整并且功能良好。
- 手术医生和手术室人员应该熟悉有关手术技术、全套植入物和相关手术器械；这些信息材料必须完整，并在工作场所可以得到。
- 手术医生应当熟悉医学技术规定，技术水平和医学专门人员撰写的专业文献的内容。
- 如果术前状况不明确，并且植入物要在手术中使用时，可向生产商咨询。

应向病人解释手术过程，还要记录病人对下述信息的理解：

- 人工关节的功能总是不及人体自身关节。
- 假体植入只能使患者的病情与术前相比得到相对的改善。
- 负荷过大、磨损、撕裂或感染都有可能造成关节假体松动。
- 植入物的使用寿命取决于病人体重以及所承受的负荷。
- 植入的人工关节必须避免承受过度应力、重体力劳动或体育活动
- 如果植入物出现松动，有必要进行翻修手术。
- 如果必须进行翻修手术，可能会出现关节功能不能恢复的情况。
- 患者必须定期接受医师对关节假体进行的随访检查。

植入位置准备如下：

- 在高位股骨颈截骨后，采用与植入物配套的骨凿打开股骨。
- 打开股骨腔，直到骨凿达到两侧皮质骨。



植入部位的骨折 / 穿孔可能影响植入物的固定！

- 小心进行手术操作，避免骨折。
- 通过恰当的术中和术后治疗处理骨折。
- 植入物部件的操作应恰当进行。

- 采用与植入物配套的髓腔锉（从最小的尺寸开始）锉髓腔。
- 如果需要，检查并校正植入物的位置、深度和前倾角度。
- 根据最后植入的髓腔锉尺寸选择股骨柄的尺寸。
- 在股骨柄打入前不要取除试颈。
- 以恰当的力量将股骨柄打入准备好的髓腔。
- 如果需要，重新使用试颈，确保箭头指向内侧 (MEDIAL)。
- 试复位关节。
- 检查关节活动性 / 活动范围，关节稳定性和肢体长度。
- 去除试件。



连接表面污损可导致组件式植入物部件折断和加速磨损或植入物连接的松脱！

小心冲洗、清洁和擦干柄颈的内面和颈的关节面。

- 检查连接表面应干净，无损坏。
- 组件式植入物部件的连接次数不得超过一次。
- 在连接组件前总是冲洗、清洁和擦干连接面。

- 根据试件结果，选择适当的颈假体。
- 将颈假体小心地插入到已经植入的短柄上，确保箭头指向 (MEDIAL)。
- 用骨锤敲击恰当的插入工具来固定颈假体。
- 根据股骨头试样选择恰当的股骨头假体。
- 检查颈假体的锥度应与股骨头假体的锥度匹配(锥度的尺寸见植入物包装，如：12/14)。
- 在植入头之前不要去除保护帽
- 只能在室温下进行股骨头和颈假体的安装。如果必要，应让植入物冷却至室温。
- 将股骨头假体植入到位。
- 为避免假体的异常磨损：在闭合创口前，应清除植入部位内任何骨水泥碎屑或骨屑。

有关 B. Braun/Aesculap 植入物系统的进一步信息，请联系 B. Braun/Aesculap 或当地的 B. Braun/Aesculap 代表。

产品标准：

注册号：

生产商： Aesculap AG

地址： Am Aesculap Platz
78532 Tuttlingen / Germany

电话： +49 7461 95-0

传真： +49 7461 95-2600

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

规格型号：

NC081T	METHA 短柄 1 号
NC082T	METHA 短柄 2 号
NC083T	METHA 短柄 3 号
NC084T	METHA 短柄 4 号
NC085T	METHA 短柄 5 号
NC086T	METHA 短柄 6 号
NC077K	METHA 组配式颈 12/14 锥度 130 度颈干角 7.5 度左前倾一右后倾
NC078K	METHA 组配式颈 12/14 锥度 130 度颈干角无前 - 后倾
NC079K	METHA 组配式颈 12/14 锥度 130 度颈干角 7.5 度左后倾一右前倾
NC087K	METHA 组配式颈 12/14 锥度 135 度颈干角 7.5 度左后倾一右前倾
NC088K	METHA 组配式颈 12/14 锥度 135 度颈干角无前 - 后倾
NC089K	METHA 组配式颈 12/14 锥度 135 度颈干角 7.5 度左后倾一右前倾
NJ277K	METHA 组配式颈 8/10 锥度 130 度颈干角 7.5 度左后倾一右前倾
NJ278K	METHA 组配式颈 8/10 锥度 130 度颈干角无前 - 后倾
NJ279K	METHA 组配式颈 8/10 锥度 130 度颈干角 7.5 度左后倾一右前倾
NJ287K	METHA 组配式颈 8/10 锥度 135 度颈干角 7.5 度左后倾一右前倾
NJ288K	METHA 组配式颈 8/10 锥度 135 度颈干角无前 - 后倾
NJ289K	METHA 组配式颈 8/10 锥度 135 度颈干角 7.5 度左后倾一右前倾
NJ297K	METHA 组配式颈 8/10 锥度 140 度颈干角 7.5 度左后倾一右前倾
NJ298K	METHA 组配式颈 8/10 锥度 140 度颈干角无前 - 后倾
NJ299K	METHA 组配式颈 8/10 锥度 140 度颈干角 7.5 度左后倾一右前倾

TA-Nr.: 012200 03/10 Änd.-Nr.: 32607



사용목적 (Indication)

엉덩이 관절을 대체하는 임플란트

사용방법 (Instruction for Use)

- 1 대퇴골두를 제거한 후, awl로 대퇴골을 연다.
- 2 Awl 이 lateral corticalis 에 도달할 때 까지 삽입한다.
- 3 Rasping 을 제일 작은 size 에서부터 점진적으로 실시한다.
- 4 필요하다면, 임플란트의 위치, 깊이, anteversion 을 체크한다.
- 5 정확한 위치에 rasping된 form rasp과 대조하여 stem size를 결정한다.
- 6 Stem component 를 삽입하고 고정시킨다.
- 7 << MEDIAL >> 방향의 화살표를 따라 trial collum component 를 삽입한다.
- 8 임플란트를 삽입하기 전에 운동성, 안정성, 다리의 길이 등을 살펴보고 trial positioning 을 실행한다.
- 9 Short stem 의 cone connector 부분을 주의 깊게 세척 및 건조 시킨다.
- 10 적절한 collum component 를 선택한다.
- 11 이미 임플란트 되어 있는 shot stem 에 collum component 를 주의 깊게 삽입한다.
- 12 Cone 의 크기와 prosthesis head 의 크기를 확인하고, 임플란트 와 cone 보호마개를 제거한 후 즉시 setting 한다.
- 13 Prosthesis head 의 setting 에 앞서 cone 외부의 건조, 세척이 이뤄지고 필요하다면 inner cone 도 해야한다.
- 14 Head 와 cone 의 결합은 상온에서 이뤄지며, 필요하다면 임플란트를 차운 상태로 만든다.
- 15 상처 분합전에 임플란트의 정확한 위치를 확인하기 위해 필요하다면 이미지 확대를 통해 확인한다.
- 16 Prosthesis 에서 비정상적 파편이나 마모를 줄이기 위해 상처봉합전 떨어져 나온 뼈조각들은 제거한다.

사용 시 주의사항 (Safety Information)

- 1 적절한 수술의 시행은 집도의의 책임이다.
- 2 외과의사와 그 스템들은 임플란트 및 그 기구의 적용 뿐만 아니라 적, 간접적인 수술기구에 정통해야만 한다.
- 3 시술자들은 신경, 혈관, 근육 및 힘줄의 통로를 포함한 글해부학에 정통해야 한다.
- 4 임플란트의 구성품 조합과 적절한 이식은 집도의의 책임이다.
- 5 Aesculap 은 오전 및 잘못된 임플란트의 선택, 부적절한 임플란트의 조합 및 수술 방법, 치료 방법의 저한 또는 부적절한 멸균으로 인해 발생한 어떠한 합병증에도 책임을 지지 않는다.
- 6 개개의 Aesculap 임플란트는 각각의 사용방법에 따라야 한다.
- 7 서로 다른 제조사의 Modular 임플란트는 어떠한 경우에라도 조합하면 안된다.
- 8 순상된 구성품 또는 사용된 제품을 재사용해선 안된다.
- 9 이 제품은 일회용 제품으로 재 멸균하여 사용하지 않는다.
- 10 치료에 사용된 임플란트는 serial number, batch number 뿐만 아니라 임플란트의 이름, 형명을 파악해 환자의 기록문서에 남겨야 한다.
- 11 수술 후, 환자는 이동성 및 근육운동을 받아야 한다.
- 12 임플란트 load-bearing 구조의 손상은 헬거움 (loosening), 탈고 (dislocation), 이동 (migration) 그리고 심각한 합병증을 유발할 수 있다.
- 13 임플란트의 기능장애와 같은 징후를 조기 발견하기 위해 주기적으로 적절한 기술을 사용하여 검진 받아야 한다.