

**Metha®**

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



**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](http://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.



**Gebrauchsanweisung**  
Metha® Kurzschafiprothese



**Mode d'emploi**  
Prothèse Metha® à tige courte



**Instrucciones de manejo**



Prótesis de vástago corto Metha®



**Istruzioni per l'uso**



Protesi a stelo corto Metha®



**Instruções de utilização**  
Haste protésica curta Metha®



**Brugsanvisning**



Metha® protese med kort skaft



**Käyttöohjeet**  
Metha® lyhytvartinen proteesi



**Οδηγίες χρήσης**



Metha® πρόθεση κοντού στελέχους



Návod k použití



Metha® protéza s krátkým dríkem



**Instrukcja użytkowania**



Metha® proteza z krótkim trzpieniem

# 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](http://www.aesculap.de)

TA-Nr. 012200 03/09 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  
Simbolo CE, em conformidade com a Directiva 93/42/CEE  
CE-markering iht. retningslinje 93/42/EEC  
93/42/EEC-standardin mukainen CE-hyväksytä  
Ενδειξη CE σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/EEC  
CE-označení podle směrnice 93/42/EHS  
Oznakowanie CE zgodnie z wymaganiami dyrektywy 93/42/WE

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

Oikeusteknisiistä systä johtuvien muutoksiin pidätetään

Επιμυλασσόμεθα για τεχνικές αλλαγές

Technické změny vyhrazeny

Zmiany techniczne zastrzeżone

Zmiany techniczne zastrzeżone

## 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®<sub>F</sub> titanium forged alloy Ti6Al4V acc. to ISO 5832-3
- PLASMAPORE®<sub>μ-CaP</sub> 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

- 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®<sub>μ-CaP</sub>).

### 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 impelled.
- 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 03/09 Änd.-Nr.: 32607

## Verwendungszweck

Das Implantat wird verwendet:

- als Teilkomponente einer menschlichen Hüftendoprothese: Hüftendoprothesenschaft
  - 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®  $\mu$ -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 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 schwerwiegende Komplikationen nicht auszuschließen.
- Um derartige Fehlerquellen möglichst frühzeitig zu erkennen, muss der Zustand des künstlichen Gelenks periodisch durch geeignete Maßnahmen überprüft werden.
- Modulare Implantatkomponenten nur mit den dafür geeigneten Aesculap-Hüftendoprothesen kombinieren.
- Werkstoff, Gleitpaarungsdurchmesser und 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.



VORSICHT

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

- Nur Aesculap-Implantatkomponenten verwenden.

## Sterilität

- Die Implantatkomponenten sind einzeln in gekennzeichneten Schutzverpackungen verpackt.
  - Die Implantatkomponenten sind strahlensterilisiert (Dosis mind. 25 kGy).
  - Implantatkomponenten in der Originalverpackung lagern und erst unmittelbar vor dem Benutzen aus der Original- und Schutzverpackung nehmen.
  - Verfallsdatum und Unversehrtheit der Sterilverpackung prüfen. Implantatkomponenten bei überschrittenem Verfallsdatum oder beschädigter Verpackung nicht verwenden.
  - 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.



WARNUNG

**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®  $\mu$ -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 ST46-1993 und validiert gemäß EN 554/ISO 13683) zu erfolgen. Beim fraktionierten Vakuumverfahren 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
- Hochaseptische Operationsbedingungen
- Implantationsinstrumente inklusive spezieller Aesculap-Implantat-system-Instrumente vollständig und funktionsstüchtig
- Operateur und Operationsteam kennen Informationen zur Operationstechnik, zum Implantatortiment und zum Instrumentarium; die Informationen sind vor Ort vollständig vorhanden
- Regeln der ärztlichen Kunst, Stand der Wissenschaft und Inhalte einschlägiger wissenschaftlicher Veröffentlichungen der medizinischen Autoren bekannt
- Information des Herstellers eingeholt, wenn unklare präoperative Situation und bei Implantaten im zu versorgenden Bereich

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

- Der künstliche Gelenkersatz ist der Funktion des natürlichen Gelenks grundsätzlich unterlegen.
- Der künstliche Gelenkersatz kann nur eine relative Verbesserung gegenüber dem präoperativen Zustand bewirken.
- Der künstliche Gelenkersatz kann sich durch Überlastung, Abnutzung oder Infektion lockern.
- Die Lebensdauer des künstlichen Gelenkersatzes ist vom Körpergewicht und der Gelenkbelastung abhängig.
- Der künstliche Gelenkersatz darf nicht durch Extrembelastungen, schwere körperliche Arbeit und Sport überbelastet werden.
- Bei Implantatlockern kann eine Revisionsoperation notwendig werden.
- Im Revisionsfall besteht unter Umständen keine Möglichkeit zur Wiederherstellung der Gelenkfunktion.
- Der Patient muss sich einer regelmäßigen ärztlichen Nachkontrolle des künstlichen Gelenkersatzes unterziehen.

Die Vorbereitung des Implantatlagers erfordert folgende Anwendungsschritte:

- Femur nach hoher Schenkelhalsosteotomie mit der implantspezifischen Ahle eröffnen.
- Ahle bis zum Erreichen der lateralen Kortikalis einführen.



WARNUNG

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

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

- Implantatlager stufenweise mit implantspezifischen Formraspeln vorbereiten (mit der kleinsten Größe beginnen).
- Implantatposition, Einstieglage 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 Probeköpfen 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.



WARNUNG

**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.



WARNUNG

**Lockering des Konusadapters beim Einsetzen durch Schläge auf den Metha Schaft!**

- Einsetzvorgang auch durch Schläge auf den Konusadapter bei aufgesetzter Konusenschutzkappe 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.



WARNUNG

**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 mehrfach 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 Prothesenschäften und Prothesenkörpern übereinstimmen (siehe Konusgröße auf der Implantatverpackung, z. B. 12/14).
- Vor dem Aufsetzen Außenkonus des Schafts und ggf. Innenkonus der Prothesenkörper 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-Implantatssysteme können jederzeit bei B. Braun/Aesculap oder bei der zuständigen B. Braun/Aesculap-Niederlassung eingeholt werden.

## 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®  $\mu$ -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®  $\mu$ -CaP).

## Sérialisation

- Stérilisation à la vapeur en observant les consignes suivantes: la stérilisation doit être effectuée selon un procédé validé 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!

- Éviter 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.

- Insérer la tige courte (modulaire/non modulaire) avec l'instrument d'insertion spécial.



### 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.

### Autre méthode

Réduction d'essai avec tige courte modulaire insérée

- Ne retirer l'adaptateur d'essai pour cône qu'après avoir impacté le composant de tige.
- Insérer le composant de tige et l'impacter à coups mesurés dans le logement d'implant.
- Remplacer si nécessaire l'adaptateur d'essai pour cône 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.



### AVERTISSEMENT

Risque de rupture et d'usure accrue des composants modulaires de l'implant, ou de descellement 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 déjà implantée et s'assurer ce faisant que la flèche est orientée vers "MEDIAL".
- Fixer l'adaptateur pour cône d'implant sur l'instrument d'insertion prévu par des coups de marteau.

- 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 reesternilizar 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 abbinaimento 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.



## AVVERTENZA

**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 soggetta 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 punteroulo specifico per l'impianto.
- Introdurre il punteroulo fino a raggiungere la corticale laterale.



## AVVERTENZA

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

- Evitare le fratture ossee mediante una tecnica operatoria oculata.
- 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 (inizziando 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 introdotta 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.



## AVVERTENZA

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

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

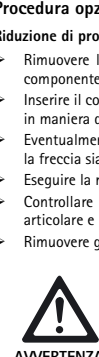
- Inserire lo stelo corto (modulare/non modulare) con gli strumenti introduttori specifici.



## AVVERTENZA

**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.



## AVVERTENZA

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

- Sciacquare accuratamente il collo 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 collo.

- 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 graves 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 preocuidade 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 realizada 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: Hofteendoprotesskaft
- til kombination med Aesculap-hofteendoproteskomponeenter
- til implantation uden knogleclement

Det korte skaft leveres modulært eller ikke modulært.

Den modulære korte skaft består af:

- Proteseskift
- modulær 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 arthritider
- 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 osteomalacie
- Alvorlige knoglestruktur-skader, der modstår en stabil implantation af implantatkomponeenterne
- 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 implantatkomponeenter
- Ledluxationer og postoperativ forandring af benlængden
- Tidlige og sene infektioner
- Venøse tromboser, lungeemboli og hjertestandslid
- Vævsreaktioner 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 implantatkomponeenterne er sket i kombination med Aesculap-komponeenter. 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 implantatkomponeenter og for deres implantation.
- Aesculap er ikke ansvarlig for komplikationer som følge af forkert indikationsstilling, implantatvalg, forkert kombination af implantatkomponeenter og operationsteknik samt grænserne inden for behandlingsmetoden eller manglende asepsis.
- Brugsanvisningerne for de enkelte Aesculap-implantatkomponeenter skal følges.
- Beskadigede eller operativt fjernede implantatkomponeenter må ikke anvendes.

- Implantater, som allerede er blevet anvendt, må ikke anvendes igen.
- I patientrapporten skal de anvendte implantatkomponeenter dokumenteres med artiklenummer, implantatsbetegnelse samt lod og serienummer.
- I den postoperative fase er det ud over bevægelses- og muskeltændingen 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 komponeenter, knogle- eller implantatfrakture og andre alvorlige komplikationer.
- For at opdagde sådanne farekilder så tidligt som muligt, skal det kunstige led tilstand kontrolleres regelmæssigt ved brug af egnede foranstaltninger.
- Modulære implantatkomponeenter må kun kombineres med de dertil egnede Aesculap-hofteendoprotesser.
- Vær opmærksom på materiale, glidespadsdiameter 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 implantatkomponeenter som følge af kombination med implantatkomponeenter fra andre producenter!

Der må kun anvendes implantatkomponeenter fra Aesculap.

## Sterilitet

- Implantatkomponeenterne er separat emballeret i beskyttende emballager.
- Implantatkomponeenterne er strålesteriliseret (dosis min. 25 kGy).
- Opbevar implantatkomponeenterne i originalenveloppen og tag dem først ud af beskyttelsen med emballagen umiddelbart før brugen.
- Man skal kontrollere forfalldatoen og at emballagen er intakt. Implantatkomponeenterne må ikke anvendes, hvis forfalldatoen 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.

Sørg 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 implantatkomponeenterne 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 sterilisator efter EN 285/ANSI/AAMI/ ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 og valideret 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 et dertil egnet måde:

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

Før anvendelsen skal følgende forudsætninger være opfyldt:

- Alle nødvendige implantatkomponeenter skal stå til rådighed
- Højaseptiske operationsbetingelser
- Implantsinstrumenter 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 fuldstændigt til stede på stedet.
- Lægekunstens regler, videnskabsstanden og indholdene i enestående publikationer fra medicinske forfattere skal kendes
- Informationer indhentet fra producenten i tilfælde af en uklar præoperativ situation og ved implantater inden for det område, der skal forstås.

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

- Det kunstige led er principielt underlegent i forhold til det naturlige led-funktion.
- Det kunstige led kan udelukkende bevirke en relativ forbedring i forhold til den præoperative tilstand.
- Det kunstige led kan løse 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 dyrkning 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 ledet.

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.

**Knoglefrakturen/knogleperforationer i implantatlejet medfører utilstrækkelig forankring af implantater!**

Undgå knoglefrakturen ved en forsiktig operationsteknik.

Knoglefrakturen skal behandles ved egnede intra- og postoperative foranstaltninger.

Vær opmærksom på og overhol den rigtige håndhæring af implantatkomponeenterne.



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.

Ledbevægelsel/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 beskyttelseskappe.



ADVARSEL

**Fremgangsmåde som option**

**Prøvereposition med det isatte modulære korte skaft**

Den koniske prøveadAPTER må først fjernes efter at skaftkomponenten er slæbt 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".

Førtag en prøvereposition.

Ledbevægelsel/bevægelsesomfang, ledstabilitet samt benlængde kontrolleres.

Prøveimplantater fjernes.

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

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

Samlingsfladerne undersøges for beskadigelser.

Modulære implantatkomponeenter må ikke indføjes flere gange.

Inden sammenføjning skal konussen under alle omstændigheder skylles, 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.

**Afluttende fremgangsmåde (modulære/ikke modulære) korte skafter**

Protesekuglen vælges i henhold til prøvehovederne.

Det skal sikres, at konusstørrelser på proteskifter 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 proteskovederen skylles, renses og tørres.

Beskyttelseskappen må først fjernes umiddelbart før proteskovedet påsættes.

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

Protesekuglen påsættes.

For at undgå anomal slitage af protesen: Inden sårlokning skal alle fritliggende knogleclementer 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 03/09 Änd.-Nr.: 32607

## Käyttötarkoitus

Siirrännäistä käytetään:

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

Lyyt varsi toimitetaan moduulirakenteiseksi tai ei-moduulirakenteiseksi.

Moduulirakenteiseen lyytheen varteen kuuluvat:

- Proteesivarsi
- moduulirakenteinen kartiosovitin

## Materiaali

Käytetty siirrännäismaterialit on merkity pakkausten päälle.

- standardin ISO 5832-3 mukainen ISOTAN® F titaanitakoseos Ti6Al4V
- standardin ISO 5832-2 mukainen PLASMAPORE® μ-Ca-pinoite puhtaasta titaanista, 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:

- Nivelrappiorikko
- Nivelreumautti
- Reisiulin nupin kuolio

## Vastasyt

Käytö ei ole sallittu, jos:

- potilaan niveliavaan hoitoon voidaan käyttää jälleenrakennustointia, esim. luunsiirtoleikkauksia
- niveliavipristössä tai elinryhmässä esiintyy akutteja tai kroonisista infektoista
- potilaalla on niveliäisenäisen toimintaan vaikuttavia seuraussairauksia
- potilaalla on elinryhmien sairaus ja aineenvaihduntaihäiriöitä, jotka saattavat vaikuttaa tekoniiven toimintaan
- potilaalla on vaikea osteoporosi tai luunpehmenemistähti
- luunrakenne on vaikeasti vahingoittunut, jolloin siirrännäiskomponenttien implantointiin kestävys on arveluttavaa
- siirrännäisen kiinnitysalueella on luukasvaimia
- potilaalla on luun epämoodostuma, akselin asentovirheitä tai luuolosuhteita, joissa reidenkaulan säilyttävän tekoniiven asentaminen ei ole mahdollista
- odottavissa on tekoniiven ylirasitus, erityisesti potilaan ylipainon, voimakkaan ruumiilisen rasituksen ja toiminnan vuoksi
- potilaalla esiintyy lääkeaineiden huumeiden tai päähteden väriinkäytöitä, joka saattaa vaikuttaa tekoniiven toimintaan, erityisesti ajoittaisen hallinnanmenetyksen sekä implantin luuintegration hääriintymisen vuoksi
- odottavissa on potilaan puutteellinen osallistuminen tekoniiven 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 käytetessä saadaan standardin ISO 21535:2002 mukainen rajoitettu liikkuvuus (vähemmän kuin 80° taivutus/ajennus tai vähemmän kuin 60° loitonnes/lähennys), esim. Bipolar-Cup
- Proteesinupit kaulanpituudella XL yhdistettynä lyhytvaatiiseen proteesiin kokoa 0 ja 1.
- proteesinupit, 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, keuhkoveritulpa ja sydämenseisauksia
- Kudosreaktiot siirrännäismaterialeihin
- Herno- ja suoniavammat
- Verenpurkaumat ja haavojen paranemishäiriöt
- Nivelit ympäriovät kalkkeutumata
- Rajoitettu nivelen toiminta ja liikkuvuus
- Rajoitettu nivelen rasittavuus ja nivellikvuus

## 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 vaaratetkijöitä ei ole kuvattu tässä käytöohjeessa.
- 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 vääräistä syymääritystystä, väärästä siirrännäisen valinnasta, siirrännäiskomponenttien ja leikkausteknikan virheellisestä valinnasta sekä hoitomenetelmän rajoitteista tai puuttuvasta bakterituumuudesta.
- 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 luuementti- tai luurakenteet vahingoittuvat, ei komponenttien löytyminstä, luun tai siirrännäisen murtumia tai muita vaiseita komplikaatioita voida täysin suora poiss.
- Jotta tällaiset virhelahteet voitaisiin huomata mahdollisimman ajoissa, on tekenne kunto aika ajoin tarkistettava sopivalla toimenpiteellä.
- Moduulirakenteisia siirrännäiskomponentteja saa yhdistää vain niihin sopivin Aesculap-lonkansäisproteeseihin.
- 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 sätelymenetelmällä (annos väh. 25 kGy).
- Siirrännäiskomponentit tulee säilyttää alkuperäispakkauksissaan ja ottaa suojapakauksesta vasta välittömästi ennen niiden käyttöä.
- Säilytyspäivämäärää ja steriliipakkauksen vahingoittumatus on tarkistettava. Siirrännäiskomponentteja ei saa käyttää, jos säilytyspäivämäärä on mennyt umpeen tai pakkauks on vahingoittunut.
- Proteesinvartta ei saa steriloida uudelleen.
- Päälystämätönmät metalliset siirrännäiskomponentit voidaan steriloida yksittäin uudelleen höyryllä vastaan esipuhdistuksen ja desinfioinnin jälkeen.
- Varmista aina, ettei näitä siirrännäiskomponentteja vahingoiteta käsittelyn aikana.
- Vastaavasti merkity proteesikartion suojakapat voidaan steriloida uudelleen höyrymenetelmällä.



VAROITUS

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

➤ Älä koskaan steriloil pinnitettyä siirrännäisiä (PLASMAPORE® μ-Ca-P) toistamiseen ja käytä niitä uudelleen.

## Steriloointi

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

## Käyttö

Leikkauksen suorittaja laittaa liikeleikkauksen, joka määritää ja sopivalla tavalla dokumentoi seuraavat kohdat:

- Siirrännäiskomponenttien valinta ja mitoitus
- Siirrännäiskomponenttien asetelu luuhun
- Leikkauksessa tarvittavien suunnastumispisteiden määritäminen
- Ennen käyttöä tulee seuraavat edellytykset täyttyä:
  - Kaikki tarvittavat siirrännäiskomponentit käytettävässä
  - Erittäin aseptiset leikkauksolosuheet
  - Siirrännäisläistemistö, johon kuuluvat erityiset Aesculap-siirrännäisjärjestelmäinstrumentit, on täysilukuisen ja käyttökunnossa
  - Leikkauksen suorittaja ja leikkauksavastajaryhmä ovat perehdyneet leikkausteekniikkaan siirrännäiskalvoimaan 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 edeltää tilanne on epäselvä tai jos hoidettavalla nivellalevulla on jo siirrännäisiä
- Potilaalle on selvitetty kirurginen toimenpide ja hänen suostumuksensa vahvistettu seuraavien kohtiin:
  - Tekoniiven toiminta on periaatteessa huonompi verrattuna luonnollisen nivelen toimintaan.
  - Tekoniivi voi toimia vain suhteellisenä parannuskeinona leikkausta edeltävän tilaan verrattuna.
  - Tekoniivi voi löytyä liikarasiutuksesta tai kulumisesta johtuen tai tulehdusen seurauskseen.
  - Tekoniiven elinaika on riippuvainen kehonpainosta ja niveleen kohdistuvasta rasituskesta.
  - Tekoniiveltä ei saa rasittaa liikaa äärimmäisrasitusuksin, raskaalla ruumillisella työllä tai urheilulla.
  - Siirrännäisen löystytyä voi korjausleikkauksa olla välttämätön.
  - Olosuhteista riippuen voi korjaustapauksessa olla mahdotonta palauttaa nivelen toimintaan.
  - Potilaan tulee käydä säännöllisesti lääkärintarkastuksissa ja jälkitarkistusta tekoniivellä.

Siirrännäisen

sijaintipaikan valmistelussa tulee suorittaa seuraavat

toimenpiteet:

- Avaa reisiluukku korkean reisiluunkaulan katkaisun jälkeen siirrännäiskortaisella kalvimella.
- Työnnä kalvin sisään sivukuoren asti.
- Siirrännäisen sijoitusalueella olevat luunmurtumat/luurrejät vaikeuttavat siirrännäisten kiinnitymistä!
- Luunmurtumat on välttää varovaisella leikkausteknikalla.
- Luunmurtumia tulee hoittaa sopivin toimenpiteen leikkauksen aikana ja sen jälkeen.
- Siirrännäiskomponentti oikeasta käsitellystä on huolehdittava.



VAROITUS

- Valmistele siirrännäisen sijaintipaikkaa askeleittä siirrännästä vastaavilla muotoraastimilla (aloita pienimmällä kolla).
- Ota huomioon siirrännäisen paikka, ikusvyys ja eteenpäin kiertyminen ja korjaus tarvittaessa.
- Tarkasta varren koko viimeisen oikeaan asentoon asetetun muotoraastimen avulla.
- Pane raastinkoesovitin paikalleen ja tee koeasettelu vastaavilla kouneilla, tarvittaessa vaihda toisiin raastinkoesovittimiin ja kounepeilihin.
- Tarkasta nivelen liikkuvuus/liikkeen laajuus, nivelen lujuus ja säären pituus.
- Ota kesiirrännäiset ja raastimet pois.
- Käytettäessä moduulirakeinteista lyhyttä vartra tulee yhdistää proteesivarsi ja moduulirakenteinen kartiosovitin ennen niiden paikalleen asettamista.



VAROITUS

- Siirrännäisen toiminta ei onnistu, jos kartiosovitinta ei ole kiinnitetty riittävä hyvin!
- Kiinnitä modulaarin kartiosovitin vasaraniskulla ja ND401R-välineellä lyhene varteen kiinni.
- Kiinnitä modulaarin kartiosovitin tukivasti lyhene varteen.

- Pane lyhyt varsi (moduulirakenteinen/ei-moduulirakenteinen) paikalleen erityisillä asetusvälileillä.



VAROITUS

- Löysennä kartiosovintaa paikalleen asetettaessa lyöneillä Metha-varteen!
- Aseta paikalleen samoin lyömällä kartiosovinta, jonka suojaaksi on pantu kartion suoju-tuppi.

## Vaihtoehtoinen menettely

Koeasettelu käyttää paikalleenasetettua lyhyttä moduulivarta

- Poista koekartiosovitin vasta varsikomponenttien sisäänlyömisestä jälkeen.
- Aseta varsikomponentit paikalleen ja lyö ne siirrännäisen sijaintipaikkaan maittisesti.
- Vaihda tarvittaessa koekartiosovinta ja varmista tällöin, että nuoli osoittaa merkintää "MEDIAL".
- Suorita koeasettelu.
- Tarkasta nivelen liikkuvuus/liikkeen laajuus, nivelen lujuus ja säären pituus.
- Ota kesiirrännäiset pois.



VAROITUS

- Liikantuneet ja vahingoittuneet liitospinnat aiheuttavat moduulirakteisten siirrännäiskomponenttien murtumia ja tavallista voimakkaampaa kulumista tai siirrännäisen liitospinnien irtomisen!
- Huuhtelee varren sisäkartio ja kartiosovittimen liitospinnat huolellisesti ja puhdistaa ne puhdistustupilla (ND619 tai ND622).
- Tarkasta, onko liitospinnissa vaurioita.
- Modulaarisia siirrännäiskomponentteja ei saa liittää yhteen useampaan karttaan.

- Ennen yhteenliittämistä tulee kartio ehdottamasti huuhdella, puhdistaa ja kuivata.
- Valitse siirrännäisen kartiosovitin sopivan koekartiosovittimen mukaisesti.
- Aseta siirrännäisen kartiosovitin varovasti jo implantoiutun lyhyeen varteen ja varmista samalla, että nuoli osoittaa merkkiä "MEDIAL".
- Kiinnitä siirrännäisen kartiosovitin vasaranlyönnin valittuun paikalleenasetusinstrumenttiin.

## Päätöshoitotoimien järjestys (modulaaristen/ei-modulaaristen) lyhyiden varsien asennuksessa

- Valitse proteesinuppi koenuppien mukaisesti.
- Varmista, että kartiosovittimen ja proteesinuppin kartiokoot ovat samat (katso siirrännäisen pakkauksen merkity kartiokoko, esim. 12/14).
- Ennen paikalleenasetusta tulee varren ulkokarto ja tarvittaessa proteesinpiden sisäkartio huuhdella, puhdistaa ja kuivata.
- Poista suojauppi vasta välittömästi ennen proteesinpäin asettamista paikalleen.
- Proteesinuppi ja proteesikartion saa yhdistää vain huoneenlämmössä. Tarvittaessa on siirrännäiset jäädytettävä ensin huoneenlämpöisiksi.
- Aseta proteesinuppi paikalleen.
- Proteesin epänormaalilta kulumisen estämiseksi: Ennen haavan sulke mistä tulee kaikki irralistit luulementtiin ja luu jätteet poistaa.

Lisätietoja B. Braun/Aesculap-siirrännäisjärjestelmistä voit saada milloin vain B. Braun/Aesculap-yhtiöstä tai lähimästä B. Braun/Aesculap-haaralikkeestä.

TA-Nr.: 012200 03/09 Änd.-Nr.: 32607

## Σκοπός χρήσης

Τα εμφυτεύματα χρησιμοποιείται:

- ως τμήμα μιας ανθρώπινης ενδοπρόθεσης ιαχίου: Στειλέος ενδοπρόθεσης ιαχίου
  - για συνδυασμό με μέρη της ενδοπρόθεσης ιαχίου Aesculap
  - για εμφύτευση χωρίς ταμέντο οστών
- Ο βραχύς στειλέος διατίθεται σε modular (αρθρωτή) ή non-modular τύπο.
- Ο modular βραχύς στειλέος αποτελείται από:
- Στειλέο πρόθεσης
  - Modular κωνική υποδοχή

## Υλικό

Τα υλικά που έχουν χρησιμοποιηθεί για τα εμφυτεύματα αναγράφονται επάνω στις συσκευασίες.

- ISOTAN®F σφυρήλατο κράμα πιπάνιο T16Al4V κατά ISO 5832-3
- PLASMAPORE®<sub>μ-CaP</sub> επίστρωση επιφάνειας από καράρο πιπάνιο κατά ISO 5832-2 με πρόσθετη επίστρωση φωσφορικού ασβεστίου
- ISODUR® κράμα κοβαλτίου-χρωμίου CoCr29Mo κατά ISO 5832-12
- ISOTAN®, ISODUR® και PLASMAPORE® είναι καταχωριμένα εμπορικά σήματα της Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

## Ενδείξεις

Χρησιμοποιείται στην αντιμετώπιση οξειών διαταραχών της κατ' ιαχίου άρθρωσης, οι οποίες δεν αντιμετωπίζονται με άλλες δρεπατές:

- Εκφυλιστική αρθροπάθεια
- Ρευματοειδής αρθρίτιδα
- Νέκρωση της κεφαλής του μηριαίου οστού

## Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται παρουσία:

- Αρθροπαθείων που αντιμετωπίζονται με επανορθωτική χειρουργική, π. χ. οστεοτομία παρεκτόπισης
- Οξειών ή χρόνιων πειραθρικών φλεγμονών ή συστηματικών λοιμώξεων
- Δευτεροπαθών νόσων που θα μπορούσαν να επηρέασουν τη λειτουργία του εμφυτεύματος άρθρωσης
- Συστηματικών νόσων και διαταραχών του μεταβολισμού που επηρέαζουν τη λειτουργία του εμφυτεύματος άρθρωσης
- Βαριάς μορφής οστεοπόρωση ή οστεομάλακνον
- Οστικών δομών που έχουν υποστεί σοβαρές βλάβες και που ενδέχεται να εμποδίσουν τη σταθεροποίηση του εμφυτεύματος
- Νεοπλασμάτων οστών στην περιοχή συγκράτησης του εμφυτεύματος
- Οστικών παραμορφώσεων, κακής ευθυγράμμισης άξονα ή άλλων οστικών παθήσεων, οι οποίες αποκλίουν την τοποθετημένητης στην κατ' ιαχίου άρθρωση για τη στήριξη του αυξέντων του μηριαίου οστού
- Αναμενόμενης υπερβολικής επιβάρυνσης του εμφυτεύματος άρθρωσης, ίδιαιτέρα σε υπέρβαρα ασθενή ή λόγω έντονης σωματικής καταπόνησης και άσκησης
- Κατάχρηση φαρμάκων ή ναρκωτικών ουσιών ή αλκοολισμού που επηρέαζε τη λειτουργία του εμφυτεύματος άρθρωσης, ίδιαιτέρα εξαιπτίας προσωρινής απώλειας του αυτοελέγχου ή αδυναμίας ενσωμάτωσης του εμφυτεύματος στο οστό
- Έλλειψης συνεργασίας του ασθενή όσον αφορά την αντιμετώπιση του εμφυτεύματος άρθρωσης, ίδιαιτέρα κατά την αποκατάσταση και έλλειψης συμμόρφωσης προς τις ιατρικές συστάσεις
- Ευαισθησίας ένου σώματος στα υλικά του εμφυτεύματος
- Σκελετικής ανωριμότητας
- Νευρομυϊκών ασθενειών που επιβαρύνουν το προσβεβλημένο άκρο
- Κοτύλες, οι οποίες σύμφωνα με το ISO 21535:2002 συνεπάγονται περιορισμό του κινητικού εύρους (κάτω από 80° σε κάμψη/έκταση ή κάτω από 60° σε απαγωγή/προσαγωγή), π. χ. Bipolar-Cup.
- Κεφαλές πρόθεσης με μήκος αυχένα XL σε συνδυασμό με πρόθεση βραχύ στειλέου μέγεθος 0 και 1.
- Κεφαλές πρόθεσης με μήκος αυχένα XXL.

## Παρενέργειες και αλληλοεπιδράσεις

- Παρεκτόπιση, χαλάρωση, φθορά, διάβρωση και θράυση μερών του εμφυτεύματος
- Εξάρθρωση και μετεγχειρητική αλλαγή του μήκους του ποδιού
- Πρώμες και διώμες λοιμώξεις
- Φλεβικές θρομβώσεις, πνευμονική εμβολή και ανακοπή καρδιάς
- Αντιρράσεις ιστού στα υλικά του εμφυτεύματος
- Τραυματισμός νεύρων και αγγείων
- Αιματώματα και διαταραχές επούλωσης τραύματος
- Περιαρθρική εναπόθεση αλάτων ασβεστίου
- Μειωμένη κινητικότητα και ευλυγσιά της άρθρωσης
- Αρθραλγία και μειωμένη φόρτισης της άρθρωσης

## Υποδείξεις ασφαλείας

- Ο έλεγχος και η έγκριση των στοιχείων του εμφυτεύματος εκτελέσθηκε σε συνδυασμό με στοιχεία της Aesculap. Για αποκλίνοντες συνδυασμούς την ευθύνη φέρει ο χειρουργός ιατρός.
- Ο χειρουργός φέρει την ευθύνη για τη σωστή διενέργεια της εγχειρητικής επέμβασης.
- Οι γενικοί κίνδυνοι μιας χειρουργικής επέμβασης δεν περιγράφονται σα αυτές τις οδηγίες χρήσης.
- Ο χειρουργός πρέπει να κατέχει τόσο θεωρητικά όσο και πρακτικά της καθειρωμένης χειρουργικές τεχνικές.
- Ο χειρουργός πρέπει να είναι απόλυτα εξοικειωμένος με την ανατομία των οστών, τη πορεία των νεύρων και των αγγείων, των μυών και των τενόντων.
- Ο χειρουργός είναι υπεύθυνος για την ορθή συναρμολόγηση και τοποθέτηση των μερών του εμφυτεύματος.
- Η Aesculap δεν φέρει καμιά ευθύνη για τυχόν επιπλοκές από λανθασμένη διάγνωση, κακή επιλογή εμφυτεύματος, λανθασμένο συνδυασμό των μερών του εμφυτεύματος και ανεπαρκείς χειρουργικές τεχνικές καθώς και για τους περιορισμούς των θεραπευτικών μεθόδων ή την έλλειψη σπουδών.
- Πρέπει να τηρούνται οι οδηγίες χρήσης των μεμονωμένων μερών του εμφυτεύματος της Aesculap.
- Δεν επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται κατεστραμμένα ή χειρουργικά αφαιρεθέντα μέρη εμφυτεύματος.
- Εμφυτεύματα, τα οποία έχουν χρησιμοποιηθεί ήδη μια φορά, δεν επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται.
- Στο φάκελο του ασθενή πρέπει να καταγράφονται τα χρησιμοποιημένα μέρη του εμφυτεύματος με κωδικό προϊόντος, ονομασία εμφυτεύματος, αριθμό παρτίδας και κατά περίπτωση σειριακού αριθμού.
- Στη μετεγχειρητική περίοδο, εκτός από την κινητικότητα και τη γύμναση των μυών είναι πολύ σημαντικό για την ορθή συντήρηση.
- Σε περίπτωση βλάβης οστικών δομών, που δέχονται φόρτιση, δεν αποκλίνονται χαλάρωσης των μερών, κατάγματα οστών ή εμφυτεύματος και άλλες σοβαρές επιπλοκές.
- Για να εντοπιστούν κατά το δυνατότατο έγκαιρα τέτοιες πηγές βλαβών, πρέπει να ελέγχονται κατά διαστήματα με τα κατάλληλα μέσα η κατάσταση της τεχνητής άρθρωσης.
- Συνδυάζετε modular μέρη εμφυτεύματος μόνο με τις κατάλληλες γι' αυτά ενδοπροθέσεις ιαχίου της Aesculap.
- Δίνετε προσοχή στο υλικό, τη διάμετρο σύζευξης ολισθησης και τις προδιαγραφές του κώνου.
- Δίνετε προσοχή στους επιπρόσθιους περιορισμούς όσον αφορά στα συνδυασμένα εμφυτεύματα.
- Προσέξτε να μην καταστρέψετε το εμφύτευμα, ιδιαίτερα στην περιοχή του αυχένα ή του κώνου με τη χρήση εργαλείων (π. χ. HF-χειρουργικές συσκευές) κοντά στο εμφυτεύμα.



**Κίνδυνος θραύσης των μερών του εμφυτεύματος από το συνδυασμό με μέρη εμφυτεύματος άλλων κατασκευαστών!**

- Χρησιμοποιείτε μόνο μέρη εμφυτεύματων της Aesculap.

## Αποστείρωση

- Τα εμφυτεύματα είναι συσκευασμένα ξεχωριστά σε προστατευτικές συσκευασίες που φέρουν κατάλληλη σήμανση.
- Τα μέρη του εμφυτεύματος είναι αποστειρωμένα δια ακτινοβολίας (ελάχιστη δόση 25 kGy).
- Αποθηκεύετε τα μέρη του εμφυτεύματος στη συσκευασία τους και τα αφαιρείτε από την προστατευτική αυτή συσκευασία πριν από τη χρήση.
- Ελέγχετε την πνευμονία λήξης και την ακεραιότητα της αποστειρωμένης συσκευασίας. Τα μέρη του εμφυτεύματος, των οποίων έχει παρέλθει η πνευμονία λήξης ή που βρίσκονται σε κατεστραμμένη συσκευασία δεν επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται.
- Δεν αποστείρωντες εκ νέου το στειλέο πρόδεσης.
- Εμφυτεύματα κατασκευασμένα από μέταλλο χωρίς επικάλυψη μπορούν μετά από ανάλογο αρχικό καθαρισμό και απολύμανση να αποστειρωθούν εκ νέου μεμονωμένα σε ατρού.
- Φροντίστε, αυτά τα εμφυτεύματα να μην υποστούν βλάβη κατά τη διαδικασία αυτή.
- Τα προστατευτικά πώματα του κώνου πρόθεσης (φέρουν σχετική σήμανση) μπορούν να αποστειρωθούν εκ νέου στον ατρού.



**Η ευθύνη εκ νέου αποστείρωσης των μερών του εμφυτεύματος βαρύνει το χρόνο της προϊόντος και βάσει ειδικών διατάξεων δεν επιτρέπεται σε όλες τις χώρες (π. χ. Γαλλία).**

- Ποτέ μην αποστειρώνετε και χρησιμοποιείτε εκ νέου εμφυτεύματα (PLASMAPORE®<sub>μ-CaP</sub>).

## Μέθοδος αποστείρωσης και παράμετροι

- Αποστειρώστε στον ατρού σύμφωνα με τους εξής κανόνες: Η αποστείρωση πρέπει να εκτελείται σύμφωνα με μια επικυρωμένη μέθοδο αποστείρωσης σε ατρού (π. χ. σε μια συσκευή αποστείρωσης σύμφωνα με το EN 285/ANSI/AAMI/ISO 11134-1993, ANSI/AAMI ST46-1993 και επικυρωμένη σύμφωνα με το EN 554/ISO 13683). Κατά την κλασματική διαδικασία κενού η αποστείρωση πρέπει να διενεργείται με το πρόγραμμα 134 °C/2 bar με ελάχιστο χρόνο παραμονής 5 λεπτά.

## Εφαρμογή

- Ο χειρουργός καταρτίζει ένα πρόγραμμα εγχείρησης, στο οποίο καθορίζει και καταγράφει με ακρίβεια τα εξής:
- Επιλογή και διαστάσεις των μερών του εμφυτεύματος
- Θέση τοποθέτησης των μερών εμφυτεύματος στο οστό
- Καθορισμός ενδοεγχειρητικών σημείων προσαντολισμού Πριν από την εφαρμογή πρέπει να πληρώνεται οι ακόλουθες προϋποθέσεις:

  - Όλα τα απαραίτητα μέρη του εμφυτεύματος είναι πλήρως εξοικειωμένα.
  - Υψηλής ασημίας συνήθειες εγχείρησης.
  - Τα εργαλεία εμφυτεύσης συμπεριλαμβανομένων των ειδικών εργαλείων εμφυτεύματος της Aesculap είναι πλήρως διαθέσιμα και σε άριστη λειτουργικότητα.
  - Ο χειρουργός και ο ομάδα του είναι πλήρως εξοικειωμένοι με την χειρουργική τεχνική που αφορά αυτά τα δέματα πρέπει να είναι πλήρες και άμεσα διαθέσιμο.
  - Είναι γίνει ενημέρωση από τον κατασκευαστή σε περίπτωση ασφαλείας προειδοποίησης.

Ο ασθενής έχει ενημερωθεί για την επέμβαση και η συγκατάθεσή του έχει καταφέρει για τα εξής στοιχεία:

- Η τεχνητή άρθρωση υπερέχει κατά κανόνα σε λειτουργικότητα από την προστατευτική περίοδο εργασίας.
- Η τεχνητή άρθρωση μπορεί να επιφέρει μόνο μια σχετική βελτίωση σε σχέση με την προεγχειρητική κατάσταση.
- Η τεχνητή άρθρωση μπορεί να υποστεί σε αποτέλεσμα συνδέσμους με την εργασία του άρθρου προσαντολισμού.
- Η περίπτωση χαλάρωσης του εμφυτεύματος προέρχεται για την εντοπίση της προστατευτικής περίοδου εργασίας.

Η περιοχή εμφύτευσης προετοιμάζεται ως έξτρα στη βάση εμφυτεύματος βαθμιαία με ειδικά ζευγέα συστήματα προστατέοντας την συγκράτηση των μερών εμφυτεύματος.

- Αποφεύγετε τη δοκιμαστική εμφυτεύση μετά από την προστατευτική περίοδο εργασίας.
- Σε περίπτωση χρήσης του modular βραχών στειλέου, συνδέστε τον άξονα της πρόθεσης και τον modular κωνικό υποδοχέα πριν την τοποθέτηση τους.

Εισάγετε το μέρη του εμφυτεύματος που θα πρέπει να αποστειρωθούν εκ νέου στον ατρού στη σταθερότητα του.

- Τοποθετείστε τον βραχύ στειλέο (modular/non-modular) με ειδικά εργαλεία τοποθέτησης.
- Χαλάρωση του κωνικού υποδοχέα κατά την ποποθέτηση με την κτυπήματα επάνω στο στειλέο Metha!

➤ Εκτελείτε διαδικασία τοποθέτησης επίσης με κτυπήματα επάνω στον κωνικό υποδοχέα με το ποποθετημένο πρόστατη πώμα κώνου.

- Εκτελείτε διαδικασία τοποθέτησης επίσης με κτυπήματα επάνω στον κωνικό υποδοχέα με το ποποθετημένο πρόστατη πώμα κώνου.

## Προαιρετική διαδικασία

Δοκιμαστική επανατοποθέτηση με τοποθετημένο modular

βραχύ στειλεό

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



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Θραύστη 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 ταιράζει 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 δυματίου. Εάν απαιτείται αφήστε τα εμφυτεύματα να κρυώσουν σε θερμοκρασία δυματίου.
- Τοποθετίστε 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 03/09 Änd.-Nr.: 32607

## Účel použití

Implantát se používá:

- jako dílčí komponenta kyčelní endoprotézy u člověka: Dřík kyčelní endoprotézy
  - ke kombinaci s komponentami kyčelní endoprotézy Aesculap
  - k implantaci bez kostního cementu
- 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 slitina 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 slitina 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
- Revmatoидní 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
- těžce poškozených kostních strukturách, jenž mohou zamezit stabilní implantaci implantačních součástí
- kostních nádorů v blízkosti místa zakotvení implantátu
- kostních malformací, chybnej orientaci os nebo takových kostních poměrů, které vylučují zabudování umělého kyčelního kloubu k udržení krku 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
- nevyzrálejší 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).
- Hlav protéz s délkou krku XL v kombinaci s protézou s krátkým dříkem velikosti O a1.
- protézových hlavic s délkou krku 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 sítovací metod nebo 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 šarže 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 endoprotézami firmy Aesculap.
- Dbejte na materiál, průměr kluzných partnerů a specifikaci kónusu.
- Dbejte na další omezení kombinovaných implantátů.
- Riziko poškození implantátu zvláště v oblasti krku 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 výjměte 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.
- Neponáchané kovové implantáty je možné jednotlivě po odpovídajícím předčítání 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 nezařízení uživatelem produktu a tato není dovolena ve všech zemích (např. Francie).

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

## Sterilizace

- Sterilizujte párou, přítom dbejte na následující:  
Sterilizace se musí provést validovanou metodou parní sterilizace (např. ve sterilizačním stroji 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 přidružení minimálního času působení 5 minut.

## Použití

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

- Volbu a rozměry 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 lekařské praxe, současným stavem vědy a příslušnými lekařskými publikacemi
  - V případě výskytu nejasných preoperativních situací a implantátů v oblasti náhrad byly vyžádány 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 lekařským kontrolám umělé kloubní náhrady.

Příprava implantátu si vyžaduje následující aplikační kroky:

- Femur po vysoké osteotomii krku stehenní kosti otevřete pomocí šísla specifického pro implantát.
- Šídio zavedete až po dosažení laterální kortikalis.



Frakturny/perforace kostí negativně ovlivňují ukotvení implantátů!

- Zabraňte frakturnám 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 s nejmenší velikostí).
- Dbejte na pozici implantátu, hloubku zaražení a antetoru a v případě potřeby zkorigujte.
- Velikost dříku zkontrolujte podle tvarové rašple, která byla naposledy nasazena ve správné pozici.

- Nasadte zkušební rašplový adaptér a provedte zkušebnou reposicí s odpovídajícími zkušebními hlavicemi a v případě potřeby rašplový adaptér nebo zkušební hlavice vyměňte.
- Zkontrolujte pohyblivost kloubu/rozsah pohybu, stabilitu kloubu a délku nohy.
- Zkušební implantáty a rašplový adaptér.
- 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 zafixujte 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 reposice s nasazeným modulárním krátkým dříkem.

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

Nebezpečí zlomení a zvýšeného opotřebení modulárních implantátových komponent uvolněných implantátových komponent 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 nespojujte 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.

Závěrečné aplikační kroky (modulárních/nemodulárních) krátkých dříků

- Protézovou kouli vyberte podle zkušební hlavice.
- Zajistěte, aby 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 hlavíčku endoprotézy a kužel endoprotézy k sobě jedině při pokojové teplotě. V případě potřeby předtím ochladte implantátu na pokojovou teplotu.
- Nasadte kouli protézy.
- Pro snížení abnormálního opotřebení endoprotézy: 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 pobočky B. Braun/Aesculap.

TA-Nr.: 012200 03/09 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 przypadkach 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
- Osteoporoz lub osteomalacji ciepliego 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
- Przewidzanego 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
- Przewidzanego braku współpracy ze strony pacjenta, szczególnie w fazie rehabilitacji oraz braku zdyscyplinowania pacjenta
- Reakcji alergicznych na materiały użyte do produkcji implantu
- Niedojrzałości kostnej
- Schorzeń nerwowo-mięśniowych będących przyczyną niesprawności danej kończyny
- Panewek, który zgodnie z ISO 21535:2002 ogranicza zakres ruchu (poniżej 80° w zgiciu/wyproście lub poniżej 60° w odwodzeniu/Przywróceniu), np. Bipolar-Cup.
- Konieczności zastosowania głowy protezy z sztywą o długości XL w połączeniu z trzpieniem o rozmiarze O i 1
- Konieczności zastosowania głowy z sztywą 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
- Zakrzepice żylne, zator plunicy i zatrzymanie czynności serca
- Reakcje tkankowe na materiały wchodzące w skład implantów
- Uszkodzenia naczyń i nerwów
- Krwiaki i utrudnione gojenie się ran
- Zwapnienia okostawowe
- Obniżona mobilność stawu
- Ból stawu i zmniejszona wytrzymałość na wysiłek fizyczny

## Informacje dotyczące bezpieczeństwa

- Podczas testowania i w ramach postępowania dopuszczeniowego 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 naczyń krwionośnych, mięśni i ścięgien.
- Odpowiedzialność za właściwy dobór elementów implantu oraz za implantację spoczywa na lekarzu operującym.
- Firma Aesculap nie ponosi odpowiedzialności za powikłania 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 innych producentów 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.
- Trzpień endoprotezy nie są przeznaczone do ponownej sterylizacji. Implanty wykonane z niepokrytej powłoką metalu mogą być ponownie sterylizowane z zastosowaniem metody parowej po odpowiednim umyciu i dezynfekcji.
- Należy upewnić się, że implanty nie uległy przy tym uszkodzeniu.
- Odpowiednio oznaczona kapturka zabezpieczająca stożek endoprotezy można ponownie sterylizować parowato.



**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® ē-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 walidacji zgodnie z normą EN 554/ISO 13683). W procesie próżni frakcyjnej sterylizacja z zastosowaniem programu 134°C/2 bary musi trwać minimum 5 minut.

## Zastosowanie

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

- Dobór poszczególnych elementów implantu i ich rozmiarów
  - Pozyjonowanie elementów implantu w kości
  - Wyznaczenie śródoperacyjnych punktów orientacyjnych
- Przed przystąpieniem do zabiegu należy upewnić się, że spełnione zostały następujące warunki:
- Wszystkie niezbędne elementy implantu są dostępne i gotowe do użycia
  - Zapewnione zostały warunki pełnej aseptyki
  - Instrumenty konieczne do implantacji, w tym szczególnie do tego celu przeznaczony zestaw instrumentów implantacyjnych firmy Aesculap są kompletne i w pełni sprawne
  - Lekarz 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 procedure operacyjną i udokumentowano, że zrozumiał on następujące informacje:

- Sztuczny staw jest zasady mniej sprawny niż staw naturalny.
- Implantacja sztucznego stawu może przynieść tylko względna poprawę stanu pacjenta w porównaniu do stanu przedoperacyjnego.
- 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 zaistnieć potrzeba wykonania operacji rewizyjnej.

- Jeśli operacja rewizyjna okaże się konieczna, to mogą wystąpić okoliczności uniemożliwiające przywrócenie pełnej funkcjonalności stawu.

Pacjent musi poddawać się regularnym kontrolom lekarskim dotyczącym funkcjonowania sztucznego stawu.

Przygotowanie miejsca implantacji wymaga wykonania następujących czynności:

- Po przecięciu górnej części sztywki kości udowej należy otworzyć kość udową przy pomocy pręta kierunkowego przystosowanego do danego rozmiaru implantu.
- Wprowadzić pręt 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 i w razie konieczności poprawić ustawnie implantu, jego głębokość i antetorsję (przodoskręcenie).

➤ 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 monobloku należy wykonać przy pomocy odpowiedniego narzędzia.

**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

### Próbne nastawienie z osadzonym trzpieniem Metha

- Usunąć próbny element sztywny dopiero po ostatecznym wbiciu trzpienia.
- Wprowadzić trzpień 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 repozycję.
- Sprawdzić zakres ruchomości i stabilność stawu oraz długość kończyny.
- Usunąć implanty próbne.



**Zanieczyszczenia lub uszkodzenia powierzchni połączonych mogą spowodować pęknięcie lub szybsze 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 połączonych pod kątem ewentualnych uszkodzeń.

➤ Nie zepsalać modułowych elementów implantów wielokrotnie.

➤ Przed połączaniem stożek koniecznie przepłukać, oczyścić i osuszyć.

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

➤ Odroźnie 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 kończące implantację modułowych trzpieni/krótkich monobloków

- Wybrać głowę endoprotezy na podstawie głowy próbnej.

➤ Należy upewnić się, że rozmiary stożka elementu sztywnego pasują do rozmiarów głowki 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 także stożek wewnętrzny głowki endoprotezy.

➤ Kapturek zabezpieczający należy osuszyć bezpośrednio przed nałożeniem głowki endoprotezy.

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

➤ Nałożyć głowę endoprotezy.

➤ Aby zapobiec nadmiernemu 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.