

- GB** Instructions for use/Technical description
Targon® locking nail systems, in sterile packaging
- D** Gebrauchsanweisung/Technische Beschreibung
Targon®-Verriegelungsnagelsysteme, steril verpackt
- F** Mode d'emploi/Description technique
Système de clous de verrouillage Targon®, sous conditionnement stérile
- E** Instrucciones de manejo/Descripción técnica
Sistemas de clavos de bloqueo Targon®, en envase estéril
- I** Istruzioni per l'uso/Descrizione tecnica
Sistemi di chiodi di bloccaggio Targon®, confezionati sterili
- P** Instruções de utilização/Descrição técnica
Sistemas de travamento Targon® em embalagem esterilizada
- NL** Gebruiksaanwijzing/Technische beschrijving
Targon®-vergrendelingsnagelsystemen, steril verpakt
- S** Bruksanvisning/Teknisk beskrivning
Targon®-lässtiftsystem, steril förpackat
- RUS** Инструкция по применению/Техническое описание
Системы фиксирующих гвоздей Targon®, стерильно упакованы
- CZ** Návod k použití/Technický popis
Blokovací systémy Targon®, sterilně balené
- PL** Instrukcja użycowania/Opis techniczny
Systemy gwoździ ryglowanych Targon®, pakowanych sterylnie
- SK** Návod na použitie/Technický opis
Targon®-Systém uzatvárania klincov, sterilné balenie
- TR** Kullanım Kilavuzu/Teknik açıklama
Targon® kilitlemeli iğne sistemleri, steril paketinde
- KR** 사용 설명서 / 기술 설명
Targon®- 잠금 네일 시스템, 살균 포장

B|BRAUN
SHARING EXPERTISE

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

Aesculap – a B. Braun company

TA-Nr. 010481 2018-01 V6 Änd.-Nr. 58015



Aesculap®**Targon® locking nail systems, in sterile packaging****Intended use**

The implant system is used for the intramedullary splinting, stabilization, and fixation of fractures in long tubular bones.

System configurations:

- Targon® PH/H/PH+/H+

- Proximal humerus nail

- Humerus shaft nail

- Targon® PF, Targon® PFT

- Proximal femur nail

- Targon® TX

- Tibia nail

Each system consists of locking nails, locking components (e.g., screws, sleeves, pins) and associated special implantation instruments.

Materials

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

- ISOTAN® F titanium forged alloy Ti6Al4V acc. to ISO 5832-3

- ISOTAN® P pure titanium acc. to ISO 5832-2

- PEEK-OPTIMA®

The titanium implants are coated with a colored oxide. Slight changes in coloration may occur, but do not affect the implant quality.

ISOTAN® is a registered trademark of Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

PEEK-OPTIMA® is a registered trademark of Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK.

Indications

Use Targon® PH/H/PH+/H+ for:

- Multi-fragment fractures of the humerus head, up to 4-fragment fracture (Targon® PH/H/PH+)

- Combined humeral head and shaft fractures (Targon® PH/H/PH+ long)

- Stable or unstable humeral shaft fractures (Targon® H/H+)

- Pathological fractures

- Pseudarthroses

Use Targon® PF/Targon® PFT for:

- Peritrochanteric, intertrochanteric and subtrochanteric femur fractures

- Above-mentioned fractures combined with ipsilateral femoral shaft fractures (Targon® PF long/Targon® PFT long)

- Lateral femoral neck fractures combined with ipsilateral femoral shaft fractures (Targon® PF long/Targon® PFT long)

- Peritrochanteric fractures (lateral femoral neck fractures extending into the trochanter zones)

- Pathological fractures

- Pseudarthroses

Use Targon® TX for:

- Open and closed tibial shaft fractures

- Repositioning osteotomies in the shaft region

- Reconstruction following tumor resection in the shaft region

- Osteotomies in the shaft region to lengthen or shorten the limb

- Pathological fractures

- Pseudarthroses

- Metaphyseal fractures of the tibia without articular involvement

The operating surgeon is responsible for establishing the above indications and indications beyond those, taking into account the specific clinical, biological, and biomechanical situation.

Contraindications

Do not use Targon® PH/H/PH+/H+ in the presence of:

- Fractures up to 7 cm proximal of the olecranon

- Crushed head cap of the humerus head (C3 fractures)

- Isolated avulsion fracture of a tuberosity

Do not use Targon® PF/Targon® PFT in the presence of:

- Medial and intermediary leg fractures

Do not use Targon® TX as the sole implant system in cases of:

- Fractures with articular involvement

Generally, do not use in cases of:

- Acute or chronic infections

- Severely damaged bone structures that could prevent stable implantation of implant components

- Bone tumors in the region of implant fixation

- Anticipated overloading of the implant

- Dependency on pharmaceutical drugs, drug abuse, or alcoholism

- Inadequate patient compliance

- Foreign body sensitivity to the implant materials

Side effects and interactions

- Dislocation, loosening and fracture of implant components

- Position change and loosening of fragments

- Delayed healing, or non-union and development of pseudarthrosis

- Primary and secondary infections

- Venous thrombosis, lung embolism, cardiac arrest

- Tissue reaction to implant materials

- Trauma to nerves, tendons, or vessels

- Hematomas and wound healing disorders

- Reduced joint mobility and flexibility

- Arthralgia and reduced tolerance for exercise

- Compartment syndrome

- Pain in the region of the nail insertion point and in the region of locking components

Safety notes

- It is the operating surgeon's responsibility to ensure that the surgical procedure is performed properly.
- General risk factors associated with surgical procedures are not described in this documentation.
- The operating surgeon must have a thorough command of both the hands-on and conceptual aspects of the established operating techniques.
- Use implant components only in the nail holes intended for this purpose.
- Prior to the operation, the operating surgeon must familiarize him/herself with the Targon® implants and associated operating technique.
- It is the operating surgeon's responsibility to ensure the correct combination of implant components and their implantation.
- The Targon® implants may only be implanted with the Aesculap implantation instruments intended for this purpose.
- Aesculap is not responsible for any complications arising from incorrect diagnosis, choice of incorrect implant, incorrectly combined implant components and/or operating techniques, the limitations of treatment methods, or inadequate asepsis.
- The user instructions for individual Aesculap implant components must be followed.
- The implant components were tested and approved in combination with Aesculap components. If other combinations are used, the responsibility for such action lies with the operating surgeon.
- Do not, under any circumstances, combine implant components from different manufacturers.
- Do not, under any circumstances, use damaged or surgically excised components.
- Implants that have been used before must not be reused.
- Mobilization, dynamic locking or use of compression involve the risk of migration of the nail and/or the locking component into the joint region or out of the bone. Therefore the migration paths of the implants and those of the fragments must be considered in the implantation and taken into account when selecting the implant length.
- Considerably higher strain due to increased leverage is to be expected if there are locking holes at the height or in the region of the fracture line. This can lead to implant failure. Accordingly, postoperative strain has to be reduced, or full load may be envisaged only after complete callus formation.
- The functional lifespan of the system is limited to the duration until bone consolidation. Bone consolidation normally occurs within three months.
- Overloading the implant can cause the implant material to fracture. The dynamic load on the implant must be reduced if healing fails to occur or is slow, if pseudarthrosis develops, or if the implant is overloaded for an excessively long period. One way to achieve this is through mobilization.
- There are currently no findings regarding the behavior of the implant after bone consolidation. Experiences with the implant show no uncharacteristic accumulation of complications for this case. After consolidation has occurred, leaving the implant in the body is associated with risks that the user must weigh against the risks of removal by operation. The indication for implant removal is relative, and rarely mandatory. It is always made on an individual basis. There is no evidence-based recommendation. Otherwise, refer to the corresponding applicable guidelines of the Deutsche Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V. (DGU).
- Once the nail is locked, remove transmedullary bone and fragment correction screws again, or take into account, when determining the allowable patient load, that adverse lever effects can expose the nail to increased load.
- Always insert the Targon® implants in such a way that forces to be transmitted are low and can be transmitted by the bone at an early stage.
- During the postoperative phase, in addition to mobility and muscle training, it is of particular importance that the physician keeps the patient well informed.
- Always use cutting instruments, e.g., drill bits, guide pins, that are sharp.
- Do not apply strong force when implanting or explanting the implants. Should a problem arise, check the position and orientation of the implants, instruments, and fragments and analyze the origin of the problem. If necessary, repeat previous operating steps and check the instruments (e.g. for blocked drill helix).



The implant was not examined for safety and compatibility in MR environments. It has not been tested for heat, movements or image artifacts during MR examinations. MR-scanning of a patient with this implant can lead to injuries to the patient.

- 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.
- Increase the load on the fracture and implant in accordance with the progress of healing.
- In order to promote the earliest possible detection of any problems or complications, the operation results must be followed up at regular intervals with the aid of appropriate examination procedures. A precise diagnosis requires x-rays taken in the directions anterior-posterior and medial-lateral.
- At the time of follow-up exams, the scope of postoperative load and aftercare should be determined for each patient on the basis of their weight, their activities, the type and severity of the fracture, and any coexisting injuries. Also, the dimensions of the implant should be taken into account.
- Recommended follow-up intervals
 - prior to the patient's discharge from hospital
 - 10-12 weeks post operationem
 - 6 months post operationem
 - 12 months post operationem
- Implanting the nail via a guide pin
 - Use an appropriate guide pin
 - Avoid jamming the implant or guide pin
 - Monitor the guide pin end by X-ray control
 - Remove the guide pin before locking the implant

Sterility

- The implant components come individually packed in protective packaging that is labeled according to its contents.
- The implant components are gamma-sterilized.
- 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 dates or whose packaging is damaged.



Damage to implants caused by processing and resterilization!

- Do not reprocess or resterilize the implants.

Application



Risk of injury caused by incorrect operation of the product!

- Attend appropriate product training before using the product.
- For information about product training, please contact your national B. Braun/Aesculap agency.

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

- Selection of the implant components and their dimensions
 - Positioning of the implant components in the bone
 - Location of intraoperative landmarks
- The following conditions must be fulfilled prior to application:
- All requisite implant components are ready to hand.
 - All requisite implantation instruments must be available and in working order, including specialized Aesculap implantation systems.
 - 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 fully conversant 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 procedure and following information has been explained to the patient, and the patient's consent has been documented:

- Treatment of a fracture with implants may not always be successful in completely restoring the original bone anatomy.
- Following the fracture treatment, the functionality of adjacent joints may be restricted.
- Pains may occur following the fracture treatment.
- The implants must not be exposed to overload due to excessive strains, hard physical work or sports activities. Overstraining entails the risk of implant loosening or breakage.
- The patient must be informed about the limits to the allowable strain on the implant, and be given appropriate behavior guidelines. The implants will not sustain the load and functionality of a healthy bone. The risks of transgressing these rules must be explained to the patient.
- If the implant loosens, fragments migrate, or pseudoarthrosis develops, a revision operation may be required.
- The patient must undergo regular medical follow-up examinations.



Complications due to incorrect use and/or incorrect assessment/treatment of the fracture!

- Make certain that nails and screws of a suitable length and diameter are used.
- Make certain that implants are aligned correctly.

- Check for correct mounting of the nail on the targeting device: Insert the drill bit through the drill sleeve and the targeting hole and guide it through the nail hole.



Risk of nail seizure, nail bending, or bone rupture!

- Do not apply excessive force to instruments or implants.
- Apply only gentle hammer taps to insert Targon® TX and, if necessary, PF/PFT nails into the medullary cavity.
- To avoid bone rupture, do not hammer down Targon® PH/H/PH+/H+ nails under any circumstances.
- Check and, if necessary, correct the nail insertion point.
- If a nail proves difficult to insert, slightly drill open the medullary cavity.

The operating surgeon determines the following, depending upon the indications:

- whether implant locking is necessary
- if the implant is to be locked, whether it will be locked statically or dynamically.

Note

For locking an implant without a targeting attachment, Aesculap recommends free-hand locking supported by a C-bow and laser pilot beam, or with a radiolucent angle transmission!



Avoid drill mistargeting, drill bit breakage, and guide pin breakage as well as premature implant failure due to crack formation as a result of damaged surfaces in the drill hole regions!

- Use a drill bit of the correct diameter.
- Level the drill insertion site with a flat counterbore or use a center punch.
- Only use sharp drill bits and guide pins, and drill carefully and without applying excessive force. Avoid direction deviations.
- During center punching, flat countersinking and drilling, do not apply force to the targeting device; do not bend or twist the targeting device.

Implant removal

The attending physician decides when to remove, in part or completely, the osteosynthesis implants through another surgical procedure.

- Prior to removing the nail, remove all screws.
- Remove the nail with quick, light taps, and with the aid of the impactor, extraction pin and slotted hammer.

Note

Implant removal can give rise to complications due to implants that are stuck, ingrown bone tissue, etc. Such complications can lead to damage to implants and/or instruments. For such cases we recommend using a set of special instruments, which can be ordered from Aesculap.

This instrument set should be at hand for every explantation. Other special instruments are available for dealing with broken implants. Note the instructions for use for such cases!

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

Disposal

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

Aesculap®

Targon®-Verriegelungsnagelsysteme, steril verpackt

Verwendungszweck

Das Implantatsystem wird zur intramedullären Schienung, Stabilisierung und Fixierung von Frakturen langer Röhrenknochen verwendet.

Systemvarianten:

- Targon® PH/H/PH⁺H⁺
 - Proximaler Humerusnagel
 - Humerusschaftnagel
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Proximaler Femurnagel
- Targon® TX
 - Tibianagel

Die einzelnen Systeme bestehen aus Verriegelungsnägeln, Verriegelungskomponenten (z. B. Schrauben, Hülsen, Pins etc.) und zugehörigem speziellem Implantationsinstrumentarium.

Material

Die verwendeten Materialien der Implantate sind auf den Verpackungen angegeben:

- ISOTAN®_F Titan-Schmiedelegering Ti6Al4V gemäß ISO 5832-3
- ISOTAN®_P Reintitan gemäß ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Titanimplantate sind mit einer farbigen Oxidschicht überzogen. Leichte Verfärbungen können vorkommen, haben aber keinen Einfluss auf die Implantatqualität.

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

PEEK-OPTIMA® ist ein eingetragenes Warenzeichen der Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK.

Indikationen

Targon® PH/H/PH⁺H⁺ verwenden bei:

- Mehrfragmentfrakturen des Humeruskopfs bis zur 4-Fragmentfraktur (Targon® PH/H/PH⁺)
- Kombinierten Humeruskopf- und Schaftfrakturen (Targon® PH/H/PH⁺ lang)
- Stabilen oder instabilen Humerusschaftfrakturen (Targon® H/H⁺)
- Pathologische Frakturen
- Pseudarthrosen

Targon® PF/Targon® PFT verwenden bei:

- Per-, inter- und subtrochantere Femurfrakturen
- O. g. Frakturen kombiniert mit ipsilateralen Femurschaftfrakturen (Targon® PF lang/Targon® PFT lang)
- Laterale Schenkelhalsfrakturen kombiniert mit ipsilateralen Femurschaftfrakturen (Targon® PF lang/Targon® PFT lang)
- Peritrochantäre Frakturen (laterale Schenkelhalsfrakturen, die sich bis in die Trochanteronen erstrecken)
- Pathologische Frakturen
- Pseudarthrosen

Targon® TX verwenden bei:

- Offenen und geschlossenen Schaftfrakturen von Tibia
- Umstellungsosteotomien im Schaftbereich
- Rekonstruktionen nach Tumorresektion im Schaftbereich
- Verlängerungs- und Verkürzungsosteotomien im Schaftbereich
- Pathologische Frakturen
- Pseudarthrosen

Diese sowie darüber hinausgehende Indikationen sind unter Berücksichtigung der speziellen klinischen, biologischen und biomechanischen Situation vom Operateur zu verantworten.

Kontra-Indikationen

Targon® PH/H/PH⁺H⁺ nicht verwenden bei:

- Frakturen bis 7 cm proximal der Fossa olecrani
- Zertrümmerter Kopfklotte am Humeruskopf (C3-Frakturen)
- Isoliertem Tuberculaauriss

Targon® PF/Targon® PFT nicht verwenden bei:

- Mediale und intermediären Schenkelfrakturen

Targon® TX nicht als alleiniges Implantatsystem verwenden bei:

- Frakturen mit Gelenkbeteiligung

Generell nicht verwenden bei:

- Akuten oder chronischen Infektionen
- Schwerwiegender Schädigung der Knochenstrukturen, die einer stabilen Implantation der Implantatkomponenten entgegenstehen
- Knochentumoren im Bereich der Implantatverankerung
- Zu erwartender Überlastung des Implantats
- Medikamenten- oder Drogenmissbrauch oder Alkoholsucht
- Mangelnder Patientenmitarbeit
- Fremdkörperempfindlichkeit auf die Implantatmaterialien

Neben- und Wechselwirkungen

- Lageveränderung, Lockerung, Verschleiß und Bruch der Implantatkomponenten und der Fragmente
- Lageveränderung und Lockerung der Fragmente
- Verzögerte oder ausbleibende Frakturheilung und Pseudarthrosenbildung
- Früh- und Spätinfektionen
- Venöse Thrombosen, Lungenembolie und Herzstillstand
- Geweberaktionen auf die Implantatmaterialien
- Nerven-, Sehnen- und Gefäßverletzungen
- Hämatome und Wundheilungsstörungen
- Eingeschränkte Gelenkfunktion und Beweglichkeit
- Eingeschränkte Gelenkbelastung und Gelenkschmerzen
- Kompartmentsyndrom
- Schmerzen im Bereich der Nageleintrittsstelle und im Bereich der Verriegelungskomponenten

Sicherheitshinweise

- Der Operateur trägt die Verantwortung für die sachgemäße Durchführung des operativen Eingriffs.
- Allgemeine Risiken eines chirurgischen Eingriffs sind in dieser Gebrauchsanweisung nicht beschrieben.
- Der Operateur muss sowohl theoretisch als auch praktisch die anerkannten Operationstechniken beherrschen.
- Implantatkomponenten nur in den dafür vorgesehenen Bohrungen der Nägel verwenden.
- Der Operateur muss sich vor der Operation mit den Targon®-Implantaten und der Operationstechnik vertraut machen.
- Der Operateur ist für die Zusammenstellung der Implantatkomponenten und deren Implantation verantwortlich.
- Die Targon®-Implantate dürfen nur mit den dafür vorgesehenen Aesculap-Implantationsinstrumenten implantiert werden.
- Aesculap ist nicht verantwortlich für Komplikationen durch falsche Indikationsstellung, Implantatauswahl, falsche Kombination von Implantatkomponenten und Operationstechnik sowie Grenzen der Behandlungsmethode oder fehlende Asepsis.
- Die Gebrauchsanweisungen der einzelnen Aesculap-Implantatkomponenten müssen beachtet werden.
- Die Testung und Zulassung der Implantatkomponenten erfolgte in Kombination mit Aesculap-Komponenten. Für abweichende Kombinationen trägt der Operateur die Verantwortung.
- Implantatkomponenten unterschiedlicher Hersteller dürfen nicht kombiniert werden.
- Beschädigte oder operativ entfernte Implantatkomponenten dürfen nicht verwendet werden.
- Implantate, die einmal verwendet worden sind, dürfen nicht wieder verwendet werden.
- Bei Dynamisierung, dynamischer Verriegelung oder bei Verwendung von Kompression besteht das Risiko, dass der Nagel und/oder die Verriegelungskomponente in den Gelenkbereich oder aus dem Knochen wandert. Deswegen bei der Implantation die Gleitwege der Implantate und die der Fragmente mit berücksichtigen und bei der Längenauswahl mit einrechnen.
- Befinden sich Verriegelungsbohrungen in Höhe bzw. im Bereich der Frakturlinie, ist durch die erhöhte Hebelwirkung mit einer wesentlich höheren Belastung zu rechnen. Dies kann zu Implantatversagen führen. Entsprechend muss die postoperative Belastung verringert werden bzw. eine Vollbelastung erst nach durchbauter Kallusbildung angestrebt werden.
- Die funktionelle Lebensdauer des Systems ist begrenzt auf die Dauer bis zur knöchernen Durchbauung. Die knöcherne Durchbauung erfolgt in der Regel innerhalb von drei Monaten.
- Bei Überbelastung der Implantate besteht die Gefahr eines Materialbruchs. Bei nicht eintretender oder verzögterer Knochenheilung, Pseudarthrose bzw. bei zu hoher und langer Implantatbelastung für eine Reduzierung der auf das Implantat wirkenden Kräfte sorgen. Dies kann z. B. durch Dynamisierung erreicht werden.
- Es liegen derzeit keine Erkenntnisse zum Verhalten des Implantates nach knöcherner Durchbauung vor. Die Erfahrungen mit dem Implantat zeigen für diesen Fall keine uncharakteristische Häufung von Komplikationen. Nach erfolgter Durchbauung ist das Belassen des Implantates im Körper mit Risiken behaftet, die vom Anwender den Risiken der operativen Entfernung gegenübergestellt werden müssen. Die Indikation zur Implantatentfernung ist dabei relativ und selten zwingend. Sie wird immer individuell gestellt. Es gibt keine evidenzbasierte Empfehlung. Im Übrigen wird auf die entsprechende, aktuell gültige Leitlinie der Deutschen Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V. (DGU) verwiesen.
- Transmedulläre Knochen- und Fragmentkorrekturschrauben nach der Verriegelung des Nagels wieder entfernen oder bei der zulässigen Patientenbelastung berücksichtigen, dass durch ungünstige Hebelwirkungen der Nagel einer erhöhten Belastung ausgesetzt werden kann.
- Targon®-Implantate nur so einsetzen, dass die zu übertragenden Kräfte gering sind und frühzeitig vom Knochen übertragen werden.
- In der postoperativen Phase ist neben Bewegungs- und Muskeltraining auf die individuelle Information des Patienten zu achten.
- Immer nur scharfe schneidende Instrumente verwenden wie z. B. Bohrer, Führungsspieße etc.
- Hohen Kraftaufwand beim Implantieren und Explantieren der Implantate vermeiden. In Falle eines Problems Lage und Ort der Implantate, der Fragmente und Instrumente prüfen und die Fehlerquelle analysieren. Gegebenenfalls vorausgehende Arbeitsgänge wiederholen und die Instrumente (z. B. auf Verstopfen der Bohrwendel) überprüfen.



WARNUNG

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

- In der Patientenakte müssen die verwendeten Implantatkomponenten mit Artikelnummern, Implantatbezeichnung sowie Lot und ggf. Seriennummern dokumentiert werden.
- Belastung auf die Fraktur bzw. auf die Implantate abhängig vom Heilungsverlauf steigern.
- Um Fehlerquellen oder Komplikationen möglichst frühzeitig zu erkennen, muss das Operationsergebnis periodisch durch geeignete Maßnahmen überprüft werden. Zur genauen Diagnose sind Röntgenaufnahmen in anterior-posteriorer und medial-lateraler Richtung notwendig.
- Zeitpunkt der Nachuntersuchungen, Art der postoperativen Belastung und Nachsorge hängen individuell vom Gewicht, von der Aktivität, von der Art und dem Schweregrad der Fraktur und den zusätzlichen Verletzungen des Patienten ab. Weiterhin spielt die Dimension der Implantate eine Rolle.
- Empfohlene Nachuntersuchungszeiträume
 - vor Entlassung des Patienten
 - 10–12 Wochen postoperativ
 - 6 Monate postoperativ
 - 12 Monate postoperativ
- Implantation des Nagels über Führungsspieß
 - Passenden Führungsspieß verwenden
 - Verklemmen vermeiden
 - Röntgenkontrolle des Führungsspießendes durchführen
 - Vor Verriegelung Führungsspieß entfernen

Sterilität

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



WARNUNG

Beschädigung der Implantate durch Aufbereitung und Restertilisation!

- Implantate nicht aufbereiten und nicht resterilisieren.

Anwendung



Verletzungsgefahr durch Fehlbedienung des Produkts!
► Vor der Verwendung des Produkts an der Produkt-Schulung teilnehmen.
► Wenden Sie sich an die nationale B. Braun/Aesculap-Vertretung, um Informationen bezüglich der Schulung zu erhalten.

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

- Auswahl und Dimensionierung der Implantatkomponenten
 - Positionierung der Implantatkomponenten im Knochen
 - Festlegung intraoperativer Orientierungspunkte
- Vor der Anwendung müssen folgende Voraussetzungen erfüllt sein:
- Alle notwendigen Implantatkomponenten verfügbar
 - Implantationsinstrumente inklusive spezieller Aesculap-Implantatsystem-Instrumente vollständig und funktionsstüchtig
 - Operateur und Operationsteam kennen Informationen zur Operationstechnik, zum Implantatsortiment und zum Instrumentarium; die Informationen sind vor Ort vollständig vorhanden
 - Regeln der ärztlichen Kunst, Stand der Wissenschaft und Inhalte einschlägiger wissenschaftlicher Veröffentlichungen der medizinischen Autoren bekannt
 - Information des Herstellers eingeholt, wenn unklare präoperative Situation und bei Implantaten im zu versorgenden Bereich
- Der Patient wurde über den Eingriff aufgeklärt und sein Einverständnis über folgende Informationen dokumentiert:
- Durch die Frakturversorgung mit Implantaten kann die ursprüngliche Anatomie des Knochen unter Umständen nicht vollständig wiederhergestellt werden.
 - Nach der Frakturversorgung kann die Funktion von angrenzenden Gelenken eingeschränkt sein.
 - Nach der Frakturversorgung können Schmerzen auftreten.
 - Die Implantate dürfen nicht durch Extrembelastungen, schwere körperliche Arbeit und Sport überlastet werden. Bei Überlastung besteht die Gefahr der Lockerung oder des Materialbruchs.
 - Der Patient muss auf die Grenzen der Belastbarkeit des Implantats hingewiesen werden und entsprechende Verhaltensregeln bekommen. Die Implantate übernehmen nicht die Belastung und Funktion, die ein gesunder Knochen übernehmen kann. Die Gefahren beim Übertreten der Verhaltensregeln werden dem Patienten verdeutlicht.
 - Bei Implantatlockerungen, Fragmentwanderungen oder Pseudarthrosen kann eine Revisionsoperation notwendig werden.
 - Der Patient muss sich einer regelmäßigen ärztlichen Nachkontrolle unterziehen.



Komplikationen durch falsche Anwendung und/oder falsche Frakturbeurteilung/-behandlung!
► Sicherstellen, dass Nägel und Schrauben mit passender Länge und passendem Durchmesser verwendet werden.
► Implantate korrekt ausrichten.

- Korrekte Montage der Nagels am Zielgerät prüfen: Bohrer durch Bohrhülse und Zielbohrung stecken und durch die Nagelbohrung führen.



Gefahr der Nagelverklemmung, Nagelverbiegung oder Knochensprengung!
► Keine Gewaltanwendung auf Instrumente oder Implantate.
► Targon® TX Nägel und, wenn notwendig, PF/PFT Nägel nur mit leichten Hammerschlägen in die Markhöhle einführen.
► Targon® PH/H/PH⁺/H⁺ Nägel keinesfalls einschlagen, um Knochensprengungen zu vermeiden.
► Nageleintrittspunkt überprüfen, gegebenenfalls korrigieren.
► Wenn sich ein Nagel schwer einführen lässt, Markhöhle etwas aufbohren.

Der Operateur entscheidet indikationsabhängig:

- ob eine Implantatverriegelung notwendig ist.
- wenn eine Implantatverriegelung notwendig ist, ob sie statisch oder dynamisch sein soll.

Hinweis

Für die Verriegelung, bei der kein Zielaufsatz zur Verfügung steht, empfiehlt Aesculap die Freihandverriegelung mit Unterstützung durch C-Bogen und Laserpilotstrahl oder mit röntgenstrahlendurchlässigem Winkelgetriebe.



Bohrzielverfehlungen, Bohrerbrüche und Führungsspießbrüche vermeiden sowie frühzeitiges Implantatversagen durch Rissbildung infolge beschädigter Oberflächen im Bereich der Bohrungen!
► Richtigen Bohrdurchmesser wählen.
► Bohrereintrittsstellen mit Flachsenker plan anfräsen oder mit Ankörner bearbeiten.
► Immer scharfe Bohrer und Führungsspieße verwenden, vorsichtig und ohne großen Kraftaufwand bohren. Richtungsabweichungen müssen vermieden werden.
► Während des Ankörnens, Flachsenkens und Bohrvorgangs keine Kraft auf das Zielgerät ausüben, Zielgerät nicht verbiegen oder verdrehen.

Implantatentfernung

Der behandelnde Arzt entscheidet über den Zeitpunkt, die Osteosynthese-Implantate teilweise oder vollständig durch einen operativen Eingriff zu entfernen.

- Vor dem Entfernen der Nägel alle Schrauben entfernen.
- Nägel mit leichten, schnellen Schlägen und mit Hilfe von Ausschläggerät, Ausziehbolzen und Schlitzhammer entfernen.

Hinweis

Bei der Implantatentfernung können Komplikationen auftreten durch fest sitzende Implantate, eingewachsenes Knochengewebe etc. Unter Umständen können die Implantate und/oder das Instrumentarium beschädigt werden. Für solche Fälle wird ein Spezialinstrumentarium empfohlen, welches bei Aesculap angefordert werden kann.

Dieses Instrumentarium sollte bei jeder Explantation zur Verfügung stehen. Für abgebrochene Implantate steht ebenfalls ein Spezialinstrumentarium zur Verfügung. Gebrauchsanweisung dazu beachten!

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

Entsorgung

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

Aesculap®

Système de clous de verrouillage Targon®, sous conditionnement stérile

Champ d'application

Le système d'implant est utilisé pour l'enclouage intramédullaire, la stabilisation et la fixation de fractures des os longs.

Variantes du système:

- Targon® PH/H/PH⁺/H⁺
 - Clou pour humérus proximal
 - Clou pour diaphyse de l'humérus
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Clou pour fémur proximal
- Targon® TX
 - Clou pour tibia

Les différents systèmes sont composés de clous de verrouillage, de composants de verrouillage (p. ex. vis, douilles, broches, etc.) et de l'instrumentation d'implantation spéciale qui s'y rapporte.

Matériaux

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

- Alliage de forge au titane Ti6Al4V ISOTAN®_P selon ISO 5832-3
- Titane pur ISOTAN®_P selon ISO 5832-2
- PEKK-OPTIMA®

Les implants au titane sont recouverts d'une couche d'oxyde colorée. De légères décolorations peuvent se produire mais n'ont pas d'influence sur la qualité de l'implant.

ISOTAN® est une marque déposée de la société Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

PEEK-OPTIMA® est une marque déposée de la société Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK.

Indications

Utilisation de Targon® PH/H/PH⁺/H⁺ dans les cas suivants:

- Fractures multifragmentaires de l'épiphyse de l'humérus jusqu'à 4 fragments de fracture (Targon® PH/PH⁺)
- Fractures combinées de l'épiphyse et de la diaphyse de l'humérus (Targon® PH/PH⁺ long)
- Fractures stables ou instables de la diaphyse de l'humérus (Targon® H/H⁺)
- Fractures pathologiques
- Pseudarthroses

Utilisation de Targon® PF/Targon® PFT dans les cas suivants:

- Fractures du fémur: pertochantériennes, intertrochantériennes, sous-trochantériennes
- Fractures susmentionnées combinées à des fractures ipsilatérales de la diaphyse fémorale (Targon® PF long/Targon® PFT long)
- Fractures latérales du col du fémur combinées à des fractures ipsilatérales de la diaphyse fémorale (Targon® PF long/Targon® PFT long)
- Fractures périrachantériennes (fractures latérales du col du fémur s'étendant jusque dans la zone du trochanter)
- Fractures pathologiques
- Pseudarthroses

Utilisation de Targon® TX dans les cas suivants:

- Fractures ouvertes et fermées de la diaphyse du tibia
- Ostéotomies de transition dans la zone diaphysaire
- Reconstructions après résection tumorale dans la zone diaphysaire
- Ostéotomies de prolongation ou de raccourcissement dans la zone diaphysaire
- Fractures pathologiques
- Pseudarthroses
- Fractures métaphysaires du tibia sans participation de l'articulation

Ces indications, de même que des indications excédant cette énumération, sont de la responsabilité du chirurgien qui tiendra compte de la situation spécifique clinique, biologique et biomécanique.

Contre-indications

Pas d'utilisation de Targon® PH/H/PH⁺/H⁺ dans les cas suivants:

- Fractures situées jusqu'à 7 cm en direction proximale de la cavité olécranienne
- Calotte de la tête de l'humérus fracassée (fractures C3)
- Arrachement isolé du trochiter

Pas d'utilisation de Targon® PF/Targon® PFT dans les cas suivants:

- Fractures médiales et intermédiaires du fémur

Pas d'utilisation de Targon® TX comme seul système d'implant dans les cas suivants:

- Fractures avec participation de l'articulation

De façon générale, pas d'utilisation dans les cas suivants:

- Infections chroniques ou aiguës
- Détérioration grave des structures osseuses faisant obstacle à une implantation stable des composants de l'implant
- Tumeurs osseuses dans la zone d'ancre de l'implant
- Contrainte excessive probable sur l'implant
- Abus de médicaments ou de drogues, alcoolisme
- Manque de coopération de la part du patient
- Allergie aux matériaux d'implant

Effets secondaires et interactions

- Modification de la position, relâchement, usure ou rupture de composants de l'implant et des fragments
- Modification de la position et relâchement des fragments
- Retard ou absence de guérison d'une fracture et formation d'une pseudarthrose
- Infections précoces et tardives
- Thromboses veineuses, embolie pulmonaire et arrêt cardiaque
- Réaction des tissus aux matériaux de l'implant
- Lésion des nerfs, des tendons et des vaisseaux
- Hématomes et troubles de la cicatrisation
- Restriction du fonctionnement articulaire et de la mobilité
- Restriction de la contrainte articulaire et douleurs articulaires
- Syndrome de compartimentation
- Douleurs dans la zone du point d'entrée du clou et dans la zone des composants de verrouillage

Consignes de sécurité

- Le chirurgien porte la responsabilité de l'exécution compétente de l'opération.
- Les risques généraux d'une intervention chirurgicale ne sont pas décrits dans le présent mode d'emploi.
- Le chirurgien doit maîtriser en théorie comme en pratique les techniques chirurgicales reconnues.
- N'utiliser les composants d'implant que dans les perçages des clous prévus à cet effet.
- Le chirurgien doit se familiariser avant l'opération avec les implants Targon® et la technique opératoire.
- Le chirurgien est responsable de l'assortiment des composants d'implant et de leur implantation.
- Les implants Targon® doivent uniquement être implantés avec les instruments d'implantation Aesculap prévus à cet effet.
- 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 et de la technique opératoire, ni des limites de la méthode de traitement et du manque d'asepsie.
- Observer les modes d'emploi des différents composants d'implants Aesculap.
- Les essais et l'homologation des composants d'implants ont été réalisés en association avec des composants Aesculap. Le chirurgien porte la responsabilité de combinaisons divergentes.
- Il est interdit de combiner entre eux des composants d'implant provenant de différents fabricants.
- Les composants d'implants endommagés ou retirés lors d'une opération ne doivent pas être utilisés.
- Les implants ayant été utilisés une fois ne doivent pas être réutilisés.
- En cas de dynamisation, de verrouillage dynamique ou de recours à la compression, il existe un risque que le clou et/ou les composants de verrouillage migrent dans la zone articulaire ou hors de l'os. C'est pourquoi on tiendra compte des voies de glissement des implants et des fragments lors de l'implantation et lors du calcul de la longueur à choisir.
- Si les perçages de verrouillage se trouvent à la hauteur ou dans la zone de la ligne de fracture, il faut s'attendre à une contrainte beaucoup plus importante du fait de l'effet de levier accru. Ceci peut entraîner une défaillance de l'implant. La contrainte postopératoire doit être diminuée en conséquence et une contrainte intégrale ne doit être recherchée que lorsque la formation du cal est accomplie.
- La durée de vie fonctionnelle du système est limitée à la durée de la consolidation osseuse. La consolidation osseuse a généralement lieu dans les trois mois.
- Une contrainte excessive sur les implants risque d'entraîner une rupture du matériau. En cas d'absence de guérison ou de guérison retardée de l'os, de pseudarthrose, ou en cas de contrainte trop élevée ou trop prolongée sur l'implant, veiller à une réduction des forces agissant sur l'implant. Ceci pourra être obtenu par exemple par dynamisation.
- Il n'y a actuellement aucune information sur le comportement de l'implant après consolidation osseuse. L'utilisation de ces implants ne montre aucune accumulation inhabituelle de complications. Une fois la consolidation terminée, laisser l'implant en position peut entraîner des risques que l'opérateur doit mettre en balance avec les risques d'une opération d'ablation. Les indications conduisant à l'ablation sont relatives et rarement obligatoires. L'évaluation est toujours faite au cas par cas. Il n'existe aucune recommandation officielle. Im Übrigen wird auf die entsprechende, aktuell gültige Leitlinie der Deutschen Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V. (DGU) verwiesen.
- Retirer les vis transmédullaires correctrices pour os et fragments après le verrouillage du clou ou, en présence de contraintes admissibles de la part du patient, tenir compte du fait que des effets de levier défavorables peuvent soumettre le clou à une contrainte accrue.
- Ne mettre en place les implants Targon® que de manière à ce que les forces à transmettre soient faibles et puissent être transmises très tôt par l'os.
- En phase postopératoire, il est important de fournir au patient une information personnalisée parallèlement aux exercices moteurs et musculaires.
- Toujours utiliser des instruments de coupe acérés tels que mèches, pointes de guidage, etc.
- Eviter une application de forces élevées pendant l'implantation et l'explantation. En cas de problème, contrôler la position et la localisation des implants, des fragments et des instruments et analyser la source d'erreur. Répéter si nécessaire les étapes de travail précédentes et contrôler les instruments (p. ex. éventuelle obstruction de la spire de forage).



La sécurité et la compatibilité des implants n'ont pas été testées dans un environnement IRM. Leur échauffement, leur mobilité ou leur tendance à produire des artefacts lors d'examens IRM n'ont pas été testés. Un examen IRM d'un patient porteur de ces implants peut lui occasionner des blessures.

- 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.
- Augmenter la contrainte sur la fracture ou sur les implants en fonction du déroulement de la guérison.
- Pour identifier à un stade aussi précoce que possible les sources d'erreurs ou les complications, le résultat de l'opération doit être contrôlé régulièrement de manière appropriée. Pour un diagnostic exact, il est nécessaire d'effectuer des radiographies d'orientation antéro-postérieure et médiolatérale.
- Le moment des examens de contrôle, la nature du traitement postopératoire et le suivi de posture dépendent au cas par cas du poids, de l'activité, de la nature et du degré de gravité de la fracture ainsi que des autres blessures du patient. La dimension des implants joue également un rôle.
- Intervalles recommandés de suivi de posture
 - avant la sortie du patient
 - 10-12 semaines après l'opération
 - 6 mois après l'opération
 - 12 mois après l'opération
- Implantation du clou par pointe de guidage
 - Utiliser la pointe de guidage appropriée
 - Eviter les blocages
 - Effectuer un contrôle radio de l'extrémité de la pointe de guidage
 - Retirer la pointe de guidage avant le verrouillage

Stérilité

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



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

- Ne pas retraiter ni restériliser les implants.

Utilisation



AVERTISSEMENT

Risque de blessure en cas de mauvaise manipulation du produit!

- Il faut avoir participé à la formation sur le produit avant de l'utiliser.
- Adressez-vous à votre représentation nationale B. Braun/Aesculap pour toute information relative aux formations.

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

- Choix et dimensions des composants d'implant
 - Positionnement des composants d'implant dans l'os
 - Détermination de points d'orientation au cours de l'opération
- Avant l'application, les conditions suivantes doivent être remplies:
- Présence de tous les composants d'implant nécessaires.
 - Présence au complet et bon fonctionnement des instruments d'implantation y compris les instruments spéciaux Aesculap pour 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:
- Le traitement de la fracture au moyen d'implants peut le cas échéant ne pas restaurer intégralement l'anatomie initiale de l'os.
 - Après le traitement de la fracture, le fonctionnement d'articulations voisines peut être restreint.
 - Des douleurs peuvent apparaître après le traitement de la fracture.
 - Les implants ne doivent pas être soumis à des contraintes excessives dues à des efforts extrêmes, à un travail physique trop dur ou au sport. En cas de contrainte excessive, il existe un risque de relâchement ou de rupture du matériau.
 - Le patient doit être informé sur les limites des contraintes supportées par l'implant et sur les règles de comportement qui en résultent. Les implants n'assurent pas la même fonction ni ne supportent les mêmes contraintes qu'un os sain. Les dangers de la non observation de ces règles doivent être clairement présentés au patient.
 - En cas de relâchement de l'implant, de migration de fragments, de pseudarthrose, une opération de révision peut s'avérer nécessaire.
 - Le patient doit se soumettre à un contrôle médical postérieur régulier.



AVERTISSEMENT

Risques de complications en cas d'application incorrecte et/ou de mauvais diagnostic/traitement de la fracture!

- Vérifier que les clous et les vis utilisés ont la longueur et le diamètre appropriés.
- Orienter correctement les implants.

- Contrôler le montage correct du clou sur le viseur: Insérer la mèche au travers de la douille de forage et le guide de perçage et la guider à travers l'orifice clou.



AVERTISSEMENT

Risque de blocage du clou, de déformation du clou ou d'éclatement de l'os!

- Ne pas employer la force sur les instruments ou les implants.
- Insérer les clous Targon® TX TX et, si nécessaire, les clous PF/PFT dans la cavité médullaire uniquement par de légers coups de maillet.
- N'enfoncer en aucun cas les clous Targon® PH/H/PH+/H+ au maillet, pour éviter l'éclatement de l'os.
- Contrôler le point d'entrée du clou, le corriger si nécessaire.
- Lorsque l'introduction d'un clou est difficile, élargir légèrement la cavité médullaire.

Le chirurgien décide en fonction de l'indication:

- si un verrouillage de l'implant est nécessaire,
- dans le cas d'un verrouillage nécessaire de l'implant, si celui-ci doit être statique ou dynamique.

Remarque

Pour un verrouillage sans qu'un embout de visée ne soit disponible, Aesculap recommande le verrouillage à main levée à l'aide de l'arc en C et du rayon laser pilote, ou avec engrenage angulaire laissant passer les rayons X.



AVERTISSEMENT

Eviter les visées de perçage manquées, les ruptures de mèche et de pointes de guidage, de même que le risque de défaillance précoce de l'implant en cas de formation de fissures résultant de surfaces endommagées ou rayées dans la zone des perforations!

- Choisir le diamètre de perçage adéquat.
- Amorcer avec un outil à lamer un fraisage plan du point de pénétration du foret ou traiter ce point avec un pointeau.
- Toujours utiliser des mèches et des pointes de guidage acérées, percer avec précaution sans exercer de forces importantes. Les écarts de direction doivent être évités.
- Ne pas exercer de force sur le viseur pendant l'amorce, le lamage et le forage, ne pas tordre le viseur ni le fausser.

Retrait de l'implant

Le chirurgien décide du moment opportun pour retirer en totalité ou en partie les implants d'ostéosynthèse dans le cadre d'une nouvelle intervention.

- Retirer toutes les vis avant de retirer les clous.
- Retirer les clous par de petits coups rapides et légers et à l'aide de l'extracteur, du boulon d'extraction et du maillet à fente.

Remarque

Des complications peuvent survenir au moment du retrait de l'implant du fait d'implants coincés, de tissu osseux s'étant développé sur l'implant, etc. Les implants et/ou l'instrumentation peuvent être endommagés. Il est recommandé dans de tels cas d'utiliser une instrumentation spéciale qui peut être commandée chez Aesculap.

Cette instrumentation devrait être à disposition pour toute explantation. Une instrumentation spéciale existe également pour les implants qui se sont rompus. Respecter le mode d'emploi à cet effet!

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

Elimination des implants

- Éliminer ou recycler le produit, ses composants et leurs conditionnements selon les dispositions nationales en vigueur.

Aesculap®

Sistemas de clavos de bloqueo Targon®, en envase estéril

Finalidad de uso

El sistema de implantes sirve para la fijación intramedular y la estabilización y fijación de fracturas de huesos largos.

Variantes del sistema:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Clavo para húmero proximal
 - Clavo para diáfisis humeral
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Clavo para fémur proximal
- Targon® TX
 - Clavo tibial

Los diferentes dispositivos se componen de clavos y componentes de bloqueo (p. ej. tornillos, casquillos, pins, etc.) y del correspondiente instrumental específico de implantación.

Material

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

- ISOTAN®F aleación forjable de titanio Ti6Al4V según ISO 5832-3
- ISOTAN®P titanio puro según ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Los implantes de titanio van recubiertos con una capa de óxido de color. Es posible que se produzcan ligeras alteraciones del color, pero ello no afectará en modo alguno a la calidad del implante.

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

PEEK-OPTIMA® es una marca registrada de Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK.

Indicaciones

Targon® PH/H/PH+/H+ utilizar en:

- Fracturas multifragmentarias de la cabeza del húmero de no más de 4 fragmentos (Targon® PH/PH+)
- Fracturas combinadas de cabeza y diáfisis del húmero (Targon® PH/PH+ largo)
- Fracturas estables e inestables de diáfisis del húmero (Targon® H/H+)
- Fracturas patológicas
- Pseudoartrosis

Targon® PF/Targon® PFT utilizar en:

- Fracturas peritrocantáreas, intertrocántreas y subtrocantáreas de fémur
- Las fracturas arriba indicadas combinadas con fracturas ipsilaterales de diáfisis femoral (Targon® PF largo/Targon® PFT largo)
- Fracturas laterales del cuello femoral combinadas con fracturas ipsilaterales de diáfisis femoral (Targon® PF largo/Targon® PFT largo)
- Fracturas peritrocantáreas (fracturas laterales del cuello femoral que se extienden hasta la zona trocantárea)
- Fracturas patológicas
- Pseudoartrosis

Targon® TX utilizar en:

- Fracturas abiertas y cerradas de diáfisis de tibia
- Osteotomía de corrección en el área de la diáfisis
- Reconstrucciones tras una resección tumoral en el área de la diáfisis
- Osteotomías de alargue y reducción en el área de la diáfisis
- Fracturas patológicas
- Pseudoartrosis
- Fracturas metafisarias de tibia sin afectación de la articulación

El cirujano será el responsable de determinar si existen éstas o bien otras indicaciones no mencionadas aquí, después de estudiar la situación específica clínica, biológica y biomecánica.

Contraindicaciones

Targon® PH/H/PH+/H+ no utilizar en los siguientes casos:

- Fracturas de hasta 7 cm proximal de la fosa olecraniana
- Calota de la cabeza del húmero fracturada (fracturas C3)
- Desgarro aislado de tubérculos

Targon® PF/Targon® PFT no utilizar en los siguientes casos:

- Fracturas mediales e intermedias de pierna

No utilizar Targon® TX como sistema de implante único en:

- Fracturas con afectación articular

En general, está contraindicado en casos de:

- Infecciones agudas o crónicas
- 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
- Cuando se prevea que el implante será sometido a esfuerzos excesivos
- En caso de abuso de drogas, medicamentos o alcohol
- Colaboración insuficiente por parte del paciente
- Rechazo a alguno de los materiales del implante

Efectos secundarios e interacciones

- Desplazamiento, aflojamiento, desgaste y fractura de los componentes del implante y de los fragmentos
- Desplazamiento y aflojamiento de los fragmentos
- Restablecimiento lento de fracturas o ausencia del mismo y formación de pseudoartrosis
- Infecciones precoces y tardías
- Trombosis venosas, embolia pulmonar y paro cardiaco
- Reacciones hísticas a alguno de los materiales del implante
- Lesiones neurales, tendinosas y vasculares
- Hematomas y trastornos en el proceso de cicatrización de heridas
- Función y movilidad restringidas de la articulación
- Esfuerzo restringido de la articulación y dolores articulares
- Síndrome del compartimiento
- Dolor en el área de inserción del clavo y en el área de los componentes de bloqueo

Advertencias de seguridad

- El cirujano se responsabilizará de realizar la intervención quirúrgica de forma adecuada.
- Los riesgos generales de una intervención quirúrgica no se describen en estas instrucciones de manejo.
- El cirujano deberá dominar tanto la teoría como la práctica de las técnicas quirúrgicas reconocidas.
- Aplicar los componentes del implante sólo en los orificios de los clavos dispuestos para tal fin.
- El cirujano deberá familiarizarse, antes de la intervención, con los implantes Targon® y con la técnica operatoria.
- El cirujano se responsabilizará de seleccionar todos los componentes del implante y de implantarlos.
- Los implantes Targon® deben implantarse exclusivamente con el instrumental de implantación previsto por Aesculap para dicho fin.
- Aesculap no se responsabiliza de posibles complicaciones debidas a indicaciones incorrectas, selección inadecuada del implante, combinación incorrecta de los componentes del implante y técnica operatoria inadecuada, así como a las limitaciones del método terapéutico o a condiciones asépticas deficientes.
- Deben observarse las instrucciones de manejo de cada uno de los componentes del implante Aesculap.
- Las pruebas y la homologación de los componentes del implante se han realizado en combinación con componentes Aesculap. El cirujano será el responsable en caso de realizar otro tipo de combinaciones.
- No se pueden combinar componentes de implante de fabricantes diferentes.
- No utilizar componentes del implante deteriorados o que hayan sido utilizados en una operación.
- Los implantes utilizados una vez no pueden reutilizarse.
- Con la dinamización, el bloqueo dinámico o la utilización de compresión, existe el riesgo de que el clavo y/o los componentes de bloqueo migren al área de la articulación o fuera del hueso. Por ese motivo, en la implantación se tendrá en cuenta el desplazamiento del implante y de los fragmentos, y se tomará en consideración a la hora de elegir el tamaño.
- Si existen orificios de bloqueo a la altura o en la zona de la línea de la fractura, existirá un mayor efecto palanca y debe contarse con una carga considerablemente mayor. Esto puede provocar el fracaso del implante. La carga postoperatoria se debe disminuir en consecuencia y no aplicar la totalidad de la carga hasta que el callo se haya formado por completo.
- La vida útil funcional del sistema está limitada al periodo hasta que se produzca la fusión ósea. Por regla general, la fusión ósea tiene lugar en un período de tres meses.
- La sobrecarga del implante puede hacer que el material se rompa. Si el hueso no se cura, o tarda mucho en hacerlo, así como en caso de pseudoartrosis o si se somete el implante a una carga demasiado elevada o prolongada, debe procurarse reducir las fuerzas que actúan sobre el implante. Esto puede conseguirse, p. ej., mediante una dinamización.
- En la actualidad se desconoce el comportamiento de los implantes tras la fusión ósea. Las experiencias con el implante no muestran en este caso un aumento de la frecuencia de las complicaciones. Una vez realizada la fusión, la permanencia del implante en el cuerpo está asociada a riesgos que el usuario debe confrontar con el riesgo de la extracción quirúrgica. Por tanto, la indicación de la extracción del implante es relativa y en raras ocasiones imperativa. Se debe estudiar siempre cada caso individual. No hay ninguna recomendación basada en evidencias. Por lo demás, se remitirá a la directiva vigente en la actualidad de la Sociedad Alemana de Cirugía Traumática (Deutsche Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V., DGU).
- Los tornillos de corrección de fragmentos y huesos transmedulares deben volver a retirarse una vez bloqueado el clavo, o bien debe tenerse en cuenta que la carga del paciente permitida puede verse incrementada por las fuerzas de palanca que inciden sobre el clavo.
- Los implantes Targon® se colocarán de tal modo que las fuerzas a soportar sean mínimas y que el hueso las empiece a soportar pronto.
- En la fase postoperatoria merece especial atención, paralelamente a los ejercicios de movimiento y de los músculos, la información del propio paciente.
- Utilizar los instrumentos cortantes siempre afilados (brocas, punzones guía, etc.)
- Debe evitarse aplicar demasiada fuerza al implantar y explantar los implantes. Si surgen problemas, comprobar la posición y la ubicación del implante, los fragmentos y el instrumental y analizar la causa de la anomalía. Si fuera necesario, deben repetirse los pasos previos y comprobar el instrumental (p. ej., que el filete de la broca no esté obturado).



ADVERTENCIA

No se ha investigado la seguridad ni la compatibilidad del implante en entornos con resonancia magnética. En los exámenes de resonancia magnética no se ha comprobado el calentamiento, los movimientos ni las perturbaciones en imágenes. Las resonancias magnéticas en pacientes con este implante pueden provocar lesiones en el paciente.

- En el historial del paciente deben indicarse los componentes del implante utilizados con sus respectivas referencias, así como la denominación del implante, el lote y, en caso necesario, los números de serie.
- Incrementar la carga sobre la fractura o el implante en función de cómo evoluciona la curación.
- Para detectar lo antes posible causas de anomalías o complicaciones, debe supervisarse el resultado de la operación periódicamente con las medidas adecuadas. Para obtener un diagnóstico preciso, se necesitan radiografías en sentido anterior-posterior y medial-lateral.
- El momento de los exámenes posteriores, la clase de carga postoperatoria y los cuidados dependen del peso, de la actividad, del tipo y gravedad de la fractura y de las demás lesiones que pueda tener el paciente. Las dimensiones del implante también son importantes.
- Plazos recomendados para las exploraciones de seguimiento:
 - antes de dar de alta al paciente
 - de 10 a 12 semanas después de la operación
 - 6 meses después de la operación
 - 12 meses después de la operación
- Implantación del clavo mediante alambre guía
 - Utilizar el alambre guía adecuado
 - Evitar apriostamientos
 - Realizar un control radiográfico del alambre guía
 - Antes de efectuar el bloqueo, retirar el alambre guía

Esterilidad

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



ADVERTENCIA

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

► No reutilizar ni resterilizar los implantes.

Aplicación



Peligro de lesión si no se utiliza el producto correctamente.

- Asistir al curso de formación del producto antes de utilizarlo.
- Solicite información sobre dicho curso al representante de B. Braun/Aesculap de su país.

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

- Selección y dimensiones de los componentes del implante
 - Posicionamiento óseo de los componentes del implante
 - Determinación de puntos de orientación intraoperatorios
- Antes de la aplicación deben cumplirse las siguientes condiciones:
- Disponibilidad de todos los componentes de implante necesarios.
 - El instrumental para la implantación, incluido el instrumental 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 el tratamiento de las fracturas con implantes puede que no siempre sea posible restablecer por completo la anatomía del hueso.
- Tras la implantación es posible que quede limitada la función las articulaciones adyacentes.
- Tras la implantación pueden presentarse molestias.
- Los implantes no deben soportar cargas extremas y con ellos no se puede realizar esfuerzo físico ni practicar deportes. Si el implante se somete a un esfuerzo excesivo existe el peligro de que se suelte o se rompa.
- El paciente debe estar informado de las limitaciones de resistencia del implante, así como haber recibido las instrucciones pertinentes para actuar en consecuencia. Los implantes no soportan la carga ni realizan la función propias de un hueso sano. Deberá aclararse al paciente cuáles son los riesgos que corre si no sigue dichas instrucciones.
- Si se afloja el implante, se rompiera, o apareciera pseudoartrosis podría resultar necesaria una operación de revisión.
- El paciente deberá someterse a un examen médico con regularidad.



Si la colocación se realiza de forma incorrecta, existe el riesgo de que aparezcan complicaciones o que el tratamiento o la evaluación de la fractura resulten ineficaces.

- Asegurarse de que se utilizan los clavos y tornillos con la longitud y el diámetro adecuados.
- Alinear los implantes correctamente.

► Comprobar el correcto montaje del clavo en el instrumento guía: Introducir la broca a través de la vaina y del orificio y pasarlo por el orificio del clavo.



Peligro de atasco o doblamiento del clavo, o de rotura del hueso.

- No aplicar los instrumentos ni los implantes ejerciendo una fuerza excesiva.
- Introducir en la cavidad medular los clavos Targon® TX y, en su caso, los clavos PF/PFT únicamente con ligeros golpes de martillo.
- No golpear bajo ningún concepto los clavos Targon® PH/H/PH+/H*, para evitar voladuras óseas.
- Comprobar el punto de entrada del clavo y, en caso necesario, corregirlo.
- Si un clavo se introduce con dificultad se deberá perforar ligeramente la cavidad medular.

El cirujano decidirá conforme a las indicaciones:

- si es necesario bloquear el implante.
- cuando sea necesario bloquear el implante, si deberá hacerse de forma estática o dinámica

Nota

En bloques para los que no se disponga de ningún accesorio guía, Aesculap recomienda realizar el bloqueo a pulso y con ayuda de un arco C y un rayo láser piloto o con engranajes cónicos radiotransparentes.



Evitar taladrar en el lugar incorrecto y la rotura de las brocas y de los punzones guía. Evitar además cualquier daño en la superficie de la zona de los orificios para impedir que el implante se agriete y fracase.

- Escoger el diámetro correcto de la broca.
- Fresar los puntos de entrada de la broca con un avellanador para alisarlos o tratarlos con un punzón.
- Utilizar siempre brocas y punzones guía filados; taladrar con precaución y sin aplicar excesiva fuerza. Debe evitarse cualquier desviación de la dirección.
- No doblar, retorcer o ejercer presión sobre el instrumento guía durante el graneado, el avellanado y el taladrado.

Extracción del implante

El médico decidirá cuándo retirar total o parcialmente el implante para osteosíntesis por medio de una intervención quirúrgica.

- Antes de retirar los clavos extraer todos los tornillos.
- Retirar los clavos golpeando suavemente y con ayuda del aparato de extracción, el perno de extracción y el martillo ranurado.

Nota

En la extracción del implante pueden surgir complicaciones a causa de la fijación del implante, de la integración de tejido óseo, etc. En determinadas circunstancias, los implantes y/o el instrumental podrían resultar dañados. En dichos casos se recomienda emplear un instrumental especial que puede solicitarse a Aesculap.

Deberá disponerse de este instrumental cada vez que sea necesario realizar una explantación. Para implantes fracturados también existe un instrumental especial. Seguir las instrucciones de manejo correspondientes.

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

Eliminación de residuos

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

Aesculap®

Sistemi di chiodi di bloccaggio Targon®, confezionati sterili

Destinazione d'uso

Il sistema di impianti viene utilizzato per operare la stecatura, la stabilizzazione ed il fissaggio intramidollare delle ossa tubolari lunghe.

Varianti del sistema:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Chiodo omerale prossimale
 - Chiodo per diafisi omerale
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Chiodo femorale prossimale
- Targon® TX
 - Chiodo tibiale

I singoli sistemi sono composti da chiodi di bloccaggio, componenti di bloccaggio (ad es. viti, boccole, pin ecc.) e dal rispettivo strumentario speciale da impianto.

Materiale

I materiali usati per gli impianti sono indicati sulle confezioni:

- Lega in titanio per fucinatura ISOTAN®_Ti6Al4V a norma ISO 5832-3
- Titanio puro ISOTAN®_p a norma ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Gli impianti in titanio sono anodizzati con uno strato d'ossido colorato. Possono instaurarsi lievi alterazioni cromatiche, che tuttavia non pregiudicano in alcun modo la qualità dell'impianto.

ISOTAN® è un marchio commerciale registrato di Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

PEEK-OPTIMA® è un marchio commerciale registrato di Invibio, Ltd Lancashire FY5 4OD / UK.

Indicazioni

Targon® PH/H/PH+/H+ utilizzabile per:

- Fratture multiriframmentali della testa omerale fino a massimo 4 frammenti (Targon® PH/PH+)
- Fratture combinate della diafisi e della testa omerale (Targon® PH/PH+ lunghi)
- Fratture stabili o instabili della diafisi omerale (Targon® H/H+)
- Fratture patologiche
- Pseudoartrosi

Targon® PF/Targon® PFT utilizzabile per:

- Fratture femorali peritrocanteriche, intertrocanteriche e subtrocanteriche
- Fratture summenzionate combinate con fratture ipsilaterali della diafisi femorale (Targon® PF lungo/Targon® PFT lungo)
- Fratture laterali del collo del femore combinate con fratture ipsilaterali della diafisi femorale (Targon® PF lungo/Targon® PFT lungo)
- Fratture peritrocanteriche (fratture laterali del collo del femore che si estendono fino alle zone trocanteriche)
- Fratture patologiche
- Pseudoartrosi

Targon® TX utilizzabile per:

- Fratture diafisarie tibiali aperte e chiuse
- Osteotomie correttive nella zona diafisaria
- Ricostruzioni conseguenti a resezioni tumorali nella zona diafisaria
- Osteotomie di allungamento o accorciamento nella zona diafisaria
- Fratture patologiche
- Pseudoartrosi
- Fratture metafisarie tibiali senza interessamento articolare

Queste indicazioni, nonché le eventuali altre, devono essere sempre accertate dall'operatore sotto propria responsabilità, tenendo presenti le particolari situazioni cliniche, biologiche e biomeccaniche.

Controindicazioni

Targon® PH/H/PH+/H+ non usare in caso di:

- Fratture fino a 7 cm prossimali rispetto alla Fossa olecrani
- Calotta della testa omerale frantumata (fratture C3)
- Tuberosità isolata

Targon® PF/Targon® PFT non usare in caso di:

- Fratture mediali ed intermedie del collo del femore

Targon® TX non quale unico impianto per:

- Fratture con interessamento articolare

In generale non usare:

- Infezioni acute o croniche
- Gravi compromissioni delle strutture ossee, che ostacolino un impianto stabile dei componenti
- Tumori ossei nella zona di ancoraggio dell'impianto
- Previsto sovraccarico dell'impianto
- Abuso di farmaci, tossicodipendenza o alcoolismo
- Insufficiente collaborazione del paziente
- Ipersensibilità ai materiali degli impianti

Effetti collaterali ed interazioni

- Spostamenti, allentamenti, usura e rotture dei componenti dell'impianto e dei frammenti
- Spostamento ed allentamento dei frammenti
- Ritardata o mancata guarigione della frattura e formazione di pseudoartrosi
- Infiezioni, sia a breve sia a lungo termine
- Trombosi venose, embolie polmonari ed arresto cardiocircolatorio
- Reazioni istologiche ai materiali dell'impianto
- Lesioni neurologiche, tendinee e vascolari
- Ematomi e disturbi della guarigione delle ferite
- Limitata funzionalità e mobilità articolare
- Limitata possibilità di caricare l'articolazione e dolori articolari
- Sindrome del compartimento
- Dolori nella zona del punto d'entrata del chiodo e nel settore dei componenti di bloccaggio

Avvertenze relative alla sicurezza

- Il chirurgo è responsabile della corretta esecuzione dell'intervento chirurgico.
- Nelle presenti istruzioni per l'uso non sono descritti i rischi generali propri di qualsiasi intervento chirurgico.
- Il chirurgo deve padroneggiare sia la teoria sia la pratica delle tecniche operatorie riconosciute.
- Utilizzare i componenti dell'impianto soltanto negli appositi fori dei chiodi.
- Prima dell'intervento il chirurgo deve studiare gli impianti Targon® e la relativa tecnica operatoria.
- Il chirurgo è responsabile del corretto abbinnamento dei componenti e del relativo impianto.
- Gli impianti Targon® devono essere impiantati soltanto con l'apposito strumentario Aesculap.
- Aesculap non risponde di eventuali complicanze dovute ad errata identificazione delle indicazioni, non corretta scelta dell'impianto, combinazione di componenti dell'impianto non idonei e tecnica operatoria non corretta, nonché ai limiti intrinseci della metodica di trattamento o carente asetticità.
- Devono essere rispettate le istruzioni per l'uso dei singoli componenti dell'impianto Aesculap.
- La prova e l'omologazione dei componenti dell'impianto sono avvenute in combinazione con componenti Aesculap. Il chirurgo operante è responsabile di eventuali combinazioni differenti.
- Non possono essere combinati impianti di diversi produttori.
- I componenti di impianti danneggiati o espiantati chirurgicamente non devono essere impiegati.
- Gli impianti già usati una volta non devono essere riutilizzati.
- La dinamizzazione, il bloccaggio dinamico o l'utilizzo di compressioni comportano il rischio che il chiodo e/o il componente femorale migri nella regione articolare o fuori dall'osso. Pertanto al momento dell'impianto è necessario considerare i percorsi di scorrimento degli impianti e quelli dei frammenti e calcolarli nella scelta della lunghezza.
- Se i fori di bloccaggio si trovano all'altezza o nella regione della linea di frattura, occorre tener presente che, a causa del maggior effetto leva, si determinano sollecitazioni molto maggiori, che possono portare ad un fallimento dell'impianto. Pertanto è necessario ridurre opportunamente il carico post-operatorio e mirare a ripristinare il pieno carico solo dopo che il callo osseo si è completamente formato.
- La durata funzionale del sistema è limitata al tempo fino all'ossificazione. In genere l'ossificazione avviene nel giro di tre mesi.
- Se gli impianti sono sovraccaricati, sussiste il rischio di rottura del metallo. Se la guarigione ossea tarda o non si compie, oppure se è presente una pseudartrosi o un carico dell'impianto eccessivamente protratto ed elevato, occorre ridurre le forze che agiscono sull'impianto medesimo, ad es. mediante dinamizzazione.
- Attualmente non si hanno nozioni sul comportamento dell'impianto dopo l'ossificazione. Le esperienze con l'impianto non mostrano per questo caso un aumento atipico delle complicanze. Una volta avvenuta l'ossificazione, lasciare l'impianto nel corpo comporta dei rischi che l'utilizzatore deve contrapporre ai rischi della rimozione chirurgica. In tal caso l'indicazione di rimozione dell'impianto è relativa e raramente obbligatoria. Viene sempre stabilita a livello individuale. Non vi è una raccomandazione basata su evidenze. Per il resto si rimanda alle corrispondenti linee guida attualmente in vigore della Deutsche Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V. (DGU) (Società tedesca per la chirurgia infortunistica).
- Dopo aver bloccato il chiodo, espianare nuovamente le viti transmidollari ossee e per la sintesi dei frammenti oppure, in relazione al carico ammesso per il paziente, tenere presente che effetti leva inopportuni possono esporre il chiodo a sollecitazioni maggiori.
- Gli impianti Targon® devono essere posizionati in modo che le forze da trasmettere siano ridotte e possano essere tempestivamente trasmesse dall'osso.
- Nella fase postoperatoria, oltre alla fisioterapia ed al training muscolare, è importante anche l'informazione individuale del paziente.
- Usare sempre soltanto strumenti taglienti affilati, come ad es. perforatori, fili guida ecc.
- Nell'implantare ed espianare gli impianti evitare di usare forze eccessive. Se sorgono dei problemi, verificare sede e posizione degli impianti, dei frammenti e degli strumenti ed analizzare la fonte del problema. Eventualmente ripetere le fasi operatorie precedenti e controllare gli strumenti (ad es. che il filetto del perforatore non sia intasato).



AVVERTENZA

La sicurezza e la compatibilità dell'impianto per la RMN non sono state valutate. Il riscaldamento, i movimenti o gli artefatti delle immagini negli esami RMN non sono stati sottoposti a test. La scansione RMN di un paziente con questo impianto può provocare delle lesioni.

- 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.
- Aumentare il carico sulla frattura e gli impianti a seconda dell'andamento della guarigione.
- Per identificare con la massima tempestività possibile eventuali fonti di problemi o complicanze, il risultato dell'intervento deve essere verificato periodicamente con misure idonee. Per poter effettuare una diagnosi precisa, sono necessarie radiografie in senso anterior-posteriore e mediale-laterale.
- La scatola temporale del follow-up, il tipo di carico e le cure postoperatorie sono diversi da caso a caso e devono essere rapportati al peso, l'attività, il tipo e la gravità della frattura, nonché alle eventuali altre lesioni subite dal paziente. Inoltre, sono rilevanti anche le dimensioni degli impianti.
- Intervalli temporali raccomandati per il follow-up
 - Prima della dimissione del paziente
 - 10-12 settimane dopo l'intervento
 - 6 mesi dopo l'intervento
 - 12 mesi dopo l'intervento
- Impianto del chiodo tramite filo guida:
 - Usare un filo guida idoneo
 - Evitare il bloccaggio
 - Eseguire il controllo radiologico dell'estremità del filo guida
 - Prima del controllo rimuovere il filo guida

Sterilità

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



Danni agli impianti da preparazione sterile e risterilizzazione!

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

Impiego



Pericolo di lesioni da errati utilizzi del prodotto!

- Prima di usare il prodotto partecipare all'apposito corso di formazione.
- Per informazioni relative al corso di formazione B. Braun/Aesculap rivolgersi alla rappresentanza nazionale.

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.
- Gli strumenti da impianto, compresi gli speciali Aesculap strumenti da impianto, devono essere completi ed 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:

- In alcuni casi il trattamento della frattura per mezzo degli impianti non permette di ripristinare completamente l'anatomia originale dell'osso.
- Dopo il trattamento della frattura, la funzionalità delle articolazioni adiacenti può quindi risultare limitata.
- Dopo il trattamento della frattura possono insorgere dolori.
- Gli impianti non devono essere sollecitati in maniera eccessiva esponendoli a carichi estremi, sforzi fisici o sport pesanti. In caso di eccessiva sollecitazione sussiste il rischio di allentamenti o rotture del materiale.
- Il paziente deve essere informato sui limiti di sollecitabilità dell'impianto e gli devono essere insegnate le regole comportamentali del caso. Gli impianti non sono infatti in grado di trasmettere i carichi e di assolvere le funzioni dell'osso sano. Inoltre gli devono essere spiegati i rischi correlati al mancato rispetto delle suddette regole.
- In caso di allentamenti dell'impianto, migrazioni di frammenti o ancora di pseudoartrosi può rendersi necessario un intervento di revisione.
- Il paziente deve sottoporsi a regolari controlli medici di successive.



Complicanze causate da utilizzi errati e/o errate valutazioni/trattamenti della frattura!

- Accertarsi di usare chiodi e viti di lunghezza idonea e diametro adeguato.
- Allineare correttamente gli impianti.

- Verificare il corretto montaggio del chiodo sul puntatore: inserire il perforatore nella bussola di foratura ed il foro target e farlo passare attraverso il foro del chiodo.



Pericolo di bloccaggio e deformazione del chiodo o di frantumazione dell'osso!

- Niente applicazioni di forza su strumenti o impianti.
- Introdurre i chiodi Targon® TX e, se necessario, i chiodi PF/PFT nella cavità midollare soltanto con delle leggere martellate.
- Non introdurre mai i chiodi Targon® PH/H/PH+/H+ percuotendoli, in quanto così facendo si potrebbe spezzare l'osso.
- Verificare ed eventualmente correggere il punto d'entrata del chiodo.
- Se un chiodo risulta difficile da introdurre, allargare leggermente la cavità midollare.

L'operatore decide in base alle indicazioni:

- se è necessario un bloccaggio dell'impianto.
- se il bloccaggio dell'impianto è necessario, se questo debba essere di tipo statico o dinamico

Nota

Per un bloccaggio per cui non sia disponibile alcun terminale puntatore, Aesculap raccomanda il bloccaggio a mano libera supportato da arco a C e raggio laser pilota oppure con meccanismi angolari radiotrasparenti!



Evitare di mancare i punti di destinazione della perforazione, nonché rotture di perforatori e fili guida, come pure fallimenti anticipati dell'impianto dovuti alla formazione di crepe conseguenti a superfici danneggiate nel settore dei fori!

- Scegliere il diametro del foro corretto.
- Fresare i punti di ingresso del perforatore in modo che risultino piani con una fresa piana oppure lavorarli con un bulino.
- Utilizzare sempre fili guida e perforatori taglienti ed operare con cautela e senza applicare forze eccessive. E' necessario evitare scostamenti direzionali.
- Durante la bulinatura, la fresatura in piano ed il procedimento di foratura non esercitare alcuna forza sul puntatore e non deformare o ruotare il perforatore.

Espianto

Il medico curante deve decidere in merito al momento in cui rimuovere totalmente o parzialmente gli impianti da osteosintesi mediante un intervento chirurgico.

- Prima di espiantare i chiodi, togliere tutte le viti.
- Espiantare i chiodi con colpi rapidi e leggeri ed avvalendosi del dispositivo espulsore, del perno estrattore e del martello a fessura.

Nota

Al momento dell'espianto possono insorgere complicazioni dovute ad impianti bloccati, tessuto osseo infiltrato ecc. Eventualmente gli impianti e/o lo strumentario possono venir danneggiati. Per questi casi si raccomanda uno strumentario speciale, che può essere richiesto ad Aesculap.

Questo strumentario dovrebbe essere disponibile ad ogni espianto. Anche per gli impianti spezzati è disponibile un apposito strumentario. Rispettare le istruzioni per l'uso relative a questo!

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

Smaltimento

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

Aesculap®

Sistemas de travamento Targon® em embalagem esterilizada

Aplicação

O sistema de implantes é utilizado para a imobilização intra-medular, a estabilização e a fixação de fraturas de ossos tubulares compridos.

Variantes do sistema:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Prego proximal para úmero
 - Prego para diáfise úmeral
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Prego proximal para fêmur
- Targon® TX
 - Pregos tibiais

Os sistemas individuais são compostos de pregos de travamento, componentes bloqueadores (por ex. parafusos, buchas, pinos, etc.) e dos instrumentos de implantação especialmente desenvolvidos para o efeito.

Material

Os materiais utilizados nos implantes estão indicados na embalagem:

- Liga de titânio forjado Ti6Al4V ISOTAN®_F segundo ISO 5832-3
- Titânio puro ISOTAN®_P segundo ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Os implantes de titânio são revestidos com uma película de óxido colorido. Podem ocorrer ligeiras descolorações, mas estas não têm qualquer influência sobre a qualidade do implante.

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

PEEK-OPTIMA® é uma marca comercial registada da Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK.

Indicações

Targon® PH/H/PH+/H+ utilizar no caso de:

- Fracturas múltiplas da epífise do úmero até um máximo de 4 fragmentos (Targon® PH/PH+)
- Fracturas combinadas da epífise e da diáfise do úmero (Targon® PH/PH+ comprido)
- Fracturas estáveis ou instáveis da diáfise do úmero (Targon® H/H+)
- Fracturas patológicas
- Pseudartroses

Targon® PF/Targon® PFT utilizar no caso de:

- Fracturas peritrocantéricas, intertrocantéricas e subtrocantéricas do fêmur
- As fraturas mencionadas acima combinadas com fraturas ipsilaterais da diáfise do fêmur (Targon® PF longa/Targon® PFT longa)
- As fraturas laterais do colo femoral combinadas com fraturas ipsilaterais da diáfise do fêmur (Targon® PF longa/Targon® PFT longa)
- Fracturas peritrocantéricas (fracturas laterais do colo do fêmur estendendo-se pelas regiões do trocânter)
- Fracturas patológicas
- Pseudartroses

Targon® TX utilizar no caso de:

- Fracturas simples ou expostas da diáfise da tíbia
- Osteotomias de correção na zona da diáfise
- Reconstruções após uma ressecção de tumores na zona da diáfise
- Osteotomias de prolongamento e de encurtamento na zona da diáfise
- Fracturas patológicas
- Pseudartroses
- Fracturas metafisárias da tíbia sem afectar a articulação

Esta indicação, bem como todas as indicações suplementares, serão da responsabilidade do cirurgião, que deverá tomar em consideração a situação clínica, biológica e biomecânica especial.

Contra-indicações

Targon® PH/H/PH+/H+ não utilizar no caso de:

- Fracturas situadas até 7 cm em direcção proximal da fossa do olécrano
- Calota da epífise do úmero fragmentada (fracturas C3)
- Arrancamento isolado do tubérculo

Targon® PF/Targon® PFT não utilizar no caso de:

- Fracturas mediais e intermediais do colo femoral

Targon® TX não utilizar como sistema de implante único no caso de:

- Fracturas que afectam a articulação

Não utilizar geralmente no caso de:

- Infecções agudas ou crónicas
- Lesões graves das estruturas ósseas, susceptíveis de impossibilitar uma implantação estável dos componentes do implante
- Tumores ósseos na zona da fixação do implante
- Provável sobrecarga do implante
- Abuso de medicamentos ou drogas, ou alcoolismo
- Falta de colaboração por parte do doente
- Sensibilidade aos materiais do implante

Efeitos secundários e interacções

- Alteração da posição, relaxamento, desgaste ou ruptura do componente do implante e dos fragmentos
- Alteração da posição e afrouxamento dos fragmentos
- Recuperação retardada ou deficiente da fratura e formação de pseudartrose
- Infecções precoces ou tardias
- Trombosse venosas, embolia pulmonar e paragem cardíaca
- Hipersensibilidade dos tecidos aos materiais do implante
- Lesão dos nervos, dos tendões e dos vasos sanguíneos
- Hematomas e perturbações da cicatrização de feridas
- Limitação da função e mobilidade articulares
- Carga limitada que incide sobre a articulação e dores articulares
- Síndrome de compartimento
- Dores na região do ponto de inserção do prego e na zona dos componentes de travamento bloqueador

Indicações de segurança

- O cirurgião assume a responsabilidade pela execução correcta da intervenção cirúrgica.
- Os riscos gerais associados a uma intervenção cirúrgica não estão descritos nestas instruções de utilização.
- O cirurgião deverá dominar, tanto na teoria como na prática, as técnicas cirúrgicas reconhecidas.
- Usar os componentes de implante apenas nos orifícios previstos para o efeito nos pregos.
- O cirurgião, antes da intervenção cirúrgica, tem que se familiarizar com os implantes Targon® e a respectiva técnica operatória.
- O cirurgião é responsável pela combinação dos componentes do implante e pela sua implantação.
- Os implantes Targon® só podem ser implantados com os instrumentos de implantação da Aesculap, previstos para o efeito.
- A Aesculap não se responsabiliza por complicações devidas à formulação errada das indicações, escolha errada do implante, combinação incorrecta dos componentes do implante e técnicas cirúrgicas, assim como pelos limites dos métodos de tratamento ou pela ausência de assepsia.
- As instruções de utilização dos respectivos componentes do implante Aesculap terão de ser observadas.
- O teste e a homologação dos componentes do implante foram realizados em combinação com componentes Aesculap. O cirurgião assumirá toda a responsabilidade em caso de combinações contrárias às originalmente previstas.
- É proibido combinar componentes de diferentes fabricantes.
- É proibido utilizar componentes de implantes danificados ou removidos por via cirúrgica.
- Os implantes que já tenham sido utilizados uma vez não podem ser reutilizados.
- No caso de dinamização, travamento dinâmico ou utilização de compressão, existe perigo de o prego e/ou o componente bloqueador migrarem para dentro da articulação ou para fora do osso. Daí que seja importante calcular a trajectória de deslize dos implantes e dos fragmentos e tomá-la em consideração na escolha do comprimento correcto.
- Quando existem orifícios de travamento na altura ou na zona da linha de fratura, há que se contar com um esforço muito mais elevado devido ao efeito de alavanca. Isto pode causar uma falha do implante. Daí que seja necessário reduzir a força exercida pós-operatoriamente sobre o prego ou permitir uma carga completa apenas depois de se formar um calo sólido.
- A vida útil funcional do sistema está limitada ao tempo necessário até à reestruturação óssea. Por norma, a reestruturação óssea ocorre num período de três meses.
- No caso de sobrecarga dos implantes, existe o perigo de uma fractura do material. No caso de recuperação atrasada ou de falta de consolidação do osso, de pseudartrose ou de esforço muito forte ou prolongado do implante, tratar de reduzir as forças que actuam sobre o implante. Isto pode alcançar-se, por ex., através de uma dinamização.
- Atualmente, não existem dados relativamente ao comportamento do implante após a reestruturação óssea. Para este caso, as experiências com o implante não revelam nenhuma acumulação incaracterística de complicações. A permanência do implante no corpo após a reestruturação está associada a riscos, que o utilizador tem de confrontar com os riscos da remoção cirúrgica. A indicação de remoção do implante é relativa e raramente imperativa. A situação tem de sempre analisada individualmente. Não existe nenhuma recomendação baseada em evidências. Remetemos ainda para a diretriz da Deutsche Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V. (associação alemã de traumatologia) correspondente em vigor.
- Voltar a remover os parafusos de correção transmedular do osso e de fragmentos depois de o prego ter sido travado, ou ter em conta, na determinação do esforço admissível para o doente, que o prego é sujeito a cargas superiores devido a efeitos de alavanca desfavoráveis.
- Colocar os implantes Targon® apenas de forma a que as forças a transmitir sejam baixas e que sejam transmitidas numa fase precoce pelo osso.
- 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.
- Usar sempre instrumentos cortantes bem afiados, tal como brocas, fios de guia, etc.
- Evitar exercer esforços elevados sobre os implantes durante a implantação e a explantação. No caso de surgirem problemas, verificar a posição e o local dos implantes, dos fragmentos e dos instrumentos e analisar a causa do defeito. Quando necessário, repetir um ou vários procedimentos precedentes e verificar os instrumentos (por ex. quanto a um possível entupimento da rosca do orifício).



ATENÇÃO

O implante não foi testado quanto a segurança e compatibilidade em ambientes de RM. Não foi testado quanto a aquecimento, movimentos ou artefactos de imagem em exames com RM. Exames com recurso a RM num doente com este implante podem provocar ferimentos no mesmo.

- 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.
- Aumentar o peso sobre a fratura ou o implante em função da evolução da cura.
- Para se detectar, com a maior precocidade, possíveis causas de erro ou complicações, é imprescindível controlar periodicamente o resultado da intervenção por meio de medidas apropriadas. Um diagnóstico preciso requer radiografias nos planos ântero-posterior e médio-lateral.
- Os intervalos a observar para os exames pós-operatórios, o tipo de força exercida e o tratamento pós-operatório variam de doente para doente em função do peso, da actividade exercida, do tipo e do grau da fratura, assim como dos ferimentos adicionais do doente. A dimensão do implante é igualmente de importância.
- Exames pós-operatórios recomendados nos seguintes intervalos
 - antes de o doente deixar o hospital
 - 10-12 semanas após a intervenção
 - 6 meses após a intervenção
 - 12 meses após a intervenção
- Implantação do prego através de fio de guia
 - Utilizar um fio de guia adequado
 - Evitar que o prego fique emperrado
 - Controlar a extremidade do fio de guia mediante raios X
 - Remover o fio de guia antes de proceder ao travamento

Esterilidade

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



Em caso de reprocessamento e reesterilização pode ocorrer a danificação do implante!

► Não reprocessar nem reesterilizar os implantes.

Utilização



Perigo de ferimentos em caso de utilização incorrecta do produto!

- Antes de utilizar o produto, participar num curso de formação sobre o mesmo.
- Contacte a representação nacional da B. Braun/Aesculap, para obter informações sobre a formação.

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

- Escolha e dimensionamento dos componentes do implante
 - Posicionamento dos componentes do implante no osso
 - Determinação dos pontos de orientação durante a operação
- Antes da utilização, têm de estar cumpridos os seguintes requisitos:
- Todos os componentes necessários do implante estão disponíveis
 - 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 medicina, os últimos avanços da ciência e os conteúdos das respectivas publicações científicas, redigidas pelos autores médicos, são do conhecimento geral
 - Foram solicitadas ao fabricante as informações necessárias ao esclarecimento de uma possível situação pré-operatória incerta ou no caso de existirem implantes na zona a tratar
- O doente foi informado sobre a intervenção e foi documentado o seu consentimento relativamente às seguintes informações:
- O tratamento da fratura por meio de implantes, em determinadas circunstâncias, pode não restabelecer por completo a anatomia original do osso.
 - A função das articulações vizinhas pode ficar limitada por consequência do tratamento da fratura.
 - Podem ocorrer dores por consequência do tratamento da fratura.
 - Os implantes não podem ser sujeitos a esforços excessivos, a trabalhos físicos pesados nem a desporto. No caso de sobrecarga, existe o perigo de relaxamento ou ruptura do material.
 - O doente terá que ser informado sobre os limites da carga suportada pelo implante e sobre as regras de comportamento respectivas. Os implantes não suportam o peso nem assumem a função de um osso são. Serão ilustrados os riscos decorrentes de uma não observância das regras de comportamento.
 - No caso de relaxamento, migração de fragmentos, assim como no caso da ocorrência de pseudartroses, pode tornar-se necessário proceder a uma intervenção de revisão.
 - O doente terá que se submeter periodicamente a um controlo médico depois da operação.



Risco de complicações no caso de aplicação incorrecta e/ou de diagnóstico errado da fratura!

- Prestar atenção para que se use pregos e parafusos com comprimentos e diâmetros adequados à aplicação.
- Alinhar os implantes correctamente.

- Verificar a montagem correcta do prego no instrumento de guia: inserir a broca na manga porta-broca e no orifício de guia e passar pelo orifício do prego.



Perigo de emperramento e encurvamento do prego ou de rebentamento do osso!

- Não esforçar os instrumentos e implantes.
- Introduzir os pregos Targon® TX e, caso necessário, os pregos PF/PFT na cavidade medular aplicando apenas golpes leigos com o martelo.
- Não introduzir de modo algum os pregos Targon® PH/H/PH+/H+ à força para evitar estilhaçamentos do osso.
- Verificar o ponto de introdução do prego e, caso necessário, corrigi-lo.
- Quando é difícil introduzir um prego, alargar um pouco a cavidade medular com uma broca.

O cirurgião decide em função da indicação:

- se é necessário um travamento do implante.
- no caso de um travamento do implante se tornar necessário, se este deve ser estático ou dinâmico.

Nota

Quando não está disponível um instrumento de guia para o travamento bloqueador, a Aesculap recomenda que se proceda a um travamento à mão livre, utilizando-se um arco em C e um feixe laser piloto ou uma engrenagem cónica radiolucente!



Perigo de furos mal posicionados, quebras de brocas e fios de guias, bem como de falha precoce do implante devido a formação de fendas em consequência de superfícies danificadas na zona dos furos!

- Escolher o diâmetro perfurado correcto.
- Marcar os pontos de entrada da broca com uma fresa cónica plana ou prepará-los com um punção de marcar.
- Utilizar sempre brocas e fios de guia cortantes e furar com cuidado e sem exercer força excessiva. Evitar desvios da direcção durante a perfuração.
- Durante a centragem, fresagem e perfuração, não exercer qualquer força sobre o instrumento de guia, não curvar nem rodar o instrumento de guia.

Remoção do implante

O médico assistente decidirá sobre o momento quando se deverá remover parcial ou completamente, por via de intervenção cirúrgica, os componentes de osteossíntese implantados.

- Antes da remoção dos pregos, retirar todos os parafusos.
- Remover os pregos com golpes leigos e rápidos utilizando um extractor, cavilha extractora e martelo de orelhas.

Nota

Quando a remoção do implante podem ocorrer complicações devido a implantes encravados, ossos pegados aos tecidos adjacentes, etc. Em certas circunstâncias, os implantes e/ou o jogo de instrumentos podem ficar danificados. Nesses casos, recomenda-se usar um jogo de instrumentos especiais, que pode ser encomendado junto da Aesculap. Este jogo de instrumentos deve estar disponível em cada explantação. Para implantes quebrados existe igualmente um jogo de instrumentos especiais. Observar as instruções de utilização dos jogos de instrumentos!

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

Eliminação

- Observar sempre as normativas nacionais aquando da eliminação ou reciclagem do produto, dos respetivos componentes e da sua embalagem.

Aesculap®

Targon®-vergrendelingsnagelsystemen, steriel verpakt

Gebruiksdoel

Het implantaatsysteem wordt gebruikt om fracturen van lange botten te spalken, stabiliseren en fixeren.

Systeemvarianten:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Proximale humerusnagel
 - Humerusnagel
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Proximale femurnagel
- Targon® TX
 - Tibianagel

De individuele systemen bestaan uit vergrendelingsnagels, vergrendelingscomponenten (bijv. schroeven, hulsen, pennen) en het bijbehorende speciale implantatie-instrumentarium.

Materiaal

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

- ISOTAN®_C titanium-smeedlegering Ti6Al4V conform ISO 5832-3
- ISOTAN®_P zuiver titanium conform ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Titaniumimplantaat zijn met een kleurige oxidelaag overtrokken. Er kunnen kleine kleurveranderingen optreden, die echter geen invloed hebben op de kwaliteit van het implantaat.

ISOTAN® is een gedeponeerd handelsmerk van Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

PEEK-OPTIMA® is een gedeponeerd handelsmerk van Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK.

Indicaties

Targon® PH/H/PH+/H+ gebruiken bij:

- Gefragmenteerde fracturen van de humeruskop tot max. 4 fractuurstukken (Targon® PH/H/PH+)
- Gecombineerde humeruskop- en schachtfrachten (Targon® PH/H/PH+ lang)
- Stabiele of instabiele humerusschachtfrachten (Targon® H/H+)
- Pathologische fracturen
- Pseudoartrose

Targon® PF/Targon® PFT gebruiken bij:

- Per-, inter-, en subtrochantere femurfracturen
- Bovengenoemde breuken gecombineerd met ipsilaterale femoraalbreuken (Targon® PF lang/Targon® PFT lang)
- Laterale femurhalsfracturen gecombineerd met ipsilaterale femoraalbreuken (Targon® PF lang/Targon® PFT lang)
- Ptertrochantere fracturen (laterale femurhalsfracturen die zich tot in de trochantere zone uitstrekken)
- Pathologische fracturen
- Pseudoartrose

Targon® TX gebruiken bij:

- Open en gesloten schachtfrachten van femur en tibia
- Correctie-osteotomieën ter hoogte van de botschacht
- Reconstruks na tumorresectie ter hoogte van de botschacht
- Verlengings- en verkortingsosteotomieën ter hoogte van de botschacht
- Pathologische fracturen
- Pseudoartrose
- Metafysaire fracturen van de tibia, zonder dat er een gewicht bij betrokken is

Deze en eventueel bijkomende indicaties vallen, met inachtneming van de speciale klinische, biologische en biomechanische situatie, onder de verantwoordelijkheid van de chirurg.

Contra-indicaties

Targon® PH/H/PH+/H+ niet gebruiken bij:

- Fracturen tot 7 cm proximaal van de fossa olecrani
- Verbjzeld kruin van de humeruskop (C3-fracturen)
- Geïsoleerde afgebroken beenknobbel

Targon® PF/Targon® PFT niet gebruiken bij:

- Mediale en intermediaire dijbeenbreuken

Targon® TX niet als enig implantaatsysteem toe passen bij:

- Fracturen waar een gewicht bij betrokken is

In het algemeen niet gebruiken bij:

- Acute of chronische infecties
- Ernstige beschadiging van de botstructuren die een stabiele implantaat van de implantaat componenten onmogelijk maakt
- Bottumoren ter hoogte van de implantaatverankering
- Te verwachten overbelasting van het implantaat
- Medicatie- of drugsmisbruik of alcoholverslaving
- Gebrek aan medewerking van de patiënt
- Overgevoeligheid voor de implantaatmaterialen

Neven- en wisselwerkingen

- Positieveranderingen, loskomen, slijtage en breuk van de implantaat componenten en van de fragmenten
- Verplaatsing en loskomen van fragmenten
- Verdraagde of uitblijvende fracturgenezing en vorming van pseudarthrose
- Vroege en later infecties
- Veneuze trombosen, longembolie en hartstilstand
- Weefselseffecten op de implantaat materialen
- Beschadiging van zenuwen, pezen en bloedvaten
- Hematom en wondhellingstoornissen
- Verminderde gewrichtsfunctie en beweeglijkheid
- Beperkte gewrichtsbelasting en gewrichtspijn
- Compartimentsyndroom
- Pijn ter hoogte van de nagel-inbrengplaats en van de vergrendelings componenten

Veiligheidsinstructies

- De operateur is verantwoordelijk voor de oordeelkundige uitvoering van de operatieve ingreep.
- Algemene risico's van een chirurgische ingreep worden in deze gebruiksaanwijzing niet beschreven.
- De operateur moet de erkende operatietechnieken zowel theoretisch als praktisch beheersen.
- Breng de implantaat componenten uitsluitend in de daartoe voorziene gaten van de nagels aan.
- De operateur moet zich voor de operatie vertrouwd maken met de Targon®-implantaten en de operatietechniek.
- De chirurg is verantwoordelijk voor de samenstelling van de implantaat componenten en hun implantaat.
- De Targon®-implantaten mogen uitsluitend met de daarvoor bestemde Aesculap-implantatie-instrumenten worden geïmplanteerd.
- Aesculap kan niet verantwoordelijk gesteld worden voor complicaties ten gevolge van een foutieve indicatiebepaling, implantaatkeuze, een verkeerde combinatie van implantaat componenten en operatietechniek alsook beperkingen van de behandelmethode of een gebrek aan asepsis.
- De gebruiksaanwijzingen van alle individuele Aesculap implantaat componenten moeten volg volgt worden.
- Het testen en de goedkeuring van de implantaat componenten is in combinatie met Aesculap-componenten gebeurd. De operateur draagt de verantwoordelijkheid voor afwijkende combinaties.
- Er mogen geen implantaat componenten van verschillende fabrikanten gecombineerd worden.
- Beschadigde of operatief verwijderde implantaat componenten mogen niet worden gebruikt.
- Implantaten die eenmaal werden gebruikt, mogen niet worden hergebruikt.
- Bij dynamisering, dynamische vergrendeling of bij toepassing van compressie bestaat het risico dat de nagel en/of de vergrendelings componenten in de buurt van het gewicht of uit het bot dwalen. Houd daarom bij de implantaat en bij de selectie van de lengte ook rekening met de ligging van de implantaat en van de fragmenten.
- Als er vergrendelingsgaten ter hoogte of in de buurt van de fractuurlijn zitten, dient men door de grotere hefboom werking rekening te houden met een aanzienlijk zwaardere belasting. Dit kan tot implantaat falen leiden. Ook moet de postoperatieve belasting verminderd worden en moet een volle belasting pas nadat er voldoende callus gevormd werd worden nagestreefd.
- De functionele levensduur van het systeem is beperkt tot de duur tot aan botvorming. De botvorming vindt doorgaans plaats binnen drie maanden.
- Bij overbelasting van de implantaat kan het tot materiaalbreuk komen. Bij een uitblijvende of vertraagde botheilung, pseudarthrose of een te grote en te lange implantaatbelasting, moeten de op het implantaat inwerkende krachten verminderd worden. Dit kan bijv. door dynamisering worden bereikt.
- Op dit moment zijn er nog geen bevindingen over het gedrag van het implantaat na botvorming. De ervaringen met het implantaat laten in dit geval geen ongewoon grote openhouding van complicaties zien. Nadat de vorming plaats heeft gevonden blijft het achterlaten van het implantaat in het lichaam belast met risico's waardoor de gebruiker geconfronteerd wordt met de risico's van chirurgische verwijdering. De indicatie voor de verwijdering van het implantaat is daarbij relatief en zelden verplicht. Ze wordt altijd individueel gesteld. Er is geen op bewijsmateriaal gebaseerde aanbeveling. Daarnaast zal de bijbehorende, momenteel geldende richtlijn van de Deutsche Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V. (DGU) (Duitse Vereniging voor Traumachirurgie) worden toegepast.
- Verwijder de transmedullaire bot- en fragmentcorrectieschroeven opnieuw nadat de nagel vergrendeld werd, of hou er bij een toelaatbare belasting door de patiënt rekening mee, dat de nagel door een ongunstige hefboom werking aan een verhoogde belasting kan worden blootgesteld.
- Breng de Targon®-implantaten uitsluitend zo aan, dat de over te brengen krachten gering zijn en vroegtijdig door het bot ovegebracht worden.
- Naast de bewegings- en spiertraining moet er in de postoperatieve fase ook bijzondere aandacht besteed worden aan het informeren van de patiënt.
- Gebruik alleen scherpe, snijdende instrumenten, bijv. boor, geleidingspen, enz.
- Vermijd een grote krachtsontwikkeling bij het implanteren en explaneren van de implantaat. Verifieer in geval van een probleem de positie en locatie van de implantaat, de fragmenten en instrumenten en analyseer de oorzaak van de fout. Herhaal eventueel één of meer voorgaande bewerkingen en controleer de instrumenten (bijv. op verstopping van de boorschroefgang).



WAARSCHUWING

Het implantaat werd niet op veiligheid en compatibiliteit in de MR-omgevingen onderzocht. Er werd niet op verhitting, bewegingen of beeldruis bij de MR-onderzoeken getest. Een MRI-scan van een patiënt met dit implantaat kan tot verwondingen bij de patiënt leiden.

- De gebruikte implantaat componenten moeten met hun artikelnummer, implantaat benaming en lot- en eventueel serienummer in het dossier van de patiënt worden vermeld.
- Verhoog de belasting van de fractuur en de implantaat in functie van het geneesingsproces.
- Om foutbronnen en complicaties zo vroeg mogelijk op te sporen, moet het resultaat van de operatie regelmatig door middel van geschikte maatregelen worden gecontroleerd. Voor een precieze diagnose zijn er röntgenfoto's in anterior-posteriore en mediaal-laterale richting nodig.
- Het tijdspel van de nacontroles, de aard van de postoperatieve belasting en de nazorg hangen van het gewicht en de activiteit, van de aard en de ernst van de fractuur en de bijkomende verwondingen van de individuele patiënt af. Voorts speelt ook de afmeting van de implantaat een rol.
- Aanbevolen tijdstippen voor nacontrole
 - voor de patiënt uit het ziekenhuis wordt ontslagen
 - 10-12 weken postoperatief
 - 6 maanden postoperatief
 - 12 maanden postoperatief
- Bij implantaat van de nagel met behulp van een geleidingspen
 - Gebruik een passende geleidingspen
 - Vermijd vastklemming
 - Voer een röntgencontrole van de geleidingspen uit
 - Verwijder de geleidingspen voor de vergrendeling

Steriliteit

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



Beschadiging van de implantaat door reiniging en desinfectie en hersterilisatie!

► Implantaten niet reinigen en desinfecteren en niet opnieuw steriliseren.

Toepassing



Gevaar voor verwonding door verkeerde bediening van het product!

- Alvorens dit product te gebruiken, dient u de productopleiding te volgen.
- Voor informatie over deze opleiding kunt u contact opnemen met uw nationale B. Braun/Aesculap-vertegenwoordiger.

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

- Keuze en afmetingen van de implantaatcomponenten
 - Positionering van de implantaatcomponenten in het bot
 - Bepaling van de intraoperative oriëntatiepunten
- Voor de toepassing moeten de volgende voorwaarden vervuld zijn:
- Alle noodzakelijke implantaatcomponenten zijn beschikbaar
 - Implantatie-instrumenten inclusief speciale Aesculap-implantaatsysteem-instrumenten compleet en klaar voor gebruik
 - De operateur en het operatieteam kennen alle informatie over de operatietechniek, het implantaatassortiment en het instrumentarium; deze informatie ligt ter plaatse ter inzage
 - De regels van de medische kunst, de huidige stand van de wetenschap en de inhoud van wetenschappelijke publicaties van de medische auteurs zijn bekend.
 - Inlichtingen ingewonnen bij de fabrikant in geval van een onduidelijke preoperatieve situatie en bij implantaten in de te behandelen zone
- De patiënt werd over de ingreep geïnformeerd en heeft zich schriftelijk akkoord verklard met de volgende informatie:
- Bij de behandeling van fracturen met implantaten kan de oorspronkelijke anatomie van het bot niet altijd volledig gereconstrueerd worden.
 - Na de behandeling van de fractuur kan de werking van de aangrenzende gewrichten beperkt zijn.
 - Na de fractuurbehandeling kan er pijn optreden.
 - De implantaten mogen niet worden overbelast door extreme belasting, zware lichamelijke inspanningen en sport. Bij overbelasting kunnen de implantaten loskomen of breken.
 - De patiënt moet over de beperkte belastbaarheid van het implantaat ingelicht worden en overeenkomstige gedragsregels krijgen. De implantaten hebben niet dezelfde belastbaarheid en functie als een gezond bot. De risico's bij niet-naleving van de gedragsregels moeten aan de patiënt uitgelegd worden.
 - Als het implantaat loskomt of als fragmenten gaan zwerven of als er pseudarthrose optreedt, kan er een revisie-operatie noodzakelijk zijn.
 - De patiënt moet regelmatig op nacontrole komen bij zijn arts.



Complicaties door een verkeerde toepassing en/of een verkeerde beoording/behandeling van de fractuur!

- Zorg ervoor dat er nagels en schroeven met een passende lengte en diameter worden gebruikt.
- Richt de implantaten correct.

- Controleer op een correcte montage van de nagels op het richtapparaat: Steek de boor door de boorhuls en boorgat en voer hem in het nagelgat.



Gevaar voor afklemmen of verbuigen van de nagel of voor barsten van het bot!

- Oefen geen overdadige kracht uit op instrumenten of implantaten.
- Targon® TX drijf nagels en, indien nodig, PF/PFT-nagels alleen met lichte hamerslagen de mergholte in.
- Sla de Targon® PH/H/PH+/H+ nagels nooit in het bot om te vermijden dat het bot zou barsten.
- Controleer het inbrengpunt en corrigeer het eventueel.
- Als een nagel moeilijk ingebracht kan worden, moet de mergholte iets worden uitgeboord.

De chirurg beslist op basis van de indicatie:

- of er een implantaatvergrendeling nodig is
- als er een implantaatvergrendeling nodig is, of deze statisch of dynamisch moet zijn.

Opmerking

Wanneer er bij de vergrendeling geen richtopzetstuk beschikbaar is, raadt Aesculap aan, de vergrendeling met de losse hand uit te voeren, met een C-boog of laser-richtstraal ter ondersteuning of met een röntgendoorlaatbaar haaks drijfwerk.



Gevaar voor verkeerd boren, breken van de boor en geleidingspen of vroegtijdig implantaatafalen door scheurvorming ten gevolge van beschadigde of oppervlakken ter hoogte van de boorgaten!

- Gebruik een boor met de juiste diameter.
- Frees het booraanzetpunt met een vlakke verzinkfrees vlak in of bereid het voor met een centerpons.
- Gebruik altijd een scherpe boor en geleidingspen en boor voorzichtig, zonder grote krachtoefening. Vermijd afwijkingen van de boorrichting.
- Oefen tijdens het merken, frezen en boren geen kracht uit op het richtapparaat, en verbuig of verdraai het richtapparaat niet.

Verwijdering van de implantaten

De behandelende arts bepaalt wanneer het tijd is om de osteosynthese-implantaten gedeeltelijk of volledig operatief te verwijderen.

- Verwijder alle schroeven voor de nagels verwijderd.
- Verwijder de nagels met lichte, snelle slagen en met behulp van een uitslagapparaat, uittrekbout en een sleufhamer.

Opmerking

Bij het verwijderen van implantaten kunnen complicaties optreden veroorzaakt door vastzittende implantaten, ingroeid botweefsel, enz. Onder bepaalde omstandigheden kunnen de implantaten en/of het instrumentarium beschadigd worden. In dergelijke gevallen is het gebruik van een speciaal instrumentarium aangewezen, dat bij Aesculap kan worden besteld.

Dit instrumentarium moet bij iedere explantatie ter beschikking staan. Ook voor afgebroken implantaten is er een speciaal instrumentarium verkrijgbaar. Volg de specifieke gebruiksaanwijzing!

Voor meer informatie omtrent Aesculap-implantaatsystemen kunt u te allen tijde contact opnemen met B. Braun/Aesculap of met de bevoegde B. Braun/Aesculap-vestiging.

Verwijdering

- De verwijdering of recycling van het product, de onderdelen en verpakking hiervan moet overeenkomstig de nationale voorschriften worden uitgevoerd.

Aesculap®

Targon®-lässtiftsystem, sterilt förpackat

Användningsändamål

Implantatsystemet används för intramedullär utjämning, stabilisering och fixering av frakturer i långa rörben.

Systemvarianter:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Proximalt humerusstift
 - Humerusskaftstift
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Proximalt lärbensstift
- Targon® TX
 - Skenbensstift

De enskilda systemen består av lässtift, läskomponenter (t.ex. skruvar, hylsor, stift och så vidare) och tillhörande särskilda implantationsinstrument.

Material

Materialen som används i implantaten finns angivna på förpackningarna:

- ISOTAN[®] smidd titanlegering enligt Ti6Al4V ISO 5832-3
- ISOTAN[®] rent titan enligt ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Titanimplantaten är överdragna med ett färgat oxidiskt. Obetydliga missfärgningar kan förekomma, men de påverkar inte implantatets kvalitet.

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

PEEK-OPTIMA® är ett registrerat varumärke tillhörande Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK.

Indikationer

Targon® PH/H/PH+/H+ används vid:

- Frakturer med multipla fragment upp till 4-fragmentfrakturer i överarmsbenets (humerus) huvud (Targon® PH/H/PH+)
- Kombinerade ledkule- och skaftfrakturer på humerus (Targon® PH/H/PH+ lång)
- Stabila eller instabila frakturer på humerusskaft (Targon® H/H+)
- Patologiska frakturer
- Pseudoartrosar

Targon® PF/Targon® PFT används vid:

- Per-, inter- och subtrokantära lärbensfrakturer
- Ovan nämnda frakturer i kombination med ipsilaterala femurskaftfrakturer (Targon® PF lång/Targon® PFT lång)
- Laterala lärbenshalsfrakturer i kombination med ipsilaterala femurskaftfrakturer (Targon® PF lång/Targon® PFT lång)
- Peritrokantära frakturer (laterala lärbenshalsfrakturer som sträcker sig in i trokanterna)
- Patologiska frakturer
- Pseudoartrosar

Targon® TX används vid:

- Öppna och slutna frakturer på skenbenets skaft
- Omställningsosteotomier på skaftet
- Rekonstruktioner efter tumörresektion i skaftområdet
- Förlängnings- och förkortningsosteotomier i skaftområdet
- Patologiska frakturer
- Pseudoartrosar
- Metafysära frakturer på skenbenet som inte omfattar ledar

För fastställandet av dessa och ytterligare indikationer ansvarar operatören, som också ska ta hänsyn till den särskilda kliniska, biologiska och biomekaniska situationen.

Kontraindikationer

Använd inte Targon® PH/H/PH+/H+ vid:

- Frakturer på upp till 7 cm proximalt om fossa olecrani
- Krossad yta på lärbenshuvudet (C3-frakturer)
- Isolerad tuberkelspricka

Använd inte Targon® PF/Targon® PFT vid:

- Mediaла och intermediära benfrakturer

Använd inte Targon® TX som ensamt implantatsystem vid:

- Frakturer som omfattar ledar

Använd generellt inte vid:

- Akuta eller kroniska infektioner
- Allvarliga skador på benstrukturen som hindrar en stabil implantering av implantatkomponenterna
- Bentumörer kring implantatförankringarna
- Vid förmadad framtida överbelastning av implantatet
- Läkemedels- eller drogmissbruk eller alkoholism
- Bristande samarbete från patientens sida
- Vid främmekroppskänslighet för implantatmaterialen

Biverkningar och interaktioner

- Implantatkomponenterna flyttar sig, lossnar, nöts eller går sönder och fragmenten lägesändring och lossning av fragment
- Fördröjd eller utebliven fraktrulkning och pseudoartrosbildning
- Tidiga och sena infektioner
- Venösa tromboser, lungemboli och hjärtstillestånd
- Vävnadsreaktioner på implantatmaterialen
- Skador på nerver, senor och kärl
- Hematomer och sårslänkningsrubbningar
- Begränsad ledfunktion och rörlighet
- Begränsad möjlighet till belastning av leden samt ledsmärtor
- Compartmentsyndrom
- Smärtor i området där stiftet går in och kring läskomponenterna

Säkerhetsanvisningar

- Operatören bär ansvaret för att det operativa ingreppet utförs korrekt.
- Allmänna risker med kirurgiska ingrepp finns inte beskrivna i denna bruksanvisning.
- Operatören måste behärska de erkända operationsteknikerna både teoretiskt och i praktiken.
- Använd implantatkomponenterna endast i de avsedda hålen för stift.
- Operatören måste lära sig Targon®-implantaten och operationstekniken före operationen.
- Operatören bär ansvaret för implantationen och sammanställningen av implantatkomponenterna.
- Targon®-implantaten får endast implanteras med de för ändamålet avsedda Aesculap-implanteringsinstrumenten.
- Aesculap ansvarar inte för komplikationer på grund av felaktig indikation, felaktigt val av implantat, felaktig kombination av implantatkomponenter och operationsteknik eller behandlingsmetodens begränsningar eller bristande asepsis.
- Följ bruksanvisningarna för de enskilda Aesculap-implantatkomponenterna.
- Testning och godkännande av implantatkomponenterna har utförts i kombination med Aesculap-komponenter. Operatören bär ansvaret för avvikande kombinationer.
- Implantatkomponenter från olika tillverkare får inte kombineras.
- Implantatkomponenter som är skadade eller har avlägsnats på operativ väg får inte användas igen.
- Implantat som redan har använts en gång får inte användas igen.
- Vid dynamisering, dynamisk läsning eller användning av kompression uppstår risken för att stiftet och/eller läskomponenterna vandrar i leden eller ut ur benet. Räkna därför med implantatets glidväg, kontrollera fragmenten och välj en lämplig längd.
- Om det finns fastläsningshål i höjd med eller i näheten av fraktrullingen blir belastningen betydligt högre på grund av hävtängseffekten. Det kan leda till implantatskador. Den postoperativa belastningen måste minskas i motsvarande grad. Full belastning får ske först efter fullständig kallusbildning.
- Systemets funktionell livslängd är begränsad till den tid tills till benet byggs upp. Benuppgnygningen sker som regel inom tre månader.
- Om implantatet överbelastas riskerar materialet att gå sönder. Minska storleken på krafterna som påverkar implantatet vid ej påbörjad eller fördöjd berläckning, pseudoartros eller om implantatet belastas för kraftigt och för länge. Det kan ske t.ex. via dynamisering.
- Det föreligger idag ingen vetenskaplig kunskap om hur implantatet beter sig efter benuppgnygningen. Erfarenheterna med implantatet visar i detta fall ingen ovanlig ansamling av komplikationer. Efter benuppgnyggnaden finns det risker med att låta implantatet vara kvar i kroppen som användaren måste känna till i jämförelse med att operativt ta bort implantatet. Indikationen för borttagning av implantatet är här relativt och sällan nödvändig. Den bestäms alltid individuellt. Det finns ingen evidensbaserad rekommendation. I övrigt hävnisas till den motsvarande, aktuellt giltiga riktlinjen av Deutsche Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V. (DGU) (Tyck sällskap för traumakirurgi).
- Ta bort transmedullära ben- och fragmentkorrigeringsskruvar när stiftet har lästs, eller kontrollera om patientbelastningen tillåter det att stiftet tål en högre belastning till följd av ognynsamma hävtängseffekter.
- Använd Targon®-implantaten endast på sådant sätt att de krafter som ska överföras är små och att skelettbenet övertar dessa så tidigt det går.
- Under den postoperativa fasen måste du vara uppmärksam på patientens individuella information, förutom på rörelse- och muskelträning.
- Använd endast vassa skrärande instrument som exempelvis borrar, styrspett och så vidare.
- Undvik höga krafter vid implantering och explanering av implantatet. Kontrollera implantatets läge och placering, fragment och instrument vid problem, och analysera felkällorna. Slutför om tillämpligt tidigare procedurer och kontrollera instrumenten, t.ex. att borrrspiran inte är blockerad.



Implantatet har inte utvärderats beträffande säkerhet och kompatibilitet i MR-miljöer. Det har inte testats med avseende på uppvärming, rörelser eller bildatefakter i MR-undersökningar. MR-scanning av en patient med detta implantat kan leda till patientskada.

- Dokumentera i patientakteken vilka implantatkomponenter som används med artikelnummer, implantatbeteckning samt lot- och eventuellt serienummer.
- Anpassa belastningsöknningen på frakturer eller implantatet efter läkningsförloppet.
- Kontrollera operationsresultatet regelbundet och på lämpligt sätt för att så tidigt som möjligt upptäcka felkällor eller komplikationer. För att ställa exakt diagnos är röntgenbilder i anterior-posterior och medial-lateral riktning nödvändiga.
- Senare undersökningar, typen av postoperativ belastning och eftervård beror på patientens vikt, aktivitetsnivå och andra skador samt på frakturers typ och omfattning. Även implantatets dimension spelar roll.
- Recomenderade tidsintervall för uppföljning
 - innan patienten skrivas ut
 - 10–12 veckor postoperativt
 - 6 månader postoperativt
 - 12 månader postoperativt
- Implantering av stift via styrspett
 - Använd passande styrspett
 - Undvik klämning
 - Kontrollera styrspettets ände med röntgen
 - Ta bort styrspettet före läsning

Sterilitet

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



Implantaten kan skadas vid beredning och sterilisering!

► **Implantaten får inte beredas eller omsteriliseras.**

Användning



Risk för personskador genom felaktig användning av produkten!
► Delta i utbildningen om produkten innan den används.
► Kontakta den nationella representanten för B. Braun/Aesculap för att få information om utbildningen.

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

- Val av och dimensioner på implantatkomponenter
 - Placering av implantatkomponenterna i skelettbenet
 - Fastställande av intraoperativa orienteringspunkter
- Se till att följande villkor är uppfyllda innan komponenterna används:
- Alla nödvändiga implantatkomponenter ska finnas tillgängliga
 - Implantationsinstrument inklusive speciella Aesculap-implantatsystem-instrument ska vara fullständiga och funktionsdugliga
 - Operatören och operationslaget skall känna till information om operationstekniken, om implantatsortimentet och om instrumenten; informationen ska finnas tillhands komplett på platsen
 - De skall också känna till läkarkonstens regler, de vetenskapliga rönen liksom innehållet i relevanta vetenskapliga publikationer av medicinska författare
 - Information ska inhämtas från tillverkaren om den preoperativa situationen är oklar och om det finns implantat i området som ska behandlas
- Patienten skall ha informerats om ingreppet samt förklarat att han/hon är medveten om följande:
- Insättning av implantat vid frakter kan leda till att humerus ursprungliga anatomi inte återställs helt.
 - Efter frakturstödjandet kan funktionen hos angränsande ledar begränsas.
 - Smärtor kan uppstå vid stötning av frakter.
 - Implantaten får inte överbelastas genom extrema påfrestningar, tungt kroppsarbete eller sport. Vid överbelastning finns det risk för att implantatet ska lossna eller materialet spricka.
 - Patienten måste informeras om gränserna för hur mycket implantatet kan belastas och få förhållningsregler om detta. Implantatet övertar inte den belastning och funktion som ett friskt ben klarar av. Riskerna med att inte följa förhållningsreglerna ska klargöras för patienten.
 - Vid implantatlossning, fragmentvandring eller pseudoartos kan en revisionsoperation bli nödvändig.
 - Patienten måste genomgå regelbundna läkarkontroller.



Komplikationer på grund av felaktig användning och/eller felaktig bedöning/behandling av fraktur!
► Kontrollera att stiftens och skruvarna som används har lämpliga längder och diametrar.
► Rikta implantaten korrekt.

- Kontrollera att stiftet är korrekt placerat i målanordningen: Stick in borret genom borrhysan och målhålet och genom stifthålet.



Risk för att stiftet kläms eller böjs eller att benet sprängs!
► Utsätt inte instrument eller implantat för våld.
► För i Targon® TX-stiften och vid behov PF/PFT-stiften med lätta hammarslag i märghålan.
► Undvik bensprängning genom att undvika att slå i Targon® PH/H/PH+/H+-stift.
► Kontrollera stiftningångsstället och korrigera vid behov.
► Borra upp märghålan något om det är svårt att föra in ett stift.

Operatören beslutar baserat på indikationer:

- om en implantatlåsning är nödvändig.
- om en implantatlåsning är nödvändig och om den ska vara statisk eller dynamisk.

Tips

Aesculap rekommenderar att läsningen läses på fri hand (om ingen riktanordning finns) med C-bäge och riktlaserstråle eller med röntgengenomsläppligt vinkeldrev.



Undvik att missa borrhållet och se till att borret eller styrspetsen inte går av. Förhindra också att implantatet går sönder i förväg på grund av att ytter spricker eller skadas kring borrhålen!
► Välj rätt borrdiameter.
► Frä ur borrhålen på ingångssidan med planforsänkare eller bearbeta dem med körnare.
► Använd alltid vassa borrh och styrspetsar. Borra försiktigt och utan att trycka. Inga riktningssavikeler får uppstå utan måste undvikas.
► Tryck inte på målapparaten vid borrh eller bearbetning med körnare eller planforsänkare. Böj eller vrid inte målapparaten.

Borttagning av implantat

Den behandlande läkaren beslutar när osteosyntetiska implantat helt eller delvis ska tas bort på kirurgisk väg.

- Ta bort stiftens från alla skruvar före borttagningen.
- Ta bort stiftens med lätta, snabba slag. Använd en utslagsanordning, utdragningsskravar och spärhammare.

Tips

Komplikationer kan uppstå vid implantatborttagningen om implantatet sitter fast, ben har vuxit in eller dyligt. I vissa fall kan implantatet eller instrumenten skadas. I sådana fall rekommenderar vi ett specialinstrument som kan beställas från Aesculap.

Den här instrumentuppsättningen ska finnas till hands vid varje explantation. En uppsättning specialinstrument för avbrutna implantat finns också till hands. Följ bruksanvisningen!

Ytterligare information om Aesculap-implantatsystem lämnas alltid av B. Braun/Aesculap eller ansvarig B. Braun/Aesculap-filia.

Avfallshantering

- Följ nationella lagar vid kassering eller återvinning av produkten, dess komponenter och förpackningen.

Aesculap®

Системы фиксирующих гвоздей Targon®, стерильно упакованы**Назначение**

Имплантационная система используется для интрамедулярного шинирования, стабилизации и фиксации переломов длинных трубчатых костей.

Системные варианты:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Проксимальный гвоздь для плечевой кости
 - Гвоздь для тела плечевой кости
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Проксимальный бедренный гвоздь
- Targon® TX
 - Гвоздь для большеберцовой кости

Каждая конкретная система состоит из фиксирующих гвоздей, фиксирующих компонентов (например, винтов, втулок, штырей и т.д.) и соответствующего специального инструментария для имплантации.

Материал

Использованные для изготовления имплантатов материалы указаны на упаковках:

- ISOTAN® F кованый титановый сплав Ti6Al4V согласно ISO 5832-3
- ISOTAN® P чистый титан согласно ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Титановые имплантаты покрыты цветной оксидной пленкой. Возможны небольшие изменения цвета, но они не оказывают влияния на качество имплантата.

ISOTAN® является зарегистрированной торговой маркой фирмы Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

PEEK-OPTIMA® является зарегистрированной торговой маркой фирмы Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK.

Показания

Targon® PH/H/PH+/H+ применять при:

- Многофрагментарных переломах головки плечевой кости, при не более чем 4-фрагментарном переломе (Targon® PH/RH+)
- Комбинированных переломах головки и тела плечевой кости (Targon® PH/PH+ длин)
- стабильных или нестабильных переломах тела плечевой кости (Targon® H/H+)
- Патологических переломах
- Псевдоартрозах

Targon® PF/Targon® PFT применять при:

- Перитрохантерных, интер- и субтромохантерных переломах бедра
- Вышеизложенные переломы в комбинации с ипсилатеральными переломами тела бедренной кости (Targon® PF длинн./Targon® PFT длинн.)
- Латеральные переломы шейки бедра в сочетании с ипсилатеральными переломами тела бедренной кости (Targon® PF длинн./Targon® PFT длинн.)
- Перитрохантерные переломы (латеральные переломы шейки бедра, которые доходят до трохантерных зон)
- Патологические переломы
- Псевдоартрозах

Targon® TX применять при:

- Открытых и закрытых переломах тела большеберцовой кости
- Корригирующей остеотомии в области тела кости
- Реконструкциях после резекции опухоли в области тела кости
- Удлиняющей и укорачивающей остеотомии в области тела кости
- Патологические переломы
- Псевдоартрозах
- Метафизарных переломах большеберцовой кости без затрагивания сустава

Эти, а также другие показания устанавливаются с учетом специальных клинических, биологических и biomechanических особенностей в каждом конкретном случае под ответственность хирурга.

Противопоказания

Targon® PH/H/PH+/H+ не применять при:

- Переломах до 7 см проксимально локтевой ямке (Fossa olecrani)
- Раздроблении в шаровидном отделе головки плечевой кости (C3-переломы)
- Изолированном вырыве туберкула

Targon® PF/Targon® PFT не применять при:

- Медиальных и интрамедианных переломах шейки бедра

Targon® TX не применять в качестве единственной системы имплантатов при:

- Переломах, затрагивающих сустав

Ни в коем случае не применять при:

- Острой или хронической инфекции
- Значительным поражениям костных структур, которое препятствует стабильной имплантации компонентов имплантата
- Опухолях кости в зоне закрепления имплантата
- При ожидаемой перегрузке имплантата
- Злоупотреблении лекарствами, наркотиками или алкогольной зависимостью
- Отсутствии сотрудничества со стороны пациента
- Чувствительности к материалам имплантата

Побочные эффекты и взаимодействие с другими лекарственными препаратами

- Изменение положения, расшатывание, износ и поломка компонентов и фрагментов имплантата
- Изменение положения и расшатывание фрагментов
- При медленном заживлении перелома или отсутствии такого заживления и образовании псевдоартрозов
- Ранние и поздние инфекции
- Венозные тромбозы, легочная эмболия и остановка сердца
- Реакция тканей на материалы имплантата
- Повреждение нервов, сухожилий и сосудов
- Гематомы и нарушение процесса заживления раны
- Ограничение функции сустава и подвижности
- Ограничение нагрузки на сустав и суставные боли
- Синдром сдавления
- При болях в области входления гвоздя и в области фиксирующих компонентов

Указания по мерам безопасности

- Хирург несет ответственность за надлежащее проведение оперативного вмешательства.
- Общие риски, связанные с хирургическим вмешательством, в данной инструкции по применению не описаны.
- Хирург должен как в теории, так и на практике владеть признанными техниками операции.
- Компоненты имплантатов вставлять только в специально предусмотренные для этого отверстия гвоздей.
- Оперирующий хирург обязан до проведения операции ознакомиться с имплантатами Targon® и техникой проведения операции.
- Хирург несет ответственность за подбор компонентов имплантатов и их имплантацию.
- Имплантаты Targon® разрешается применять исключительно с имплантационными инструментами фирмы Aesculap, специально предназначенными для этого.
- Компания Aesculap не несет ответственности за осложнения, возникшие в результате ошибочного установления показаний, неправильного выбора имплантата, неправильного сочетания компонентов имплантата и выбора техники операции, а также в результате неправильного определения границ метода лечения или несоблюдения правил асептики.
- Необходимо соблюдать инструкции по применению отдельных компонентов имплантата Aesculap.
- Тестирование и допуск компонентов имплантата к использованию осуществлялись в сочетании с компонентами, произведенными фирмой Aesculap. В случае иного комбинирования компонентов ответственность берет на себя хирург.
- Нельзя комбинировать компоненты имплантата, выпущенные различными производителями.
- Нельзя использовать поврежденные или удаленные операционным путем компоненты имплантата.
- Нельзя повторно применять имплантаты, которые уже были однажды использованы.
- При динамизации, динамической фиксации или применении компрессии существует опасность того, что гвоздь и/или фиксирующие компоненты проникнут в область сустава или выйдет из кости. Поэтому при имплантации необходимо учитьвать путь скольжения имплантатов и фрагментов и принимать его в расчет при выборе длины.
- Если фиксирующие отверстия находятся на высоте или в области линии перелома, следует принять во внимание, что в силу большого рычажевого воздействия существенно возрастает нагрузка. Это может привести к выходу имплантата из строя. Соответственно, необходимо уменьшить послеоперационную нагрузку или допустить полную нагрузку только после формирования прочной костной мозоли.
- Функциональный срок службы системы ограничен продолжительностью консолидации кости. Консолидация, как правило, происходит в течение трех месяцев.
- При чрезмерной нагрузке на имплантат существует опасность разлома материала. Если заживление кости не происходит или идет медленно, или если возникает псевдоартроз, и/или при чрезмерной или длительной нагрузке на имплантат, обеспечьте уменьшение воздействующих на имплантат сил. Достигнуть этого можно, например, путем динамизации.
- В настоящий момент нет сведений о поведении имплантата после консолидации кости. Имеющийся опыт использования имплантата в этом случае не указывает на нехарacterное учащение осложнений. Оставление имплантата в теле после окончания консолидации связано с рисками, которые пользователь должен сопоставить с рисками от оперативного вмешательства с целью его удаления. При этом показания к удалению имплантата относительны и редко являются обязательными. Они всегда индивидуальны. Рекомендации, основанные на доказательствах, отсутствуют. Обычно следует действовать согласно соответствующим руководящим указаниям Немецкого общества травматологии (DGU).
- После фиксации гвоздя снова удалить трансмедиуллярные корректирующие винты для кости и ее фрагментов или при допустимой нагрузке на пациента учитывать, что вследствие негативных рычажевых воздействий может возникнуть опасность чрезмерной нагрузки на гвоздь.
- Имплантаты Targon® необходимо устанавливать только таким образом, чтобы передаваемое усилие было небольшим и передавалось костью заблаговременно.
- В послеоперационный период наряду с тренировкой движений и мышц необходимо уделить внимание индивидуальному информированию пациента.
- Разрешается применять только острые режущие инструменты, такие как, например, сверла, направляющие спицы и т.д.
- При имплантации и экспланации имплантатов не допускать приложения большой силы. В случае возникновения проблем проверяйте положение и место нахождения имплантатов, фрагментов и инструментов и анализируйте причины ошибок. Если необходимо, повторите предшествующие рабочие операции и проверьте инструменты (например, не засорилась ли спираль сверла).



ВНИМАНИЕ

Имплантат не был протестирован на безопасность и совместимость в условиях МР. Нагревание, смещение или артефакты во время МР обследования не были протестированы. Проведение МР сканирования пациента, которому был имплантирован данный эндопротез, может привести к травмированию пациента.

- В истории болезни пациента должны быть документально зафиксированы данные об использованных компонентах имплантата с указанием номеров изделий по каталогу, наименования имплантата, а также с указанием партии и, при необходимости, серийного номера.
- Увеличение нагрузки на место перелома и/или на имплантаты зависит от того, как протекает процесс заживления.
- Чтобы в максимально ранние сроки распознать возможные источники ошибок или осложнений, необходимо периодически проводить соответствующие контрольные проверки результатов операции. Для точности диагноза необходимо делать рентгеновские снимки в передне-задней и медиально-боковой проекции.
- Сроки проведения послеоперационных обследований, вид нагрузок после операции и диспансерное обследование зависят от индивидуальных особенностей пациента: его веса, физической активности, от вида и степени тяжести перелома и наличия других травм у пациента. Кроме того, важную роль играет размер имплантатов.
- Рекомендуемые сроки послеоперационных обследований
 - перед выпиской пациента
 - 10-12 недель после операции
 - через 6 месяцев после операции
 - через 12 месяцев после операции
- Имплантация гвоздя при помощи направляющей спицы
 - Применять подходящую направляющую спицу
 - Не допускать заклинивания
 - Проводить рентгеновский контроль положения конца направляющей спицы
 - Перед блокировкой удалить направляющую спицу

Стерильность

- Компоненты имплантата упакованы по отдельности в маркированные защитные упаковки.
- Компоненты имплантата стерилизованы облучением.
- Хранить компоненты имплантата в оригинальной упаковке и вынимать из оригиналной и защитной упаковки только непосредственно перед использованием.
- Проверить дату окончания срока годности и целостность стерильной упаковки.
- Не использовать компоненты имплантата после окончания срока годности или в случае повреждения упаковки.



ВНИМАНИЕ

Опасность повреждения имплантатов при обработке и повторной стерилизации!

- Имплантаты нельзя обрабатывать и подвергать повторной стерилизации.

Применение



Опасность травмирования в случае неправильного обращения с изделием!

- ▶ Перед применением изделия пройти соответствующее обучение обращению с ним.
- ▶ Чтобы получить информацию об обучении, обратитесь в представительство компании B. Braun/Aesculap в стране проживания.

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

- Выбор и размеры компонентов имплантата
 - Позиционирование компонентов имплантата в кости
 - Определение интраоперационных ориентироночных точек
- Перед использованием должны быть выполнены следующие условия:
- Наличие всех необходимых компонентов имплантата
 - Наличие полного комплекта исправно функционирующих инструментов для имплантации, включая специальные инструменты имплантационной системы Aesculap
 - Хирург и операционная бригада располагают всей информацией о технике операции, ассортименте имплантатов и инструментарии; полная информация имеется в наличии на месте
 - Правила врачебного искусства, современный уровень развития науки и содержание соответствующих научных открытий, сделанных учеными-медиками, известны
 - Получена информация от производителя в случае неясной предоперационной ситуации и в отношении имплантатов, предназначенных для оперируемой зоны
- Пациенту были даны разъяснения по поводу вмешательства и было документально зафиксировано его согласие со следующими сведениями:
- Установка имплантатов в месте перелома, при определенных условиях, не может полностью восстановить первоначальную анатомию кости.
 - После установки имплантатов в месте перелома может быть ограничена функция прилегающих суставов.
 - После установки имплантатов могут ощущаться боли.
 - Имплантаты нельзя подвергать перегрузкам, возникающим вследствие чрезмерных нагрузок, тяжелого физического труда и занятий спортом. При чрезмерной нагрузке существует опасность расшатывания имплантата или разлома материала.
 - Пациент должен быть проинформирован о предельно возможных нагрузках на имплантат и получить соответствующие инструкции по правилам поведения. Имплантаты не принимают на себя нагрузку и функции, которые может выполнять здоровая кость. Пациенту необходимо разъяснить опасности, возникающие в случае несоблюдения этих правил.
 - При расшатывании имплантата, смещении фрагментов или псевдоартрозах может возникнуть необходимость ревизионной операции.
 - Пациент должен находиться под регулярным медицинским наблюдением.



Неправильное применение имплантатов и/или неправильная диагностика/лечения перелома могут вызвать осложнения!

- ▶ Обеспечить, чтобы были подобраны гвозди и винты подходящей длины и подходящего диаметра.
- ▶ Правильно выравнивать имплантаты.

- ▶ Проверить правильность установки гвоздя на навигационном устройстве: вставить сверло через гильзу и навигационное отверстие и пропустить через отверстие для гвоздя.



Опасность защемления гвоздя, деформации гвоздя или разрушения кости!

- ▶ Не применяйте силу, работая с инструментами и имплантатами.
- ▶ Вводить в костномозговую полость гвозди Targon® TX и, если необходимо, гвозди PF/PFT можно только легкими ударами молотка.
- ▶ Ни в коем случае не вбивать гвозди Targon® PH/H/PH+H+, чтобы не допустить разрушения кости.
- ▶ Проверить точку вхождения гвоздя; если необходимо, подкорректировать.
- ▶ Если гвоздь плохо входит, немного рассверлить костно-мозговую полость.

Оперирующий хирург решает в зависимости от показаний:

- необходима ли блокировка имплантата.
- если блокировка имплантата нужна, то должна ли она быть статической или динамической.

Указание

Для блокировки, при которой отсутствует навигационный прибор, фирма Aesculap рекомендует блокировку по "методу свободной руки" при условии использования детектора C-Bogen и пилотного лазерного луча или с угловой передачей, пропускающей рентгеновское излучение.



Избегать ошибок в навигации при сверлении, поломок сверла и направляющей спицы; кроме того, если повреждена поверхность в области просверленных отверстий, то могут образоваться трещины, что может привести к преждевременному выходу имплантата из строя!

- ▶ Выбирайте правильный диаметр сверла.
- ▶ Точки вхождения сверла ровно подфрезеровать цековкой или обработать кернером.
- ▶ Всегда использовать острые сверла и направляющие спицы, сверлить осторожно и без большого применения силы. Нельзя допускать отклонения от выбранного направления.
- ▶ Во время центрования, процесса разметки и сверления не прилагать силу к навигационному прибору, не деформировать и не скручивать его.

Удаление имплантата

Лечщий врач решает вопрос о том, когда следует частично или полностью путем оперативного вмешательства удалять имплантаты, использованные для остеосинтеза.

- ▶ Перед удалением гвоздей удалить все винты.
- ▶ Удалять гвозди легкими, быстрыми ударами и при помощи экстрактора, вытягивающего болта и шлицевого молотка.

Указание

При удалении имплантата могут возникнуть осложнения из-за застрявшего имплантата, вросшей костной ткани и т.д. При определенных обстоятельствах могут быть повреждены имплантаты и/или инструменты. В таких случаях рекомендуется специальный инструментарий, который можно запросить у фирмы Aesculap.

Такой инструментарий должен быть в наличии каждый раз при проведении эксплантации. Для обломившихся имплантатов также имеется специальный инструмент. Соблюдать соответствующее руководство по эксплуатации!

Более подробную информацию о системах имплантатов Aesculap Вы можете получить в компании B. Braun/Aesculap или в соответствующем филиале B. Braun/Aesculap.

Утилизация

▶ Соблюдайте предписания, действующие в вашей стране, при утилизации или вторичной переработке изделия, его компонентов и упаковки.

TA-Nr. 010481 2018-01 V6 Änd.-Nr. 58015

Aesculap®**Blokovací systémy Targon®, sterilně balené****Účel použití**

Systém implantátů se používá k intramedulárnímu dlahování, stabilizaci a fixaci fraktur dlouhých rourovitých kostí.

Varinty systému:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Proximální hřeb pro kost pažní
 - Hřeb pro zlomeniny diafyzy humeru
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Proximální femorální hřeb
- Targon® TX
 - Tibiální hřeb

Jednotlivé systémy obsahují hřeby se zajištěním a, uzavírací komponenty (např. šrouby, objímky, piny atd.) a příslušné speciální zaváděcí instrumentarium.

Materiál

Materiály použité u implantátů jsou uvedeny na balení:

- ISOTAN®_P titanová kujná slitina Ti6Al4V podle ISO 5832-3
- ISOTAN®_P čistý titan podle ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Titanové implantáty jsou potažené barevnou oxidovou vrstvou. Může dojít k mírným změnám barev, nemá to však žádný vliv kvalitě implantátu.

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

PEEK-OPTIMA® je registrovaná obchodní značka společnosti Invibio, Ltd Lancashire FY5 4OD / UK.

Indikace

Targon® PH/H/PH+/H+ se používá v následujících případech:

- Při vícefragmentových frakturách hlavice pažní kosti až do 4fragmentové fraktury (Targon® PH/H/PH+)
- Kombinovaných frakturách hlavice a diafyzy pažní kosti (Targon® PH/H/PH+ dlouhý)
- Stabilních nebo nestabilních frakturách těla pažní kosti (Targon® H/H+)
- Patologických frakturách
- Pseudoartrozách

Targon® PF/Targon® PFT se používá v následujících případech:

- Per-, inter- a subtrochanterických frakturách femuru
- Výše uvedené fraktury kombinované s ipsilaterálními frakturami femuru (Targon® PF dlouhý/Targon® PFT dlouhý)
- Laterální fraktury krčku stehenní kosti kombinované s ipsilaterálními frakturami femuru (Targon® PF dlouhý/Targon® PFT dlouhý)
- Peritrochanterických frakturách (laterální fraktury krčku stehenní kosti, které se rozšiřují až do trochanterických zón)
- Patologické fraktury
- Pseudoartrozách

Targon® TX se používá v následujících případech:

- Při otevřených a zavřených frakturách diafyzy tibie
- Přestavovací osteotomii v oblasti diafyzy
- Rekonstrukcích po resekcích tumoru v oblasti diafyzy
- Rekonstrukčních a zkracovacích osteotomiích v oblasti diafyzy
- Patologické fraktury
- Pseudoartrozách

■ Metafyzárních frakturách tibie bez účasti kloubu

Tyto jakož i dále sahající indikace si musí při zohlednění speciální klinické, biologické a biomechanické situace zodpovědět operátor. Tyto indikace se vztahují k celkovému stanovení systému implantátů.

Kontraindikace

Targon® PH/H/PH+/H+ nepoužívejte v následujících případech:

- Fraktury do 7 cm proximálně od fossa olecrani
- Roztržité hlavové kalotě na hlavici pažní kosti (fraktury C3)
- Izolovaná fraktura hlavice pažní kosti

Targon® PF/Targon® PFT nepoužívejte v následujících případech:

- Mediálních a intramedialních frakturách kosti stehenní

Targon® TX nepoužívejte jako samotný systém implantátů v následujících případech:

- Při frakturách s účastí kloubu

Zásadné nepoužívejte u:

- Akutní nebo chronické infekce
- Těžce poškozených kostních struktur, které mohou bránit stabilnímu ukotvení komponent implantátů
- Kostní nádory v blízkosti místa ukotvení implantátů
- Očekávané přetížení implantátu
- Závislost na léčích, drogová závislost nebo alkoholismus
- Nedostatečná spolupráce pacienta
- Přecitlivost na materiály implantátu jako na cizí tělesa

Vedlejší účinky a interakce

■ Změny polohy, uvolnění, opotřebení a zlomení součástí implantátu a fragmentů

■ Změně polohy a uvolnění fragmentů

■ Opoždění nebo selhání hojení fraktury a tvorba pseudoartozy

■ Časně nebo pozdě infekce

■ Venózní trombózy, plicní embolie a srdeční zástopa

■ Reakce tkání na materiály implantátu

■ Poranění nervů, šlach a cév

■ Hematom a poruchy hojení rány

■ Omezení funkce a pohyblivosti kloubu

■ Omezené zatěžování kloubu a bolesti kloubu

■ Kompartiment- syndrom

■ Bolesti v oblasti místa vstupu hřeba a v oblasti zajištění hřeba

Bezpečnostní pokyny

- Operátor nese zodpovědnost za odborné provedení operačního zákonu.
- Obecná rizika chirurgického zákonu nejsou v tomto návodu k použití popsána.
- Operátor musí jak teoreticky, tak prakticky ovládat uznané operační metody a techniku.
- Komponenty implantátu používejte pouze v otcově hřebu pro ně určených.
- Operátor se musí před operací seznámit s implantáty Targon® a s operační technikou.
- Operátor je zodpovědný za sestavení komponent implantátu a jejich implantaci.
- Implantáty Targon® se směřují implantovat pouze pomocí k tomu určených implantačních instrumentů Aesculap.
- Aesculap nezdůvodňuje za komplikace v důsledku nesprávného určení indikace, volby implantátu, nesprávné kombinace komponent implantátu a operační techniky jakož i omezení metod ošetření nebo chybějící asepsy.
- Je zapotřebí dodržovat návody k použití jednotlivých komponent implantátů Aesculap.
- Testování a schválení komponent implantátu se uskuteční v kombinaci s komponentami Aesculap. V případě odlišných kombinací nesdílí odpovědnost operátor.
- Komponenty implantátu různých výrobců se nesměřují kombinovat.
- Poškozené nebo operativně odstraněné komponenty implantátů nelze používat.
- Implantáty, které již byly jednou použity, nelze použít znovu.
- U dynamizace, dynamickém uzavření nebo při použití komprese existuje riziko, že hřeb a/nebo uzavírací komponenta v oblasti kloubu k kosti vyleze. Proto je zapotřebí při implantaci zohlednit kluznou dráhu implantátů a fragmentů a tyto při volbě délky přidat.
- Pokud se uzavírací otvory nachází ve výše resp. v oblasti linie fraktury, je zapotřebí počítat v důsledku zvýšeného pákového efektu s podstatně vyšším zatížením. Toto může mít za následek selhání implantátu. Pooperativní zatížení je zapotřebí odpovídajícím způsobem snížit resp. o plné zatížení se pokoušet teprve po vytvoření kalusu.
- Funkční životnost systému je omezena na dobu do konsolidace kosti. Ke konsolidaci dojde zpravidla během tří měsíců.
- Při přetížení implantátu hrozí nebezpečí zlomení materiálu. V případě žádného nebo opožděného hojení kosti, pseudoartozy resp. v případě příliš vysokého a dlouhého zatížení je zapotřebí pečovat o redukci sil působících na implantát. Toho je možné dosáhnout např. prostřednictvím dynamizace.
- V současnosti nejsou poznatky o chování implantátu po konsolidaci kosti. Zkušenosť s implantátem nevykazují pro tento případ žádné necharakteristické nahromadění komplikací. Po konsolidaci je zatěžování implantátu v těle spojeno s riziky, které musí uživatel srovnat s riziky operačního odstranění. Indikace k odstranění implantátu je přitom relativně a zřídky nezbytná. Vždy je posuzována individuálně. Neexistuje žádné prokazatelné doporučení. V ostatním odkažujeme na příslušný, aktuálně platný pokyn Německé společnosti úrazové chirurgie (Deutsche Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V., DGU).
- Transmedulární kostní a fragmentální korekční šrouby po uzavření hřeba znova odstraňte nebo při dovoleném zatížení pacienta zohledněte, že při neprinášení pákového účinku může být hřeb vystaven zvýšenému namáhání.
- Implantáty Targon® nasazujete pouze tak, aby přenášené síly byly nízké a aby byly všechny přenášeny kostmi.
- V pooperativním období se musí dbát nejen na cvičení hybnosti a péče o svalovou sílu, nýbrž zejména na osobní instruktžu každého pacienta.
- Vždy používejte pouze ostré rezné nástroje jako např. vrtáky, vodící sídla atd.
- Je zapotřebí zabránit vysokému vynaložení síly při implantaci a explantaci implantátů. V případě problémů zkontrolujte polohu a umístění implantátu, fragmentů a instrumentů a analyzujte zdroj chyb. V případě potřeby předchozí pracovní kroky zopakujte a zkontrolujte instrumenty (např. zda není ucpána vratci šroubovice).



Implantát nebyl zkoušen na bezpečnost a kompatibilitu v prostředí magnetické rezonance. Nebyl testován na záření, pohyby a obrázové artefakty při vyšetření magnetickou rezonancí. Skenování pacienta s tímto implantátem pomocí MR může vést k poranění pacienta.

- Do chorobopisu každého pacienta je nutno zapsat použité komponenty implantátu s katalogovými čísly, názvem implantátu, číslem sárže a případně výrobním číslem.
- Zatížení fraktury resp. implantátu zvyšujte v závislosti od průběhu hojení.
- Aby se daly zdroje chyb nebo komplikace zjistit co nejdříve, je zapotřebí výsledek operace pravidelně kontrolovat vhodnými postupy. K přesné diagnostice jsou zapotřebí rentgenové snímky v anterioně-posteriorním a mediálně-laterálním směru.
- Termín kontrolních vyšetření, způsob pooperativního zatížení a starostlivosti závisí individuálně od hmotnosti, aktivity, druhu a závažnosti fraktury a od dodatečných zranění pacienta. Svou roli hraje také dimenze implantátu.
- Doporučené intervaly kontrolního vyšetření
 - před propuštěním pacienta
 - 10-12 týdnů po operaci
 - 6 měsíců po operaci
 - 12 měsíců po operaci
- Implantace hřeba prostřednictvím vodicího trnu
 - Použijte vhodný vodicí trn
 - Zabráňte zaseknutí
 - Konec vodicího trnu kontrolujte pod rentgenem
 - Před uzamčením vodicího trnu odstraňte

Sterilita

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



Nebezpečí poškození implantátů v důsledku úpravy a resterilizace!

► **Implantáty neupravujte a ani neresterilizujte.**

Použití

Nebezpečí poranění v důsledku nesprávné manipulace s výrobkem!

- Před použitím výrobku absolvujte školení k výrobku.
- V otázce informací o tomto školení se obraťte na národní zastoupení společnosti B. Braun/Aesculap.

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

- Volbu a rozměry komponent implantátu
- Polohování komponent implantátu v kosti
- Stanovení intraoperačních orientačních bodů
- Před aplikací je nutno splnit tyto podmínky:
 - Všechny předeepsané komponenty implantátu jsou k dispozici
 - Implantátní nástroje včetně speciálních nástrojů implantátního systému Aesculap – kompletní a funkční
 - Operátor a operační tým 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 obeznámeni s lékařským uměním, současným stavem vědy a příslušnými lékařskými publikacemi
 - V případě výskytu nejasné preoperativní situace a implantátů v oblasti nahrad byly vyžádány bližší informace od výrobce

- Pacient byl o výkonu poučen a bylo zdokumentováno, že je srozuměn s následujícími skutečnostmi:
- Po ošetření frakturny pomocí implantátů se může stát, že za jistých okolností nebude plně obnovena původní anatomie kosti.
 - Po ošetření frakturny může dojít k omezení sousedících kloubů.
 - Po ošetření frakturny se mohou vyskytovat bolesti.
 - Komponenty implantátu se nesmějí přetěžovat extrémním zatížením, těžkou tělesnou prací a sportem. Při přetížení hrozí riziko uvolnění nebo zlomení materiálu.
 - Pacienta je zapotřebí poučit o mezních zatěžováních implantátu a musí také dostat informaci o příslušných pravidlech chování. Implantaty nepřeberou v plné míře zatížení a funkci, jaké zvládá zdravá kost. Je zapotřebí pacientovi důrazně vylíčit rizika, které se mohou vyskytnout při překročení těchto pravidel chování.
 - V případě uvolnění implantátu, cestování fragmentů nebo pseudoartrózy může být potřebná revizní operace.
 - Pacient se musí podrobovat pravidelným lékařským pooperačním kontrolám.



Nebezpečí komplikací v důsledku nesprávného použití a/nebo nesprávného posouzení/ošetření frakturny!

- Zajistěte, aby byly použity hřeby a šrouby vhodné délky a o vhodném průměru.
- Implantaty správně nastavte.

- Korektní montáž hřebu zkонтroluje na cílovém přístroji: Vrták pěstřte přes vrtací objímkou a cílový otvor a veďte přes otvor hřebu.



Nebezpečí zaseknutí hřebu, ohnutí hřebu nebo rozštípnutí kosti!

- Na instrumenty nebo implantáty nevyvijejte násilí.
- Targon® TX hřeby a, pokud je zapotřebí, PF/PFT hřeby zavádějte do dřeňové dutiny pouze lehkými údery kladiva.
- Hřeby Targon® PH/H/PH*/H* v žádném případě nezatoloukejte, aby jste předešli odštěpení kosti.
- Zkontrolujte vstupní bod hřebu, v případě potřeby upravte.
- Pokud se dá hřeb zavádět těžko, dřeňovou dutinu mírně navrťte.

Operátor rozhoduje podle indikace:

- Zda je zapotřebí implantát zablokovat,
- Pokud je zapotřebí implantát zablokovat, zda se tak má stát staticky nebo dynamicky.

Upozornění

Pro zablokování, u kterého není k dispozici cílový násadec, doporučuje Aesculap zablokování volnou rukou za podpory C-obloku a laserového pilotního louče nebo s úhlovou převodovkou propustnou pro rentgenové záření.



Zabraňte minutí cíle vrtání, zlomení vrtáku a zlomení vodicího šídla jakož i předčasněmu selhání implantátu v důsledku poškození povrchu v oblasti otvoru!

- Vyberte správný průměr vrtáku.
- Místa vstupu vrtáku naplocho nafrézujte pomocí plochého zapouštěče nebo opracujte pomocí jamkováče.
- Vždy používejte ostré vrtáky a vodicí šídla, vrtejte opatrně a bez vynakládání větší sily. Je zapotřebí zabránit odchylkám směru.
- Při jamkování, plochém zapuštění a vrtání nevyvijejte na cílový přístroj sílu, cílový přístroj neohýbejte ani nepřetáčejte.

Odstranění implantátu

Ošetřující lékař rozhoduje o termínu úplného nebo částečného odstranění osteosyntetického implantátu operačním zámkem.

- Před odstraněním hřebů odstraňte všechny šrouby.
- Hřeby odstraňujte lehkými, rychlými údery a pomocí vyrážecího přístroje, vytahovacího čepu a kladiva s drážkou.

Upozornění

Při odstraňování implantátu se mohou vyskytnout komplikace v důsledku pevně sedicích implantátů, zarostlé kostní tkáně a pod. Za určitých okolností může dojít k poškození implantátů a/nebo instrumentaria. Pro takové případy doporučuje použití speciálního instrumentaria, které si můžete vyžádat u společnosti Aesculap.

Toto instrumentarium by mělo být k dispozici při každé explantaci. Na ulomené implantáty j také k dispozici speciální instrumentarium. Postupujte podle příslušného návodu k použití!

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

Likvidace

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

Distributor

B. BRAUN Medical s.r.o.

V Parku 2335/20

148 00 Praha 4

Tel.: 271 091 111

Fax: 271 091 112

E-mail: servis.cz@bbraun.com

TA-Nr. 010481 2018-01 V6 Änd.-Nr. 58015

Aesculap®**Systemy gwoździ ryglowanych Targon®, pakowanych sterylnie****Przeznaczenie**

System implantów jest stosowany do śródspikowej, stabilizacji i unieruchamiania złamań kości długich.

Warianty systemu:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Proksymalny gwoździe kości ramieniowej
 - Gwoździe trzonu kości ramieniowej
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Proksymalny gwoździe kości udowej
- Targon® TX
 - Gwoździe kości piszczelowej

Poszczególne systemy składają się z gwoździ ryglowanych, elementów blokady (jak np. śruby, tuleje, piny itp.) i specjalnego instrumentarium implantacyjnego.

Materiały

Materiały używane do produkcji implantów wymienione są na opakowaniach:

- Kuty stop tytanowy ISOTAN®_p Ti6Al4V zgodny z normą ISO 5832-3
- Czyżtytan ISOTAN®_p zgodny z normą ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Implenty tytanowe pokryte są kolorową warstwą tlenków. Możliwe są niewielkie zmiany zabarwienia, niemające jednak wpływu na jakość implantu.

ISOTAN® jest zarejestrowanym znakiem towarowym firmy Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

PEEK-OPTIMA® jest zarejestrowanym znakiem towarowym firmy Invibio, Ltd Lancashire FY5 4OD / UK.

Wskazania

Targon® PH/H/PH+/H+ stosować przy:

- Złamaniach wielofragmentowych głowy kości ramieniowej do 4 fragmentów (Targon® PH/H/PH+)
- Łączonych złamaniach głowy kości ramieniowej i jej trzonu (Targon® PH/H/PH+ długie)
- Stabilnych lub niestabilnych złamaniach trzonu kości ramieniowej (Targon® H/H+)
- W przypadkach złamań patologicznych
- Pseudoartroz

Targon® PF/Targon® PFT stosować przy:

- Nad-, śród- i podkrętarzowych złamaniach kości udowej
- Wymienione wyżej złamania połączone z ipsilateralnymi złamaniem trzonu kości udowej (Targon® PF długie/Targon® PFT długie)
- Lateralne złamania szyjki kości udowej połączone z ipsilateralnymi złamaniem trzonu kości udowej (Targon® PF długie/Targon® PFT długie)
- Złamania okolokrętarzowych (przykrętarzowe złamania szyjki kości udowej, które rociągają się aż do stref kręta)

■ Złamania patologiczne

■ Pseudoartroz

Targon® TX stosować przy:

- Otwartych i zamkniętych złamaniach trzonu kości udowej
- Osteotomii z przesunięciem w obrębie trzonu
- Rekonstrukcji po resekcjach guzów w okolicy trzonu
- Osteotomii wydłużających i skracających w obrębie trzonu
- Złamania patologiczne
- Pseudoartroz
- Przynasadowych złamaniach kości udowej bez udziału stawu

Za wskazania te, jak również za wskazania poza nie wykarczające, pod warunkiem uwzględnienia specjalnej sytuacji klinicznej, biologicznej i biomechanicznej, odpowiada lekarz prowadzący operację.

Przeciwwskazania

Targon® PH/H/PH+/H+ nie stosować przy:

- Złamania do 7 cm proksymalnie do dołu wyrostka łokciowego
- Rozkawkowaniach głowy kości ramieniowej (złamania C3)
- Izolowanego wyrwania guzka większego

Targon® PF/Targon® PFT nie stosować przy:

- Przyśrodkowych i pośrednich złamaniach uda

Nie stosować Targon® TX jako wyłącznego systemu implantacyjnego przy:

- Złamaniach z udziałem stawu

Generalnie nie należy stosować w przypadkach:

- Ostre lub przewlekłe infekcje
- Poważnego uszkodzenia struktur kostnych, które mogłyby uniemożliwić stabilne umocowanie elementów implantu
- Występowanie nowotworów kości w obszarze umocowania implantu
- Spodziewane przeciążenie implantu
- Nadużywanie leków lub narkotyków oraz przy stwierdzeniu alkoholizmu
- Brak współpracy ze strony pacjenta
- Reakcje alergiczne na materiały użyte do produkcji implantu

Działania uboczne i reakcje niepożądane

- Przeszczerzenie, obłuzowanie, zużycie lub pęknięcie komponentów implantu i fragmentów
- Zmianach położenia i obłuzowaniu elementów implantu
- Opóźnionego lub niezachodzącego gojenia złamania i tworzenia pseudoartroz
- Infekcje pierwotne i wtórne.
- Zakrzepice żylne, zatory tlenicy płucnej i zatrzymanie czynności serca.
- Reakcje tkankowe na materiały wchodzące w skład implantów.
- Uszkodzenia nerwów, ścięgien i naczyni krwionośnych
- Krwiaki i zaburzenia gojenia się ran
- Ograniczona funkcja stawu i ruchomość
- Ból stawu i ograniczenie obciążenia stawu
- Zespołu ciasnoty
- Ból w okolicy miejsc wprowadzenia gwoździ i w okolicy elementów ryglujących

Informacje dotyczące bezpieczeństwa

- 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.
- Komponenty implantu stosować tylko w przewidzianych dla nich otworach gwoździ.
- Chirurg operujący przed operacją ma obowiązek zapoznać się z implantami Targon® i techniką operacyjną.
- Odpowiedzialność za właściwy dobór komponentów implantu oraz za procedurę wszczępienia spoczywa na lekarzu operującym.
- Implanty Targon® mogą być zakładane wyłącznie za pomocą przewidzianych do tego celu instrumentów implantacyjnych Aesculap.
- Aesculap nie ponosi odpowiedzialności za powiklania wynikające z nieprawidłowych wskazań, wyboru niewłaściwego implantu, niewłaściwie dobranych komponentu implantu i techniki operacyjnej, a także ograniczeń wynikających z przyjętych metod leczenia lub niedostatecznej aseptyki.
- Należy przestrzegać instrukcji użytkowania poszczególnych komponentów implantu Aesculap.
- Testowanie i dopuszczać komponentów implantów odbywa się w połączeniu z komponentami produkowanymi przez firmę Aesculap. Lekarz operujący ponosi odpowiedzialność za łączenie odmiennych komponentów.
- Nie wolno łączyć ze sobą komponentów implantów różnych producentów.
- Nie wolno używać uszkodzonych lub usuniętych wcześniej chirurgicznie komponentów implantu.
- Nie wolno ponownie wykorzystywać usuniętych wcześniej implantów.
- Podczas dynamizacji, dynamicznego blokowania lub podczas stosowania kompresji istnieje ryzyko, że gwoździe i/lub elementy blokujące przemieszczą się w kości lub spenetrują do stawu. Dlatego podczas implantacji należy uwzględnić drogi przesuwu implantów oraz jego drogi i doliczyć podczas wyboru długości.
- Jeżeli w okolicy lub na linii złamania znajdują się wywiercone otwory blokujące, to uważać na zwiększoną efekt dźwigni należy się liczyć z wyraźnie większym obciążeniem. W efekcie gwoździe może zwieńczyć. Mając to na uwadze należy odpowiednio zmniejszyć pooperacyjne obciążenia gwoździ lub starać się go w pełni obciążać dopiero po przebudowie utworzonej kostny.
- Funkcjonalny okres użytkowania systemu jest ograniczony do czasu konsolidacji kości. Konsolidacja kości następuje z reguły w ciągu trzech miesięcy.
- W razie przeciążenia implantów istnieje niebezpieczeństwo ich złamania. W przypadku gdy nie dochodzi do gojenia się kości lub gdy proces ten się opóźnia, w przypadku pseudoartroz lub zbyt silnego i za dugo trwającego obciążenia implantu należy zapewnić zredukowanie sił oddziałyujących na implant. Można to uzyskać np. poprzez dynamizację.
- Obecnie nie ma żadnej wiedzy na temat zachowania implantu po konsolidacji kości. Doświadczenia z implantem nie wykazują w tym przypadku żadnego nietypowego nagromadzenia komplikacji. Po zakończeniu konsolidacji z pozostawieniem implantu w organizmie wiąże się ryzyko, które użytkownik musi porównać z ryzykiem związanym z usunięciem operacyjnym. Wskazanie usunięcia implantu jest przy tym względnie i zarazko konieczne. Decyzja jest zawsze podejmowana indywidualnie. Nie ma żadnych udokumentowanych zaleceń. Ponadto wskazujemy na odpowiednie, obowiązujące obecnie wytyczne Niemieckiego Stowarzyszenia Chirurgii Wypadkowej (DGU).
- Śródspikowe śruby wspierające należy po zablokowaniu gwoździa usunąć albo uwzględnić w ramach dopuszczalnego obciążenia pacjenta, ze względu na niekorzystny efekt dźwigni gwoździ narządy na podwyższonemu obciążeniu.
- Implanty Targon® należy stosować tylko w taki sposób, aby przenoszone siły były niewielkie i odpowiednio wcześnie przenoszone przez kości.
- W okresie pooperacyjnym, oprócz ćwiczeń ruchowych i ćwiczeń mięśni, należy zwrócić szczególną uwagę na udostępnianie pacjentowi wszelkich informacji związanych z jego indywidualnym stanem.
- Należy stosować wyłącznie tnące, ostre instrumenty, jak np. wierta, płyty wiodące itp.
- Unikać stosowania dużych sił podczas wszczepiania i usuwania implantów. W razie wystąpienia problemów należy skontrolować umiejscowienie i ułożenie implantów, odłamów oraz instrumentów i zanalizować przyczynę. W razie potrzeby należy powtórzyć poprzednie etapy zabiegu, a instrumenty sprawdzić (np. czy nie są zatkane spirale wierta).



OSTRZEŻENIE

Implant nie został sprawdzony pod kątem bezpieczeństwa i kompatybilności w środowisku rezonansu magnetycznego. Nie wykonano testów odnośnie ogrzewania, ruchów lub artefaktów podczas badań z użyciem rezonansu magnetycznego. Obrazowanie metodą rezonansu magnetycznego pacjenta z tym implantem może prowadzić do obrażeń pacjenta.

- Zastosowane komponenty implantu wraz z ich numerami katalogowymi, nazwą oraz numerami seryjnymi należy odnotować w dokumentacji pacjenta.
- Obciążenie miejsca złamania wzgl. implantów należy zwiększać zależnie od przebiegu procesu gojenia.
- Aby zapewnić możliwie jak najszybsze wykrycie błędów lub komplikacji, wyniki operacji muszą być poddawane regularnej kontroli za pomocą odpowiednich procedur. Do dokonania dokładnej diagnozy niezbędne jest wykonanie zdjęć rentgenowskich w kierunkach przednio-tylnym i przyśrodkowo-bocznym.
- Moment przeprowadzenia badań pooperacyjnych, rodzaj pooperacyjnych obciążzeń i pielęgnacji zależą od indywidualnej masy ciała, aktywności, rodzaju i stopnia komplikacji złamania i dodatkowych obrażeń pacjenta. Znaczenie mają także wymiary implantów.
- Zalecane okresy badań pooperacyjnych
 - Przed wypisaniem pacjenta
 - 10–12 tygodni po operacji
 - 6 miesięcy po operacji
 - 12 miesięcy po operacji
- Implantacja gwoździ po prowadnicy
 - Używać odpowiedniej prowadnicy
 - Unikać zakleszczeń
 - Przeprowadzić rentgenowską kontrolę końcowki prowadnicy
 - Przed zaryglowaniem prowadnicę należy usunąć

Sterylność

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



Ryzyko uszkodzenia implantów podczas przygotowania i ponownej sterylizacji!

► Implantów nie należy przygotowywać i poddawać ponownej sterylizacji.

Zastosowanie



Niewłaściwa obsługa produktu grozi urazami!

- Przed zastosowaniem produktu należy wziąć udział w szkoleniu na jego temat.
- W celu uzyskania informacji na temat takiego szkolenia proszę się zwrócić do Państwa krajowego przedstawicielstwa firmy B. Braun/Aesculap.

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

- Dobór poszczególnych komponentów implantu i ich rozmiarów
 - Pozyjonowanie komponentów implantu w kości
 - Wyznaczenie śródoperacyjnych punktów orientacyjnych
- Przed przystąpieniem do zabiegu należy upewnić się, że spełnione zostały następujące warunki:
- Wszystkie niezbędne komponenty implantu są dostępne i gotowe do użycia
 - Narzędzia implantacyjne, w tym specjalne instrumenty z systemu do implantacji Aesculap muszą być kompletnie i sprawne
 - Lekarz wykonujący zabieg oraz zespół operacyjny są dokładnie zaznajomione z techniką operacyjną, z implantami i z narzędziami, które zostaną użyte do zabiegu. Pełna informacja na ten temat jest dostępna w sali operacyjnej.
 - Wymagana jest znajomość zasad sztuki lekarskiej, aktualnego stanu wiedzy oraz treści właściwych publikacji naukowych przygotowanych przez autorów ze specjalizacją medyczną
 - W przypadku wątpliwości podczas planowania przedoperacyjnego, a także w sytuacji, gdy implant już założono, zasięgnięto dodatkowej informacji u producenta
- Pacjentowi wyjaśniono procedurę operacyjną i udokumentowano, że zrozumiał on następujące informacje:
- Poprzez opatrzenie złamania implantami, w pewnych warunkach nie da się w całości odtworzyć pierwotnej anatomiczności kości.
 - Po opatrzeniu złamania ruchomość siedzących stawów może zostać ograniczona.
 - Po opatrzeniu złamania mogą wystąpić reakcje bólowe.
 - Implanty nie wolno przeciągać i poddawać ekstremalnym obciążeniom w związku z ciężką pracą fizyczną lub aktywnością sportową. W razie przeciążenia istnieje ryzyko obluzowania lub pęknięcia materiału.
 - Pacjentowi należy uzmysłowić granice wytrzymałości implantu i wskazać odpowiednie reguły postępowania. Implanty nie mogą przejąć obciążzeń i funkcji, które może przejąć zdrowa kość. Pacjentowi należy uzmysłowić niebezpieczeństwa wynikające z naruszenia zalecanych reguł postępowania.
 - W przypadku obluzowania implantu lub powstania stawu rzekomego może zainstnieć potrzeba wykonania operacji rewizyjnej.
 - Pacjent musi poddawać się regularnej kontroli lekarskiej.



Komplikacje wskutek niewłaściwego zastosowania i / lub błędnej oceny / błędnego leczenia złamania!

- Należy zapewnić zastosowanie gwoździ i śrub o odpowiedniej długości i średnicy.
- Implanty należy poprawnie ustawić.

► Poprawność montażu gwoździa należy sprawdzić za pomocą urządzenia celującego: Wiertło należy przełożyć przez tuleję i otwór celujący i przeprowadzić przez otwór gwoździajowy.



Niebezpieczeństwo zakleszczenia, skrywienia lub rozsadzenia kości!

- Nie wywierać dużych sił na instrumenty lub implanty.
- Gwoździe Targon® TX oraz - jeśli to niezbędne - gwoździe PF/PT należy wprowadzać w jamę szpikową jedynie poprzez lekkie uderzenie młotkiem.
- Gwoździe Targon® PH/H/PH/H+ w żadnym przypadku nie należy wbijać, aby uniknąć rozsadzenia kości.
- Sprawdzić miejsce wejścia gwoździa, w razie potrzeby skorygować.
- Jeżeli gwoźdż wchodzi z trudem, to jamę szpikową należy nieco rozwinieć.

Lekarz operujący decyduje w oparciu o wskazania:

- Czy niezbędne jest zaryglowanie implantu.
- Gdy zaryglowanie implantu jest konieczne, to czy powinno być ono statyczne czy dynamiczne.

Notyfikacja

Do ryglowania, przy którym nie ma do dyspozycji nakładki celującej, Aesculap poleca rygławanie z wolnej ręki, ze wspomaganiem tuku C i pilotującym promieniem lasera albo napędem kątowego przepuszczającego promieniowanie rentgenowskie.



Ominięcia punktów docelowych, złamania wiertel i prętów wiadących jak również przedwcześnie awarie implantów wskutek powstania rys w wyniku uszkodzeń powierzchni w obrębie otworów!

- Wybrać wiertło o właściwej średnicy.
- Miejsca wejścia wiertła podkreśla płasko rozwiertakiem lub obrobić za pomocą punktaka.
- Używać zawsze ostrzych wiertel i prętów wiadujących, wiercić ostrożnie i nie używać dużych nakładów siły. Należy unikać zbaczania z wyznaczonym kierunkiem.
- Podczas punktowania, opuszczania do momentu zlicowania z płaszczyzną i podczas procesu wiercenia nie należy wywierać siły na urządzenie celujące, nie wyginąć go i nie przekrącać.

Usunięcie implantu

Decyzyj o terminie, w którym implanty zastosowane do zespolenia kostnego zostaną częściowo lub całkowicie usuńnięte w ramach operacji, podejmie lekarz prowadzący.

- Przed usunięciem gwoździ należy usunąć wszystkie śruby.
- Gwoździe należy usuwać wykonując lekkie, szybkie uderzenia, korzystając z pomocy wybijaka, kolka wyciągającego i młotka szczelinowego.

Notyfikacja

Podczas usuwania implantu mogą wystąpić komplikacje spowodowane przez mocno osadzone implanty, wrośniętą tkankę kostną itp. W pewnych warunkach może dojść do uszkodzenia implantów lub instrumentarium. Do tego rodzaju przypadków polecane jest specjalne instrumentarium, które można zamówić w firmie Aesculap.

Instrumentarium to powinno być do dyspozycji przy każdej operacji eksplantacyjnej. Do dyspozycji jest także instrumentarium przeznaczone do odłamanych implantów. Należy przestrzegać instrukcji obsługi dotyczącej tego zagadnienia!

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

Utylizacja

- W przypadku usunięcia lub recyklingu produktu, jego komponentów i opakowań przestrzegać krajowych przepisów.

Dystrybutor

Aesculap Chifa Sp. z o.o.
ul Tysiąclecia 14
64-300 Nowy Tomyśl
Tel.: +48 61 44 20 100
Faks: +48 61 44 23 936
E-mail: info.acp@bbraun.com

TA-Nr. 010481 2018-01 V6 Änd.-Nr. 58015

Aesculap®**Targon® – Systém uzatvárania klincov, sterilné balenie****Účel použitia**

Tento implantačný systém sa používa pre intramedulárne dlahovanie, stabilizáciu a fixáciu zlomenín dlhých kostí.

Variandy systému:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Klinec proximálneho humeru
 - Klinec tela humera
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Klinec proximálneho femuru
- Targon® TX
 - Klinec tibie

Jednotlivé systémy pozostávajú z fixačných klincov, fixačných komponentov (napr. skrutiek, objimok, kolíkov atď.) a k tomu patriaceho špeciálneho implantačného inštrumentára.

Materiál

Použité materiály implantátov sú uvedené na obaloch:

- ISOTAN® titánová zlatina Ti6Al4V podľa ISO 5832-3
- ISOTAN® čistý titán podľa ISO 5832-2
- PEEK-OPTIMA®

Titánové implantány sú eloxované farebnou vrstvou oxidu. Mierne zmeny farby sú možné, nemajú však žiadny vplyv na kvalitu implantátu.

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

PEEK-OPTIMA® je registrovaná ochranná známka spoločnosti Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK.

Indikácie

Targon® PH/H/PH+/H+ použiť pri:

- Multi-fragmentných zlomeninach hlavy humeru až do 4-fragmentných zlomenín (Targon® PH/H+)
- Kombinované zlomeniny hlavy humeru a násady (Targon® PH/H+ dlhé)
- Stabilné alebo nestabilné zlomeniny humeru (Targon® H/H+)
- Patologických fraktúrach
- Pseudoartrózach

Targon® PF/Targon® PFT použiť pri:

- Per-, inter- a subtrochanterických zlomeninach femur
- Hore uvedené fraktúry kombinované s ipsilaterálnymi fraktúrami tela femuru (Targon® PF dlhé/Targon® PFT dlhé)
- Laterálne zlomeniny krčka stehennej kosti s ipsilaterálnymi fraktúrami tela femuru (Targon® PF dlhé/Targon® PFT dlhé)
- Peritrochantérne fraktúry (laterálne fraktúry krčka stehennej kosti, ktoré sa rozširujú až do zón trochanteru)
- Patologické zlomeniny
- Pseudoartrózach

Targon® TX použiť pri:

- Otvorených a zatvorených fraktúrach tela fibie
- Korekčných osteotómiah v oblasti tela
- Rekonštrukciách po resekcii tumoru v oblasti tela
- Predlžovacích a skracovacích osteotómiah v oblasti tela
- Patologické zlomeniny
- Pseudoartrózach
- Metafyzárnych fraktúrach tibie bez zasiahnutia kíbu

Za tieto, ak aj ďalšie indikácie je zodpovedný chirurg s prihlásením na špeciálne klinické, biologicke a biomechanické situácie.

Kontraindikácie

Targon® PH/H/PH+/H+ použiť pri:

- Zlomeninach do 7 cm proximálne Fossa olecrani
- Roztriedenej pologulovitej hlavici na hlavici ramennej kosti (C3-zlomeniny)
- Izolovanom odtrhnutí tuberkulum (hrbolček)

Targon® PF/Targon® PFT nepoužívajte pri:

- Mediálnych a intermedialných zlomeninach stehennej kosti

Targon® TX nepoužívajte tento implantačný systém pri:

- Fraktúrach so zasiahnutím kíbu

Všeobecne nepoužiť pri:

- Akútnej alebo chronických infekciách
- Závažných poškodeniach kostných štruktúr, ktoré prekážajú stabilnému implantovaniu implantačných komponentov
- Kostných tumoroch v oblasti ukotvenia implantátu
- Očakávanom preťažovaním implantátu
- Zneužiti liekov alebo užívani drog či závislosti od alkoholu
- Nedostatočnej spolupráci pacienta
- Precitlivenosť na materiály implantátu

Nežiaduce účinky a interakcie

- Dislokácia, uvoľnenie, opotrebenie a zlomenina zložiek implantátu a fragmenty
- Zmena polohy a uvoľnenie fragmentov
- Oneskoré alebo nerastávajúce hojenie zlomeniny a vznik pseudoartróz
- Skoré a neskore infekcie
- Venózne trombózy, plúcna embólia a zástava srdca
- Reakcie tkaniva na materiál implantátu
- Poranenia nervov, šliach a ciev
- Hematómy a poruchy hojenia rany
- Obmedzená funkcia a pohyblivosť kíbu
- Obmedzené zasaženie kíbu a bolesti kíbu
- Kompartiment syndróm
- Bolesti v oblasti miesta vstupu klincov a v oblasti fixačných komponentov

Bezpečnostné upozornenia

- Chirurg je zodpovedný za odborné vykonanie operatívneho zásahu.
- Všeobecné riziká chirurgického zásahu nie sú v tomto návode na používanie popísané.
- Chirurg musí ovládať osvedčené operačné techniky teoreticky aj prakticky.
- Implantáčne komponenty používajte len v otvoroch pre klince pripravených na tento účel.
- Chirurg sa musí pred operáciou oboznámiť s implantáti Targon® a s operačnou technikou.
- Chirurg je zodpovedný za zostavu implantáčnych komponentov a ich implantáciu.
- Implantáty Targon® sa môžu implantovať len pomocou implantáčnych inštrumentov spoločnosti Aesculap, ktoré sú na určenie.
- Spoločnosť Aesculap nie je zodpovedná za komplikácie spôsobené nesprávnym stanovením indikácie, výberom implantátu, neprávnu kombináciu implantáčnych komponentov a operačnou technikou, ako aj hriancami liečebnej metódy alebo chýbajúcou asepsiou.
- Návod na použitie jednotlivých Aesculap zložiek implantátov musia byť dodržiavané.
- Testovanie a schválenie implantátov prebehlo v kombinácii s komponentmi spoločnosti Aesculap. Za odlišné kombinácie nesie zodpovednosť chirurg.
- Komponenty implantátov od rôznych výrobcov sa nesmú kombinovať.
- Poškodené alebo operačne odstránené implantáčne komponenty sa nesmú používať.
- Implantáty, ktoré sa už raz použili, sa nesmú použiť opakovane.
- Pri dynamizácii, dynamickom blokovaní alebo pri použíti kompresie vzniká riziko, že sa bude klinec a/alebo fixačné komponenty presúvať v oblasti kíbu alebo von z kosti. Preto pri implantácii zohľadnite kĺzné dráhy implantátov a fragmentov a počítajte s tým pri výbere dĺžky.
- Ak sa fixacie otvory nachádzajú vo výške, resp. v oblasti linie zlomeniny, musí sa kvôli zvýšenému účinku páky počítať s podstatne vyšším zatažením. To môže viest k zlyhaniu implantátu. Adekvátna sa musí znižiť pooperačné zataženie, príp. sa má s plným zatažením začať až po prebudovanom vytvorenom kaluse.
- Funkčná životosť systému je obmedzená na dobu do hojenia kosti. Hojenie kosti zvyčajne trvá tri mesiace.
- Pri preťažení implantátov vzniká nebezpečenstvo zlomenia materiálu. Ak nenastane alebo sa oneskorí vyliečenie kosti, pri pseudoartróze, príp. pri veľmi velkom a dlhom zatažení implantátu sa postaráte o zmenešenie sil pôsobiacich na implantát. To sa môže dosiahnuť napr. dynamizáciou.
- V súčasnosti nie sú známe žiadne informácie o správaní implantátu po zhodení kosti. Skúsenosti s implantátom v tejto súvislosti nepoukazujú na nijaké mimoriadne väčšie množstvo komplikácií. Po scelení je ponechanie implantátu v tele spojené s rizikami, ktoré musí používateľ porovaňa s rizikami operačného odstránenia. Indikácia na odstránenie implantátu je príomu relatívna a zriedka povinná. Vždy sa musí individuálne posúdiť. Neexistuje žiadne odporúčanie založené na dôkazoch. V ostatných veciach odkazujeme na príslušné, aktuálne platné usmerenie Nemeckej spoločnosti pre úrazovú chirurgiu e.V. (DGU).
- Transmedulárne korekčné skrutky kosti a často po fixácii klinca opäť odstráňte alebo pri priprustnom zatažení pacienta rešpektujte, že v dôsledku nevhodných účinkov páky môže byť klinec vystavený zvýšenému zataženiu.
- Targon®-implantáty použíť len tak, aby boli vzájomne sily zanedbateľné a včas sa preniesli z kosti.
- V pooperačnej fáze je potrebné dbať okrem pohybového a svalového tréningu na individuálne informovanie pacienta.
- Používajte vždy len ostré rezacie nástroje, ako napr. vrátky, zavádzacie ihly atď.
- Vyhýbajte sa veľkemu vynaloženiu sily pri implantácií a explantácii implantátov. V prípade problému skontrolujte polohu a miesto implantátov, fragmentov a nástrojov a analýzujte zdroje poruchy. V prípade potreby zapojte predošly pracovný postup a skontrolujte inštrumenty (napr. upchanie vŕtacej skrutkovnice).



VAROVANIE

Implantát neboli preskúmaný vzhľadom na bezpečnosť a kompatibilitu v MR prostredí. Nebol testovaný na zohrievanie, pohyby a artefakty obrazu v MR vyšetreniach. MR vyšetrenie pacienta s týmto implantátom môže viest k porananiu pacienta.

- V chorobopise pacienta musia byť zdokumentované použité implantáčne komponenty s číslami výrobkov, označením implantátu, ako aj šaržou a príp. sériovými číslami.
- Zataženie na fraktúru príp. na implantáty stupňuje v závislosti od priebehu hojenia.
- Aby sa čo najskôr rozpoznali zdroje chýb a komplikácií, musí sa výsledok operácie periodicky kontrolovať vhodnými opatreniami. Na presnú diagnózu sú potrebné röntgenové snímky v anterióro-posteriálnom a medialo-laterálnom smere.
- Čas nasledného vyšetrenia, spôsob pooperačného zataženia a pooperačná starostlivosť závisia individuálne od hmotnosti, aktivity, druhu a stupňa závažnosti zlomeniny a od dodatočných zranení pacienta. Ďalej zohráva úlohu aj rozmer implantátov.
- Odporúčané obdobie pre kontrolné vyšetrenie
 - pred prepustením pacienta
 - 10 - 12 týždňov po operácii
 - 6 mesiacov po operácii
 - 12 mesiacov po operácii
- Implantácia klinca prostredníctvom zavádzacej ihly
 - použíte vhodnú zavádzaciu ihlu
 - vyhýbajte sa zaseknutiu
 - vykonajte röntgenovú kontrolu konca zavádzacej ihly
 - pred fixáciou odstráňte zavádzaciu ihlu

Sterilnosť

- Implantáčne komponenty sú zabalené jednotlivé v označených ochranných obaloch.
- Implantáčne komponenty sú sterilizované žiareniom.
- Implantáčne komponenty skladujte v originálnom balení a z originálneho a ochranného obalu ich vytiahnite až bezprostredne pred použitím.
- Skontrolujte dátum expirácie a neporušenosť sterilného balenia.
- Pri prekročenom dátume expirácie alebo poškodenom obale implantáčne komponenty nepoužívajte.



Úprava a resterilizácia vedie k poškodeniu implantátov!

► Implantáty neupravujte ani neresterilizujte.

Použitie

VAROVANIE

Nebezpečenstvo poranenia v dôsledku chýbnej obsluhy výrobku!

- Pred použitím výrobku sa učasťte na školení k výrobku.
- Obráťte sa na národné B. Braun/Aesculap zastupiteľstvo, s cieľom získať informácie o školení.

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

- Výber a dimenzovanie implantáčnych komponentov
- Umiestnenie implantáčnych komponentov
- Stanovenie intraoperatívnych orientačných bodov
- Pred použitím musia byť splnené nasledujúce podmienky:
 - Všetky potrebné implantáčne komponenty musia byť k dispozícii
 - Úplné a funkčné Implantáčne nástroje vrátane špeciálnych Aesculap-nástrojov implantáčného systému.
 - Chirurg a operačný tím poznajú informácie o operačnej technike, o sortimente a inštrumentári implantátov; tieto informácie sú kompletné v dispozícii priamo na mieste.
 - Musia byť oboznámení so všetkými lekárskymi pravidlami, stavom vedy a obsahmi príslušných vedeckých publikácií medicínskych autorov
 - V prípade nejasnej predoperačnej situácie a pri implantátoch v ošetrovanej oblasti sa musia vyžadať informácie od výrobcu.

- Pacient bol poučený o zákurom a bol zadokumentovaný jeho súhlas s nasledujúcimi informáciami:
- Ošetroním fraktúry pomocou implantátov sa pôvodná anatómia kosti za určitých okolností nedá úplne znova obnoviť.
 - Po ošetroení fraktúry môže byť obmedzená funkčnosť príslušných kĺbov.
 - Po ošetroení fraktúry môžu nastáť bolesti.
 - Implantáty sa nesmú preťažovať extrémnou záťažou, ľahkou telesnou prácou a športom. Pri preťažení vzniká nebezpečenstvo uvoľnenia alebo zlomenia materiálu.
 - Pacient musí byť upozornený na hranice záťažiteľnosti implantátu a musí dostať zodpovedajúce pravidlá správania. Implantáty nepreberajú záťaženie a funkčnosť v takom rozsahu, ako to vie prevziať zdravá kost. Nebezpečenstvá pri prekročení pravidiel správania sa pacientovi objasnia.
 - Pri uvoľnení implantátu, posunutých fragmentoch alebo pseudoartrózach môže byť nutná revízna operácia.
 - Pacient sa musí podrobniť pravidelnej lekárskej dodatočnej kontrole.



Komplikácie pri nesprávnom použíti a/alebo nesprávnom posúdení/ošetroení zlominy!

- ▶ Uistite sa, že sa používajú klince a skrutky s vhodnou dĺžkou a vhodným priemerom.
- ▶ Implantáty správne vyrovajte.

- ▶ Skontrolujte správnu montáž klinca na cieľovom prístroji: Vrták prestrečte cez prevŕtanú dutinku a cieľový otvor a veďte ho cez otvor navŕtaný pre klinec.



Nebezpečenstvo zaseknutia klinca, ohnutia klinca alebo roztriedenia kosti!

- ▶ Nevyvíjajte násilie na nástroje alebo implantáty.
- ▶ Klince Targon® TX a ak je to potrebné klince PF/PFT zavedťte do dreňovej dutiny len ľahkými údermi kladiva.
- ▶ Klince Targon® PH/H/PH+/H+ v žiadnom prípade nezatíkajte, aby ste predišli roztriedeniu kosti.
- ▶ Bod vstupu klinca skontrolujte, v prípade potreby upravte.
- ▶ Ak sa niektorý klinec ľahko zavádzza, dreňovú dutinku trochu navŕtajte.

Chirurg sa rozhodne na základe indikácie:

- Či je potrebná fixácia implantátu.
- Ak je potrebná fixácia implantátu, či má byť statická alebo dynamická.

Oznámenie

Pri fixáciu, pri ktorej nie je k dispozícii žiadny cieľový nadstavec, odporúča spoločnosť Aesculap fixáciu voľnou rukou s podporou prostredníctvom C-oblúka a laserového pilotného lúča alebo pomocou uhlového nadstavca prepúšťajúceho röntgenové lúče.



Vyhýbajte sa pochybeniu pri vŕtaní cieľa, zlomeniam vrtáka a zlomeniam zavádzacej ihly, ako aj predčasnému zlyhaniu implantátu v dôsledku tvorby trhlin následkom poškodených povrchov v oblasti vyvrátených otvorov!

- ▶ Vyberte správny priemer vrtáka.
- ▶ Miesta vstupu vrtáka ofrézujte zarovnávacom narovno alebo opracujte pomocou jamkováča.
- ▶ Používajte vždy ostré vrtáky a zavádzacie ihly, vŕtajte opatrne a bez použitia veľkej sily. Musíte sa vyhýbať odchýlkom v smere.
- ▶ Počas jamkovania, zarovnávania a procesu vŕtania nevyvíjajte tlak na cieľový prístroj, cieľový prístroj neohýbajte ani nepretáčajte.

Odstránenie implantátu

Ošetrojući lekár rozhoduje o čase, kedy sa majú implantáty čiastočne alebo úplne odstrániť operačným zákurom.

- ▶ Pred odstránením klincov odstráňte všetky skrutky.
- ▶ Klince odstráňte pomocou ľahkých, rýchlych úderov a pomocou extraktora, vylahovacích čapov a štrbinového kladívka.

Oznámenie

Pri odstraňovaní implantátu môžu nastať komplikácie spôsobené pevnou držiacimi implantátmi, vrasteným kostným tkanivom atď. Za určitých okolností sa implantáty a/alebo inštrumentárium môžu poškodiť. Pre takéto prípady sa odporúča špeciálne inštrumentárium, ktoré si môžete využiť v spoločnosti Aesculap.

Toto inštrumentárium by malo byť k dispozícii pri každej explantácii. Pre odložené implantáty je k dispozícii takisto špeciálne inštrumentárium. Dopržíavajte pri tom návod na použitie!

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

Likvidácia

- ▶ Pri likvidácii alebo recyklácii výrobku, jeho zložiek a obalu dodržiavajte národné predpisy.

Distribútor

B. Braun Medical s.r.o.
Hlučinská 3
SK – 831 03 Bratislava
Tel.: +421 263 838 920
info@bbraun.sk

Aesculap®**Targon® kilitlemeli iğne sistemi, steril paketinde****Kullanım amacı**

İmplantasyon sistemi uzun boru kemiklerin kırıklarında ilk dahilinde kırık tedavisi, dengelene ve sabitleme için kullanılır.

Sistem varyantları:

- Targon® PH/H/PH+/H+
 - Proksimal baldır iğneleri
 - Baldır şaft iğne
- Targon® PF, Targon® PFT
 - Proksimal uyluk iğnesi
- Targon® TX
 - Kaval iğnesi

Her bir sistem kilitleme iğnelерinden, kilitleme bileşenlerinden (örneğin vidalar, kovanlar, pimler vs.) ve ilgili özel implantasyon aletlerinden oluşmaktadır.

Malzeme

İmplantlarda kullanılan malzemeler ambalajların üzerinde belirtilmiştir:

- ISOTAN® Ti6Al4V dövülmüş titanyum alaşım, ISO 5832-3 standartına uygun
- ISOTAN® Reintitan ISO 5832-2 uyarınca
- PEEK-OPTIMA®

Titan implantlar renkli bir oksit katman ile kaplanmıştır. Hafif renk değişiklikleri söz konusu olabilir ancak bu implant kalitesine etki etmez.

ISOTAN® kayıtlı ürün işareti Aesculap AG, 78532 Tuttlingen / Germany.

PEEK-OPTIMA®, Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK kuruluşunun tescilli markasıdır.

Endikasyonlar

Targon® PH/H/PH+/H+ şu durumlarda kullanılmalıdır:

- Humerus başlığının 4-fragment fraktürüne kadar çoklu fragment fraktürleri (Targon® PH/PH+)
- Kombine edilmiş humerus başlığı ve şaft fraktürleri (Targon® PH/PH+ uzun)
- Stabil veya stabil olmayan Humerus şaft fraktürleri (Targon® H/H+)
- Patolojik fraktürler
- Pseud artrozlar

Targon® PF/Targon® PFT şu durumlarda kullanılmalıdır:

- Per, inter ve subtrokanterik femur fraktürler
- Yukarıda belirtilen fraktürler ipsilateral femur şaft fraktürleri ile kombine edilmiştir (Targon® PF uzun/Targon® PFT uzun)
- Yukarıda belirtilen lateral femoral boyun fraktürleri ipsilateral femur şaft fraktürleri ile kombine edilmiştir (Targon® PF uzun/Targon® PFT uzun)
- Peritokanter fraktürler (Trohanter alanlara kadar uzanan lateral kalça eklemi fraktürleri)
- Patolojik fraktürler
- Pseud artrozlar

Targon® TX şu durumlarda kullanılmalıdır:

- Kaval kemiği için açık ve kapalı şaft fraktürleri
- Şaft alanında düzeltme osteotomileri
- Şaft alanında tümör rezeksiyonları sonrasında uygulanan konstrüksiyonlar
- Şaft alanında uzatma ve kısaltma osteotomileri
- Patolojik fraktürler
- Pseud artrozlar
- Eklem katılımı olmayan kaval kemiği metafizer fraktürler

Bu aynı zamanda bunun dışındaki indikasyonlar özel kliniksel, biyolojik ve biyokimyevi durumlar dikkate alınarak operatör sorumluluğu altındadır.

Kontra endikasyon

Targon® PH/H/PH+/H+ Şu hallerde kullanılmaz:

- Fossa olecrani proksimal 7 cm'e kadar fraktürler
- Humerus başında tahrip olmuş baş kemiği (C3-Fraktürleri)
- İzole edilmiş tüberküller çatlak

Targon® PF/Targon® PFT Şu hallerde kullanılmaz:

- Medial ve intermedial kalça fraktürleri

Targon® TX Tek implant sistemi olarak:

- eklem katılımlı sahip fraktürlerde kullanılmalıdır

Genelde kullanılmadığı durumlar:

- Akut ve kronik enfeksiyonlar
- Kemik yapılarında, implant bileşenlerinin stabil bir implantasyonuna engel teşkil eden ağır hasarlar
- İmplant sabitleme boğulmasına kemik tümörleri
- İmplant asır yüklenme beklenmesi gerekiyorsa
- İlaç ya da yuvarlucu bağımlılığı ya da alkol bağımlılığı
- Hastanın yeterli işbirliği yapmaması
- İmplant maddelerine karşı yabancı madde hassasiyeti

Yan etkiler ve etkileşimler

- Implant bileşenlerinin ve fragmnetlerin yerinden oynaması, gevşemesi, aşınması, kopması veya kırılması
- Parçaların konum değişikliği ve gevşemeleri
- Gecikmiş veya gerçekleşmemiş fraktür iyileşmesi ve pseud artrozlar oluşumu
- Erken ve geç enfeksiyonlar
- Venöz trombozlar, akiçiger embolisi ve kalp durması
- İmplant maddelerine karşı doku reaksiyonları
- Sinir ve damar ve damar zedelenmeleri
- Hematomlar ve yara iyileşme bozuklukları
- Kısıtlı eklem fonksiyonu ve hareketliliği
- Kısıtlı eklem yüklenme kapasitesi ve eklem ağrıları
- Kompartman sendromu
- Çivi giriş noktasında ve kilitleme bileşenlerinin bulunduğu alanda ağrılar

Güvenlik bilgileri

- Operatif müdahalenin usulde uygun gerçekleştirilemesinin sorumluluğu cerraha aittir.
- Cerrahi bir müdahalenin genel riskleri bu kullanım kılavuzunda açıklanmamıştır.
- Cerrah hem teorik, hem de pratik olarak kabul gören operasyon tekniklerine hakim olmak zorundadır.
- İmplant bileşenleri sadece iğneler için önde görülen delikler için kullanılır.
- Operatörün operasyondan önce Targon® implantları ve operasyon teknigi hakkında bilgi sahibi olması gereklidir.
- İmplant bileşenlerinin kombine edilmesinden ve implante edilmesinden cerrah sorumludur.
- Targon® implantları sadece on görülen Aesculap implant aletleriyle implantasyonu yapılabilir.
- Aesculap, yanlış endikasyon tespiti, implant seçimi, implant bileşenlerinin ve operasyon tekniginin yanlış kombinasyonu ve tedavi yöntemini sınırları da asepsis eksiksliği durumlarından sorumludur.
- Tek tek Aesculap implant bileşenlerinin kullanım kılavuzlarına uyulmak zorundadır.
- İmplant bileşenlerinin testleri ve tescili Aesculap bileşenleriyle kombine kullanım içerisinde gerçekleştirilmiştir. Farklı kombinasyonların sorumluluğu cerrah aittir.
- Farklı üreticilerin implant komponentleri birbiriley kombine edilemez.
- Hasarı ya da operatif olarak çıkarılmış implant bileşenleri kullanılamaz.
- Bir kere kullanılmış olan implantlar tekrar kullanılamaz.
- Dinamizasyonda, dinamik kilitlemede veya kompresyon kullanıldığında çivinin ve/veya eklem alanında veya kemik alanında kilitleme bileşenlerinin yerinden çıkma riski mevcuttur. Bu nedenle implantların ve fragmentlerin iletken yollarında implantasyon sırasında dikkatli hareket edilmeli ve uzunluq seçimi de hesaba dahil edilmelidir.
- Sabitleme delikleri faktür çizgisini hızında ya da alanında bulunduğundan yüksek kaldırma etkisi sayesinde önemli ölçüde yüksek yük hesaplanmalıdır. Bu implantların başarısız olmasına neden olabilir. Bu doğrultuda postoperatif yük azaltılmalı ya da ancak kallus oluşumu sonrasında tam yük hedeflenmelidir.
- Sistemin fonksiyonel ömrü, kemiki yapı süresi ile kısıtlıdır. Kemiki yapı genel olarak üç ay içerisinde gerçekleştir.
- İmplantlara fazla yük bindiğinde material kırılma riski mevcuttur. Gündeme gelmeyecek şekilde kemik iyileşmesinde, pseud artrozuya ya da yüksek ve uzun implant yükündeki implantta etki eden gücün azaltılması sağlanmalıdır. Bu örn. dinamizm ile erişilebilir.
- Şuan için implantın kemiki yapı tutumu ile ilgili bir bilgi yoktur. Implant ile ilgili tecrübeler bu durum için karakteristik olmayan komplikasyon artışı göstermemektedir. Yapı gerçekleştikten sonra implantın vücutta bırakılması risk taşırı, bu risk kullanıcı tarafından cerrahi çıkarmaları riskleri ile kıyaslanmalıdır. İmplant çıkarma endikasyonu bunulda ilgili olup nadiren zorludur. Her zaman kişisel olarak sunulur. Açı bir taşıvie bulunmakmaktadır. Deutsche Gesellschaft für Unfallchirurgie e.V. (DGU) (Alman kaza cerrahisi Birliği) kapsamında ilgili güncel geçerli yönetmeliği dayanmaktadır.
- İğnenin kilitlenmesinden sonra ilklik kemik ve parçaların düzgün şekilde çıkartılmasından sonra veya izin verilen hasta yüklenmesi göz önünde bulundurularak, iğnenin yüksek yüklenmede kaldırma etkisi görülmeli.
- Targon®-implanltları sadece aktarlan güçler sınırlı olduğunda ve vaktinden önce kemiği aktarıldığından uygulanır.
- Operasyon sonrası aşamada hareket ve kas egzersizinin yanında, hastanın bireysel durumuna göre bilgilendirilmesine dikkat edilmelidir.
- Her zaman delici, kılavuz zipkin gibi keskin aletler kullanın.
- Implantların uygulanmasında ve çıkartılmasında yüksek güç kullanılmadan kaçının. Herhangi bir sorun durumda implantların, fragmentlerin ve ekipmanların konumu ve yerini kontrol edin ve sorun kaynağını analiz edin. Gerekçinde bir önceki işlem süreçlerini tekrarlayın ve ekipmanları (örn. Delme dönüsünün tikanması) kontrol edin.



Implant MR ortamında güvenlik ve uyumluluk konusunda incelenmemiştir. MR araştırmalarında isnama, hareket veya görüntü artefaktları konusunda test edilmemiştir. Bir hastanın bu implant ile MR araştırması hastanın yaralanmasına neden olabilir.

- Hasta dosyasında kullanılan implant bileşenleri ürün numarlarıyla, implant tanımı ve lot ve varsa seri numaralarıyla birlikte belgelennmek zorundadır.
- Fraktüre ya da implantlara gelen yükü iyileşme sürecine bağlı olarak artırm.
- Sorun kaynaklarını veya komplikasyonları mümkün olduğunda erken tanımlamak için operasyon sonucu periyodik uygun önləmlər kontroll edilmelidir. Tam teşhis için anterior-posterior ve medial-lateral yönde röntgen kayıtları gereklidir.
- Sonrasında uygulanan muayene zamanı, postoperatif yük türü ve uygulanan işlemler kişinin ağırlığına, hareketliliğine, fraktür türüne ve ağırlık derecesine ve ek olarak hastanın yaralanmasına bağlıdır. Bunun yanı sıra implantların boyutu da önem teşkil eder.
- Önerilen arılil muayene zamanları
 - Hasta taburu edildenden önce
 - 10-12 Hafta postoperatif
 - 6 Ay postoperatif
 - 12 Ay postoperatif
- Kılavuz zipkin iğneleri implantasyonu
 - Uygun kılavuz zipkin kullanın
 - Sıkışmalari engelleyn
 - Kılavuz zipkin röntgen kontrollerini uygulayın
 - Kılavuz zipkinleri kilitlenmeden önce çıkartın

Sterillik

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



İmplantların hazırlama ve tekrar sterilizasyon sonucu hasar görmesi tehlikesi!

► **İmplantları tekrar hazırlamayı ve tekrar sterilize etmeyin.**

Uygulama

Ürünün yanlış kullanılması sonucu yaralanma tehlikesi!

► **Ürünü kullanmadan önce ürün eğitimlerine katılın.**

► **Eğitim ile ilgili bilgi edinmek için Ülkenezdeki B. Braun/Aesculap temsilciliğine başvurunuz.**

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

- Implant bileşenlerinin seçimi ve ölçülendirmesi
- Implant bileşenlerinin kemik içerisindeki pozisyonlandırması
- İntraoperaatif referans noktalarının belirlenmesi
- Uygulamadan önce şin önkosullar yerine gelmek zorundadır:
 - Gerekli tüm implant bileşenlerinin elde bulunması
 - Özel Aesculap implant sistemi aletleri dahil tüm implantasyon sistemi aletlerinin eksiksiz ve işlevsel durumda olması
 - Cerrahın ve operasyon ekibinin operasyon teknigi, implant çeşitleri ve aletleri ile ilgili bilgilere sahip olması; bilgilerin eksiksiz olarak mahallinde bulunması
 - Hekimlik sanatı kurallarını ve en son bilimsel bilgi düzeyi ve konuya ilgili tıbbi yazarların kabul gören bilimsel yayınlarının bilinmesi
 - Operasyon öncesi durumda netlik yoksa ve destek sektöründeki implantlarda, üreticiden bilgi alınmış olmalıdır.

Hasta müdahale hakkında bilgilendirilmiştir ve aşağıdaki bilgilerle ilgili rızası belgenmiştir:

- İmplantlar ile fraktür uygulaması sayesinde kemiğin asıl anatomisi koşullara bağlı olarak eksiksiz yeniden oluşturulamayabilir.
- Fraktür uygulaması sonrasında yakın eklemelerin fonksiyonu sınırlanabilir.
- Fraktür uygulaması sonrasında ağrılar olusabilir.
- İmplantlar ağır yüklenmeden, ağır bedensel çalışmalarдан ve spordan ötürü yorulmamalıdır. Aşırı yüklenme durumunda gevşeme veya materyal kırılması riski mevcuttur.
- Hasta implant kapasitesinin sınırları hakkında bilgilendirilmeli ve buna uygun hareket tarzları kendisine iletilmelidir. İmplantlar sağlıklı bir kemiğin alabileceği yüklenmeleri ve yapabileceği işlevlerin yerini alamaz. Uygulama kurallarının göz ardı edilmesi durumunda olusabilecek tehlikeler hastaya açıklanır.
- İmplant gevşemesi, parça kayması veya Pseud artrozları halinde bir revizyon operasyonu gerekli olabilir.
- Hasta düzenli bir doktor izleme kontrolünden geçmek zorundadır.



Yanlış uygulama ve/veya yanlış parça tespiti/uygulaması nedeniyle komplikasyonlar!

- İğne ve vidaların uygun uzunlukta ve uygun çapta olduğundan emin olunuz.
- İmplantları doğru konuma getirin.

► Hedef cihazda iğnenin doğru monte edildiği kontrol edilmelidir: Deliciyi dübel ve hedef delikten geçirin ve iğne deliğinden yönlenirin.



iğne sıkışması, iğne büükümesi veya kemik kilitlenme tehlikesi!

- Aletlere veya implantlara güç uygulamayın.
- Targon® TX iğneyi ve gerektiğinde PF/PFT iğneyi sadece hafifçe çekiciyle vurarak ilik boşluğununa oturtun.
- Targon® PH/H/PH®/H+ kemik kilitlenmesini engellemek için iğneye hiçbir zaman vurmayın.
- İğne giriş noktasını kontrol edin, gerektiğinde düzeltin.
- İğne zor girdiğinde, ilik boşluğunu hafifçe delin.

Operatör indikasyon bağımlılığına karar verir:

- İmplant sabitlemesi gerekli olup olmadığı.
- İmplant sabitlemesi gerekli olduğunda bunun statik veya dinamik olması gereği.

Not

Hedef bağılığın yer almadiği sabitleme için Aesculap C kavisi ve lazer pilot işini veya röntgen işini geçiren açılı dişli ile desteklenen serbest sabitleme önerir.



Delme hedefinde yanılma, matkap kırıkları ve kılavuz çubuk kırılmaları aynı zamanda deliklerin bulunduğu bölgede hasarlı yüzeyler neticesinde çatılk oluşumu nedeniyle vaktinden önce implantın işlevini yitirmesi önlenmelidir!

- Doğru delik çapını seçin.
- Matkap giriş noktalarını bir havşla ile düz frezeleyin veya zımpara ile işleme alın.
- Daima keskin deliciler ve kılavuz çubuklar kullanın, dikkatlice ve fazla güç kullanmadan delin. Yön değişmelerine izin verilmemesi gerekir.
- Zımparalama, düzleme ve delme süreci sırasında hedef cihaza güç uygulamayın, hedef cihazı bükmeyin veya çevirmeyin.

İmplant çıkartma

Tedaviyi uygulayan doktor osteosentez implantlarını kısmi veya komple bir operatif müdahale ile çıkartma zamanını belirler.

- Çivileri çıkartmadan önce tüm civataları çıkartın.
- Çivileri hafif, hızlı darbelerle ve çakma cihazı, çekme pimi ve kesit çekici yardımıyla çıkartın.

Not

Implantların çıkartılması sırasında sıkışan implantlar, kaynamış kemik dokusu vs. nedeniyle komplikasyonlar olusabilir. Koşullara göre implantlar ve/veya ekipmanlar hasar görebilir. Bu tarz durumlar için özel bir ekipman önerilir, bu Aesculap tarafından talep edilebilir.

Bu ekipman her eksplantasyon sırasında hazırda bulunurulmalıdır. Kırılmış implantlar için aynı şekilde bir özel ekipman hizmete sunulmaktadır. Bu husustaki kullanım kılavuzunu dikkate alın!

Aesculap implantasyon sistemleri hakkında ayrıntılı bilgileri her zaman B. Braun/Aesculap veya yetkili bir B. Braun/Aesculap şubesinden temin edilebilir.

İmha

- Ürünün, bileşenlerinin ve bunlara ait ambalajların imha edilmesinde veya geri dönüşümünde ulusal kurallara uyulmalıdır.

사용 목적

임플란트 시스템은 골수 강내 부목, 긴 골절의 안정화 및 고정에 사용됩니다.

시스템 범주 :

- Targon® PH/H/PH⁺/H⁺
 - 근위부 상완골 네일
 - 상완골 새프트 네일
- Targon® PF, Targon® PFT
 - 근위부 상완골 네일
- Targon® TX
 - 경골

개별 시스템은 잠금 네일, 잠금 구성 요소(예: 나사, 슬리브, 펀 등) 및 관련 특수 임플란트 장비로 구성됩니다.

원재료

임플란트에 사용된 원재료는 포장지에 기재되어 있습니다:

- ISOTAN® 티타늄 단조 합금 Ti6Al4V, (ISO 5832-3 의거)
- ISOTAN® ISO 5832-2 에 따른 순수 티타늄
- PEEK-OPTIMA®

티타늄 임플란트는 유색 산화마 (colored oxide layer) 으로 양극산화 (anodized) 처리되어 있습니다. 약간의 변색이 발생할 수 있으나 임플란트 품질에는 아무런 영향이 없습니다.

ISOTAN® 및 ISODUR®은 Aesculap AG, 78532 Tuttingen / Germany 의 등록 상표입니다.

PEEK-OPTIMA®은 Invibio, Ltd Lancashire FY5 4QD / UK 의 등록 상표입니다.

적응증

Targon® PH/H/PH⁺/H⁺는 상완골 단순 골절부터 :

- 4 조각 골절까지의 다중 골절까지에 사용됩니다 (Targon® PH/H/PH⁺)
- 상완골 단순골절과 샤프트골절 복합 증상 (Targon® PH/H/PH⁺ 풍)
- 상완골 또는 불안정성 상완골 골절 (Targon® H/H⁺)

■ 병리학적 골절

■ 가상 관절증

Targon® PF, Targon® PFT 는 :

- 대퇴 전자부, 대퇴 전자간 및 전자부 대퇴골 골절 등에 사용됩니다.
- 상기의 등축 대퇴 스템 골절과 복합된 골절 (Targon® PF lang/Targon® PFT 풍)
- 대퇴부 간부 골절 등축과 결합된 측면 대퇴부 경부 골절 (Targon® PF lang/Targon® PFT 풍)
- 대퇴 전자부 골절 (측면 대퇴부 경부 골절, 전자 영역까지 확장됨)

■ 병리 골절

■ 가상 관절증

Targon® TX 는 :

- 경골의 개방 및 폐쇄 축 골절
- 스템 부위의 절골술
- 샤프트 부위의 종양 절제술 후 세건술
- 샤프트 부위의 절골술 확장 및 단축
- 병리 골절
- 가상 관절증
- 관절 내시경없이 경골의 골반 골절

또한 이러한 적응증 이외에도 수술 의사의 특수 임상, 생물학적 및 생체 역학적 상황을 고려하고 치료에 임해야 합니다.

금기사항

Targon® PH/H/PH⁺/H⁺는 다음의 증상에는 사용하지 않습니다. 즉 :

- 대퇴골 근위부에서 최대 7cm 의 골절
- 상완골두 부위 골절 (C3 골절)
- 격리된 결핵 과열 등

Targon® PF/Targon® PFT 는 :

- 중대퇴 및 대퇴 골절에는 사용하지 않습니다.

Targon® TX 는 관절 관련 골절에 유일한 임플란트 :

- 시스템으로 사용하지 마십시오.

일반적으로 사용하지 않는 경우 :

- 급성 또는 만성 감염
- 임플란트 요소의 안정적인 이식에 방해될 정도로 심각한 골 구조의 손상
- 임플란트 고정부의 골종양
- 임플란트 부위의 과부하 예상
- 마약이나 약물 오용 또는 알코올 중독
- 환자의 혈관 조건이 없는 경우
- 임플란트 재료에 대한 이물질 과민반응

부작용 및 상호 작용

■ 위치 변화, 풀림, 마모 및 임플란트 요소와 조각의 파열

■ 뼈 조각의 위치와 이완된 변화

■ 골절 치료 지연 또는 부족과 가관절증

■ 일차 및 이차 감염

■ 정맥 혈전증, 폐색전증, 심장마비

■ 임플란트 재료에 대한 조각 반응

■ 신경, 힘줄 및 혈관 손상

■ 혈종 및 상처 치료 장애

■ 관절의 운동성 및 유연성 감소성

■ 관절 통증 및 운동범위의 감소

■ 구획증후군

■ 금속정 진입 지점 및 잠금 구성품 주변부의 통증

안전 지침

- 수술 집도의사는 수술적 처치를 적절하게 실행해야 할 의무가 있습니다.
- 외과 수술의 일반적인 위험은 본 사용 설명서에 설명되어 있지 않습니다.
- 수술 집도의사는 이론적으로 뿐만 아니라 실제적으로도 공인된 수술 기술에 능통해야합니다.
- 내일에 제공된 구멍에만 임플란트 구성요소를 사용하지 마십시오.
- 외과 의사가 수술에 앞서 Targon®- 임플란트 및 수술 기술을 숙지해야합니다.
- 외과 의사가 임플란트 구성 요소의 구성과 임플란트에 대한 책임이 있습니다.
- Targon®- 임플란트는 전용 Aesculap- 임플란트 도구로만 이식 할 수 있습니다.
- Aesculap은 잘못된 진단, 잘못된 임플란트 선택, 임플란트와 수술 기법의 잘못된 조합 그리고 처리 방법의 한계 또는 잘못된 보관이나 조작으로 발생한 불충분한 멀균 상태로 인한 합병증에 대해 책임이 없습니다.
- 각 Aesculap 임플란트의 사용 설명서에 유의해야 합니다.
- 임플란트 구성요소는 Aesculap 구성 요소와 조합하여 시험되고 승인되었습니다. 다른 구성요소와의 조합에 대한 책임은 수술 집도의사에게 있습니다.
- 다른 제조사의 임플란트 구성 요소와 조합하면 안 됩니다.
- 순상된 임플란트나 수술적으로 제거된 임플란트는 사용하면 안 됩니다.
- 절대 한 번 사용한 임플란트를 재사용하지 마십시오.
- 동적 잠금 또는 암축 사용 시 금속정 및 / 또는 결합부의 잠금 구성품 또는 뼈에서 이동할 위험이 있습니다. 그 때문에 임플란트 활강 및 조각과 같이 선택을 고려해 임플란트해야 합니다.
- 밀봉 구멍이 골절라인 주변부 또는 더 높은 위치에 있는 경우, 이로 인해 상당히 높은 부하로 미치는 영향력이 증가하게 됩니다. 이는 임플란트 실패로 이어질 수 있습니다. 따라서, 수술 후 부하를 감소시키거나 구조적인 캘러스 형성 후 전제 부하 감소를 모색해야 합니다.
- 시스템의 기능적 수명은 골유합의 기간으로 제한됩니다. 골유합은 보통 3 개월 이내에 이루어집니다.
- 임플란트의 부파부 하지 골절 위험이 있습니다. 뼈가 치유되지 않거나 치유가 지연되는 경우, 가성 관절증 또는 너무 높고 장기적인 임플란트 부파부로 인해 임플란트에 가해지는 힘에 감소될 것이 염려됩니다. 이는 예컨대 동적으로 이루어질 수 있습니다.
- 현재 골유합 후 임플란트의 행동에 대한 어떠한 발견도 없습니다. 임플란트 경험사례는 이 경우 합병증의 특징없는 충격을 보여주지 않습니다. 시술을 완료 한 후, 임플란트를 신체에 남겨두면 사용자가 제거를 위한 수술의 위험에 직면해야하는 위험이 있습니다. 임플란트 제거 지시는 상대적이며 거의 뼈에 사항은 아닙니다. 그것은 항상 개인별로 다릅니다. 증거에 기반하는 권장 사항은 없습니다. 덧붙여 말하자면, 두일 외과 수술 학회 (DGU) 에서 현재 적용 중인 가이드 라인을 참조하십시오.
- 부적절한 영향으로 네일이 들어나는 스트레스에 노출될 수 있기 때문에 네일을 잠근 후 경 골격 및 골절 교정 스크류를 제거하거나 허용된 환자부하를 고려하십시오.
- Targon®- 임플란트 만 사용하여 전이되는 힘이 낮아서 초기 단계에서 뼈에서 옮겨지게 하십시오.
- 수술 후 단계에서는 운동 및 근육 트레이닝과 더불어 환자의 개인적인 정보에 유의하십시오.
- 항상 다음과 같은 예리한 절단 도구를 사용하십시오. 예, 드릴, 가이드 스파이크 등.
- 임플란트의 이식 및 적출 시 힘을 과하게 주지 않도록 합니다. 문제가 발생한 경우, 임플란트, 조각 및 기구의 위치와 지점은 검사하고 오류 원인을 분석합니다. 필요한 경우 이전 단계를 반복하고 기구(예컨대 드릴 나선의 막힘)를 점검하십시오.



경고

임플란트는 MR 환경에서의 안전성 및 호환성이 검사되지 않았습니다. MR 환경에서의 발열, 이동 또는 이미지 왜곡이 검사되지 않았습니다. 본 임플란트를 사용한 환자의 MR 스캔은 환자의 부상으로 이어질 수 있습니다.

- 이식된 임플란트의 형상, 임플란트 명칭 및 로트 번호와 필요시 시리얼 번호를 모든 환자 기록상에 기재해야 합니다.
- 임플란트와 각 골절 부위의 부하는 치료 과정에 따라 증가합니다.
- 오류 원인 또는 합병증을 최대한 조기로 감지하기 위해서는 수술 결과를 주기적으로 적합한 조치를 통해 검사해야 합니다. 정확한 진단을 위해서는 전 - 후방 및 중앙 - 측면 방향으로 X 선 촬영을 해야 합니다.
- 후속 조치의 시점, 수술 후 부하 및 후속 조치 유형은 개인의 체중, 활동성, 골절의 등급 및 환자의 주부상에 따라 다릅니다. 또한 임플란트 치수에 따라 다릅니다.
- 권장 후속 조치 기간
 - 환자 퇴원 전
 - 수술 후 10~12 주
 - 수술 후 6 개월
 - 수술 후 12 개월
- 가이드 스파이크를 통한 네일의 이식
 - 적합한 가이드 스파이크 사용
 - 부품끼리 걸리지 않도록 하십시오
 - 가이드 스파이크 엔드의 X- 레이 검사 수행
 - 잠금 전에 가이드 스파이크 제거

멸균

■ 임플란트 구성요소는 개별적으로 표시된 보호 포장재에 포장되어 있습니다.

■ 임플란트 구성요소들은 방사선 멀균 처리되어 있습니다.

► 임플란트 구성요소를 원래 포장재에 넣은 상태로 보관하고 사용 직전에 원래 보호 포장에서 끼어십시오.

► 사용 전, 멀균 포장의 손상 여부와 유효 기간을 확인하십시오.

► 유효 기간이 지났거나 포장이 손상된 경우 임플란트 구성 요소를 사용하지 마십시오.



경고

제쳐리 및 재설계에 의한 임플란트 손상!

► 임플란트는 제쳐리 및 재설계하지 마십시오.

사용 방법



경고

제품 오조작으로 인한 상해 위험!

► 제품 사용 전 제품 교육을 받으십시오.

► 교육 관련 정보에 대해서는 국내 B. Braun/Aesculap 대리점에 문의하십시오.

수술 집도의사는 수술 계획을 세우고, 다음 사항을 결정한 후 적절하게 기록합니다.

- 임플란트 구성요소 및 치수 결정
- 뼈에 임플란트 요소를 위치시킬 자리 결정
- 수술 중 기준점 결정

사용 전 다음 전체 조건이 충족되어야 합니다.

- 필요한 모든 임플란트가 즉시 사용 가능하도록 준비되어 있어야 함
- 특수 Aesculap 이식 시스템을 포함하여 임플란트 장비가 완벽하고 기능적 완전해야 함
- 수술 집도의사와 수술팀은 수술 기술, 임플란트 및 기구의 종류에 대한 정보를 숙지해야 하고, 이러한 주제들에 대한 모든 정보가 완전하고 즉시 사용 가능하도록 준비되어 있어야 함
- 수술 집도의사는 의료행위 관련 규정, 최신 과학지식 및 의학 저자들의 관련 분야 출판물의 내용을 숙지해야 함
- 수술 전 상태나 치치해야 할 부분의 임플란트와 관련하여 불분명한 사항이 있는 경우 제조사에 정보 요청

환자에게 수술 절차 및 다음의 정보에 대해 설명하고, 환자가 동의하였음을 기록으로 남김 :

- 임플란트를 이용한 골절 복원은 원래의 골절 구조로 완전히 복구하지 못할 수 있습니다.
- 골절 치료 후 인접 관절의 기능이 제한 될 수 있습니다.
- 골절 치료 후에는 통증이 발생할 수 있습니다.
- 임플란트는 극심한 부하, 심한 육체 활동 및 스포츠로 인해 과부하를 받으면 안 됩니다. 과부하 시 재료가 풀리거나 파절될 위험이 있습니다.
- 환자에게 임플란트가 견딜 수 있는 부하의 한계를 설명하고 그에 따른 행동 규칙을 제시해야 합니다. 임플란트는 건강한 뼈가 감당할 수 있는 스트레스와 기능을 대신하지 않습니다. 이러한 행동 규칙을 여기는 경우에 발생하는 위험을 환자에게 분명히 설명해야 합니다.
- 임플란트 나사풀립, 조각 이식술 또는 가상관절증 (*pseudarthrosis*)은 교정을 위한 수술이 필요할 수 있습니다.
- 환자는 정기적으로 내원하여 검사를 받아야 합니다.



부정확한 사용으로 인한 합병증 및 / 또는 잘못된 골절 평가 / 치료!

- ▶ 적절한 길이와 직경의 네일과 나사를 사용해야 합니다.
- ▶ 임플란트를 올바르게 정렬하십시오.

경고

- ▶ 대상 장치에 네일이 올바르게 설치되었는지 확인하십시오. 드릴 슬리브와 대상 보어를 통해 드릴을 삽입하고 끝 구멍을 통해 가이드를 진행합니다.



네일 결림, 네일 만곡 또는 뼈 발파 등의 위험!

- ▶ 도구나 임플란트에 힘을 주지 않습니다.
- ▶ Targon® TX 네일 그리고, 필요할 경우, PF/PFT 네일을 가벼운 망치 타격으로 보어에 삽입합니다.
- ▶ Targon® PH/H/PH+/H+ 네일은 뼈가 뛰는 것을 막기 위해서 사용하지 않습니다.
- ▶ 네일 엔트리 포인트를 확인하고 필요한 경우 수정하십시오.
- ▶ 네일을 삽입하기 어려운 경우에는 약간 구강을 뚫습니다.

경고

수술 의사의 지시에 따라 다음을 결정합니다.:

- 임플란트의 밀봉 필요 여부에 따라
- 임플란트를 밀봉해야 할 때, 동적 또는 정적으로 실행해야 하는지 여부

알아두기

대상 부위물을 사용할 수 없는 경우 *Aesculap*에서는 C-암 및 레이저 파일럿 범 또는 방사선 투과 각진 장치에 의한 프리 hend록 장치를 권장합니다.



구멍 부위 손상 표면에 따른 조기 임플란트 실패뿐만 아니라 드릴 타겟 불균형, 드릴 판손 등이 일어나지 않도록 하십시오!

- ▶ 올바른 드릴 직경을 선택하십시오.
- ▶ 점시머리의 평평한 절삭 카운터보어 또는 연삭기로 드릴을 삽입하여 작업 합니다.
- ▶ 항상 날카로운 드릴 및 가이드 편을 사용하며, 크게 힘을 들이지 않고 조심스럽게 구멍을 뚫습니다. 방향 편차는 피해야합니다.
- ▶ 연삭, 카운터보어 작업, 드릴링 과정 중 타겟 장치에 힘을 가해서는 안 되며, 타겟 장치를 구부리거나 비틀어서는 안 됩니다.

경고

임플란트 제거

담당 의사의 수술을 통해 부분적으로 또는 완전히 고정된 임플란트를 제거할 시기를 결정합니다.

- ▶ 금속정을 제거하기 전 모든 나사를 제거합니다.
- ▶ 가볍고, 빠른 헤미와 편창 장치를 활용해 금속정을 빼내어 두들기고, 슬롯 해머는 제거합니다.

알아두기

임플란트 제거는 절린 임플란트, 내부 뼈 조직 등으로 인해 합병증을 유발할 수 있습니다. 특정 상황에서는 임플란트 및/또는 기구가 손상될 수 있습니다. 그러한 경우, *Aesculap*에 요청할 수 있는 특수 기기의 사용이 권장됩니다.

이러한 기구로 배양 조직을 처리해야 합니다. 부서진 임플란트의 경우에도 특수 기구를 활용해 처리하십시오. 이를 위해 사용 설명서를 준수하십시오!

Aesculap 임플란트 시스템에 관한 자세한 정보는 언제든지 B. Braun/Aesculap 또는 담당 B. Braun/Aesculap 대리점에서 제공받을 수 있습니다.

폐기

- ▶ 제품, 제품의 구성 요소 및 포장재를 폐기 또는 재활용하는 경우 해당 국가의 규정을 준수하십시오!