



ADVANCED ORTHOPAEDIC SOLUTIONS

## SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS



### ISTRUZZJONIJIET GHALL-UŽU

II-Liġi Federali tillimita dan l-apparat sabiex jinbiegħ minn tabib jew fuq ordni tiegħi

### DESKRIZZJONI TAL-APPARAT

Is-SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS tikkonsisti mill-MUSMAR TAL-UMERU PROSSIMALI NEWTON™ TA' AOS u l-MUSMAR TAL-UMERU PROSSIMALI NEWTON™ TA' AOS, iddisinjati sabiex tidħol fl-umeru minn ġot-tuberożitā iktar kbira. Dawn l-imsiemer tal-liga tat-titanju huma kannulati b'l-wija prossimali ta' 6°, dijometru prossimali ta' 10mm, u huma magħmulin mil-liga tat-titanju.

Il-MUSMAR TAL-UMERU PROSSIMALI NEWTON™ TA' AOS huwa twil 15cm b'dijametru distali ta' 8mm. It-tarf prossimali għandu erba' tqoq sabiex jaċċetta viti bil-kamini eħxen ta' 5.0mm.

Il-MUSMAR TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS huwa disponibbli f'tulijiet ta' 20cm, 22.5cm, 25cm, 27.5cm u 30cm, b'dijametru distali ta' 7mm, 8mm u 9mm. It-tarf prossimali tal-musmar it-twil għandu żewġ tqoq u xaqq wieħed sabiex jaċċetta wkoll il-vit bil-kamin eħxen ta' 5.0mm. It-tarf prossimali tal-musmar għandu kamin sabiex jaċċetta l-kappa tat-tarf.

Is-sistema hija pprovduta fi trej ta' sterilizzazzjoni apposta u tinkludi sett ta' strumenti ta' akkumpanjament.

### INDIKAZZJONIJIET GHALL-UŽU

Il-MUSMAR TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS huwa maħsub għat-trattament ta' fratturi prossimali stabbli u mhux stabbli tal-umeru li jinkludu fratturi tal-umeru f'żewġ, tliet, u fxi każiżjet anki f'erba' partijiet. Il-MUSMAR TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS huwa wkoll maħsub għat-trattament ta' fratturi prossimali u fratturi distali ta' terz, fratturi tax-xaft nofsani u fratturi patoloġiċi.

Il-MUSMAR TAL-UMERU PROSSIMALI NEWTON™ TA' AOS huwa maħsub għat-trattament ta' fratturi prossimali stabbli u mhux stabbli tal-umeru inkluži l-fratturi tal-umeru f'żewġ, tliet, u fxi każiżjet anki f'erba' partijiet.

### KONTRAINDIKAZZJONIJIET

- Pazjenti b'infezzjoni superficjalji attiva.
- Pazjenti tfal, jew pazjenti b'immaturità skeletrika.
- Pazjenti bi storja ta' infezzjonijiet frekwenti.
- Pazjenti b'sensittivitā jew allergiji għall-materjal tal-impjant magħrufin.
- Pazjenti b'mard newromuskolari fid-driegħ jew fir-riġel affettawat li huwa suffiċċenti sabiex jagħmel l-proċedura mhux ġustifikata.
- Kundizzjonijiet li jipprekludu l-kooperazzjoni mar-reġim ta' riabilitazzjoni għall-kura postoperattiva jew jimpidixxu l-abbiltà tal-pazjent sabiex jimxi mad-direzzjoni.
- Kundizzjonijiet fiziki li jistgħu jipprekludu l-appoġġ adegwaw tal-impjant jew idewmu l-fejqan, bhall-forniment insuffiċċienti ta' demm fiz-żona trattata, kanal medullari oblitterat, kwalità jew kwantità tal-għadma insuffiċċienti, infeżżjoni precedenti, jew obeżitā.

### TWISSIJIET

Is-SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS trid tiġi sterilizzata qabel l-užu. Jekk jogħġibok irreferi għat-ġaqqa STERILIZZAZZJONI t'hawn taħbi.

Is-SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS hija maħsuba sabiex tintuża minn individwi b'taħriġ adegwaw u li huma familjari mat-tekniki assoċċjati mal-proċedura ortopedika kirurġika użata. Għal aktar informazzjoni dwar it-tekniki, kumplikazzjoni u perikli, ikkonsulta l-letteratura medika. Jekk jogħġibok irreferi għat-Teknika Kirurġika tas-Sistema tal-Imsiemer tal-Umeru Newton™ ta' AOS (PN 9015) għal informazzjoni addizzjoni dwar l-užu tas-SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS.

L-impjanti tas-SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS huma maħsuba sabiex jintużaw darba biss. L-užu mill-ġidid tal-apparat huwa assoċċiat ma' riskji għat-ġaqqa ta' mard infettiv jew telf-tas-saħħha mekkanika. Filwaqt li l-apparat jaġi ikun jidher mingħajr ħsara, l-istress preċedenti jaġi ikun holq imperfezzjoni u forom ta' stress interni li jistgħu jwasslu sabiex l-impjant ma jaħdim.

Uża l-kura meta taħżeen u tqandel l-apparati. Waqt li jkunu maħżuna, il-komponenti tal-apparat għandhom ikunu protetti minn ambienti korrużivi bħal arja bil-melh, umdit, eċċ. Waqt li tqandel il-komponenti tal-apparat, tapplikax saħħa eċċessiva lill-impjanti, għaliex il-qtugħi, it-tgħawwiġ, jew il-grif tal-wiċċ tal-komponenti tal-apparat jistgħu jidher ħsara s-saħħha u r-reżiżenza għar-rejh tagħhom. Spezzjona l-komponenti tal-apparat kollha għal ħsara qabel il-kirurġija. Ibdel il-komponenti bil-ħsara jew imkaghħbra, jekk ikun meħtieġ.

Għall-kura u t-tqandil xierqa tal-STRUMENTI RIUTILIZZABBLI TA' AOS u l-STRUMENTI LI JINTUŻAW DARBA BISS TA' AOS, jekk jogħġibok irreferi għall-fuljett ta' tagħrif (IFU-9000).

### INFORMAZZJONI TA' SIGURTÀ TAL-MRI

Testijiet mhux klinici wrew li l-impjanti tas-SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS huma MR Conditional. Pazjent b'dan l-apparat jaista jiġi skennjat bla periku f'sistema ta' RM li tissodisfa l-kundizzjoni u għejjin:

- Kamp manjetku statiku ta' 1.5-Tesla (1.5 T) jew 3-Tesla (3 T).
- Gradient tal-kamp spazjali massimu ta' 2,670 G/cm (26.7 T/m).
- Meta jsir skennjar fi skener ta' 1.5 T, il-pazjenti impjantati fil-qasba tas-sieq jistgħu jiġu skennjati b'SAR bil-medja tal-ġisem sħiħ ta' 2.0 W/kg (Modalità ta' Thaddim Normali) għall-postijiet ewleni għal hinn massimu ta' skennjar ta' 15-il minuta.
- Meta jsir skennjar fi skener ta' 3 T, il-pazjenti jistgħu jiġu skennjati b'SAR bil-medja tal-ġisem sħiħ ta' 2.0 W/kg (Modalità ta' Thaddim Normali) meta jiġi mmarkat f'punt importanti li jinsab fuq jew taħt il-ġen għal hinn massimu ta' skennjar ta' 15-il minuta. Jekk l-iskennjar jitwettaq fil-ġen, is-SAR tal-ġisem kollu jeftieġ li jiġi limitat għal 1.0 W/kg jew inqas għall-hin massimu ta' skennjar ta' 15-il minuta.

Ir-restrizzjoni użi tal-iskener tas-SAR t'hawn fuq jaġġi kappi kollu. Għal tipi oħra ta' koljatur tal-FR (eż., estremità, ras, ghong), għandhom jiġu kkunsidrat r-restrizzjoni tas-SAR tal-ġisem kollu ix-xierqa sabiex jiġi zgurat li jintla hawn livelli simili ta' SAR lokalizzat.

### TİŞHIN TAL-FR

Taħbi il-kundizzjoni użi ta' skennjar definiti hawn fuq, l-impjanti tas-SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS huma mistenjha li jipprodu żieda massima fit-temperatura ta' inqas jew daqs 5.1 °C wara 15-il minuta ta' skennjar kontinwu.

### ARTEFATT TAR-RM

Fi ttesjja mhux kliniku, l-arte fatt tal-immaġni kkawżat mill-impjanti tas-SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS jestendu madwar 4.1 cm b'mod radjali mill-apparat.

### AVVENIMENTI AVVERSI POSSIBBLI

- ħsara fin-nervaturi jew fit-tessut artab, nekroži tal-ghadma jew riassorbiment tal-ghadma, nekroži tat-tessut, fejqan inadegwaw minn trawma kirurġika jew preżenza tal-impjant.
- Mard vaskolari inkluži t-tromboflebita, emboli pulmonari, ematomi ta' għieħi, nekroži avaskolari tar-ras femorali.

3. Sensittività għall-metall jew reazzjoni istoloġika jew allergika għall-materjali tal-apparat.
4. Koriment minħabba l-irritazzjoni tat-tessuti rotob, inkluż is-sindromu tal-qris tal-gheruq.
5. Uqgħi, skumdità jew sensazzjonijiet anomali.
6. Infezzjonijiet, kemm dawk li jinsabu fil-fond u kif ukoll tal-wiċċċ.
7. Hsara lill-ghadma jew frattura mill-ġdid.

**DIREZZJONI JIET GHALL-UŻU****QABEL IL-KIRURGIJA**

Spezzjona l-komponenti tal-impjant tas-SISTEMA TAL-IMSIEMER TAL-UMERU NEWTON™ TA' AOS taħt dawl adegwaw qabel l-isterilizzazzjoni għat-tkaghħbir u għall-ħsara li jistgħu jħallu impatt fuq il-prestazzjoni tagħha. Jekk jiġi identifikati tkaghħbir jew ħsara, il-parts tal-komponenti għandhom jintremew u jinbidu.

Biex titwettaq din il-kirurġija huma meħtieġa intensifikatur tal-immaġni u tabella tal-fratturi xierqa.

Allerġji u reazzjonijiet oħra għall-materjali tal-apparat għandhom jiġu eskużi qabel l-kirurġija.

**WAQT IL-KIRURGIJA**

Aghżel l-iktar daqs tal-impjant xieraq li huwa adattat ghall-età, il-piż, u l-kwalitā tal-ghadma. Uża l-ikbar impjant adattat ghall-pazjent sabiex tipprevjeni l-laxkezza, il-migrazzjoni, it-tgħawwiġ, il-qsim jew il-frattura tal-apparat jew tat-ġħadma jew tat-tnejn li huma. Mudell stabbli għandu jinkiseb u jiġi verifikat taħt l-intensifikazzjoni tal-immaġni.

**WARA L-KIRURGIJA**

Is-SISTEMA TAL-IMSIEMER NEWTON™ TA' AOS mhixiex iddisinjata sabiex tittollerha l-istress ta' rfigħ tal-piż, irfigħ ta' tagħbija, jew attivitā eċċessiva. Widdeb lill-pazjenti kontra attivitajiet mhux assistiti li jeħtieġ l-irfigħ, sabiex titnaqqas il-probabilità ta' rfigħ ta' piż fuq ir-riġel affettaw waqt it-trattament. Il-ksur jew il-ħsara tal-apparat jistgħu jseħħu meta l-impjant jiġi soġġett għal irfigħ ta' piż minn kmieni jew zieda fit-tagħbija assoċjati ma' unjoni mdewma, nuqqas ta' unjoni, jew fejqan mhux komplut. Jistgħu jintużaw appoġġi interni jew esterni sabiex jimminimizzaw it-tagħbija interna tal-istress tal-impjant u tal-ġħadma miksura sakemm tkun evidenti unjoni solida tal-ġħadma mir-radjogramm.

Huma rakkomandati eżaminazzjoni jiet perjodiċi bir-raġġi-x għal mill-inqas l-ewwel sitt (6) xħur wara l-operazzjoni għal tqabbil mill-qrib mal-kundizzjoni postoperattivi sabiex jiġi rilevati l-bidliet fil-pożizzjoni, in-nuqqas ta' unjoni, il-laxkezza, it-tgħawwiġ, jew il-qsim tal-komponenti.

**STERILIZZAZZJONI**

Apparati spezzjonati għandhom jitqiegħdu fit-trejs tagħhom kif ipprovdut. Il-piż totali tat-trej bl-apparati m'għandux jaqbeż il-11.4kg/25 lb. (jistgħu japplikaw limiti lokali oħra taħt 11.4kg/25 lb.). L-imballaġġ għandu jitlesta permezz ta' użu ta' borża jew tgeżwir li jkunu konformi mal-ispeċifikazzjoni jiet rakkomandati għall-isterilizzazzjoni bil-fwar kif spjegat hawn taħt. It-tgeżwir għandu jitlesta bi tgeżwir doppu skont l-AAMI jew skont linji gwida ekwivalenti bi tgeżwir xieraq (approvati mill-FDA jew mill-entità governattiva lokali). Postiġiet bil- Brackets deżejnati għal apparati speċifici għandu jkun fihom biss l-apparati maħsuba għal dawk iz-zoni. L-apparati m'għandhomx jiġi stivati fuq xulxin jew jitpoġġew f'kuntatt qrib xulxin. L-apparati ta' AOS biss għandhom jiġi inklużi fit-trejs. Dawn l-istruzzjoni jiet validati mhumiex applikabbli għal trejs jew kaxxi li jkun fihom apparati li mhumiex maħsuba bieq jiġu użati mat-trejs ta' AOS.

L-ispeċifikazzjoni jiet lokali jew nazzjonali għandhom jiġi segwiti fejn ir-rekwiziti tal-isterilizzazzjoni bil-fwar huma ikkar stretti jew ikkar konservattivi minn dawk imniżżla fit-tabella ta' hawn taħt. L-isterilizzaturi jvarjaw fid-disinn u fil-karakteristiċi tal-prestazzjoni. Il-parametri taċ-ċiklu u l-konfigurazzjoni tat-tagħbija għandhom dejjem jiġi vverifikati mal-istruzzjoni jiet tal-manifattur tal-isterilizzatur.

**PARAMETRI RAKKOMANDATI GHALL-ISTERILIZZAZZJONI BIL-FWAR**

Tip ta' Ċiklu ta' Qabel il-Vakwu	Temperatura ta' Espożizzjoni	Hin ta' Espożizzjoni	Hin Minimu ta' Tnixxif <sup>1</sup>	Hin Minimu ta' Tkessiħ <sup>2</sup>
Čiklu tal-Istatu Uniti <sup>3</sup>	132 °C/270 °F	4 minuti	30 minuta	30 minuta
Čiklu tar-Renju Uniti <sup>3</sup>	134 °C/273 °F	3 minuti	30 minuta	30 minuta
Čiklu Prijun <sup>4</sup>	134 °C/273 °F	18-il minuta	30 minuta	30 minuta

<sup>1</sup>Il-hin ta' tnixxif ivarja skont il-kobor tat-tagħbija u għandu jiżdied għal tagħbija tiegħi.

<sup>2</sup>Il-hin tat-ġkessiħ ivarja skont l-isterilizzatur użat, id-disinn tal-apparat, it-temperatura u l-umdiċċa tal-kundizzjoni ambientali, u t-tip ta' imballaġġ użat. Il-process tat-ġkessiħ għandu jkun konformi ma' ANSI/AAMI ST79.

<sup>3</sup>Għal swieq barra mill-Istati Uniti, il-parametri taċ-ċiklu mniżżejjlin għall-hin u t-temperatura tal-espożizzjoni jistgħu jidqiesu bħala valuri minimi.

<sup>4</sup>Għal swieq barra mill-Istati Uniti, il-parametri tal-ipproċessar mill-ġdid rakkomandati mill-Organizzazzjoni Dinjija tas-Saħħa (WHO) fejn ikun hemm thassib dwar kontaminazzjoni ta' TSE/CJD.

**INFORMAZZJONI**

Għal aktar informazzjoni jekk jogħġbok ikkuntattja lil Advanced Orthopaedic Solutions fuq +1 (310) 533-9966.

GLOSSARJU TAS-SIMBOLI

<b>REF</b>	Numru tal-part (numru tal-katalogu)
<b>LOT</b>	Numru tal-lott (kodiċi tal-lott)
<b>QTY</b>	Kwantità
<b>MATL</b>	Materjal
!	Attenzjoni
	Ikkonsulta l-istruzzjonijiet għall-użu
	Manifattur
	Data tal-manifattura
	Data ta' skadenza
	Terġax tuża
<b>STERILE R</b>	Sterilizzata bl-użu tal-irradijazzjoni
	Tisterilizzax mill-ġdid
	Prodott mhux sterili
	MR Conditional
	Tużax jekk l-imballaġġ għandu l-ħsara
<b>EC REP</b>	Rappreżentant Awtorizzat fil-Komunità Ewropea



Advanced Orthopaedic Solutions  
3203 Kashiwa Street  
Torrance, CA 90505  
USA

Numru tat-Telefawn: +1 (310) 533-9966  
Email: ATI\_Regulatory@arthrex.com

**EC REP**

Arthrex GmbH  
Erwin-Hielscher-Straße 9  
81249 Munich  
Germany

Numru tat-Telefawn: +49 89 90 90 05-0  
Email: info@arthrex.de