

# AOS

ADVANCED ORTHOPAEDIC SOLUTIONS

## SISTEMA MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS



### INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

As leis federais dos EUA restringem a venda deste dispositivo a médicos ou mediante pedido médico

#### DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

O SISTEMA MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS é utilizado na fixação intramedular de fraturas do fêmur. Possuem uma câmara na extremidade proximal que é concebida para receber uma das cinco inserções com várias configurações de orifícios dos parafusos (anterógrado, padrão, padrão, reconstrução, e supracondiliano). Os orifícios dos parafusos nas inserções são concebidos para receber parafusos de 5,0 mm ou 6,5 mm. Os pregos são canulados em toda a sua extensão com a extremidade distal contendo três orifícios para parafusos concebidos para receber parafusos de 5,0 mm. Independentemente do diâmetro dos pregos, o diâmetro total da câmara proximal é de 13 mm com diâmetros de trabalho de 9 mm a 13 mm. Os pregos têm de 15 cm a 46 cm de comprimento, com a extremidade proximal roscada para aceitar uma tampa da extremidade. A sua configuração única de parafuso proporciona ao cirurgião opções para acomodar a anatomia do doente e otimizar os resultados do doente. As suas características inovadoras oferecem soluções superiores para o avanço ortopédico das fraturas da anca. Todos os implantes são feitos em liga de titânio. O sistema é fornecido numa bandeja de esterilização dedicada e inclui um conjunto de instrumentos de acompanhamento.

#### INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

O SISTEMA MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS destina-se a ser utilizado para fixações de fraturas do fêmur para incluir o seguinte: fraturas abertas e fechadas do fêmur, pseudoartrose e osteotomia de correção, fraturas patológicas, fraturas patológicas iminentes e resseções tumorais, fraturas supracondilianas, incluindo as que apresentam cominuição grave e extensão intra-articular, fraturas ipsilaterais do fêmur, alongamento ósseo, fraturas proximais a uma artroplastia ou prótese total do joelho, fraturas distais a uma articulação da anca, não-uniões e mal uniões, e fraturas resultantes de osteoporose. O MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS também está indicado para utilização na fusão do joelho e nas fusões tibiotalocalcaneanas e no tratamento de traumas no retopé e na tíbia distal.

#### CONTRAINDICAÇÕES

1. Doentes com uma infeção superficial ativa.
2. Doentes pediátricos ou doentes com imaturidade esquelética.
3. Doentes com um historial de infeções frequentes.
4. Doentes com sensibilidade conhecida ou alergias aos materiais dos implantes.
5. Doentes com deficiências neuromusculares no membro afetado, suficientes para tornar o procedimento injustificado.
6. Condições que impeçam a cooperação com o regime de reabilitação para cuidados pós-operatórios ou prejudiquem a capacidade do doente de seguir instruções.
7. Condições físicas que possam impedir o suporte adequado do implante ou retardar a cicatrização, tais como a deficiência do fornecimento de sangue na área tratada, canal medular obliterado, qualidade ou quantidade óssea insuficiente, infeção anterior ou obesidade.

#### ADVERTÊNCIAS

O SISTEMA MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS deve ser esterilizado antes da sua utilização. Consulte a secção de ESTERILIZAÇÃO abaixo.

O SISTEMA MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS destina-se à utilização por indivíduos com formação adequada e familiarizados com as técnicas associadas ao procedimento cirúrgico ortopédico utilizado. Para mais informações sobre técnicas, complicações e perigos, consulte a literatura médica.

Os implantes do SISTEMA MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS são para utilização única apenas. A reutilização dos dispositivos está associada a riscos de transmissão de doenças infecciosas e perda de resistência mecânica. Embora o dispositivo possa parecer não danificado, a tensão anterior pode ter criado imperfeições e padrões de tensão internos que podem levar à falha dos implantes.

Tenha cuidado ao manusear e armazenar os dispositivos. Enquanto em armazenamento, os componentes dos dispositivos devem ser protegidos de ambientes corrosivos, tais como ar salgado, humidade, etc. Ao manusear componentes de dispositivos, não aplique força excessiva nos implantes, uma vez que cortar, dobrar, ou arranhar a superfície dos componentes do dispositivo pode reduzir a sua força e resistência à fadiga. Inspeccione todos os componentes do dispositivo relativamente a danos antes da cirurgia. Substitua os componentes danificados ou gastos, conforme necessário.

O SISTEMA MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS não foi avaliado quanto à segurança e compatibilidade em ambiente de RM. Este não foi testado relativamente a aquecimento, migração ou artefatos de imagem em ambiente de RM. A segurança do MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS em ambiente de RM não é conhecida. Examinar um doente que tenha este dispositivo pode causar lesões no mesmo.

Para o cuidado e manuseamento adequados dos INSTRUMENTOS REUTILIZÁVEIS AOS e INSTRUMENTOS DE UTILIZAÇÃO ÚNICA AOS, consulte o respetivo folheto de instruções (IFU-9000).

#### ACONTECIMENTOS ADVERSOS POSSÍVEIS

1. Danos nos nervos ou tecidos moles, necrose do osso ou reabsorção óssea, necrose do tecido, ou cicatrização inadequada devido a trauma cirúrgico ou presença de implante.
2. Distúrbios vasculares incluindo tromboflebite, embolias pulmonares, hematomas da ferida e necrose avascular da cabeça femoral.
3. Sensibilidade ao metal ou reação histológica ou alérgica aos materiais do dispositivo.
4. Lesão por irritação dos tecidos moles, incluindo síndrome do pinçamento.
5. Dor, desconforto ou sensações anormais.
6. Infeções profundas e superficiais.
7. Danos ósseos ou refratura.

#### INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

##### PRÉ-OPERATÓRIO

Inspeccione atentamente todos os componentes do implante do SISTEMA MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS sob iluminação adequada antes da esterilização para detetar desgaste ou danos que possam afetar o seu desempenho. Se for identificado desgaste ou danos, as peças do componentes devem ser eliminadas e substituídas.

É necessário um intensificador de imagem e uma tabela de fratura adequada para realizar esta cirurgia.

Alergias e outras reações aos materiais do dispositivo devem ser descartadas antes da operação.

##### INTEROPERATIVO

Selecione o tamanho de implante mais adequado à idade, peso e qualidade óssea do doente. Utilize o maior implante adequado ao doente para evitar afrouxamento, migração, flexão, fissura, ou fratura do dispositivo ou osso, ou ambos. Uma construção estável deve ser alcançada e verificada sob intensificação de imagem.

## PÓS-OPERATÓRIO

O SISTEMA MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS não foi concebido para suportar a tensão do peso, da carga ou da atividade excessiva. Os doentes devem ter cuidado com atividades não assistidas que exigem andar, de modo a reduzir a probabilidade de suportar o peso do membro afetado durante o tratamento. Podem ocorrer quebras ou danos no dispositivo quando o implante é submetido a um suporte de carga precoce ou aumento de carga associado à união tardia, não-união ou cicatrização incompleta. Podem ser utilizados suportes internos ou externos para minimizar a carga de tensão interna do implante e o osso partido até a união óssea sólida ser evidente através de radiografia.

É recomendada a realização de exames radiográficos periódicos durante pelo menos os primeiros seis (6) meses de pós-operatório para uma comparação próxima com as condições pós-operatórias, para detetar alterações de posição, não-união, afrouxamento, flexão ou rachadura de componentes.

Assegure a limpeza diária da interface da pele do pino. Mantenha uma gestão meticulosa dos cuidados diários dos locais dos pinos para evitar infeções.

O MODULAR DE PREGO FEMORAL AOS pode ser removido após o tratamento. Na ausência de dor, a remoção do implante em doentes idosos ou debilitados não é sugerida.

## ESTERILIZAÇÃO

Os dispositivos inspecionados devem ser colocados nas respetivas bandejas fornecidas. O peso total da bandeja com os dispositivos não deve exceder os 11,4 kg/25 lbs (podem ser aplicados outros limites locais abaixo de 11,4 kg/25 lbs). A embalagem deve ser finalizada utilizando uma bolsa ou invólucro que cumpra as especificações recomendadas para esterilização a vapor, conforme descrito a seguir. O invólucro deverá ser finalizado com um invólucro apropriado, segundo as orientações para invólucros duplos da AAMI ou equivalente (de acordo com a FDA ou a autoridade local competente). As posições divididas concebidas para dispositivos específicos devem conter apenas os dispositivos destinados a essas áreas. Os dispositivos não devem ser empilhados ou posicionados muito próximos uns dos outros. Apenas os dispositivos da AOS devem ser incluídos nas bandejas. Estas instruções validadas não são aplicáveis a bandejas ou estojos que incluam dispositivos que não se destinam à utilização com bandejas da AOS.

As especificações locais ou nacionais devem ser seguidas quando os seus requisitos de esterilização a vapor forem mais rigorosos ou mais cautelosos que os listados na tabela a seguir. Os esterilizadores têm modelos e características de desempenho variáveis. Os parâmetros dos ciclos e a configuração de carga devem ser sempre comprovados em relação às instruções do fabricante do esterilizador.

## PARÂMETROS RECOMENDADOS PARA ESTERILIZAÇÃO A VAPOR

Tipo de ciclo pré-vácuo	Temperatura de exposição	Tempo de exposição	Tempo mínimo de secagem <sup>1</sup>	Tempo mínimo de arrefecimento <sup>2</sup>
Ciclo EUA <sup>3</sup>	132 °C/270 °F	4 minutos	30 minutos	30 minutos
Ciclo Reino Unido <sup>3</sup>	134 °C/273 °F	3 minutos	30 minutos	30 minutos
Ciclo para priões <sup>4</sup>	134 °C/273 °F	18 minutos	30 minutos	30 minutos

<sup>1</sup>Os tempos de secagem variam de acordo com o tamanho da carga e devem ser aumentados para cargas maiores.

<sup>2</sup>Os tempos de arrefecimento variam de acordo com o esterilizador utilizado, o design do dispositivo, a temperatura e a humidade do ambiente, e o tipo de embalagem utilizada. O processo de arrefecimento deve cumprir os requisitos da ANSI/AAMI ST79.

<sup>3</sup>Para mercados fora dos EUA, os parâmetros do ciclo indicados para o tempo e a temperatura de exposição podem ser considerados valores mínimos.

<sup>4</sup>Para mercados fora dos EUA, parâmetros de reprocessamento recomendados pela Organização Mundial de Saúde (OMS) para casos de possível contaminação por encefalopatas espongiiformes transmissíveis (EET) ou a doença de Creutzfeldt-Jakob (DCJ).

## INFORMAÇÕES

Para mais informações, contacte a Advanced Orthopaedic Solutions através do número +1 (310) 533-9966.

## GLOSSÁRIO DE SÍMBOLOS



Número da peça (número de catálogo)



Número de lote (código do lote)



Quantidade



Material



Cuidado



Consulte as Instruções de utilização



Fabricante



Data de fabrico



Data de validade



Não reutilize



Esterilizado por irradiação



Não reesterilizar



Produto não estéril



Compatibilidade condicional para RM



Não utilizar se a embalagem estiver danificada



Representante autorizado na Comunidade Europeia



**Advanced Orthopaedic Solutions**  
3203 Kashiwa Street  
Torrance, CA 90505  
EUA

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



**Arthrex GmbH**  
Erwin-Hielscher-Straße 9  
81249 Munich  
Alemanha

Telephone: +49 89 90 90 05-0  
Email: info@arthrex.de