

THE FREE GLIDING SCFE SCREW SYSTEM™

ENGLISH

Device Description

The Free-Gliding SCFE Screw System is a self-extending cannulated screw intended for use in fixation of slipped capital femoral epiphysis and femoral neck fractures. The implant assembly includes a Male component (which is attached to the lateral cortex), a Female component (which anchors the femoral head) and a Cap. Anchorage of the components is achieved through threaded fixation. The screw has a built-in feature that allows for free extension of its length as the slipped capital physis plate heals and normal patient growth continues. Stable fixation and rotational stability is created at the fracture (slip) site while avoiding compression forces. The Free-Gliding SCFE Screw System is manufactured in medical grade Stainless Steel (316L, ASTM F138). It is available in 6.5mm and 7.3mm diameters. Two males (short and long) and 11 female sizes are combined to cover a range from 48 to 102mm in 2mm increments with a maximum of 30mm of growth potential.

Intended Use

The Free-Gliding SCFE Screw System is indicated as a temporary implant for stabilization of pediatric femoral neck fractures and slipped capital femoral epiphysis (SCFE) in all pediatric patients (less than or equal to 21 years old) with the exclusion of newborn and infants under 2 years of age.

Contraindications

Devices should not be used in patients with:

- Active or suspected latent infection or marked local inflammation in or about the affected area.
- Osteoporosis, insufficient quality or quantity of bone/soft tissue
- Compromised vascularity inhibiting adequate blood supply to the operative site.
- Material sensitivity documented or suspected.
- Sepsis
- Patients with abnormal neurological or mental conditions
- Other medical or surgical conditions which would preclude the potential benefit of surgery.

Surgeons should warn patients about these contraindications and limitations when appropriate.

Adverse Effects

- Pain, discomfort, stiffness or abnormal sensations due to the presence of the device.
- Postoperative bone fracture and pain.
- Unrecognized joint penetration, chondrolyse
- Metal sensibility or allergic reaction to a foreign body.
- Bone resorption due to stress shielding.
- Premature physeal closure, limb shortening, residual deformity
- Infection, both deep and superficial
- Avascular necrosis
- Nerve damage due to the surgical trauma
- Inadequate healing, continued slippage

Warnings

- Implants are single use items. Please note that single use device (SUD) which comes into contact with human blood or tissue should not be re-used and should be returned to the manufacturer or properly disposed.
- Metal implants should never be reimplanted. Although appearing undamaged, the device may have small defects or internal stresses which may eventually lead to implant failure.
- Correct implant handling is extremely important. Avoid contouring of metallic implants. Implant contouring or bending may reduce its fatigue strength and cause failure under load. Discard all damaged or mishandled implants.
- Failure to use largest possible components or improper positioning/insertion of the device during implantation can increase the possibility of loosening, bending, cracking, or fracture of the device or bone, or both.
- Continuous screening with an image intensifier (fluoroscopy) during guide wire insertion and whenever cannulated instruments are advanced over a guide wire is recommended to prevent unintended guide wire advancement and penetration into the surrounding tissues.
- Device breakage or damage can occur when implants are subjected to increased loading associated with delayed union, non-union, or incomplete healing.
- Implant contouring or bending may reduce its fatigue strength and cause failure under load.

- Pega Medical advises against the use of another manufacturer's component with any Pega Medical component. Any such use will negate the responsibility of Pega Medical for the performance of the resulting mix.

CAUTION: Federal law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician.

MRI Safety Information

The Free-Gliding SCFE Screw System has not been evaluated for safety and compatibility in the MR environment. It has not been tested for heating, migration, or image artifact in the MR environment. The safety of The Free-Gliding SCFE Screw System in the MR environment is unknown.

Surgical Technique

Standard surgical technique for the placement of the screws is recommended. Pre-operative procedures, knowledge of applicable surgical techniques, proper patient selection and correct implant placement of the implants are all equally important for the successful use of this product. The surgical technique manual details every step and should be carefully followed.

Device Lifetime and Retrieval

Removal or replacement of the implant is recommended subsequent to normal follow-up after closure of the physis or when full extension of the SCFE screw is observed. Routine removal of internal fixation devices may reduce the occurrence of symptomatic complications of implant breakage, implant loosening and implant related pain. In addition, if removal is favorable, Pega Medical recommends the retrieval of implants in order to avoid bone reduction and weakening, particularly in young and active patients. Although the final decision to retrieve the implants falls on the surgeon, a maximum Device Lifetime of 5 years for the implant has been defined to ensure material stability. The Surgical Technique manual details retrieval steps and should be carefully followed.

Cleaning and Sterilization Instructions For Implant Components

All implants are provided clean, but not sterile when shipped from Pega Medical. The instructions below should be followed for sterilizing items supplied non-sterile. Apply the standard cleaning protocol that is approved by the hospital before implant sterilization. All metallic implants can be steam sterilized following the instructions and parameters listed below:

Note For USA only: Sterilization wraps, pouches, indicators and sterilization trays should be FDA-cleared for the sterilization cycle parameters.

- Implant components of the Free-Gliding SCFE Screw system can be sterilized using sterilization pouches
- Devices should be dry before package for sterilization.

Method	Steam
Sterilization type	Prevacuum
Minimal temperature	270°F (132°C)
Minimal cycle time	4 minutes
Minimal drying time	60 minutes

Warning: Do not stack trays during sterilization

Other sterilization methods and cycles may also be suitable. However, validation of any alternative method using appropriate laboratory techniques is advised.

Cleaning, Sterilization and Re-sterilization Instructions for Instruments

Reusable instruments must be cleaned and sterilized prior to every use. The instrument tray and instruments of the Free-Gliding SCFE Screw System should be sterilized wrapped in two layers of 1-ply polypropylene wrap using sequential wrapping techniques. Please refer to document entitled: "Guidance for Instrument Care" for further information and instructions regarding cleaning, sterilization and re-sterilization of instruments.

DANSK

Produktbeskrivelse

Free-Gliding SCFE Screw System er en selvforlængende, kannuleret skru beregnet til fiksation af afglidning af lårbenhovedet og frakturer i lårbenhalsen. Implantatsystemet omfatter en hunkomponent (der fastgøres til den laterale cortex), en hunkomponent (der forankres i lårbenhovedet) samt en End Cap. Forankring af komponenterne opnås ved sammenskrinling. Skruen er indrettet, så den fri kan forlænges, efterhånden som den udskredne vækstplade heler, og patienten vokser normalt. Stabil fiksation og rotationsstabilitet etableres på frakturniveau (skredsted), hvorfed kompressionskræfter samtidig undgås. Free-Gliding SCFE Screw System er fremstillet af kirurgisk rustfrit stål (316L, ASTM F138). Det fås med diameter på 6,5 mm og 7,3 mm. Hunkomponenter i to størrelser (kort og lang) og hunkomponenter i 11 størrelser kan kombineres i et interval fra 48 til 102 mm med spring på 2 mm og med et maksimalt vækstpotentiale på 30 mm.

Tilsigtet anvendelse

Free-Gliding SCFE Screw System er indikeret til brug som midlertidigt implantat til stabilisering af pædiatriske frakturer i lårbenhalsen og ved afglidning af lårbenhovedet hos alle pædiatriske patienter (fra 21 år og ned) med undtagelse af nyfødte og børn under 2 år.

Kontraindikationer

Ansordninger bør ikke bruges til patienter med:

- Aktiv eller formodet latent infektion eller udalt lokal inflammation i eller omkring det påvirkede område
- Osteoporose, utilstækkelig kvalitet eller kvantitet i knoglevæv blødt væv
- Kompromitteret vaskularitet, der hindrer blodtilførsel til operationsstedet
- Dokumenteret eller formodet materialeoverfølsomhed
- Sepsis
- Patienter med unormale neurologiske eller mentale lidelser
- Andre medicinske eller kirurgiske tilstande, der kan hindre en potentiel gavnlig virkning af indgrebet.

Kirurgen bør advare patienten om disse kontraindikationer og begrænsninger, når det er hensigtsmæssigt.

CAUTION: Federal law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician.

MRI Safety Information

The Free-Gliding SCFE Screw System has not been evaluated for safety and compatibility in the MR environment. It has not been tested for heating, migration, or image artifact in the MR environment. The safety of The Free-Gliding SCFE Screw System in the MR environment is unknown.

Bivirkninger

- Smerte, ubehag, stivhed eller føleforstyrrelser på grund af anordningens tilstedevarsel
- Postoperativ knoglefraktur og smerte
- Udiagnosceret ledpenetrations, chondrolyse
- Metaloverfølsomhed eller allergisk reaktion på et fremmedlegeme
- Knogleresorption på grund af stress-shielding.
- For tidlig vækstzonelunkning, forkort ekstremitet, restdeformitet
- Infektion, både dyb og overfladisk
- Avaskulær necrose
- Nerveskade som følge af det kirurgiske indgreb
- Utilstækkelig heling, gentagent skred

Advarsler

- Implantater er beregnet til engangsbrug. Vær opmærksom på, at engangsordninger, der kommer i kontakt med menneskeligt blod eller væv, ikke bør genbruges og bør returneres til producenten eller bortskaftes på hensigtsmæssig måde.
- Metalimplantater bør aldrig genbruges. Selvom anordningen fremstår ubeskadiget, kan den have små effekter eller andre belastningsskader, der i sidste ende kan føre til implantatsvigt.
- Korrekt håndtering af implantater er ekstremt vigtig. Undgå at vride metalimplantater. Vridning eller bojning af et implantat kan reducere dets træthedsstyrke og forårsage svigt under belastning. Kasser alle beskadigede eller ukorrekt håndterede implantater.
- Undladelse af brug af de størst mulige komponenter eller ukorrekt positionering/indføring af anordningen under implantation kan øge risikoen for løsning eller bojning af, revnedannelse i eller brud på anordningen, knoglen eller begge dele.
- Kontinuerlig screening med billedforstærker (fluoroskop) under indsættelse af guidewire, samt når kannulerede instrumenter føres ind over en guidewire, anbefales for at forebygge utilsigtet fremføring af guidewire og penetration af det omgivende væv.
- Der kan forekomme brud eller skade på implantatet, når dette udsættes for øget belastning forbundet med forsinket sammenvoksning, manglende sammenvoksning eller ufuldstændig heling.
- Vridning og bojning af et implantat kan reducere dets træthedsstyrke og forårsage svigt under belastning.
- Pega Medical fraråder at anvende andre producenter komponenter sammen med komponenter fra Pega Medical. Enhver anvendelse af den art vil ophæve Pega Medics ansvar for den resulterende kombination ydeevne.

MRI Sikkerhedsoplysninger

Free-Gliding SCFE Screw System er ikke evaluert med hensyn til sikkerhet og kompatibilitet i et MR-miljø. Det er ikke testet for opvarmning, migration eller billeddartifikat i et MR-miljø. Sikkerheden af Free-Gliding SCFE Screw System i et MR-miljø er ukendt.

Operationsteknik

Det anbefales at anvende standardmæssig operationsteknik til anbringelse af skruerne. Praoperative procedurer, viden om anvenelige kirurgiske teknikker, hensigtsmæssig patientselektion og korrekt anbringelse af implantaterne er alle lige vigtige for den vellykkede brug af disse produkter. Vejledningen i operationsteknik gennemgår detaljeret de enkelte trin og bør følges omhyggeligt.

Levetid og fjernelse af anordningen

Fjernelse eller udskiftning af implantater anbefales efter normal opfølgning, når vækstzonen er lukket, eller når SCFE-skruen har opnået sin fulde længde. Rutinemæssig fjernelse af interne fiksionsanordninger kan nedsætte forekomsten af symptomatiske komplikationer ved brud på og løsning af implantat og ved implantatrelaterede smerte. Desuden, hvis fjernelse vurderes at være en fordel, anbefaler Pega Medical at fjerne implantaterne for at undgå knoglereduktion og -svækelse, særligt hos unge og aktive patienter. Selvom den endelige beslutning om at fjerne implantatet alene er kirurgens, er der defineret en maksimal levetid for implantatet på 5 år for at sikre materialestabilitet. Vejledningen i operationsteknik gennemgår detaljeret de enkelte trin for fjernelse af implantatet og bør følges omhyggeligt.

Instrukser for rengøring og sterilisation af implantats komponenter

Alle implantater leveres rene, men er IKKE-STERILE, når de sendes fra Pega Medical. Nedenstående instrukser bør følges ved sterilisation af dele, der leveres ikke-sterile. Anvend en standardprotokol for rengøring, der er godkendt af hospitaler, for sterilisation af implantater. Alle metalimplantater kan dampsteriliseres efter nedenstående instrukser og parametre:

- Implantatkomponenterne i Free-Gliding SCFE Screw System kan steriliseres i sterilisationspøsper
- Anordninger skal være tørre, før de pakkes til sterilisation.

Metode	Damp
Sterilisationsart	Vorvakuum
Temperatur mindst	270°F (132°C)
Cyklistid mindst	4 minutter
Tørrtid mindst	60 minutter

Advarsel: Bakker må ikke stable under sterilisation

Andre sterilisationsmetoder og -cykler kan også være brugbare. Midlertidigt tiltrådes validering af alle alternative metoder ved brug af hensigtsmæssige laboratorietekniker.

Instrukser for rengøring, sterilisation og resterilisation af

Instrumenter

Instrumenter til flergangsbrug skal altid rengøres og steriliseres før brug. Instrumentbækken og instrumenter i Free-Gliding SCFE Screw Systemet bør steriliseres indpakket i et enkeltlags polypropylenfilm under anvendelse af sekventiel indpakkningsteknik. Se venligst dokumentet med titlen: "Guidance for Instrument Care" for yderligere information og instrukser vedrørende rengøring, sterilisation og resterilisation af instrumenter.

DEUTSCH

Beschreibung der Vorrichtung

Das frei gleitende SCFE Schraubensystem ist eine sich selbst verlängernde Schraube zur Fixierung von Epiphysenlösung capititis femoris (juvenile Hüftkopflösung) und Oberschenkelhalsbrüchen. Die Implantatgruppe besteht aus einer männlichen Komponente (die an der lateralen Kortikalis befestigt wird), einer weiblichen Komponente (die den Oberschenkelkopf verankert) und einer Verschlusskappe. Die Schraube besitzt eine Vorrichtung, die ihr ermöglicht, sich mit Heilung des gelösten Hüftkopfes und im Zuge des normalen Wachstums des Patienten frei zu verlängern... An der Fraktur (Abrutsch)-Stelle wird für Rotationsstabilität gesorgt, ohne dass dabei Kompression entsteht. Das freigleitende SCFE-Schraubensystem ist aus medizinischem Edelstahl (316L, ASTM F138) gefertigt und in einem Durchmesser von 6,5mm und 7,3 mm verfügbar. Durch die Kombination von zwei männlichen Komponenten (kurz und lang) und 11 weiblichen Komponenten in unterschiedlicher Länge kann eine Spanne von 48 bis 102 mm in 2mm-Schritten mit einem maximalen Wachstumspotenzial von 30mm abgedeckt werden.

Verwendungszweck

Das frei gleitende SCFE-Schraubensystem ist ein temporäres Implantat zur Stabilisierung von pädiatrischen Oberschenkelhalsbrüchen und juvenilen Hüftkopflösungen bei pädiatrischen Patienten (bis maximal 21 Jahre) mit Ausnahme von Neugeborenen und Kleinkindern von unter 2 Jahren geeignet.

Kontraindikationen

Die Vorrichtung sollte nicht bei Patienten mit folgenden Merkmalen verwendet werden:

- Aktive oder vermutete latente Infektion oder ausgeprägte lokale Infektion im oder um den betroffenen Bereich.
- Osteoporose, qualitativ oder quantitativ unzureichendes Knochen- und Weichgewebe
- Unzureichende Vaskularität, die die angemessene Blutversorgung des Operationsfelds verhindert
- Nachgewiesene oder vermutete Materialunverträglichkeit
- Sepsis
- Neurologische Anomalien oder psychische Krankheiten
- Sonstige Erkrankungen oder operative Zustände, die den potenziellen Nutzen der Operation ausschließen würden.

Unerwünschte Nebenwirkungen:

- Durch die Vorrichtung verursachte Schmerzen, Beschwerden oder anormale Empfindungen
- Postoperative Knochenfraktur und Schmerzen
- Nicht erkannte Gelenkpenetration, Chondrolyse
- Metallsensibilität und/oder allergische Reaktion auf einen Fremdkörper
- Knochenresorption aufgrund von Stress Shielding
- Verfrühte Schließung der Epiphysenfuge, Verkürzung der Gliedmaßen, verbleibende Fehlbildung
- Tiefe und oberflächliche Infektion
- Av

Técnica quirúrgica

Para la inserción de los tornillos se recomienda una técnica quirúrgica estándar. Para un uso exitoso de este producto resultan de suma importancia los procedimientos preoperatorios, el conocimiento de las técnicas quirúrgicas aplicables, la apropiada selección del paciente y la correcta colocación de los implantes. El manual de técnica quirúrgica presenta en detalle cada uno de los pasos que deben seguirse minuciosamente.

Vida útil y retiro del implante

Se recomienda retirar o remplazar el implante si durante el seguimiento normal del paciente se detecta el cierre de la fisis o si se observa la extensión completa del tornillo SCFE. El retiro sistemático de dispositivos de fijación interna puede reducir complicaciones sintomáticas de rotura del implante, aflojamiento del implante y dolores relacionados con éste. Además, si se favorece el retiro del clavo, Pega Medical recomienda extraer los implantes para evitar reducción y debilitamiento óseo, principalmente en pacientes jóvenes y activos. Aunque la decisión final de retirar el implante recae en el cirujano, se ha definido la vida útil del dispositivo en 5 años para garantizar la estabilidad del material. Es importante seguir cuidadosamente cada paso en el manual de técnica quirúrgica para extracción del implante.

Instrucciones para la limpieza y esterilización de los componentes del implante

Pega Medical entrega los implantes limpios, pero no esterilizados. Se deberán seguir las instrucciones a continuación para limpiar y esterilizar los productos que no lo estén. Aplique el protocolo de limpieza aprobado por el hospital antes de la esterilización del implante. Todos los implantes metálicos pueden ser esterilizados con vapor siguiendo las instrucciones y parámetros que se listan a continuación:

Para uso sólo en los EE. UU.: Para los parámetros de ciclo de esterilización, los empaques, bolsas, indicadores y bandejas de esterilización deberán estar autorizados por la FDA.

- Los componentes del implante del sistema de tornillos free-gliding para SCFE pueden esterilizarse usando bolsas de esterilización.
- Secar los implantes antes de empacarlos para su esterilización.

Método	Vapor
Tipo de esterilización	prevacío
Temperatura mínima	270°F (132°C)
Tiempo mínimo del ciclo	4 minutos
Tiempo mínimo de secado	60 minutos

Advertencia: No emplee las bandejas durante la esterilización
Otros métodos y ciclos de esterilización pueden resultar también adecuados; sin embargo, se sugiere validar cualquier método alternativo usando técnicas adecuadas de laboratorio.

Instrucciones de limpieza, esterilización y re-esterilización de instrumentos

Los instrumentos reutilizables deben ser limpiados y esterilizados antes de su uso. Los instrumentos del sistema de tornillos Free-Gliding para SCFE y su bandeja deben esterilizarse envueltos en dos capas de empaque simple de polipropileno usando técnicas de empaque secuencial. Para información e instrucciones adicionales sobre la limpieza, esterilización y re-esterilización de los instrumentos, véase el documento "Guía para el cuidado de los instrumentos".

FRANÇAIS

Description du dispositif

Le Système de Vis Free-Gliding SCFE est une vis canulée télescopique destinée à être utilisée dans la fixation du glissement de l'épiphyse fémorale supérieure et des fractures du col fémoral. L'ensemble de l'implant comprend un composant mâle (qui s'attache à la corticale externe), un composant femelle (qui encrète la tête fémorale) et un bouchon. L'ancrage des composants est réalisé à l'aide d'une fixation filetée. La vis possède une caractéristique intégrée qui lui permet de s'allonger au fur et à mesure que le glissement de la plaque épiphysaire supérieure guérit et la croissance du patient se poursuit normalement. Une fixation stable et une stabilité de rotation sont créées à l'emplacement de la fracture (glissement) tout en évitant les forces de compression. Le Système de Vis Free-Gliding SCFE est fabriqué en acier inoxydable de grade médical (316L, ASTM F138) et est disponible dans des diamètres de 6.5mm et 7.3mm. Les tailles des deux composants mâles (court et long) et des onze composants femelles se combinent à fin de couvrir une gamme de 48 à 102mm en incrément de 2mm avec un maximum de 30mm de croissance potentielle.

Utilisation prévue

Le Système de Vis Free-Gliding SCFE est indiqué comme implant temporaire pour la stabilisation des fractures du col fémoral en pédiatrie et pour le glissement de l'épiphyse fémorale supérieure (EFS) chez tous les patients pédiatriques (étant d'âge inférieur ou égal à 21 ans) à l'exclusion des nouveau-nés et des nourrissons de moins de 2 ans.

Contre-indications

Ces dispositifs ne doivent pas être utilisés chez les patients présentant:

- Suspicion d'infection active ou latente, ou Inflammation locale marquée dans la zone affectée ou à proximité de celle-ci.
- Ostéopores, insuffisante qualité ou quantité de tissu osseux/mou.
- Mauvaise vascularisation qui empêcherait une bonne irrigation sanguine de la zone d'intervention.

- Sensibilité au matériau, documentée ou suspectée.
- Septicémie
- Des conditions neurologiques ou mentales anomalies.
- Toutes autres conditions médicales ou chirurgicales qui compromettentraient le potentiel bénéfique de l'intervention.

Les chirurgiens doivent avertir les patients sur ces contre-indications et limitations lorsque cela est approprié.

Effets indésirables

- Douleur, inconfort, raideur ou sensations anormales à cause de la présence du dispositif.
- Fracture de l'os et douleur postopératoire.
- Pénétration méconne dans l'articulation, chondroyse.
- Sensibilité au métal ou réaction allergique à un corps étranger.
- Résorption de l'os due à un effet bouclier anti-contraîtes.
- Fermerture prématurée de la plaque épiphysaire, raccourcissement du membre ou déformation résiduelle.
- Infection, tant profonde que superficielle.
- Nécrose avasculaire.
- Lésion nerveuse due au traumatisme chirurgical.
- Guérison inadéquate ou persistance du glissement.

Mises en garde

- Les implants sont des articles à usage unique. Veuillez noter que tout dispositif à usage unique qui entre en contact avec du sang ou des tissus humains ne doit pas être réutilisé et doit être retourné au fabricant ou être éliminé de manière appropriée.
- Les implants métalliques ne doivent jamais être réimplantés. Même s'il ne paraît pas endommagé, le dispositif peut présenter de petits défauts ou des contraintes internes susceptibles d'entrainer finalement une défaillance de l'implant.
- La manipulation correcte de l'implant est extrêmement importante. Toute mise en forme des implants métalliques est à éviter. L'altération de l'implant ou une flexion de celui-ci peut réduire sa résistance à la fatigue et causer la défaillance de l'implant en raison de l'excès de la charge. Jetez tout implant endommagé ou malmené.

- Un échec dans l'utilisation des plus grands composants possibles ou un positionnement / insertion inadéquat pendant l'implantation peut augmenter la possibilité de desserrage, flexion, fissure ou de fracture du dispositif ou de l'os, ou de tous deux conjointement.
- Il est recommandé de surveiller en permanence sur un intensificateur d'image (fluoroscope) l'insertion d'une aiguille guide et ainsi chaque fois qu'on fait avancer des instruments canulés sur une aiguille guide afin d'éviter l'avancement et la pénétration involontaires de l'aiguille guide dans les tissus environnants.
- La Fracture du dispositif ou tout autre dommage peuvent se produire si l'implant est soumis à une charge excessive associée à une consolidation retardée, absence de consolidation ou guérison incomplète.
- L'altération de l'implant ou une flexion de celui-ci peut réduire sa résistance à la fatigue et causer la défaillance de l'implant en raison de l'excès de la charge.

- Pega Medical déconseille l'utilisation d'un composant d'un autre fabricant avec tout composant de Pega Medical. Une telle utilisation annulera la responsabilité de Pega Medical quant à la performance de la combinaison qui en résulte.

ATTENTION: La loi fédérale des États-Unis n'autorise la vente de ce dispositif que par un médecin ou sur ordonnance médicale.

Innociété - Examen par l'IRM

Le Système de Vis Free-Gliding SCFE n'a pas été évalué pour la sécurité et la compatibilité dans un environnement de résonance magnétique (RM). Le Système n'a pas été testé pour l'échauffement, la migration ou un artefact d'imagerie dans un environnement de RM. La sécurité du Système de Vis Free-Gliding SCFE dans un environnement de RM est inconnue.

Technique chirurgicale

Une technique chirurgicale standard est recommandée pour le positionnement des vis. Les procédures préopératoires, la connaissance des techniques chirurgicales applicables, la sélection appropriée des patients et le positionnement correct des implants sont tous des facteurs également importants pour l'utilisation réussie de ce produit. Le manuel de technique chirurgicale précise chaque étape du procédé dont il faut suivre soigneusement les instructions.

Vie utile et retrait de l'implant

Le retrait ou le remplacement de l'implant est recommandé lorsque l'examen de suivi du patient démontre la fermeture de la physis ou l'extension complète de la vis SCFE. Le retrait systématique de dispositifs de fixation internes peut réduire l'incidence de complications symptomatiques de fracture de l'implant, de desserrage de l'implant et de douleurs liées à l'implant. De plus, si l'extraction est favorable, Pega Medical recommande le retrait des implants pour éviter une réduction et un affaiblissement de l'os, plus particulièrement chez les patients jeunes et actifs. Bien que la décision finale de retirer le dispositif appartienne au chirurgien, la vie utile de l'implant est définie à 5 ans afin d'assurer la stabilité du matériau. Lors du retrait de l'implant, il est important de suivre minutieusement les étapes décrites sur le manuel de la procédure chirurgicale.

Nettoyage et stérilisation des composants de l'implant

Pega Medical fournit les implants nettoyés mais non stériles. Les instructions ci-dessous doivent être suivies pour le nettoyage et la

stérilisation des pièces fournies non stériles. Appliquez le protocole de nettoyage approuvé par l'hôpital avant la stérilisation de l'implant. Tous les implants métalliques peuvent être stérilisés à vapeur en suivant les instructions et paramètres listés ci-dessous:

Seulement pour USA : Les emballages de stérilisation, pochettes, indicateurs et plateaux de stérilisation doivent avoir reçu l'approbation de la FDA pour les paramètres du cycle de stérilisation.

- Les composants du Système de Vis Free-Gliding SCFE peuvent être stérilisés en utilisant des pochettes de stérilisation.
- Les dispositifs doivent être secs avant d'être emballés à des fins de stérilisation.

Méthode	Vapeur
Type de stérilisation	Pré-vacuum
Température minimale	270°F (132°C)
Durée minimale du cycle	4 minutes
Temps minimum de séchage	60 minutes

Avertissement : Ne pas empiler les plateaux pendant la stérilisation

D'autres méthodes et cycles de stérilisation peuvent également convenir. Il est cependant conseillé de valider toute méthode alternative en utilisant des techniques de laboratoire appropriées.

Nettoyage, Stérilisation et Ré-stérilisation de l'instrumentation

Les instruments réutilisables doivent être nettoyés et stérilisés avant chaque utilisation. Les instruments du Système de Vis Free-Gliding SCFE ainsi que leurs plateaux doivent être stérilisés dans les enveloppant dans deux couches d'emballage de polypropylène simple-épaisseur et selon les techniques d'emballage séquentiel. Veuillez consulter le document intitulé "Guide d'entretien des instruments" pour des informations et instructions additionnelles relatives au nettoyage, stérilisation et ré-stérilisation de l'instrumentation.

LIETUVIŲ

Prietaiso aprašymas

Paslankioji varžtu sistemos „Free-Gliding SCFE“ saugumas ir sužinamumas MR aplinkoje nebuvu įvertintas. Sistemos įkaitimas, judėjimas ar vaizduose sukeliami artefaktai MR aplinkoje neturi. Paslankiosios varžtu sistemos „Free-Gliding SCFE“ saugumas MR aplinkoje nežinomas.

Prietaiso naudojimo trukmė ir pašalinimas

Implantą pašalinti ar pakeisti rekomenduojama užbaigus įprastą stebėjimą, uždarus epifezę arba pastebėjus visiškai išsišiukusį SCFE varžtą. Įprastas vidinių fiksacijos prietaisų pašalinimas gali sumažinti simptominių implanto lūžio komplikacijų, implanto atspalvės vadovautis yra su implantu susijusiu skausmu išimybių. Be to, jeigu pašalinimas yra tinkamas, „Pega Medical“ rekomenduoja implantus išimti, kad būtų išengta kaulo sumažėjimo bei nusilpimo, ypač jauniems ir aktyviems pacientams. Nors galutinį sprendimą dėl implantų išėmimo priima chirurgas, siekiant užtikrinti medžiagos stabilumą, nustatytojui ilgiausiai prietaiso naudojimo trukmė yra 5 metai. Chirurginio metodo vadove aprašytas kiekvienas implantas išėmimo etapais – jais būtina atidžiai vadovautis.

Prietaiso naudojimo trukmė ir pašalinimas