



Classification du produit : 14634.00, 14635.00

Remarque générale

Les instructions d'utilisation doivent être lues attentivement avant l'utilisation. Le médecin traitant, l'acheteur ou l'utilisateur est responsable du choix des produits pour l'application ou l'utilisation chirurgicale prévue. Le médecin traitant et toutes les personnes impliquées dans la manipulation du produit sont responsables d'avoir une connaissance appropriée du produit, basée sur l'état actuel de la technologie et dans le cadre de leur domaine d'activité. Cela permet l'utilisation correcte des produits et d'éviter les risques pour la santé ou la sécurité des patients, des utilisateurs ou des tiers.

Usage prévu

L'instrument d'application avec coulisseau sert à saisir et à appliquer à une main du matériau osseux.

Indication

L'applicateur d'os ouvert avec coulisseau (piston) offre l'avantage d'une saisie facile et d'une application à une main du matériau osseux. Le matériau osseux est saisi via l'ouverture sur le dessus et appliqué à l'aide du guidage de piston actionné par le doigt. Le poussoir plat situé au niveau de l'autre extrémité permet de compresser et d'adapter le matériau osseux à l'endroit du défaut.

Contre-indication

Les personnes présentant les contre-indications suivantes doivent être exclues du traitement :

- Les patients peu coopératifs pendant les phases de traitement et de guérison (par exemple en cas de toxicomanie, de troubles psychiatriques, de modifications de la personnalité, etc.).
- Le traitement de groupes à risque chez qui des risques opératoires fondamentaux et imprévisibles existent est déconseillé (par exemple : traitement actif d'une tumeur maligne, immunosuppression, infarctus du myocarde récent, insuffisance hépatique sévère, etc.).
- Les patients présentant une infection aiguë.
- Les patientes enceintes.
- Chez les enfants et les adolescents, une implantation ou une reconstruction osseuse ne doit être effectuée qu'à titre exceptionnel (traumatisme), en raison de la croissance osseuse encore inachevée.

Effets secondaires et complications possibles

- Une utilisation inappropriée peut entraîner des lésions tissulaires, une usure prématurée, la détérioration du produit, ainsi qu'un risque pour le patient, l'utilisateur ou des tiers.
- Les matériaux employés peuvent provoquer des réactions allergiques, comme des allergies au chrome ou au nickel.

Recommandations et avertissements à respecter



Le non respect de ces avertissements peut entraîner un risque de sécurité accru.

- Utilisation uniquement pour l'usage prévu
- Toutes les instructions indiquées doivent impérativement être respectées.
- Utilisation uniquement par un personnel spécialisé !

Toute responsabilité est exclue en cas d'utilisation non conforme.

Matériau utilisé

Aciers inoxydables | DIN EN ISO 7153-1

Produits en acier inoxydable (résistants à la corrosion)

Du fait de leur alliage, tous les aciers inoxydables utilisés pour la fabrication forment des couches passives spécifiques comme couche de protection. Les aciers sont uniquement résistants à l'attaque des ions chlorures et des eaux agressives dans certaines conditions.

Construction

14634.00 droit



image 1

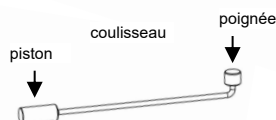
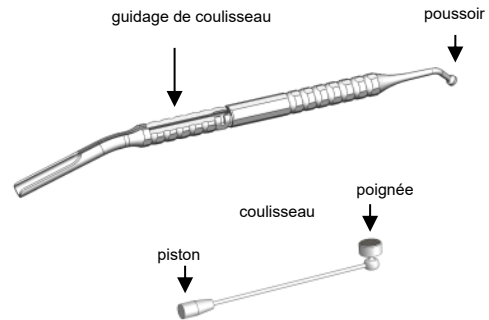


image 2

14635.00 courbé



L'instrument d'application est composé de deux éléments :

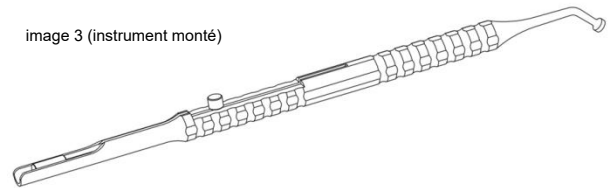
- Un instrument continu avec une ouverture et un guidage de coulisseau au niveau d'une extrémité ainsi qu'un poussoir au niveau de l'autre extrémité.
- Un coulisseau détachable avec piston et poignée.

Montage / Démontage

14634.00 droit

1. Montage : Insérer le piston (image 2) avec la poignée de poussée orientée vers le haut dans le guidage de coulisseau de l'instrument (image 1).
2. Pour vérifier le fonctionnement, guider le coulisseau jusqu'à la butée opposée en direction de l'extrémité du poussoir.

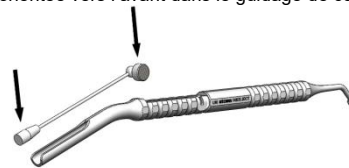
image 3 (instrument monté)



3. Démontage : Pousser le piston de coulisseau jusqu'à la butée en direction de l'extrémité de saisie (image 1, côté gauche), lever légèrement la poignée et la retirer complètement.

14635.00 courbé

1. Montage : Insérer le coulisseau (comme illustré) avec la poignée de poussée orientée vers l'avant dans le guidage de coulisseau de l'instrument.



2. Guider le coulisseau (comme illustré) jusqu'à la butée opposée en direction de l'extrémité du poussoir et pousser le cran prévu à cet effet au niveau de la poignée vers le bas.



3. Tourner la poignée de poussée vers le haut dans le guidage de coulisseau. Pour vérifier le fonctionnement, déplacer le coulisseau dans cette position en avant et en arrière.





4. Démontage : Étapes 1 à 3 dans l'ordre inverse

Tri des produits usés



Vérifiez l'identité, l'exhaustivité, l'intégrité et la fonctionnalité des produits. Les produits ne doivent plus être utilisés dès la constatation d'un dommage !

État à la livraison

Le produit va sont livrées non stériles et doivent être nettoyées, désinfectées et stérilisées avant l'application

Conservation / stockage

- Jusqu'à la première utilisation, le produit doit être conservé dans l'emballage d'origine et dans des conditions ambiantes normales.
- Les zones de stockage des produits, qu'ils soient non stériles ou déjà stérilisés, doivent être maintenues au sec et exemptes de poussière afin d'éviter toute contamination. Les produits déjà stérilisés doivent être entreposés dans des conteneurs appropriés, tels que des plateaux, supports ou dispositifs similaires, régulièrement entretenus dans des conditions d'hygiène adéquates. Les produits ne doivent pas être entreposés à proximité de fenêtres ou exposés à la lumière directe du soleil afin d'éviter toute détérioration due aux rayons UV. Il est essentiel de protéger les produits des sollicitations mécaniques ainsi que du contact avec des produits chimiques (en particulier du peroxyde d'hydrogène (H₂O₂)) afin d'éviter tout dommage.

Retours, réclamations et réparations

Les retours ne sont acceptés que dans leur emballage d'origine. Les réclamations et les réparations ne sont acceptées et traitées que si les produits ont été déclarés « sans risque au niveau de l'hygiène ». Avant leur retour, les produits doivent être entièrement retraités, c'est-à-dire nettoyés, désinfectés et emballés de manière sûre. Le renvoi doit être accompagné d'un certificat d'innocuité hygiénique confirmant par écrit que le retraitement a été effectué dans les règles.

Élimination

Les produits défectueux, obsolètes et usés doivent être éliminés de manière appropriée conformément à la réglementation et / ou aux dispositions légales nationales ou régionales. Les produits destinés à être éliminés doivent être jetés dans un conteneur solide afin d'éviter tout risque de blessure. Veuillez respecter les mesures de protection contre la contamination.

Responsabilité

La responsabilité du fabricant est exclue, entre autres, dans les cas suivants :

- Utilisation des produits en dehors de leur destination prévue
- Manipulation inappropriée
- Non-respect des instructions de cette notice
- Utilisation de produits chimiques ou d'équipements de reconditionnement non adaptés ou non approuvés
- Modifications ou réparations du produit effectuées par des organismes non autorisés

Symboles graphiques

Les symboles graphiques utilisés pour l'étiquetage ont les significations suivantes :

	Lire la notice d'utilisation		Attention, informations importantes relatives à la sécurité
	Information du fabricant		Date de fabrication
	Numéro d'article		Désignation du lot
	Medical device		Numéro d'enregistrement du fabricant dans la base de données EUDAMED
	Marquage CE et organisme notifié		Health Industry Bar Code
	Conserver dans un endroit sec		Non-stérile
	Unique Device Identification		Prescription only (USA)

Veuillez trouver des informations sur le reconditionnement des produits dans notre instruction de préparation WAA_0001_fr_Préparation_dispositifs_médicaux_stoma.



Storz am Mark GmbH
Emminger Str. 39
78576 Emmingen-Liptingen
Allemagne
Tél: +49 (0) 7465/9260-70
Fax: +49 (0) 7465/9260-7770
sam@stoma.de
www.stoma.de
SRN: DE-MF-000005620

