

DJO Surgical® Instruments and Instrument Cases  
 Instrumente und Instrumentenbehälter von DJO Surgical®  
 Instruments chirurgicaux et boîtiers à instruments DJO Surgical®  
 Instrumentos y estuches de instrumentos quirúrgicos de DJO Surgical®  
 Strumenti chirurgici e custodie DJO Surgical®  
 Χειρουργικά εργαλεία και θήκες εργαλείων DJO Surgical®  
 DJO Surgical® Aletleri ve Alet Kutuları



**Encore® Medical, L.P.**  
**9800 Metric Blvd.**  
**Austin, TX 78758-5445 USA**



**MDSS GmbH**  
**Schiffgraben 41**  
**30175 Hannover, Germany**



Distributors for countries where DJO is not the distributor:

Country	Distributor Name	Distributor Address
South Korea	Biolimplant Technology	1029 Yeongdeok-dong, Gicheung-gu, Yonngin-si, Gyeonggi-do, Korea, 16950 #2101 U-Tower
Denmark	Innosurge Trauma	Alsikevej 16 DK-8920 Randers NV
Belgium	Orthogrow Distribution	DaVincilaan 1 1930 Zaventem Belgium
South Africa	MedHold	MSI Business Park 68 Rigger Road Spartan Kempton Park Gauteng 1619
Mexico	Daonsa	Miguel Hidalgo 2426 Pte, Obispado, 64010 Monterrey, N.L., Mexico
Columbia	Piemca-Venezuela / Piemca-Columbia	Cra. 15 No. 88 - 64 / Edificio Torre Zimma / Oficina 705 y 713 Bogotá D.C., Colombia
Saudi Arabia	Al-Ewan Medical Company	Prince Nasir Ibn Farhan Al Saud, Al Mursilat, Riyadh 12461, Saudi Arabia
Turkey	Armoni Medikal	Gazi Mahallesi Yavuz Kanat Sok. Pasifik Plaza No. 34 Yenimahalle 06560 Ankara, Turkey

0400-0221 Rev. YM 2021-06

A printable copy of the IFU for this device can be located at: [www.diosurgicalifus.com](http://www.diosurgicalifus.com). A paper copy can be requested via phone at +1-800-520-8976.

EN

#### 1. Product Handling

Devices not returned to DJO should be treated as biohazardous material and disposed of in accordance with local laws and regulations.

#### Recommendation for the Care and Handling for DJO Surgical® Instruments and Instrument Cases

<b>REUSABLE INSTRUMENT DESCRIPTION</b>	DJO Surgical® instrumentation consists of devices and their accessories used in surgical procedures. Implantation of DJO Surgical® products should only be performed with DJO Surgical® instrumentation or instrumentation distributed by DJO Surgical®. DJO Surgical® instruments and instrument cases are generally composed of titanium, stainless steel, aluminum, and/or polymeric materials. The cases may be multi-layered with various inserts to hold surgical instrumentation in place during handling and storage. The inserts may consist of trays, holders, and silicone mats. The instrument cases will allow sterilization of the contents to occur in a steam autoclave utilizing the cleaning, sterilization, and drying cycle that has been validated and detailed below. Instrument cases do not provide a sterile barrier and must be used in conjunction with FDA cleared sterilization wrap to maintain sterility. Instruments are provided non-sterile and should be stored in their original packaging until cleaned and sterilized according to the recommended guidelines listed below.
<b>WARNINGS</b>	Automated cleaning may not be thorough enough. Carefully inspect each instrument to ensure that all visible blood residue and other contaminants have been removed.
<b>CAUTION</b>	Federal Law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician.
<b>REPROCESSING LIMITATIONS</b>	DJO Surgical® instruments can be steam sterilized and repeat sterilization will not adversely affect them. If problems related to instrument sets are identified when using our instruments or instrument cases, please bring it to the attention of DJO Surgical® for investigation. The lifetime of an instrument is typically limited by normal wear and damage due to use.
<b>DISCLAIMER</b>	DJO Surgical® instrument cases are intended to protect instrumentation and facilitate the sterilization process by allowing steam penetration and drying. DJO Surgical® has verified through laboratory testing that our instrument cases are suitable for the sterilization cycles listed in the sterilization section of the IFU. It is the user's responsibility to verify that equipment is performing as intended, and conditions are achieved.

#### INSTRUCTIONS FOR USE

POINT OF USE PREPARATION	Keep instruments moist and do not allow blood and/or bodily fluids to dry on the instruments. The decontamination process should begin immediately after the completion of the surgical procedure. If cleaning must be delayed, place instruments in a covered container with pH Neutral enzymatic detergent to delay drying. Instruments should be cleaned within 30 minutes of use to minimize the potential for drying prior to cleaning. Wash all instruments whether they were used or were inadvertently contacted with blood. Disassemble instruments with removable parts; loosen instruments with movable parts, as applicable.
DECONTAMINATION	Decontamination is for the purpose of microbial inactivation. Saturate the surface completely with full strength intermediate disinfectant/cleaner* (e.g. CaviCide) and allow to remain in contact with devices for 5 minutes.
A. MANUAL CLEANING: ALL INSTRUMENTS	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Pre-Cleaning:</b> Remove all visible soil by immersing the devices in room temperature neutral pH enzymatic cleaner* (e.g. MetriZyme) and disassemble/loosen instruments, if suitable. The majority of the surgical instruments and trial devices are simply constructed and will not require disassembly. However, some of the more complex instruments are made of several components and these should be disassembled into their individual parts prior to decontamination. Scrub with the appropriate soft bristle brush until visibly clean; actuate through the full range of motion.</li> <li><b>Washing:</b> Immerse devices in the ultrasonic washer/cleaner with room temperature neutral pH enzymatic cleaner* (e.g. MetriZyme) and sonicate for 10 minutes. Ultrasonic cleaners can be used with hot water per the manufacturers' recommended temperature; however, room temperature was qualified. Be aware that loading patterns, water temperature, and other external factors may change the effectiveness of the equipment.</li> <li><b>Rinsing:</b> Thoroughly rinse the devices with deionized or distilled water. For example, a minimum of 2 minutes three (3) times.</li> </ol> <p>* Do not use high acidic (pH &lt;4) or high alkaline (pH &gt;10) products for disinfection or cleaning, since these can corrode metal, cause discoloration or stress fractures. DJO Surgical® has qualified the above cleaning method with the provided solution examples, for a 3 Spore Log Reduction (SLR). Other cleaning/disinfection methods may also be suitable, however individuals or hospitals not using the recommended method are advised to validate any alternate method using appropriate laboratory techniques.</p>
B. MANUAL CLEANING: INSTRUMENTS WITH CANNULAS, LUMENS, OR HOLES	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Pre-Cleaning:</b> Follow the "Pre-Cleaning" and "Washing" steps in Section A. Manual Cleaning – ALL INSTRUMENTS.</li> <li><b>Washing:</b> After ultrasonic cleaning, in a fresh enzymatic cleaning bath use a tight-fitting, soft, non-metallic cleaning brush or pipe cleaner to scrub any cannula, lumen, or hole(s). Push in and out, using a twisting motion to remove debris. Use a syringe filled with enzymatic neutral pH cleaning solution to flush hard to reach internal areas.</li> <li><b>Rinsing:</b> Flush the instrument paying special attention to the cannulations, lumens, and/or holes with deionized or distilled water. For example, a minimum of 2 minutes three (3) times.</li> </ol>
C. MANUAL CLEANING: ARTICULATING INSTRUMENTS	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Pre-Cleaning:</b> Follow the "Pre-Cleaning" and "Washing" steps in Section A. Manual Cleaning – ALL INSTRUMENTS.</li> <li><b>Washing:</b> After ultrasonic cleaning, immerse the instrument in fresh neutral pH enzymatic cleaning solution to avoid aerosol generation. Actuate moveable mechanisms through full range of motion, such as knobs, hinges, box locks, or spring-loaded/retractable features. For instruments with flexible shafts, bend or flex the instrument under the neutral pH cleaning solution while brushing the flexible areas. For instruments with internal cavities, after actuating components in the neutral PH cleaning solution, fully open components and use a tight-fitting, soft, non-metallic cleaning brush or pipe cleaner to scrub the internal cavities. Use a syringe filled with enzymatic neutral pH cleaning solution to flush hard to reach internal areas</li> <li><b>Rinsing:</b> Actuate and/or retract moveable parts while rinsing with deionized or distilled water. For example, a minimum of 2 minutes three (3) times. For instruments with flexible shafts, flex the instrument while rinsing.</li> </ol>
AUTOMATED CLEANING	DJO Surgical® instruments may be washed and/or disinfected by using an automated washer-disinfection unit utilizing thermal disinfection after completing the manual cleaning methods. Temperatures, cycles, and disinfectant type used should be as instructed by manufacturer of the washer- disinfection unit. For ultrasonic cleaning follow the manufacturer's specifications for suggested water level and concentration. When using mechanical washers, make sure the instruments are secured in place within the instrument case with the lid removed, and do not touch or overlap. Automated washer/disinfector systems are not recommended as the sole cleaning method for surgical instruments.
DRYING	Ensure device is dry prior to inspection and sterilization preparation. Instruments must be thoroughly dried to remove residual moisture before they are stored. Filtered compressed air may be used prior to air drying if available.
MAINTENANCE INSPECTION AND TESTING	<p>After cleaning, the instruments (disassembled, if applicable) should be visually inspected. Check for misalignment, burrs, bent, or fractured tips. Mechanically test the working parts (e.g. hinges) to verify that each instrument functions throughout its intended range of motion. Place instruments into appropriate configuration within instrument case and wrap with protective FDA cleared sterilization wrap according to AAMI / AORN guidelines.</p> <p>Surgical instruments and instrument cases are susceptible to damage from prolonged use, and through misuse or rough handling. Care must be taken to avoid compromising their performance. To minimize damage, conduct the following:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Inspect instrument cases and instruments for damage when received and after each use and cleaning. Incompletely cleaned instruments should be re-cleaned, and those that need repair returned for servicing.</li> <li>Only use an instrument for its intended purpose.</li> <li>When handling sharp instruments use extreme caution to avoid injury. Consult with an infection control practitioner to develop safety procedures appropriate for all levels of direct instrument contact.</li> <li>If instruments appear to be damaged in such a way that may compromise the performance of the instrument, contact your DJO Surgical® representative for a replacement.</li> <li>Visually inspect the instrument and check for damage and wear, moveable parts should have smooth movement, locking mechanisms should fasten securely</li> </ol>
TRANSPORT	Compliance with the general precautionary measures for handling contaminated/biologically hazardous materials is required.
STERILIZATION	<p>Instruments supplied by DJO Surgical® have been thoroughly cleaned, inspected and tested for proper function prior to shipment. Unless otherwise indicated, these instruments are NOT STERILE and must be sterilized prior to use. Instruments provided outside of instrument sets should be fully loosened/disassembled and wrapped in FDA cleared sterilization wrap per AAMI ST.79/AORN Guidelines. Flash (immediate-use) steam sterilization by exposure at 132°C / 270°F should only be used as an emergency procedure. Instruments must be cleaned and disassembled prior to processing.</p> <p>The following are minimum cycles required for steam sterilization that has been validated by DJO Surgical® under laboratory conditions to achieve a SAL of <math>10^{-6}</math> with components loosened or disassembled. DJO Surgical® has data on file.</p> <p><b>Sterilization with a Pre-Vacuum Sterilizer (HI-VAC):</b> 270° F (132° C), 4-minute exposure time</p> <p><b>Sterilization with a Gravity Displacement Sterilizer:</b> 270° F (132° C), 15-minute exposure time</p> <p>(RSP 22.5 INCH-LB TORQUE LIMITING DRIVER (804-06-009) - Refer to Bradshaw Medical IFU UI-104)</p>
DRY TIME	The following are minimum dry time requirements for the indicated steam sterilization cycles.

FA Name	Dry Time Requirements (minutes)	
	Pre-Vacuum Sterilizer 270° F (132°C), 4-minute	Gravity Displacement Sterilizer 270° F (132°C), 15-minute
FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30
FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30
FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30
3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30
RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30
FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30
FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30
FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30
FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30
FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30
FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30
FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30
FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30
FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30
FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30
FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30
FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30
FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30
FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30
FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30
FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30
FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30
FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30
FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30
FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30
FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30
FA XALT INST (803-99-040)	30	30
FA MIS HIP (803-99-028)	30	30
FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30
FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30
FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30
FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30
FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)	30	30
FA K EMP 3D CR TRL PREP OUT LG	40	50
FA K EMP 3DCR TRL PREP OUT SML	40	60
FA K EMP CR TRL CORE LT	30	50
FA K EMP CR TRL CORE RT	30	50
FA K EMP PS FEM TRL CAP CORE (800-99-117)	30	40
FA K EMP PS FEM TRL CORE (800-99-117)	30	40
FA K EMP PS INS TRL CORE (800-99-118)	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT L CAP (800-99-108)	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT LG (800-99-108)	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT S CAP (800-99-107)	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT SML (800-99-107)	30	30
FA K EMP 3D + CR COMP OUT LG	40	60
FA K EMP 3D + CR COMP OUT SML	40	60
FA K EMP 3D COMP OUT LG	40	60
FA K EMP 3D COMP OUT SML	40	60
FA K EMP COMP PAT TOOL KIT	40	75
FA K EMP CR COMP OUT LG	40	60
FA K EMP CR COMP OUT SML	40	60
FA K EMP TIB PREP 2	80	99
FA S ALTIVATE RSP 44	70	90
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS SML	60	70
FA K EMP CEM STEM AUG PREP	60	80
FA K EMP TIB PREP COMPLETE	60	80
FA K EMP PS TRL PREP OUT SML 2	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT LG 2	30	30
FA K EMP VVC INS TRL CORE	40	70
FA S ALTIVATE RSP REVISION	40	70
FA H EMPOWR ACET GENERAL INST	30	80
FA H EMPOWR ACET MIS HANDLES	30	80
FA H EMPOWR ACET TRL NEU 10DH	30	80
FA H EMPOWR ACET OFFSET TR LNRS	30	80
FA H EMPOWR ACET ANCILLARY	30	80
FA H EMPOWR ACET GEN INST V2	30	80

	FA H EMPOWR ACET ANCILLARY V2	30	80
	FA H EMPOWR DUAL MOBILITY	30	80
	FA S ALTIVATE RSP SHORT	30	30
	FA K EMP PARTIAL	30	60
	FA K EMP PARTIAL PREP 1 OF 2	30	50
	FA K EMP PARTIAL TRIAL 2 OF 2	30	50
	FA S ALT ANATOMIC CS EDGE	60	99
	FA K EMP FEM PREP - ADJ SZR	30	40
	FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	40	75
	FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	40	75
	FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	60
	FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	60
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	50	75
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	50	75
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	40	75
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	75
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	40	75
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	75
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	75
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	75
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	40	75
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	75
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	40	75
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	75
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	75
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	75
	FA K EMP 3D CR TRL OUT LG UNIV	40	70
	FA K EMP 3D CR TRL OUT SM UNIV	40	70
	FA K EMP 3D TRL OUT LG UNIV/RSL	40	70
	FA K EMP 3D TRL OUT SM UNIV/RSL	40	70
DRY TIME – RIGID CONTAINER, STEAM STERILIZATION	FA Name	Dry Time Requirements (minutes)	
FA K 4 IN CONT TKA ALN-PAT*		Pre-Vacuum Sterilizer 270° F (132°C), 4-minute	Gravity Displacement Sterilizer 270° F (132°C), 15-minute
*USE OF AESCULAP 7.5" WOVEN FILTER MD344 OR EQUIVALENT	FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	30	N/A
	FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	30	N/A
	FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	N/A
	FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	N/A
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	30	N/A
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	30	N/A
DRY TIME – RIGID CONTAINER, STEAM STERILIZATION	FA Name	Dry Time Requirements (minutes)	
FA K 6 IN CONT TKA TRIALS*		Pre-Vacuum Sterilizer 270° F (132°C), 4-minute	Gravity Displacement Sterilizer 270° F (132°C), 15-minute
*USE OF AESCULAP 7.5" WOVEN FILTER MD344 OR EQUIVALENT	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	30	N/A
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	N/A
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	30	N/A
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	N/A
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	N/A
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	N/A
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	30	N/A
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	N/A
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	30	N/A
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	N/A
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	N/A
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	N/A
STORAGE/INSTRUMENT CARE	Instruments must be thoroughly dried to remove residual moisture before they are stored. Instruments or instrument cases that have been processed and wrapped to maintain sterility should be stored in a manner to avoid extremes in temperature and moisture. Care must be taken in handling wrapped instruments or instrument cases to prevent damage to the barrier. The user must be aware that maintenance of sterility is event-related and that the probability of occurrence of a contaminating event increases over time and with handling. If necessary, hinged, rotating, or articulating instruments can be lubricated with a neutral pH instrument lubricant specifically designed for compatibility with steam sterilization that has been listed with the FDA. Instrument lubricants containing mineral oil, silicone oil, or other oil bases should NOT be used.		
CONTACT INFORMATION	DJO Surgical® ATTN: Customer Service 9800 Metric Boulevard Austin TX, 78758 USA + 1-800-456-8696		

The instructions provided above have been validated by DJO Surgical® as being capable of preparing a medical device for re-use. It remains the responsibility of the user to ensure that the reprocessing is performed using appropriate equipment and materials, and that personnel in the reprocessing facility have been adequately trained to achieve the desired result. This normally requires validation and routine monitoring of the process.

An electronic version of this IFU can be located at:

<http://dioglobal.com/our-brands/djo-surgical>

Some DJO Surgical® products use SurgiBit® technology. The SurgiBit® technology is protected by the following patents: Drill Point protected under U.S. Design Patents D523313 & D523398.

U.S. Utility Patents Pending.

**2. Product Description**

The devices covered by this IFU are the instruments used to implant DJO Surgical implantable devices, as well as the instrument cases used to store said instruments for cleaning and transportation.

**3. Indications**

Reference the applicable implant IFU for Indications.

**4. Intended Use**

Reference the applicable implant IFU for device Intended Use.

**5. Contraindications**

Reference the applicable implant IFU for Contraindications.

**6. Precautions and Warnings**

Reference the applicable implant IFU for Precautions and Warnings.

**7. Preoperative Planning and Postoperative Care**

Reference the applicable implant IFU for Preoperative Planning and Postoperative Care.

**8. MRI Safety**

N/A

**9. Adverse Effects**

Reference the applicable implant IFU for Adverse Effects.

Any serious incident that has occurred in relation to this device should be reported to the manufacturer and the relevant Competent Authority as defined in EU 2017/745.

**10. Lifetime of Device**

DJO Surgical does not define the maximum number of uses appropriate for re-usable instruments. While the expected lifetime of surgical instruments may be subject to a multitude of factors such as patient characteristics, surgeon experience, amount of use, and surgical technique, evaluating the time between the release of an instrument from production and the return of that instrument to the manufacturer from the user can give an indication of its expected lifetime.

Based on this information, Powered Instruments have shown to last as short as 5 days in the field or as long as 9.5 years in the field, with an average lifetime of 2.3 years. Non-Powered Impaction or Extraction Instruments have shown to last as short as 3.5 months in the field or as long as 18 years in the field, with an average lifetime of 2.8 years. Non-Powered Guide Instruments have shown to last as short as 35 days in the field or as long as 9.1 years in the field, with an average lifetime of 2.9 years. Non-Powered, Non-Impaction/Extraction, & Non-Guide Instruments have shown to last as short as 56 days in the field or as long as 9.3 years in the field, with an average lifetime of 3.5 years.

As product data continues to be collected, these lifetime estimates may be re-evaluated and adjusted if required. Users should note that careful inspection of the instrument before use is the best method of determining the end of serviceable life.

**11. Trademarks and Patents**

Reference the applicable implant IFU for Trademarks and Patents.

**1. Umgang mit den Produkten**

Nicht an DJO returnierte Produkte sind wie biologische Gefahrenstoffe zu behandeln und gemäß den lokalen Gesetzen und Vorschriften zu entsorgen.

**Empfehlungen zur Pflege und Handhabung der Instrumente und Instrumentenbehälter von DJO Surgical®**

<b>BESCHREIBUNG WIEDERVERWENDBARER INSTRUMENTE</b>	Instrumentensests von DJO Surgical® umfassen Instrumente und passendes Zubehör zum Einsatz bei chirurgischen Eingriffen. Die Implantation von DJO Surgical® Produkten darf nur mit DJO Surgical® Instrumenten oder von DJO Surgical® vertriebenen Instrumenten erfolgen. Instrumente und Instrumentenbehälter von DJO Surgical® bestehen im Allgemeinen aus Titan, Edelstahl, Aluminium und/oder Polymerwerkstoffen. Instrumentenbehälter können über mehrere Lagen mit verschiedenen Einsätzen zur Fixierung von chirurgischen Instrumenten bei Handhabung und Lagerung verfügen. Diese Einsätze können in Tablets, Halterungen und Silikonmatten bestehen. Instrumentenbehälter ermöglichen bei Verwendung des nachstehend beschriebenen, validierten Reinigungs-, Sterilisations- und Trocknungszyklus die Sterilisierung des Inhalts im Dampftautoklaven. Instrumentenbehälter stellen keine sterile Barriere dar und müssen zur Sterilitätsicherhaltung in ein Sterilisationsviles mit FDA-Zulassung eingewickelt werden. Instrumente werden nichtsteril geliefert und sollten bis zur Reinigung und Sterilisation gemäß den nachstehend empfohlenen Richtlinien in der Originalverpackung aufbewahrt werden.
<b>WARNHINWEISE</b>	Eine maschinelle Reinigung ist unter Umständen nicht gründlich genug. Jedes Instrument sorgfältig prüfen, um sicherzustellen, dass alle sichtbaren Blutrückstände und anderen Verunreinigungen entfernt wurden.
<b>VORSICHT</b>	Gemäß US-Gesetzgebung darf dieses Produkt nur von einem Arzt oder im Auftrag eines Arztes gekauft werden.
<b>GRENZEN DER AUFBEREITUNG</b>	Instrumente von DJO Surgical® lassen sich dampfsterilisieren und werden durch wiederholte Sterilisation nicht beschädigt. Wenn bei der Verwendung unserer Instrumente oder Instrumentenbehälter produktbedingte Probleme auftreten, bitte DJO Surgical® davon in Kenntnis setzen, damit eine Untersuchung eingeleitet werden kann. Die Lebensdauer eines Instruments wird üblicherweise durch gebrauchsbedingte normale Verschleißerscheinungen und Schäden begrenzt.
<b>HAFTUNGSAUSSCHLUSS</b>	Instrumentenbehälter von DJO Surgical® sollen dem Schutz von Instrumenten dienen und aufgrund von Dampf- und Luftdurchlässigkeit deren Sterilisation bzw. Trocknung vereinfachen. DJO Surgical® hat durch Labortests überprüft, dass seine Instrumentenbehälter für die im Abschnitt „Sterilisation“ der Gebrauchsanleitung aufgeführten Sterilisationszyklen geeignet sind. Der Anwender ist dafür verantwortlich, die bestimmungsgemäße Funktion der Geräte und das Erreichen der Bedingungen zu bestätigen.

**GEBRAUCHSANLEITUNG**

<b>VORBEREITUNG AM ANWENDUNGSPUNKT</b>	Instrumente feucht halten und Blut und/oder andere Körperflüssigkeiten nicht auf den Instrumenten antrocknen lassen. Die Dekontaminierung sollte unverzüglich nach Abschluss des chirurgischen Eingriffs beginnen. Wenn die Reinigung erst später erfolgen kann, Instrumente mit einem pH-neutralen Enzymreiniger in einen abgedeckten Behälter geben, um ein Antrocknen zu verhindern. Instrumente sollten innerhalb von 30 Minuten nach Gebrauch gereinigt werden, damit Rückstände vor der Reinigung möglichst nicht antrocknen können. Alle Instrumente waschen, unabhängig davon, ob sie benutzt wurden bzw. versehentlich mit Blut in Berührung kamen oder nicht. Instrumente mit abnehmbaren Teilen zerlegen und bewegliche Teile gegebenenfalls lockern.
<b>DEKONTAMINIERUNG</b>	Die Dekontaminierung hat den Zweck, Mikroben zu inaktivieren. Die gesamte Oberfläche mit einem unverdünnten Desinfektions- bzw. Reinigungsmittel* von mittlerer Wirksamkeit (z. B. CaviCide) bedecken und 5 Minuten lang einwirken lassen.

<b>A. MANUELLE REINIGUNG: ALLE INSTRUMENTE</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Vorreinigung:</b> Zur Entfernung sichtbarer Verunreinigungen Instrumente in pH-neutralen Enzymreiniger* (z. B. MetriZyme) mit Raumtemperatur tauchen und gegebenenfalls zerlegen bzw. lockern. Die meisten chirurgischen Instrumente und Probeprothesen sind einfach konstruiert und brauchen nicht zerlegt zu werden. Einige der komplexeren Instrumente bestehen jedoch aus mehreren Bauteilen und sollten vor der Dekontamination in ihre Einzelteile zerlegt werden. Mit einer geeigneten weichborstigen Bürste abbürsten, bis sie sauber aussehen. Über den gesamten Bewegungsbereich betätigen.</li> <li><b>Reinigen:</b> Instrumente im Ultraschallreiniger mit pH-neutralen Enzymreiniger* (z. B. MetriZyme) mit Raumtemperatur bedecken und 10 Minuten lang beschallen. Ultraschallreiniger können zwar mit Warmwasser in der vom Hersteller empfohlenen Temperatur verwendet werden, aber die Validierung erfolgte mit Raumtemperatur. Es ist zu beachten, dass Beschickungsmuster, Wassertemperatur und andere externe Faktoren die Effektivität des Geräts verändern können.</li> <li><b>Spülen:</b> Instrumente sorgfältig mit entionisiertem oder destilliertem Wasser abspülen. Zum Beispiel mindestens drei (3) Mal 2 Minuten.</li> </ol> <p>* Zur Desinfektion bzw. Reinigung keine stark sauren (pH &lt; 4) oder stark basischen (pH &gt; 10) Produkte verwenden, da diese Metallkorrosion, Verfärbungen oder Ermüdungsbrüche verursachen können. DJO Surgical® hat die vorstehend beschriebene Reinigungsmethode mit den als Beispiel genannten Reinigern für eine dreifache logarithmische Sporenreduktion (SLR) validiert. Zwar können auch andere Reinigungs- bzw. Desinfektionsmethoden geeignet sein, aber Einzelpersonen und Krankenhäusern, die nicht die empfohlene Methode anwenden, wird geraten, allfällige andere Methoden mittels geeigneter Laborverfahren zu validieren.</p>
<b>B. MANUELLE REINIGUNG: INSTRUMENTE MIT KANÜLEN, LUMINA ODER ÖFFNUNGEN</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Vorreinigung:</b> Die Schritte „Vorreinigung“ und „Reinigen“ in Abschnitt A. Manuelle Reinigung – ALLE INSTRUMENTE befolgen.</li> <li><b>Reinigen:</b> Nach der Ultraschallreinigung eventuell vorhandene Kanülen, Lumina und Öffnungen in einem frisch angesetzten Enzymreinigerbad mit einer eng anliegenden, weichen, nicht-metallischen Reinigungsbürste oder einem Pfeifenreiniger bearbeiten. Mit einer Drehbewegung eindrücken und herausziehen, um Rückstände zu beseitigen. Schwer zugängliche Innenräume mit einer Spritze, die mit pH-neutraler Enzymreinigerlösung gefüllt ist, durchspülen.</li> <li><b>Spülen:</b> Das Instrument mit entionisiertem oder destilliertem Wasser abspülen und dabei besonders auf die Kanülen, Lumina und/oder Öffnungen achten. Zum Beispiel mindestens drei (3) Mal 2 Minuten.</li> </ol>
<b>C. MANUELLE REINIGUNG: INSTRUMENTE MIT GELENKEN</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Vorreinigung:</b> Die Schritte „Vorreinigung“ und „Reinigen“ in Abschnitt A. Manuelle Reinigung – ALLE INSTRUMENTE befolgen.</li> <li><b>Reinigen:</b> Nach der Ultraschallreinigung das Instrument in frisch angesetzte pH-neutrale Enzymreinigerlösung legen, um Aerosolsbildung zu vermeiden. Bewegliche Mechanismen wie z. B. Knäufe, Scharniere, Kastenschlösser oder federnde/einziehbare Teile über den gesamten Bewegungsbereich betätigen. Bei Instrumenten mit flexiblem Schaft das Instrument in der pH-neutralen Enzymreinigerlösung biegen, während die flexiblen Bereiche abgebürstet werden. Bei Instrumenten mit inneren Hohlräumen zuerst die Komponenten in der pH-neutralen Reinigerlösung betätigen und anschließend vollständig öffnen und mit einer eng anliegenden, weichen, nicht-metallischen Reinigungsbürste oder einem Pfeifenreiniger bearbeiten, um die inneren Hohlräume abzubürsten. Schwer zugängliche Innenräume mit einer Spritze, die mit pH-neutraler Enzymreinigerlösung gefüllt ist, durchspülen.</li> <li><b>Spülen:</b> Bewegliche Teile betätigen und/oder ziehen und dabei mit entionisiertem oder destilliertem Wasser abspülen. Zum Beispiel mindestens drei (3) Mal 2 Minuten. Bei Instrumenten mit flexiblem Schaft das Instrument beim Abspülen biegen.</li> </ol>
<b>MASCHINELLE REINIGUNG</b>	Instrumente von DJO Surgical® können nach Abschluss der manuellen Reinigung in einem mit Hitzedesinfektion arbeitenden Wasch- und Desinfektionsautomaten gereinigt und/oder desinfiziert werden. Dabei bezüglich Temperaturen, Zyklen und Desinfektionsmittel die Herstelleranweisungen für den Wasch- und Desinfektionsautomaten einhalten. Bei Ultraschallreinigung bezüglich Wassermenge und Reinigungsmittelkonzentration die Herstelleranweisungen beachten. Bei Verwendung mechanischer Reinigungsgeräte darauf achten, dass die Instrumente bei abgenommenem Deckel im Instrumentenbehälter fixiert sind und sich nicht berühren oder überlappen. Wasch- und Desinfektionsautomaten werden nicht als alleinige Reinigungsmethode für chirurgische Instrumente empfohlen.
<b>TROCKNEN</b>	Sicherstellen, dass das Produkt vor der Inspektion und Vorbereitung auf die Sterilisation trocken ist. Instrumente vollständig trocknen lassen, um vor der Lagerung jegliche Restfeuchtigkeit zu beseitigen. Sofern verfügbar, kann vor dem Trocknen an der Luft gefilterte Druckluft verwendet werden.

<b>WARTUNGSKONTROLLEN UND MECHANISCHE PRÜFUNG</b>	Nach der Reinigung die (ggf. zerlegten) Instrumente einer Sichtkontrolle unterziehen. Dabei auf Verziehungen, Gratbildung und verbogene oder abgebrochene Spitzen achten. Bewegliche Teile (z. B. Scharniere) mechanisch prüfen, um sich zu vergewissern, dass sich jedes Instrument über seinen gesamten Bewegungsbereich benutzen lässt. Die Instrumente in geeigneter Anordnung in den Instrumentenbehälter legen und diesen gemäß AAMI/AORN-Richtlinien in ein schützendes Sterilisationsvlies mit FDA-Zulassung einpacken.  Chirurgische Instrumente und Instrumentenbehälter können durch längere Benutzung, Fehlbedienung oder unvorsichtige Handhabung Schaden nehmen. Es muss sorgfältig darauf geachtet werden, ihre Funktionsfähigkeit nicht zu beeinträchtigen. Zur Minimierung von Schäden folgende Punkte beachten: 1. Instrumentenbehälter und Instrumente nach Erhalt sowie nach jeder Benutzung und Reinigung auf Schäden hin überprüfen. Unvollständig gereinigte Instrumente müssen erneut gereinigt und reparaturbedürftige Instrumente an den Hersteller returniert werden. 2. Instrumente nur für den vorgesehenen Zweck verwenden. 3. Schärfre Instrumente mit großer Vorsicht handhaben, um Verletzungen zu vermeiden. Zusammen mit dem Krankenhaushygieniker geeignete Sicherheitsabläufe für alle Ebenen von direktem Instrumentenkontakt erarbeiten. 4. Wenn Instrumente Schäden aufweisen, die ihre Funktionsfähigkeit beeinträchtigen könnten, den zuständigen Vertreter von DJO Surgical® kontaktieren, um einen Ersatz zu vereinbaren. 5. Das Instrument einer Sichtprüfung unterziehen und auf Schäden und Verschleiß achten. Bewegliche Teile müssen sich glatt bewegen lassen und Sperrmechanismen sicher einrasten.																																																																																																																								
<b>TRANSPORT</b>	Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen für die Handhabung von kontaminiertem Material bzw. biologischen Gefahrenstoffen sind zwingend einzuhalten.																																																																																																																								
<b>STERILISATION</b>	Von DJO Surgical® gelieferte Instrumente wurden vor dem Versand sorgfältig gereinigt, kontrolliert und auf einwandfreie Funktionsfähigkeit hin geprüft. Ohne anderslautende Angaben sind diese Instrumente NICHT STERIL und müssen vor der Verwendung sterilisiert werden. Instrumente, die nicht als Teil eines Instrumentensatzes geliefert wurden, müssen vollständig gelockert/zerlegt und nach den AAMI ST:79/AORN-Richtlinien in ein Sterilisationsvlies mit FDA-Zulassung verpackt werden. Eine „Flash“-Dampfsterilisation (Sterilisation für den sofortigen Gebrauch) bei 132 °C (270 °C) darf nur im Notfall erfolgen. Vor der Aufbereitung müssen die Instrumente gereinigt und zerlegt werden.  Nachstehend sind Mindestzyklen für die Dampfsterilisation aufgeführt, die von DJO Surgical® unter Laborbedingungen validiert wurden und bei gelockerten Bauteilen bzw. vollständig zerlegt einen SAL-Wert (Sterility Assurance Level) von 10 <sup>-6</sup> erreicht haben. Die Daten können bei DJO Surgical® eingesehen werden.  <b>Sterilisation mit einem Vorvakuum-Sterilisationsgerät (HI-VAC):</b> 132 °C (270 °F), 4 Minuten Sterilisationszeit <b>Sterilisation mit einem Schwerkraftverdrängungs-Sterilisationsgerät:</b> 132 °C (270 °F), 15 Minuten Sterilisationszeit  <b>(RSP-SCHRAUBENDREHER MIT DREHMOMENTBEGRENZUNG, 22,5 INCH-LB (804-06-009) - Siehe Bradshaw Medical Gebrauchsanleitung UI-104)</b>																																																																																																																								
<b>TROCKENZEIT</b>	Die nachstehenden Angaben sind Minimalanforderungen an die Trockenzeit für die angegebenen Dampfsterilisationszyklen.																																																																																																																								
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>FA Name</th> <th>Anforderungen an die Trockenzeit (in Minuten) Vorvakuum-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 4 Minuten</th> <th>Schwerkraftverdrängungs-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 15 Minuten</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>FA XALT TRIAL (803-99-039)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-11)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA GENERAL (803-99-102)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA RETRACTOR (803-99-103)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON RETRACT (804-99-020)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-011)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP TIB PREP (800-99-095)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP ACET REAMER (803-99-003)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA XALT INST (803-99-040)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA MIS HIP (803-99-028)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)</td><td>30</td><td>30</td></tr> </tbody> </table>	FA Name	Anforderungen an die Trockenzeit (in Minuten) Vorvakuum-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 4 Minuten	Schwerkraftverdrängungs-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 15 Minuten	FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30	FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30	RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30	FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30	FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30	FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30	FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30	FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30	FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30	FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30	FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30	FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30	FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30	FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30	FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30	FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30	FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30	FA XALT INST (803-99-040)	30	30	FA MIS HIP (803-99-028)	30	30	FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30	FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30	FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30	FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30
FA Name	Anforderungen an die Trockenzeit (in Minuten) Vorvakuum-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 4 Minuten	Schwerkraftverdrängungs-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 15 Minuten																																																																																																																							
FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30																																																																																																																							
FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30																																																																																																																							
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																																							
FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30																																																																																																																							
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																																							
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																																							
3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30																																																																																																																							
RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30																																																																																																																							
FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30																																																																																																																							
FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30																																																																																																																							
FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30																																																																																																																							
FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30																																																																																																																							
FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30																																																																																																																							
FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30																																																																																																																							
FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30																																																																																																																							
FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30																																																																																																																							
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																																							
FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30																																																																																																																							
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																																							
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																																							
FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30																																																																																																																							
FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30																																																																																																																							
FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30																																																																																																																							
FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30																																																																																																																							
FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30																																																																																																																							
FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30																																																																																																																							
FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30																																																																																																																							
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30																																																																																																																							
FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30																																																																																																																							
FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30																																																																																																																							
FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30																																																																																																																							
FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30																																																																																																																							
FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30																																																																																																																							
FA XALT INST (803-99-040)	30	30																																																																																																																							
FA MIS HIP (803-99-028)	30	30																																																																																																																							
FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30																																																																																																																							
FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30																																																																																																																							
FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30																																																																																																																							
FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30																																																																																																																							

	FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)	30	30
	FA K EMP 3D CR TRL PREP OUT LG	40	50
	FA K EMP 3DCR TRL PREP OUT SML	40	60
	FA K EMP CR TRL CORE LT	30	50
	FA K EMP CR TRL CORE RT	30	50
	FA K EMP PS FEM TRL CAP CORE (800-99-117)	30	40
	FA K EMP PS FEM TRL CORE (800-99-117)	30	40
	FA K EMP PS INS TRL CORE (800-99-118)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT L CAP (800-99-108)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT LG (800-99-108)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT S CAP (800-99-107)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT SML (800-99-107)	30	30
	FA K EMP 3D + CR COMP OUT LG	40	60
	FA K EMP 3D + CR COMP OUT SML	40	60
	FA K EMP 3D COMP OUT LG	40	60
	FA K EMP 3D COMP OUT SML	40	60
	FA K EMP COMP PAT TOOL KIT	40	75
	FA K EMP CR COMP OUT LG	40	60
	FA K EMP CR COMP OUT SML	40	60
	FA K EMP TIB PREP 2	80	99
	FA S ALTIVATE RSP 44	70	90
	FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS SML	60	70
	FA K EMP CEM STEM AUG PREP	60	80
	FA K EMP TIB PREP COMPLETE	60	80
	FA K EMP PS TRL PREP OUT SML 2	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT LG 2	30	30
	FA K EMP VVC INS TRL CORE	40	70
	FA S ALTIVATE RSP REVISION	40	70
	FA H EMPOWR ACET GENERAL INST	30	80
	FA H EMPOWR ACET MIS HANDLES	30	80
	FA H EMPOWR ACET TRL NEU 10DH	30	80
	FA H EMPOWR ACET OFFSET TR LNRS	30	80
	FA H EMPOWR ACET ANCILLARY	30	80
	FA H EMPOWR ACET GEN INST V2	30	80
	FA H EMPOWR ACET ANCILLARY V2	30	80
	FA H EMPOWR DUAL MOBILITY	30	80
	FA S ALTIVATE RSP SHORT	30	30
	FA K EMP PARTIAL	30	60
	FA K EMP PARTIAL PREP 1 OF 2	30	50
	FA K EMP PARTIAL TRIAL 2 OF 2	30	50
	FA S ALT ANATOMIC CS EDGE	60	99
	FA K EMP FEM PREP - ADJ SZR	30	40
	FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	40	75
	FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	40	75
	FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	60
	FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	60
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	50	75
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	50	75
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	40	75
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	75
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	40	75
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	75
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	75
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	75
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	40	75
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	75
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	40	75
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	75
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	75
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	75
	FA K EMP 3D CR TRL OUT LG UNIV	40	70
	FA K EMP 3D CR TRL OUT SM UNIV	40	70
	FA K EMP 3D TRL OUT LG UNIVRSL	40	70
	FA K EMP 3D TRL OUT SM UNIVRSL	40	70
TROCKENZEIT – STARRER BEHÄLTER, DAMPFSTERILISATION	FA Name	Anforderungen an die Trockenzeit (in Minuten) Vorvakuum-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 4 Minuten	Schwerkraftverdrängungs-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 15 Minuten
	FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	30	N. zutr.
FA K IN CONT TKA ALN-PAT*	FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	30	N. zutr.
	FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	N. zutr.
	FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	N. zutr.
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	30	N. zutr.
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	30	N. zutr.

TROCKENZEIT – STARRER BEHÄLTER, DAMPFSTERILISATION	FA Name	Anforderungen an die Trockenzeit (in Minuten)	
		Vorvakuum-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 4 Minuten	Schwerkraftverdrängungs-Sterilisationsgerät 132 °C (270 °F), 15 Minuten
FA K 6 IN CONT TKA TRIALS*	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	30	N. zutr.
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	N. zutr.
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	30	N. zutr.
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	N. zutr.
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	N. zutr.
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	N. zutr.
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	30	N. zutr.
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	N. zutr.
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	30	N. zutr.
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	N. zutr.
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	N. zutr.
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	N. zutr.
LAGERUNG/PFLEGE DER INSTRUMENTE	Instrumente vollständig trocknen lassen, um vor der Lagerung jegliche Restfeuchtigkeit zu beseitigen. Instrumente bzw. Instrumentenbehälter, die aufbereitet und zur Sterilitätserhaltung verpackt wurden, sind vor Temperatur- und Feuchtigkeitsextremen geschützt zu lagern. Verpackte Instrumente bzw. Instrumentenbehälter sorgfältig handhaben, um die Sterilbarriere nicht zu beschädigen. Benutzer müssen sich bewusst sein, dass Sterilitätserhaltung ereignisabhängig ist und die Wahrscheinlichkeit eines kontaminiierenden Ereignisses mit der Zeit und bei Handhabung zunimmt. Bei Bedarf können Instrumente mit Scharnieren, rotierenden Teilen oder Gelenken mit einem speziell auf Kompatibilität mit Dampfsterilisation ausgelegten, in der Liste der FDA geführten, pH-neutralen Instrumentenschmiermittel geschmiert werden. Instrumentenschmiermittel, die Mineralöl, Silikonöl oder sonstige Öle als Grundstoff enthalten, dürfen NICHT verwendet werden.		
KONTAKTANGABEN	DJO Surgical® z.Hd.: Customer Service 9800 Metric Boulevard Austin TX, 78758 USA + 1-800-456-8696		

Die obenstehenden Anweisungen sind gemäß Validierung durch DJO Surgical® zur Aufbereitung von Medizinprodukten zur Wiederverwendung geeignet. Allerdings obliegt es weiterhin dem Benutzer, sich zu vergewissern, dass diese Aufbereitung unter Verwendung von geeigneten Geräten und Materialien erfolgt und dass das für die Aufbereitung zuständige Personal aufgrund angemessener Schulung imstande ist, das gewünschte Ergebnis zu erzielen. Dies erfordert normalerweise eine Validierung und routinemäßige Überwachung des Aufbereitungsprozesses.

Eine elektronische Version dieser Gebrauchsanleitung befindet sich auf:  
<http://dioglobal.com/our-brands/djo-surgical>

Bestimmte DJO Surgical® Produkte verwenden die SurgiBit® Technologie. Für die SurgiBit® Technologie gilt der folgende Patentschutz: Die Bohrspitze ist unter den US-Geschmacksmustern D523313 und D523398 geschützt.

US-Gebrauchsmuster sind angemeldet.

## 2. Produktbeschreibung

Die in dieser Gebrauchsanleitung beschriebenen Produkte sind die zur Implantation von implantierbaren Produkten von DJO Surgical verwendeten Instrumente sowie die Instrumentenbehälter, in denen die besagten Instrumente zur Reinigung und zum Transport aufbewahrt werden.

## 3. Indikationen

Die Indikationen gehen aus der Gebrauchsanleitung des jeweiligen Implantats hervor.

## 4. Verwendungszweck

Der Verwendungszweck geht aus der Gebrauchsanleitung des jeweiligen Implantats hervor.

## 5. Kontraindikationen

Die Kontraindikationen gehen aus der Gebrauchsanleitung des jeweiligen Implantats hervor.

## 6. Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise

Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise gehen aus der Gebrauchsanleitung des jeweiligen Implantats hervor.

## 7. Präoperative Planung und postoperative Nachsorge

Präoperative Planung und postoperative Nachsorge gehen aus der Gebrauchsanleitung des jeweiligen Implantats hervor.

## 8. MR-Sicherheit

N. zutr.

## 9. Nebenwirkungen

Die Nebenwirkungen gehen aus der Gebrauchsanleitung des jeweiligen Implantats hervor.

Jegliches schwerwiegende Vorkommen in Zusammenhang mit diesem Produkt muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde gemäß EU 2017/745 gemeldet werden.

## 10. Lebensdauer des Produkts

DJO Surgical gibt keine angemessene Höchstzahl der Verwendungen für wiederverwendbare Instrumente an. Die erwartete Lebensdauer von chirurgischen Instrumenten unterliegt zwar u. U. zahlreichen Faktoren wie z. B. Patientencharakteristika, Erfahrung des Operateurs, Umfang der Nutzung und chirurgische Technik, jedoch kann die Zeitspanne zwischen der Freigabe eines Instruments aus dem Werk und der Rückgabe dieses Instruments vom Anwender an den Hersteller als Anhaltspunkt für die erwartete Lebensdauer dienen.

Anhand dieser Informationen haben sich für angetriebene Instrumente Einsatzdauern im Feld von nur 5 Tagen bis hin zu 9,5 Jahren ergeben, wobei die durchschnittliche Lebensdauer 2,3 Jahre beträgt. Für nicht angetriebene Impaktions- bzw. Extraktionsinstrumente haben sich Einsatzdauern im Feld von nur 3,5 Monaten bis hin zu 18 Jahren ergeben, wobei die durchschnittliche Lebensdauer 2,8 Jahre beträgt. Für nicht angetriebene Führungsinstrumente haben sich Einsatzdauern im Feld von nur 35 Tagen bis hin zu 9,1 Jahren ergeben, wobei die durchschnittliche Lebensdauer 2,9 Jahre beträgt. Für nicht angetriebene, Nicht-Impaktions- bzw. Extraktionsinstrumente und Nicht-Führungsinstrumente haben sich Einsatzdauern im Feld von nur 56 Tagen bis hin zu 9,3 Jahren ergeben, wobei die durchschnittliche Lebensdauer 3,5 Jahre beträgt.

Die Erhebung der Produktdaten dauert an und die Schätzwerte für die Lebensdauer werden bei Bedarf eventuell neu bewertet und angepasst. Anwender sollten beachten, dass eine sorgfältige Kontrolle des Instruments vor der Verwendung die beste Methode ist, um das Ende der Lebensdauer zu ermitteln.

## 11. Marken und Patente

Marken und Patente gehen aus der Gebrauchsanleitung des jeweiligen Implantats hervor.

FR

**1. Manipulation du produit**

Les dispositifs qui ne sont pas retournés à DJO doivent être traités comme s'ils présentaient un danger biologique et éliminés conformément à la législation et à la réglementation locales.

**Recommandation pour l'entretien et la manipulation des instruments chirurgicaux et boîtiers à instruments DJO Surgical®**

<b>DESCRIPTION D'UN INSTRUMENT RÉUTILISABLE</b>	L'instrumentation chirurgicale DJO Surgical® comprend divers dispositifs et accessoires destinés à être utilisés dans le cadre d'interventions chirurgicales. L'implantation des produits DJO Surgical® doit être réalisée uniquement avec l'instrumentation DJO Surgical® ou des instruments distribués par DJO Surgical®. Les instruments chirurgicaux et boîtiers à instruments DJO Surgical® sont généralement en titane, en acier inoxydable, en aluminium et/ou en matériaux polymérisés. Les boîtiers peuvent avoir plusieurs niveaux avec différents inserts pour tenir les instruments chirurgicaux en place lors de la manipulation et de l'entreposage. Les inserts peuvent être des plateaux, des supports et des tapis en silicium. Les boîtiers à instruments permettent de stériliser à la vapeur le contenu en autoclave, selon les cycles de nettoyage, de stérilisation et de séchage validés et indiqués ci-dessous. Les boîtiers à instruments ne procurent pas une barrière stérile et doivent être utilisés avec un emballage de stérilisation autorisé par la FDA pour maintenir la stérilité. Les instruments sont fournis non stériles et doivent être entreposés dans leur emballage d'origine jusqu'au nettoyage et à la stérilisation conformément aux directives recommandées ci-dessous.
<b>AVERTISSEMENTS</b>	Un nettoyage automatique risque d'être insuffisant. Inspecter avec soin chaque instrument pour vérifier que toutes les traces de sang visibles et autres contaminants ont été éliminés.
<b>MISE EN GARDE</b>	Selon la loi fédérale (États-Unis), ce dispositif ne peut être vendu que par un médecin ou sur sa prescription.
<b>LIMITATIONS EN MATIÈRE DE RETRAITEMENT</b>	Les instruments DJO Surgical® peuvent être stérilisés à la vapeur, et une stérilisation répétée n'aura aucun effet préjudiciable. Si des problèmes relatifs aux sets d'instruments sont identifiés lors de l'utilisation de nos instruments ou boîtiers à instruments, veuillez le signaler à DJO Surgical® pour investigation. En général, la durée de vie d'un instrument est limitée par l'usure et l'endommagement normaux dus à l'utilisation.
<b>CLAUSE DE NON-RESPONSABILITÉ</b>	Les boîtiers à instruments DJO Surgical® sont conçus pour protéger l'instrumentation et faciliter le procédé de stérilisation en permettant la pénétration de la vapeur et le séchage. DJO Surgical® a effectué des essais en laboratoire pour confirmer l'adéquation des boîtiers à instruments avec les cycles de stérilisation décrits dans la section relative à la stérilisation du mode d'emploi. Il est de la responsabilité de l'utilisateur de vérifier que l'équipement fonctionne comme prévu, et que les conditions sont obtenues.

**MODE D'EMPLOI**

<b>PRÉPARATION AU POINT D'UTILISATION</b>	Garder les instruments humides et ne pas laisser sécher de sang et/ou de liquides organiques sur les instruments. Le procédé de décontamination doit commencer immédiatement après la fin de l'intervention chirurgicale. Si le nettoyage doit être reporté, placer les instruments dans un conteneur couvert avec un produit nettoyant enzymatique au pH neutre pour retarder le séchage. Les instruments doivent être nettoyés dans les 30 minutes suivant leur utilisation pour minimiser le risque de séchage avant le nettoyage.  Laver tous les instruments, qu'ils aient ou non été utilisés, ou qu'ils soient entrés ou non en contact par inadvertance avec du sang. Démonter les instruments avec des pièces amovibles et desserrer les instruments avec des pièces mobiles, selon le cas.
<b>DÉCONTAMINATION</b>	La décontamination a pour objectif d'inactiver les micro-organismes. Saturer complètement la surface avec un produit désinfectant/nettoyeur* non dilué de niveau intermédiaire (CaviCide, par ex.) et laisser le produit rester en contact avec les dispositifs pendant 5 minutes.

<b>A. NETTOYAGE MANUEL : TOUS LES INSTRUMENTS</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Nettoyage préliminaire :</b> Éliminer toute souillure visible en plongeant les dispositifs dans un produit nettoyant enzymatique au pH neutre* (MetriZyme, par ex.) à température ambiante et démonter/desserrer les instruments, le cas échéant. La plupart des instruments chirurgicaux et dispositifs d'essai étant de construction simple, il n'est pas nécessaire de les démonter. Toutefois, certains des instruments plus complexes étant composés de plusieurs éléments, ils devront être démontés en pièces détachées avant la décontamination. Frotter avec une brosse à poils doux appropriée jusqu'à ce que les surfaces soient visuellement propres ; actionner l'instrument sur toute sa plage d'amplitude de mouvement.</li> <li><b>Lavage :</b> Plonger les dispositifs dans un bain à ultrasons avec un produit nettoyant enzymatique au pH neutre* (MetriZyme, par ex.) à température ambiante et soniquer pendant 10 minutes. Les nettoyeurs ultrasoniques peuvent être utilisés avec de l'eau chaude à la température recommandée par le fabricant ; l'eau à température ambiante a également été validée. Il faut savoir que les méthodes de chargement, la température de l'eau et d'autres facteurs externes peuvent influer sur l'efficacité du matériel.</li> <li><b>Rincage :</b> Rincer soigneusement les dispositifs avec de l'eau déionisée ou distillée. Par exemple, rincer trois (3) fois pendant 2 minutes minimum.</li> </ol> <p>* Ne pas utiliser de produits fortement acides (<math>\text{pH} &lt; 4</math>) ou fortement alcalins (<math>\text{pH} &gt; 10</math>) pour la désinfection ou le nettoyage, ceux-ci pouvant entraîner une corrosion des métaux, une décoloration ou des fractures de fatigue. En utilisant la méthode de nettoyage ci-dessus avec les exemples de solutions fournies, DJO Surgical® a obtenu une réduction logarithmique des spores (SLR) de 3. D'autres méthodes de nettoyage/désinfection peuvent aussi convenir. Les médecins ou les hôpitaux n'utilisant pas la méthode recommandée sont toutefois invités à valider leur méthode à l'aide de techniques de laboratoire appropriées.</p>
<b>B. NETTOYAGE MANUEL : INSTRUMENTS CANULÉS, À LUMIÈRES OU À ORIFICES</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Nettoyage préliminaire :</b> Suivre les étapes « Nettoyage préliminaire » et « Lavage » de la Section A. Nettoyage manuel – TOUS LES INSTRUMENTS.</li> <li><b>Lavage :</b> Après le nettoyage ultrasonique, dans un bain de nettoyage enzymatique préparé extemporanément, utiliser une brosse de nettoyage non métallique, souple et bien adaptée, ou un cure-pipe, pour frotter les canulations, lumières ou orifices, le cas échéant. Frotter avec un mouvement de va-et-vient et en tournant, pour éliminer les débris. Utiliser une seringue remplie d'une solution nettoyante enzymatique au pH neutre pour rincer les zones internes difficiles à atteindre.</li> <li><b>Rincage :</b> Rincer l'instrument avec de l'eau déionisée ou distillée, en veillant en particulier aux canulations, lumières et/ou orifices. Par exemple, rincer trois (3) fois pendant 2 minutes minimum.</li> </ol>
<b>C. NETTOYAGE MANUEL : INSTRUMENTS ARTICULÉS</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Nettoyage préliminaire :</b> Suivre les étapes « Nettoyage préliminaire » et « Lavage » de la Section A. Nettoyage manuel – TOUS LES INSTRUMENTS.</li> <li><b>Lavage :</b> Après le nettoyage ultrasonique, plonger l'instrument dans une solution nettoyante enzymatique au pH neutre préparée extemporanément pour éviter tout risque d'aérosolisation. Actionner les mécanismes mobiles sur toute sa plage d'amplitude de mouvement comme les molettes, charnières, branches passées ou fonctions à ressort/rétractables. Pour les instruments à tige flexible, courber ou flétrir l'instrument dans la solution nettoyante au pH neutre tout en brossant les zones flexibles. Pour les instruments avec des creux internes, après l'actionnement des composants dans la solution nettoyante au pH neutre, ouvrir complètement les composants et utiliser une brosse de nettoyage non métallique, souple et bien adaptée, ou un cure-pipe pour frotter les creux internes. Utiliser une seringue remplie d'une solution nettoyante enzymatique au pH neutre pour rincer les zones internes difficiles à atteindre.</li> <li><b>Rincage :</b> Actionner et/ou rétracter les pièces mobiles pendant le rinçage à l'eau déionisée ou distillée. Par exemple, rincer trois (3) fois pendant 2 minutes minimum. Pour les instruments à tige flexible, flétrir l'instrument pendant le rinçage.</li> </ol>
<b>NETTOYAGE AUTOMATIQUE</b>	Les instruments DJO Surgical® peuvent être lavés et/ou désinfectés en utilisant un cycle de désinfection thermique d'un laveur-désinfecteur automatique, après avoir procédé au nettoyage manuel. Les températures, les cycles et le type de désinfectant utilisés doivent être ceux qui sont indiqués par le fabricant du laveur-désinfecteur. Pour le nettoyage par ultrasons, se conformer aux directives du fabricant en ce qui concerne le niveau et la concentration de l'eau. Lors de l'utilisation de laveurs automatiques, vérifier que les instruments sont bien tenus en place dans le boîtier à instruments avec le couvercle retiré, et qu'ils ne se touchent pas et ne se chevauchent pas. Il est déconseillé d'utiliser les laveurs-désinfecteurs automatiques comme seule méthode de nettoyage pour les instruments chirurgicaux.
<b>SÉCHAGE</b>	S'assurer que le dispositif est sec avant l'inspection et la préparation pour la stérilisation. Les instruments doivent être soigneusement séchés pour éliminer tout résidu d'humidité avant leur entreposage. Si disponible, de l'air comprimé filtré peut être utilisé avant le séchage à l'air libre.

INSPECTION ET ESSAIS D'ENTRETIEN	<p>Après le nettoyage, les instruments (démontés si applicable) doivent faire l'objet d'une inspection visuelle. Contrôler tout défaut d'alignement, la présence de barbes, de déformations ou de fractures d'extrême. Procéder à un essai mécanique des pièces mobiles (articulations, par ex.) pour vérifier que chaque instrument fonctionne sur toute sa plage d'amplitude de mouvement. Ranger chaque instrument dans le logement approprié du boîtier à instruments et envelopper dans un emballage de stérilisation protecteur approuvé par la FDA conformément aux recommandations AAMI / AORN.</p> <p>Les instruments chirurgicaux et boîtiers à instruments sont susceptibles d'être endommagés s'ils sont utilisés de façon prolongée, abusive ou brusque. Ils doivent être manipulés avec soin pour éviter de compromettre leurs performances. Pour minimiser tout endommagement, procéder aux étapes suivantes :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Inspecter les boîtiers à instruments et les instruments pour des signes d'endommagement au moment de la réception et après chaque utilisation et nettoyage. Nettoyer à nouveau les instruments qui ne sont pas complètement nettoyés et renvoyer ceux qui ont besoin d'être réparés.</li> <li>2. Utiliser les instruments uniquement aux fins pour lesquelles ils sont conçus.</li> <li>3. Utiliser les instruments tranchants avec une extrême précaution pour éviter toute blessure. Consulter un médecin spécialisé dans le contrôle de l'infection pour mettre au point des mesures de sécurité appropriées à tous les niveaux de contact direct avec les instruments.</li> <li>4. Si un instrument paraît endommagé et que ses performances risquent d'en être compromises, contacter un représentant DJO Surgical® pour obtenir un remplacement.</li> <li>5. Procéder à une inspection visuelle et s'assurer que l'instrument n'est pas endommagé ni usé, que les pièces mobiles se déplacent sans accrocher et que les mécanismes de verrouillage fonctionnent correctement.</li> </ol>																																																																																																																																																																
TRANSPORT	Il est tenu de se conformer aux mesures de précaution générales relatives à la manipulation du matériel contaminé/posant un risque biologique.																																																																																																																																																																
STÉRILISATION	<p>Les instruments fournis par DJO Surgical® ont été nettoyés, inspectés et testés avec soin avant leur envoi pour garantir leur bon fonctionnement. À moins d'indications contraires, ces instruments NE SONT PAS STÉRILES et doivent être stérilisés avant utilisation. Les instruments fournis en dehors des sets d'instruments doivent être complètement desserrés et démontés, et enveloppés dans un emballage de stérilisation autorisé par la FDA conformément aux recommandations AAMI ST:79/AORN. La stérilisation flash (pour utilisation immédiate) à la vapeur par exposition à 132 °C / 270 °F doit être utilisée exclusivement comme procédure d'urgence. Les instruments doivent être nettoyés et démontés avant le traitement.</p> <p>Les cycles suivants sont des cycles minimum requis pour la stérilisation à la vapeur, validés par DJO Surgical® dans des conditions de laboratoire afin d'obtenir un niveau d'assurance de la stérilité (SAL, Sterility Assurance Level) de 10<sup>-6</sup> lorsque les composants sont desserrés ou démontés. Ces données sont archivées chez DJO Surgical®.</p> <p><b>Stérilisation avec pré-vide (HI-VAC) :</b> 132 °C (270 °F), durée d'exposition de 4 minutes</p> <p><b>Stérilisation à déplacement de gravité :</b> 132 °C (270 °F), durée d'exposition de 15 minutes</p> <p>(TOURNEVIS DYNAMOMÉTRIQUE RSP DE 22,5 LIVRE-FORCE POUCE (804-06-009) - Se référer au mode d'emploi UI-104 de Bradshaw Medical)</p>																																																																																																																																																																
TEMPS DE SÉCHAGE	<p>Voici les exigences minimales en matière de temps de séchage pour les cycles de stérilisation à la vapeur indiqués.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>FA (nom)</th><th>Temps de séchage requis (minutes)</th><th>Stérilisateur avec pré-vide 132 °C (270 °F), 4 minutes</th><th>Stérilisateur à déplacement de gravité 132 °C (270 °F), 15 minutes</th></tr> </thead> <tbody> <tr><td>FA XALT TRIAL (803-99-039)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-11)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA GENERAL (803-99-102)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA RETRACTOR (803-99-103)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON RETRACT (804-99-020)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-011)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP TIB PREP (800-99-095)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP ACET REAMER (803-99-003)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA XALT INST (803-99-040)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA MIS HIP (803-99-028)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)</td><td>30</td><td>30</td><td>30</td></tr> </tbody> </table>	FA (nom)	Temps de séchage requis (minutes)	Stérilisateur avec pré-vide 132 °C (270 °F), 4 minutes	Stérilisateur à déplacement de gravité 132 °C (270 °F), 15 minutes	FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30	30	FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	30	3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30	30	RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30	30	FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30	30	FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30	30	FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30	30	FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30	30	FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30	30	FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30	30	FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30	30	FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	30	FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30	30	FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30	30	FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30	30	FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30	30	FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30	30	FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30	30	FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30	30	FA XALT INST (803-99-040)	30	30	30	FA MIS HIP (803-99-028)	30	30	30	FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30	30	FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30	30	FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30	30	FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30	30
FA (nom)	Temps de séchage requis (minutes)	Stérilisateur avec pré-vide 132 °C (270 °F), 4 minutes	Stérilisateur à déplacement de gravité 132 °C (270 °F), 15 minutes																																																																																																																																																														
FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	30																																																																																																																																																														
3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30	30																																																																																																																																																														
RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA XALT INST (803-99-040)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA MIS HIP (803-99-028)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30	30																																																																																																																																																														
FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30	30																																																																																																																																																														

FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)	30	30
FA K EMP 3D CR TRL PREP OUT LG	40	50
FA K EMP 3DCR TRL PREP OUT SML	40	60
FA K EMP CR TRL CORE LT	30	50
FA K EMP CR TRL CORE RT	30	50
FA K EMP PS FEM TRL CAP CORE (800-99-117)	30	40
FA K EMP PS FEM TRL CORE (800-99-117)	30	40
FA K EMP PS INS TRL CORE (800-99-118)	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT L CAP (800-99-108)	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT LG (800-99-108)	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT S CAP (800-99-107)	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT SML (800-99-107)	30	30
FA K EMP 3D + CR COMP OUT LG	40	60
FA K EMP 3D + CR COMP OUT SML	40	60
FA K EMP 3D COMP OUT LG	40	60
FA K EMP 3D COMP OUT SML	40	60
FA K EMP COMP PAT TOOL KIT	40	75
FA K EMP CR COMP OUT LG	40	60
FA K EMP CR COMP OUT SML	40	60
FA K EMP TIB PREP 2	80	99
FA S ALTIVATE RSP 44	70	90
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS SML	60	70
FA K EMP CEM STEM AUG PREP	60	80
FA K EMP TIB PREP COMPLETE	60	80
FA K EMP PS TRL PREP OUT SML 2	30	30
FA K EMP PS TRL PREP OUT LG 2	30	30
FA K EMP VVC INS TRL CORE	40	70
FA S ALTIVATE RSP REVISION	40	70
FA H EMPOWR ACET GENERAL INST	30	80
FA H EMPOWR ACET MIS HANDLES	30	80
FA H EMPOWR ACET TRL NEU 10DH	30	80
FA H EMPOWR ACET OFFSET TR LNRS	30	80
FA H EMPOWR ACET ANCILLARY	30	80
FA H EMPOWR ACET GEN INST V2	30	80
FA H EMPOWR ACET ANCILLARY V2	30	80
FA H EMPOWR DUAL MOBILITY	30	80
FA S ALTIVATE RSP SHORT	30	30
FA K EMP PARTIAL	30	60
FA K EMP PARTIAL PREP 1 OF 2	30	50
FA K EMP PARTIAL TRIAL 2 OF 2	30	50
FA S ALT ANATOMIC CS EDGE	60	99
FA K EMP FEM PREP - ADJ SZR	30	40
FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	40	75
FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	40	75
FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	60
FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	60
FA K EMP IT G1 PAT TOOL	50	75
FA K EMP IT G2 PAT TOOL	50	75
FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	40	75
FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	75
FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	40	75
FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	75
FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	75
FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	75
FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	40	75
FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	75
FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	40	75
FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	75
FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	75
FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	75
FA K EMP 3D CR TRL OUT LG UNIV	40	70
FA K EMP 3D CR TRL OUT SM UNIV	40	70
FA K EMP 3D TRL OUT LG UNIVRSL	40	70
FA K EMP 3D TRL OUT SM UNIVRSL	40	70
<b>TEMPS DE SÉCHAGE – CONTENEUR RIGIDE, STÉRILISATION À LA VAPEUR</b>	<b>FA (nom)</b>	
	<b>Temps de séchage requis (minutes)</b>	
	Stérilisateur avec pré-vide <b>132 °C (270 °F), 4 minutes</b>	
	Stérilisateur à déplacement de gravité <b>132 °C (270 °F), 15 minutes</b>	
<b>FA K 4 IN CONT TKA ALN-PAT*</b>	FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	30
	FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	30
	FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30
	FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	30
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	30

\*UTILISATION D'UN FILTRE TISSÉ  
AESCULAP DE 7,5" MD344 OU  
L'ÉQUIVALENT

TEMPS DE SÉCHAGE – CONTENEUR RIGIDE, STÉRILISATION À LA VAPEUR	FA (nom)	Temps de séchage requis (minutes)	
		Stérilisateur avec pré-vide 132 °C (270 °F), 4 minutes	Stérilisateur à déplacement de gravité 132 °C (270 °F), 15 minutes
*UTILISATION D'UN FILTRE TISSÉ AESCLAP DE 7,5" MD344 OU L'ÉQUIVALENT	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	30	S.O.
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	S.O.
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	30	S.O.
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	S.O.
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	S.O.
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	S.O.
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	30	S.O.
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	S.O.
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	30	S.O.
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	S.O.
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	S.O.
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	S.O.
STOCKAGE/ENTRETIEN DES INSTRUMENTS	Les instruments doivent être soigneusement séchés pour éliminer tout résidu d'humidité avant leur entreposage. Les instruments ou les boîtiers à instruments qui ont été traités et enveloppés pour maintenir leur stérilité doivent être conservés en évitant l'humidité et les températures extrêmes. Manipuler avec soin les instruments ou les boîtiers à instruments enveloppés pour éviter d'endommager la barrière. L'utilisateur doit savoir que le maintien de la stérilité dépend de chaque événement et que la probabilité d'un risque de contamination augmente avec le temps et le nombre de manipulations. Si nécessaire, les instruments à charnières, rotatifs ou articulés peuvent être lubrifiés avec un lubrifiant pour instruments au pH neutre spécialement conçu pour être compatible avec la stérilisation à la vapeur en conformité avec la FDA. Les lubrifiants pour instruments contenant de l'huile minérale, de l'huile de silicone ou d'autres types d'huile ne doivent PAS être utilisés.		
COORDONNÉES	DJO Surgical® ATTN: Customer Service 9800 Metric Boulevard Austin TX, 78758 USA + 1-800-456-8696		

Les instructions fournies ci-dessus ont été validées par DJO Surgical® pour la préparation d'un dispositif médical en vue de sa réutilisation. Il revient à l'utilisateur de s'assurer que le retraitement s'effectue avec les appareils et matériels appropriés, et que le personnel de l'établissement de retraitement a reçu une formation adéquate pour obtenir le résultat souhaité. Ceci nécessite en général une validation et une surveillance systématique du procédé.

Pour une version électronique de ce mode d'emploi, consulter l'adresse Web :  
<http://dioglobal.com/our-brands/djo-surgical/>

Certains produits de DJO Surgical® utilisent la technologie SurgiBit®. La technologie SurgiBit® est protégée par les brevets suivants : Pointe de forage protégée par les brevets de design US D523313 et D523398.

Brevets d'utilité américains en attente.

## 2. Description du produit

Les dispositifs couverts par ce mode d'emploi sont les instruments utilisés pour implanter les dispositifs implantables DJO Surgical, ainsi que les boîtiers à instruments utilisés pour stocker lesdits instruments en vue de leur nettoyage et de leur transport.

## 3. Indications

Se référer au mode d'emploi de l'implant en question pour les indications.

## 4. Utilisation prévue

Se référer au mode d'emploi de l'implant en question pour l'usage prévu du dispositif.

## 5. Contre-indications

Se référer au mode d'emploi de l'implant en question pour les contre-indications.

## 6. Précautions et avertissements

Se référer au mode d'emploi de l'implant en question pour les précautions et les avertissements.

## 7. Planification préopératoire et soins postopératoires

Se référer au mode d'emploi de l'implant en question pour la planification préopératoire et les soins postopératoires.

## 8. Sécurité relative à l'IRM

Sans objet

## 9. Effets indésirables

Se référer au mode d'emploi de l'implant en question pour les effets indésirables.

Tout incident grave survenu en rapport avec ce dispositif doit être signalé au fabricant et aux autorités compétentes concernées, conformément au Règlement (UE) 2017/745.

## 10. Durée de vie du dispositif

DJO Surgical ne définit pas le nombre maximum d'utilisations appropriées pour les instruments réutilisables. Bien que la durée de vie prévue des instruments chirurgicaux puisse dépendre d'une multitude de facteurs tels que les caractéristiques du patient, l'expérience du chirurgien, la durée d'utilisation et la technique opératoire, l'évaluation du temps écoulé entre la sortie de production d'un instrument et son retour au fabricant par l'utilisateur peut donner une indication sur sa durée de vie prévue.

Sur la base de ces informations, les instruments motorisés ont affiché une durée de vie en service allant de 5 jours à 9,5 ans, avec une durée de vie moyenne de 2,3 ans. Les instruments d'impaction ou d'extraction non motorisés ont affiché une durée de vie en service allant de 3,5 mois à 18 ans, avec une durée de vie moyenne de 2,8 ans. Les instruments de guidage non motorisés ont affiché une durée de vie en service allant de 35 jours à 9,1 ans, avec une durée de vie moyenne de 2,9 ans. Les instruments non motorisés autres que les instruments d'impaction, d'extraction ou de guidage ont affiché une durée de vie en service allant de 56 jours à 9,3 ans, avec une durée de vie moyenne de 3,5 ans.

Comme les données sur les produits continuent d'être collectées, ces estimations de la durée de vie peuvent être réévaluées et ajustées si nécessaire. Les utilisateurs doivent noter qu'une inspection minutieuse de l'instrument avant son utilisation est la meilleure méthode pour déterminer la fin de sa durée de vie utile.

## 11. Marques de commerce et brevets

Se référer au mode d'emploi de l'implant en question pour les marques de commerce et les brevets.

**1. Manipulación del producto**

Los dispositivos que no se devuelvan a DJO deben tratarse como material biopeligroso y eliminarse de acuerdo con las leyes y normativas locales.

**Recomendación para el cuidado y la manipulación de los instrumentos y estuches de instrumentos de DJO Surgical®**

<b>DESCRIPCIÓN DE INSTRUMENTO REUTILIZABLE</b>	El instrumental de DJO Surgical® consiste en dispositivos empleados en procedimientos quirúrgicos con sus accesorios correspondientes. El implante de productos de DJO Surgical® solamente deberá realizarse con instrumental de DJO Surgical® o con instrumental distribuido por DJO Surgical®. Los instrumentos y los estuches de instrumentos de DJO Surgical® suelen ser de titanio, acero inoxidable, aluminio o materiales poliméricos. Los estuches pueden disponer de varios niveles con diversas piezas para mantener en posición el instrumental quirúrgico durante su manipulación y almacenamiento. Estas piezas pueden ser bandejas, soportes o esterillas de silicona. Los estuches de instrumentos permiten la esterilización del contenido en una autoclave de vapor, siguiendo el ciclo de limpieza, esterilización y secado que ha sido validado y que se detalla a continuación. Los estuches de instrumentos no constituyen una barrera estéril y deben utilizarse junto con un paño de esterilización aprobado por la FDA para conservar la esterilidad. Los instrumentos se suministran sin esterilizar y deben guardarse en su envase original hasta que se limpian y esterilicen de acuerdo con las pautas recomendadas que se detallan a continuación.
<b>ADVERTENCIAS</b>	La limpieza automatizada puede no ser lo suficientemente rigurosa. Inspeccione minuciosamente cada instrumento para asegurarse de que se hayan eliminado todos los residuos de sangre visibles y otros contaminantes.
<b>AVISO</b>	Las leyes federales estadounidenses restringen la venta de este dispositivo a médicos o por prescripción facultativa.
<b>LIMITACIONES DEL REPROCESAMIENTO</b>	Los instrumentos de DJO Surgical® se pueden esterilizar con vapor, y la esterilización repetida no les afecta negativamente. Si durante la utilización de nuestros instrumentos o de nuestros estuches de instrumentos identifica algún problema relacionado con los juegos de instrumentos, informe de ello a DJO Surgical® para que pueda ser investigado. La vida útil de un instrumento suele estar limitada por el desgaste y los daños normales derivados del uso.
<b>RENUNCIA DE RESPONSABILIDAD</b>	Los estuches de instrumentos de DJO Surgical® están diseñados para proteger el instrumental y para facilitar su proceso de esterilización, al permitir la penetración del vapor y el secado. DJO Surgical® ha verificado mediante pruebas de laboratorio que nuestros estuches de instrumentos son adecuados para los ciclos de esterilización descritos en la sección sobre esterilización de estas instrucciones de uso. Es responsabilidad del usuario asegurarse de que el equipo funciona de la manera indicada y de que se cumplen las condiciones.

**INSTRUCCIONES DE USO**

<b>PREPARACIÓN EN EL LUGAR DE USO</b>	Mantenga los instrumentos húmedos y evite que se sequen sobre ellos sangre u otros líquidos corporales. El proceso de descontaminación debe comenzar de inmediato una vez terminada la intervención quirúrgica. Si es necesario retrasar la limpieza, coloque los instrumentos en un recipiente tapado con un detergente enzimático de pH neutro para retrasar el secado. Los instrumentos deberán limpiarse en los 30 minutos siguientes al uso con el fin de reducir al mínimo la posibilidad de secado antes de la limpieza.  Lave todos los instrumentos, tanto si se utilizaron o si entraron accidentalmente en contacto con sangre como si no. Desmonte los instrumentos que tengan partes desmontables; afloje los instrumentos que tengan partes móviles, según corresponda.
<b>DESCONTAMINACIÓN</b>	El propósito de la descontaminación es la inactivación microbiana. Empape la superficie por completo con un desinfectante/limiador intermedio concentrado* (p. ej., CaviCide) y déjelo en contacto con los dispositivos durante 5 minutos.

<b>A. LIMPIEZA MANUAL: TODOS LOS INSTRUMENTOS</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Limpieza previa:</b> Elimine toda la suciedad visible; para ello, sumerja los instrumentos en un limpiador enzimático* de pH neutro a temperatura ambiente (p. ej., MetriZyme) y desmonte/afloje los instrumentos, si procede. La mayoría de los instrumentos quirúrgicos y dispositivos de prueba son de construcción sencilla, por lo que no es necesario desmontarlos. Sin embargo, algunos de los instrumentos más complejos constan de varios componentes, que deberán ser desmontados en sus piezas individuales antes de proceder a la descontaminación. Frote con un cepillo de cerdas blandas adecuado hasta que se aprecie que está limpio; accione el dispositivo por todo su margen de movimiento.</li> <li><b>Lavado:</b> Sumerja los dispositivos en un limpiador de ultrasonidos que contenga un limpiador enzimático* de pH neutro a temperatura ambiente (p. ej., MetriZyme) y déjelos en baño ultrasónico durante 10 minutos. Los limpiadores de ultrasonidos se pueden utilizar con agua caliente de acuerdo con la temperatura recomendada por el fabricante; sin embargo, se aprobó la temperatura ambiente. Tenga en cuenta que los métodos de carga, la temperatura del agua y otros factores externos pueden modificar la eficacia de los equipos.</li> <li><b>Aclarado:</b> Aclare a conciencia los dispositivos con agua desionizada o destilada. Por ejemplo, al menos 2 minutos tres (3) veces.</li> </ol> <p>* No utilice productos muy ácidos (pH &lt;4) ni muy alcalinos (pH &gt;10) para la limpieza o la desinfección, ya que pueden causar corrosión del metal y provocar decoloración o fracturas por sobrecarga. DJO Surgical® ha aprobado los métodos de limpieza anteriormente mencionados, con las soluciones que se ofrecen como ejemplo, para una reducción logarítmica de esporas (SLR) de 3. Aunque existan otros ciclos de limpieza/desinfección adecuados, es aconsejable que el profesional que empleen un método distinto del recomendado confirmen su validez mediante técnicas de laboratorio apropiadas.</p>
<b>B. LIMPIEZA MANUAL: INSTRUMENTOS CON CÁÑULAS, LUCES U ORÍFICIOS</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Limpieza previa:</b> Siga los pasos «Limpieza previa» y «Lavado» del apartado A, Limpieza manual: TODOS LOS INSTRUMENTOS.</li> <li><b>Lavado:</b> Tras la limpieza ultrasónica, sumerja el instrumento en un baño de solución de limpieza enzimática nueva y utilice un cepillo de limpieza o un limpiapiapas suaves, no metálicos y que entren ajustadamente para limpiar las cánulas, las luces y los orificios. Introdúcalos y extráigalos, empleando un movimiento giratorio para retirar los residuos. Utilice una jeringa cargada con solución de limpieza enzimática de pH neutro para lavar las zonas internas de difícil acceso.</li> <li><b>Aclarado:</b> Lave el instrumento con agua desionizada o destilada, prestando especial atención a las canulaciones, las luces y los orificios. Por ejemplo, al menos 2 minutos tres (3) veces.</li> </ol>
<b>C. LIMPIEZA MANUAL: INSTRUMENTOS ARTICULADOS</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Limpieza previa:</b> Siga los pasos «Limpieza previa» y «Lavado» del apartado A, Limpieza manual: TODOS LOS INSTRUMENTOS.</li> <li><b>Lavado:</b> Tras la limpieza ultrasónica, sumerja el instrumento en solución de limpieza enzimática de pH neutro nueva para evitar la generación de aerosol. Accione las piezas móviles por todo su rango de movimiento, como mandos, bisagras, cierres de cajas o mecanismos retráctiles o con resortes. En el caso de instrumentos con cuerpos flexibles, doble o flexione el instrumento bajo la solución de limpieza de pH neutro mientras cepilla las zonas flexibles. En el caso de instrumentos con cavidades internas, tras accionar los componentes en la solución de limpieza de pH neutro, abra por completo los componentes y utilice un cepillo de limpieza o un limpiapiapas suaves, no metálicos y que entren ajustadamente para limpiar las cavidades internas. Utilice una jeringa cargada con solución de limpieza enzimática de pH neutro para lavar las zonas internas de difícil acceso</li> <li><b>Aclarado:</b> Accione o retire las piezas móviles mientras las aclara con agua desionizada o destilada. Por ejemplo, al menos 2 minutos tres (3) veces. En el caso de instrumentos con cuerpos flexibles, flexione el instrumento mientras lo aclara.</li> </ol>
<b>LIMPIEZA AUTOMATIZADA</b>	Los instrumentos de DJO Surgical® se pueden lavar y desinfectar empleando una unidad de lavado y desinfección automatizados que utilice desinfección térmica tras utilizar los métodos de limpieza manual. Las temperaturas, los ciclos y el tipo de desinfectante utilizados deberán seguir las especificaciones del fabricante de la unidad de lavado y desinfección. Para la limpieza con ultrasonidos, siga las especificaciones del fabricante respecto al nivel de agua y la concentración recomendados. Si utiliza un equipo de lavado mecánico, asegúrese de que los instrumentos estén fijos en su sitio en el interior del estuche de instrumentos con la tapa retirada, y de que no se toquen ni se solapen. No se recomiendan los sistemas de lavado y desinfección automatizados como único método de limpieza para los instrumentos quirúrgicos.
<b>SECADO</b>	Asegúrese de que el dispositivo esté seco antes de inspeccionarlo y preparar la esterilización. Los instrumentos deben secarse a conciencia para eliminar restos de humedad antes de guardarlos. Antes del secado al aire puede utilizarse aire comprimido filtrado, si se dispone de él.

INSPECCIÓN Y PRUEBAS DE MANTENIMIENTO	<p>Tras la limpieza, es preciso realizar una inspección visual de los instrumentos (desmontados, si procede). Compruebe la correcta alineación y la ausencia de impurezas, torceduras o fractura de puntas. Pruebe mecánicamente las piezas articuladas (p. ej., las bisagras) para comprobar que todos los instrumentos funcionan en toda la amplitud de movimiento prevista. Coloque los instrumentos en la posición adecuada dentro del estuche de instrumentos y envuelva el estuche en un paño de esterilización protector aprobado por la FDA, según las directrices de la AAMI/AORN.</p> <p>Los instrumentos y los estuches de instrumentos quirúrgicos pueden sufrir daños por un uso prolongado, así como por un uso inadecuado o negligente. Debe tener cuidado para no perjudicar su rendimiento. Para reducir al mínimo los daños, haga lo siguiente:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Inspeccione los estuches de instrumentos y los instrumentos para verificar que no tengan daños cuando los reciba y después de cada uso y limpieza. Los instrumentos que no estén completamente limpios se deben volver a limpiar, y los que necesiten una reparación deben ser devueltos para su revisión.</li> <li>2. Utilice cada instrumento exclusivamente para el propósito para el que fue diseñado.</li> <li>3. Cuando manipule instrumentos afilados, sea extremadamente cuidadoso para evitar lesiones. Consulte a un médico especializado en control de infecciones para desarrollar los procedimientos de seguridad adecuados para todos los niveles de contacto directo con instrumental.</li> <li>4. Si un instrumento parece presentar algún daño que pudiera perjudicar su rendimiento, póngase en contacto con su representante de DJO Surgical® y solicite un recambio.</li> <li>5. Inspeccione visualmente el instrumento y compruebe si presenta daños o desgaste; las piezas móviles deberán mostrar un movimiento fluido, y los mecanismos de fijación deberán quedar firmemente sujetos.</li> </ol>																																																																																																																																																																
TRANSPORTE	Es preciso cumplir las medidas preventivas generales para la manipulación de materiales contaminados/de riesgo biológico.																																																																																																																																																																
ESTERILIZACIÓN	<p>Los instrumentos suministrados por DJO Surgical® han sido sometidos a un exhaustivo proceso de limpieza, inspección y verificación de su correcto funcionamiento antes de su envío. A menos que se indique lo contrario, estos instrumentos NO ESTÁN ESTÉRILES, por lo que será necesario esterilizarlos antes del uso. Los instrumentos suministrados fuera de juegos de instrumentos deberán aflojarse/desmontarse por completo y envolverse en un paño de esterilización aprobado por la FDA de acuerdo con las directrices de la AAMI ST:79/AORN. La esterilización instantánea (flash) con vapor (para uso inmediato) mediante exposición a 132 °C (270 °F) solamente deberá utilizarse como procedimiento de emergencia. Los instrumentos deben limpiarse y desmontarse antes de su procesamiento.</p> <p>A continuación se indican los ciclos mínimos requeridos para la esterilización con vapor que han sido validados por DJO Surgical® en condiciones de laboratorio para lograr un nivel de garantía de esterilidad (SAL, Sterility Assurance Level) de 10<sup>-6</sup> con los componentes aflojados o desmontados. DJO Surgical® dispone de datos en archivo.</p> <p><b>Esterilización con un esterilizador de vacío (HI-VAC):</b> 132 °C (270 °F), tiempo de exposición de 4 minutos</p> <p><b>Esterilización con un esterilizador de desplazamiento por gravedad:</b> 132 °C (270 °F), tiempo de exposición de 15 minutos</p> <p><b>(DESTORNILLADOR CON LIMITADOR DE PAR DE LA RSP DE 22,5 INCH-LB (804-06-009) - Consulte Bradshaw Medical IFU UI-104)</b></p>																																																																																																																																																																
TIEMPO DE SECADO	<p>A continuación se indican los requisitos mínimos de tiempo de secado para los ciclos de esterilización con vapor indicados.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Nombre FA</th> <th>Requisitos de tiempo de secado (minutos)</th> <th>Esterilizador de vacío 132 °C (270 °F), 4 minutos</th> <th>Esterilizador de desplazamiento por gravedad 132 °C (270 °F), 15 minutos</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>FA XALT TRIAL (803-99-039)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-11)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA DAA GENERAL (803-99-102)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA DAA RETRACT (803-99-103)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA TURON RETRACT (804-99-020)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-011)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EMP TIB PREP (800-99-095)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA FMP ACET REAMER (803-99-003)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA XALT INST (803-99-040)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA MIS HIP (803-99-028)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> <tr><td>FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)</td><td>30</td><td>30</td><td></td></tr> </tbody> </table>	Nombre FA	Requisitos de tiempo de secado (minutos)	Esterilizador de vacío 132 °C (270 °F), 4 minutos	Esterilizador de desplazamiento por gravedad 132 °C (270 °F), 15 minutos	FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30		FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30		FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30		FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30		FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30		FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30		3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30		RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30		FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30		FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30		FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30		FA DAA RETRACT (803-99-103)	30	30		FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30		FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30		FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30		FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30		FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30		FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30		FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30		FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30		FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30		FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30		FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30		FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30		FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30		FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30		FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30		FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30		FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30		FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30		FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30		FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30		FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30		FA XALT INST (803-99-040)	30	30		FA MIS HIP (803-99-028)	30	30		FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30		FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30		FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30		FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30	
Nombre FA	Requisitos de tiempo de secado (minutos)	Esterilizador de vacío 132 °C (270 °F), 4 minutos	Esterilizador de desplazamiento por gravedad 132 °C (270 °F), 15 minutos																																																																																																																																																														
FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30																																																																																																																																																															
FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30																																																																																																																																																															
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																																																																															
FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30																																																																																																																																																															
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																																																																															
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																																																																															
3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30																																																																																																																																																															
RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30																																																																																																																																																															
FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30																																																																																																																																																															
FA DAA RETRACT (803-99-103)	30	30																																																																																																																																																															
FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30																																																																																																																																																															
FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30																																																																																																																																																															
FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30																																																																																																																																																															
FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30																																																																																																																																																															
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																																																																															
FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30																																																																																																																																																															
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																																																																															
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30																																																																																																																																																															
FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30																																																																																																																																																															
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30																																																																																																																																																															
FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30																																																																																																																																																															
FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30																																																																																																																																																															
FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30																																																																																																																																																															
FA XALT INST (803-99-040)	30	30																																																																																																																																																															
FA MIS HIP (803-99-028)	30	30																																																																																																																																																															
FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30																																																																																																																																																															
FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30																																																																																																																																																															
FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30																																																																																																																																																															
FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30																																																																																																																																																															

	FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)	30	30
	FA K EMP 3D CR TRL PREP OUT LG	40	50
	FA K EMP 3DCR TRL PREP OUT SML	40	60
	FA K EMP CR TRL CORE LT	30	50
	FA K EMP CR TRL CORE RT	30	50
	FA K EMP PS FEM TRL CAP CORE (800-99-117)	30	40
	FA K EMP PS FEM TRL CORE (800-99-117)	30	40
	FA K EMP PS INS TRL CORE (800-99-118)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT L CAP (800-99-108)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT LG (800-99-108)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT S CAP (800-99-107)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT SML (800-99-107)	30	30
	FA K EMP 3D + CR COMP OUT LG	40	60
	FA K EMP 3D + CR COMP OUT SML	40	60
	FA K EMP 3D COMP OUT LG	40	60
	FA K EMP 3D COMP OUT SML	40	60
	FA K EMP COMP PAT TOOL KIT	40	75
	FA K EMP CR COMP OUT LG	40	60
	FA K EMP CR COMP OUT SML	40	60
	FA K EMP TIB PREP 2	80	99
	FA S ALTIVATE RSP 44	70	90
	FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS SML	60	70
	FA K EMP CEM STEM AUG PREP	60	80
	FA K EMP TIB PREP COMPLETE	60	80
	FA K EMP PS TRL PREP OUT SML 2	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT LG 2	30	30
	FA K EMP VVC INS TRL CORE	40	70
	FA S ALTIVATE RSP REVISION	40	70
	FA H EMPOWR ACET GENERAL INST	30	80
	FA H EMPOWR ACET MIS HANDLES	30	80
	FA H EMPOWR ACET TRL NEU 10DH	30	80
	FA H EMPOWR ACET OFFSET TR LNRS	30	80
	FA H EMPOWR ACET ANCILLARY	30	80
	FA H EMPOWR ACET GEN INST V2	30	80
	FA H EMPOWR ACET ANCILLARY V2	30	80
	FA H EMPOWR DUAL MOBILITY	30	80
	FA S ALTIVATE RSP SHORT	30	30
	FA K EMP PARTIAL	30	60
	FA K EMP PARTIAL PREP 1 OF 2	30	50
	FA K EMP PARTIAL TRIAL 2 OF 2	30	50
	FA S ALT ANATOMIC CS EDGE	60	99
	FA K EMP FEM PREP - ADJ SZR	30	40
	FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	40	75
	FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	40	75
	FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	60
	FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	60
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	50	75
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	50	75
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	40	75
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	75
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	40	75
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	75
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	75
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	75
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	40	75
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	75
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	40	75
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	75
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	75
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	75
	FA K EMP 3D CR TRL OUT LG UNIV	40	70
	FA K EMP 3D CR TRL OUT SM UNIV	40	70
	FA K EMP 3D TRL OUT LG UNIVRSL	40	70
	FA K EMP 3D TRL OUT SM UNIVRSL	40	70
<b>TIEMPO DE SECADO – RECIPiente RÍGIDO, ESTERILIZACIÓN CON VAPOR</b>			
FA K 4 IN CONT TKA ALN-PAT*	Nombre FA	Requisitos de tiempo de secado (minutos)	
		Esterilizador de vacío 132 °C (270 °F), 4 minutos	Esterilizador de desplazamiento por gravedad 132 °C (270 °F), 15 minutos
	FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	30	—
	FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	30	—
	FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	—
	FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	—
*USO DE FILTRO DE MATERIAL TEJIDO AESCULAP DE 7,5" MD344 O EQUIVALENTE	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	30	—
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	30	—

TIEMPO DE SECADO – RECIPiente RÍGIDO, ESTERILIZACIÓN CON VAPOR	Nombre FA	Requisitos de tiempo de secado (minutos)	
		Esterilizador de prevacio 132 °C (270 °F), 4 minutos	Esterilizador de desplazamiento por gravedad 132 °C (270 °F), 15 minutos
FA K 6 IN CONT TKA TRIALS*  *USO DE FILTRO DE MATERIAL TEJIDO AESCULAP DE 7,5" MD344 O EQUIVALENTE	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	30	—
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	—
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	30	—
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	—
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	—
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	—
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	30	—
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	—
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	30	—
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	—
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	—
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	—
ALMACENAMIENTO/CUIDADO DEL INSTRUMENTO	Los instrumentos deben secarse a conciencia para eliminar restos de humedad antes de guardarlo. Los instrumentos o los estuches de instrumentos que hayan sido procesados y envueltos para mantener su esterilidad deberán conservarse evitando la humedad y las temperaturas extremas. Sea cuidadoso al manipular los instrumentos y los estuches de instrumentos envueltos para evitar dañar la barrera. El usuario debe tener presente que el mantenimiento de la esterilidad guarda relación con cada evento y que la probabilidad de que se produzca contaminación aumenta con el tiempo y con la manipulación. Si es necesario, los instrumentos con bisagras, giratorios o articulados se pueden lubricar con un lubricante para instrumentos de pH neutro, diseñado específicamente para ser compatible con la esterilización con vapor aprobada por la FDA. NO se deben utilizar lubricantes para instrumentos que contengan aceite mineral, aceite de silicona u otras bases de aceite.		
INFORMACIÓN DE CONTACTO	DJO Surgical® ATTN: Customer Service 9800 Metric Boulevard Austin TX, 78758 EE. UU. + 1-800-456-8696		

Las instrucciones anteriormente proporcionadas han sido validadas por DJO Surgical® como aptas para preparar un dispositivo médico para su reutilización. Sigue siendo responsabilidad del usuario asegurarse de que el reprocessamiento se lleve a cabo utilizando el equipo y los materiales adecuados, y de que el personal del centro donde se realiza el reprocessamiento haya recibido la formación adecuada para lograr el resultado deseado. Esto suele requerir la validación y la monitorización sistemática del proceso.

Puede consultarse una versión electrónica de estas instrucciones de uso en:  
<http://dioglobal.com/our-brands/djo-surgical>

Algunos productos de DJO Surgical® utilizan tecnología SurgiBit®. La tecnología SurgiBit® está protegida por las patentes siguientes: la punta de taladro SurgiBit® está protegida por las patentes de diseño estadounidenses D523313 y D523398.

Patentes de utilidad estadounidenses en trámite.

## 2. Descripción del producto

Los dispositivos indicados en estas instrucciones de uso son los instrumentos utilizados para implantar los dispositivos implantables de DJO Surgical, así como los estuches de instrumentos utilizados para almacenar dichos instrumentos para su limpieza y transporte.

## 3. Indicaciones

Consulte las instrucciones de uso del implante correspondientes para conocer las indicaciones.

## 4. Uso indicado

Consulte las instrucciones de uso del implante correspondientes para conocer el uso indicado del dispositivo.

## 5. Contraindicaciones

Consulte las instrucciones de uso del implante correspondientes para conocer las contraindicaciones.

## 6. Precauciones y advertencias

Consulte las instrucciones de uso del implante correspondientes para conocer las precauciones y advertencias.

## 7. Planificación preoperatoria y cuidado posoperatorio

Consulte las instrucciones de uso del implante correspondientes para conocer la planificación preoperatoria y el cuidado posoperatorio.

## 8. Seguridad de la RM

## 9. Efectos adversos

Consulte las instrucciones de uso del implante correspondientes para conocer los efectos adversos.

Cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con este dispositivo debe notificarse al fabricante y a la autoridad competente correspondiente según se define en la norma UE 2017/745.

## 10. Vida útil del dispositivo

DJO Surgical no define el número máximo de usos adecuados para los instrumentos reutilizables. Si bien la vida útil esperada de los instrumentos quirúrgicos puede depender de múltiples factores, como las características del paciente, la experiencia del cirujano, la cantidad de uso y la técnica quirúrgica, la evaluación del tiempo entre la salida de un instrumento de producción y la devolución de ese instrumento al fabricante por el usuario puede dar una indicación de su vida útil esperada.

Según esta información, se ha demostrado que los instrumentos alimentados por batería tienen una duración de 5 días hasta 9,5 años in situ, con una vida útil promedio de 2,3 años. Se ha observado que los instrumentos de impacto o extracción no alimentados por batería tienen una duración de 3,5 meses hasta 18 años in situ, con una vida útil promedio de 2,8 años. Se ha observado que los instrumentos de guido no alimentados por batería tienen una duración de 35 días hasta 9,1 años in situ, con una vida útil promedio de 2,9 años. Se ha observado que los instrumentos que no son de guiado ni de impacto/extracción no alimentados por batería tienen una duración de 56 días hasta 9,3 años in situ, con una vida útil promedio de 3,5 años.

Estas estimaciones de vida útil pueden reevaluarse y ajustarse si es necesario a medida que se siguen recopilando datos de productos. Los usuarios deben tener en cuenta que la inspección exhaustiva del instrumento antes de su uso es el mejor método para determinar el final de la vida útil.

## 11. Marcas comerciales y patentes

Consulte las instrucciones de uso del implante correspondientes para conocer las marcas comerciales y patentes.

**1. Manipolazione del prodotto**

I dispositivi non restituiti a DJO devono essere trattati come materiale a rischio biologico e smaltiti nel rispetto delle leggi e dei regolamenti locali.

**Consigli per la cura e la manipolazione degli strumenti e delle custodie DJO Surgical®**

<b>DESCRIZIONE DEGLI STRUMENTI RIUTILIZZABILI</b>	Gli strumenti DJO Surgical® comprendono dispositivi e relativi accessori utilizzati nel contesto di procedure chirurgiche. L'impianto dei prodotti DJO Surgical® deve essere eseguito esclusivamente con gli strumenti DJO Surgical® o gli strumenti distribuiti da DJO Surgical®. Gli strumenti DJO Surgical® e le relative custodie sono solitamente realizzati in titanio, acciaio inossidabile, alluminio e/o materiali polimerici. Le custodie possono essere a più livelli, con inserti atti ad ospitare gli strumenti chirurgici durante la manipolazione e la conservazione. Gli inserti possono essere realizzati a forma di vassoi, supporti e stuoioni in silicone. Le custodie per strumenti chirurgici consentono la sterilizzazione a vapore in autoclave del loro contenuto utilizzando il processo di pulizia, sterilizzazione e asciugatura convalidati e indicati qui di seguito. Le sole custodie non fungono da barriera sterile; al fine di mantenere la sterilità del loro contenuto, devono essere utilizzate con gli appositi involucri per sterilizzazione approvati dalla FDA. Alla consegna, gli strumenti non sono sterili e devono essere conservati nella confezione originale fino a quando saranno puliti e sterilizzati in base alle linee guida consigliate qui sotto elencate.
<b>AVVERTENZE</b>	La pulizia automatica può non risultare adeguata. Esaminare accuratamente ogni strumento per verificare che tutti i residui visibili di sangue e altri contaminanti siano stati eliminati.
<b>ATTENZIONE</b>	Le leggi federali degli Stati Uniti d'America vietano la vendita del presente dispositivo a personale non autorizzato e/o senza prescrizione.
<b>LIMITAZIONI DEL PROCESSO DI RICONDIZIONAMENTO</b>	Gli strumenti DJO Surgical® possono essere sterilizzati a vapore. Le sterilizzazioni ripetute non ne pregiudicano la funzionalità. Se durante l'uso degli strumenti o delle relative custodie si verificano problemi relativi ai set di strumenti, segnalarli a DJO Surgical®, che condurrà quindi le opportune verifiche. La vita utile di uno strumento è tipicamente limitata dalla normale usura e dai danni provocati dal suo impiego.
<b>LIBERATORIA</b>	Le custodie DJO Surgical® sono studiate per proteggere gli strumenti e agevolare la sterilizzazione favorendo la penetrazione del vapore e l'asciugatura. Prove di laboratorio condotte da DJO Surgical® hanno stabilito che le custodie per strumenti sono idonee ai cicli di sterilizzazione elencati nella sezione relativa alla sterilizzazione delle Istruzioni per l'uso. È responsabilità dell'utilizzatore verificare che le apparecchiature funzionino come previsto e che siano in grado di garantire il grado di sterilizzazione desiderato.

**ISTRUZIONI PER L'USO**

<b>PREPARAZIONE AL PUNTO DI UTILIZZO</b>	Mantenere umidi gli strumenti ed evitare l'essiccazione di residui di sangue e/o fluidi corporei su di essi. Il processo di decontaminazione deve avere inizio subito dopo la conclusione della procedura chirurgica. Nell'impossibilità di pulire gli strumenti subito dopo l'uso, collocarli in un contenitore coperto contenente detergente enzimatico a pH neutro al fine di prevenire l'essiccazione. È necessario pulire gli strumenti entro 30 minuti dal loro impiego al fine di ridurre al minimo il rischio che si asciughino prima della pulizia.  Lavare tutti gli strumenti, indipendentemente dal fatto che siano stati utilizzati o meno, o che siano venuti accidentalmente a contatto con sangue. A seconda dei casi, smontare gli strumenti con parti staccabili e allentare gli strumenti con parti mobili.
<b>DECONTAMINAZIONE</b>	La decontaminazione viene eseguita allo scopo di inattivare i microbi. Saturare completamente la superficie con un disinfettante/detergente* intermedio non diluito (per esempio, CaviCide) e lasciare a contatto con i dispositivi per 5 minuti.

<b>A. PULIZIA MANUALE: TUTTI GLI STRUMENTI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Pulizia preliminare:</b> asportare tutti i residui visibili immergendo i dispositivi in un detergente enzimatico a pH neutro* (per esempio, MetriZyme) a temperatura ambiente e, se opportuno, smontare o allentare gli strumenti. La maggior parte degli strumenti chirurgici e dei dispositivi di prova è caratterizzata da una struttura semplice che non richiede lo smontaggio dei componenti. Alcuni strumenti più complessi, tuttavia, sono costituiti da più componenti che è opportuno smontare nelle singole parti prima di procedere alla decontaminazione. Strofinare con uno spazzolino a setole morbide fino ad ottenere un grado di pulizia soddisfacente a livello visivo; azionare gli strumenti con parti mobili entro l'intero grado di mobilità prevista.</li> <li><b>Lavaggio:</b> collocare gli strumenti nel dispositivo di lavaggio e pulizia a ultrasuoni contenente detergente enzimatico a pH neutro* (ad esempio, MetriZyme) a temperatura ambiente, e avviare un ciclo di 10 minuti. I dispositivi di pulizia a ultrasuoni possono essere utilizzati con acqua calda alla temperatura consigliata dal fabbricante; l'utilizzo con acqua a temperatura ambiente è tuttavia anch'esso convalidato. Si tenga presente che la disposizione di caricamento, la temperatura dell'acqua e altri fattori esterni possono influire sull'efficacia dell'apparecchiatura.</li> <li><b>Risciacquo:</b> sciacquare accuratamente i dispositivi con acqua deionizzata o distillata. Ad esempio, tre (3) volte per almeno 2 minuti.</li> </ol> <p>* Non usare prodotti fortemente acidi (pH &lt;4) o fortemente alcalini (pH &gt;10) per la disinfezione o la pulizia degli strumenti, in quanto potrebbero corrodere il metallo e provocare scoloriture o incrinature. DJO Surgical® ha convalidato il metodo di pulizia sopra descritto, con le soluzioni indicate a scopo esemplificativo, con una riduzione logaritmica del numero di spore (Spore Log Reduction, SLR) pari a 3. Possono essere idonei anche altri metodi di pulizia e disinfezione; tuttavia si consiglia agli operatori e/o agli ospedali che non usano il metodo raccomandato di convalidare eventuali metodi alternativi mediante tecniche di laboratorio appropriate.</p>
<b>B. PULIZIA MANUALE: STRUMENTI CON CANNULE, LUMI O FORI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Pulizia preliminare:</b> eseguire le operazioni indicate ai passaggi "Pulizia preliminare" e "Lavaggio" della Sezione A, Pulizia manuale: TUTTI GLI STRUMENTI.</li> <li><b>Lavaggio:</b> dopo la pulizia a ultrasuoni, in un bagno detergente enzimatico appena preparato, strofinare le cannule, i lumi o i fori utilizzando uno scovolino per pipe o uno spazzolino per la pulizia non metallico, morbido e ben aderente. Farlo avanzare e ritirarlo, ruotandolo per asportare i residui all'interno del dispositivo. Per lavare le aree interne difficili da raggiungere utilizzare una siringa riempita di soluzione detergente enzimatica a pH neutro.</li> <li><b>Risciacquo:</b> lavare lo strumento con acqua deionizzata o distillata, prestando particolare attenzione agli incannamenti, ai lumi e/o ai fori. Ad esempio, tre (3) volte per almeno 2 minuti.</li> </ol>
<b>C. PULIZIA MANUALE: STRUMENTI ARTICOLATI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Pulizia preliminare:</b> eseguire le operazioni indicate ai passaggi "Pulizia preliminare" e "Lavaggio" della Sezione A, Pulizia manuale: TUTTI GLI STRUMENTI.</li> <li><b>Lavaggio:</b> dopo la pulizia a ultrasuoni, immergere lo strumento in soluzione detergente enzimatica a pH neutro appena preparata, per evitare la produzione di aerosol. Azionare i meccanismi mobili come manopole, cermiere, chiusure a gancio o elementi a molla/retraibili entro il grado di mobilità prevista. Per gli strumenti con stelo flessibile, piegare o flettere lo strumento mantenendolo immerso nella soluzione detergente a pH neutro, e spazzolare le aree flessibili. Per gli strumenti dotati di cavità interne, dopo avere azionato i componenti nella soluzione detergente a pH neutro, aprire completamente i componenti e strofinare le cavità interne utilizzando uno scovolino per pipe o uno spazzolino per la pulizia non metallico, morbido e ben aderente. Per lavare le aree interne difficili da raggiungere, utilizzare una siringa piena di soluzione detergente enzimatica a pH neutro.</li> <li><b>Risciacquo:</b> azionare e/o ritrarre le parti mobili durante il risciacquo con acqua deionizzata o distillata. Ad esempio, tre (3) volte per almeno 2 minuti. Per gli strumenti con stelo flessibile, flettere lo strumento durante il risciacquo.</li> </ol>
<b>PULIZIA AUTOMATICA</b>	Dopo il completamento della pulizia manuale, gli strumenti DJO Surgical® possono essere lavati e/o disinfezati in un'apposita lavatrice-disinfettatrice automatica che utilizza la disinfezione termica. Per quanto riguarda temperature, cicli e tipo di disinfectante, seguire scrupolosamente le istruzioni del fabbricante della lavatrice-disinfettatrice. Per la pulizia a ultrasuoni, attenersi alle specifiche consigliate dal fabbricante per il livello d'acqua e le concentrazioni. Durante l'utilizzo di lavatrici meccaniche, accertarsi che gli strumenti siano saldamente fissati in posizione all'interno della relativa custodia senza coperchio, e che non siano né a contatto gli uni con gli altri né sovrapposti. I sistemi automatici di lavaggio-disinfezione non sono consigliati come unico metodo per la pulizia degli strumenti chirurgici.
<b>ASCIUGATURA</b>	Accertarsi che il dispositivo sia asciutto prima di esaminarlo e di prepararlo per la sterilizzazione. Asciugare accuratamente gli strumenti in modo da eliminare ogni traccia di umidità residua prima di riporli per la conservazione. Prima dell'asciugatura all'aria è consentito utilizzare aria compressa filtrata, se disponibile.

<b>MANUTENZIONE, ISPEZIONE E VERIFICA</b>	Dopo la pulizia, esaminare visivamente gli strumenti (smontati, se opportuno). Accertarsi che non vi siano componenti non allineati, sbavature, piegature o punte incrinate. Collaudare la meccanica delle parti mobili (ad esempio, le cerniere) per verificare che ogni strumento funzioni perfettamente entro il grado di mobilità prevista. Collocare gli strumenti nella corretta configurazione nelle rispettive custodie e avvolgere queste ultime con appositi involucri di sterilizzazione approvati dalla FDA secondo le linee guida AAMI/AORN.  L'uso prolungato, non conforme alle indicazioni o privo della dovuta cura può danneggiare gli strumenti chirurgici e le custodie. È pertanto necessario maneggiarli con cura per evitare di comprometterne la funzionalità. Per ridurre al minimo il rischio di danni, comportarsi come segue. 1. Al momento della consegna e dopo ciascun utilizzo e ciclo di pulizia, esaminare gli strumenti e le custodie per escludere la presenza di danni. Pulire nuovamente gli strumenti la cui pulizia risulti inadeguata e richiedere assistenza per gli strumenti restituiti che necessitino di riparazioni. 2. Utilizzare gli strumenti solo in base all'uso previsto. 3. Maneggiare gli strumenti affilati/appuntiti con estrema cautela al fine di evitare lesioni. Rivolgersi all'ufficio per il controllo delle infezioni per elaborare procedure di sicurezza adeguate per qualsiasi livello di contatto diretto con gli strumenti. 4. Se gli strumenti risultano danneggiati in modo tale da sospettare la compromissione della loro funzionalità, contattare il rappresentante di DJO Surgical® per richiederne la sostituzione. 5. Esaminare visivamente lo strumento alla ricerca di danni e segni di usura; le parti mobili devono muoversi agevolmente; i meccanismi di blocco devono chiudersi saldamente.																																																																																																																													
<b>TRASPORTO</b>	Devono essere rispettate le misure precauzionali generali per la gestione di materiali contaminati e/o a rischio biologico.																																																																																																																													
<b>STERILIZZAZIONE</b>	Gli strumenti forniti da DJO Surgical® sono stati accuratamente puliti, esaminati e collaudati prima della spedizione. Salvo diversa indicazione, questi strumenti NON SONO STERILI e devono quindi essere sterilizzati prima dell'uso. Gli strumenti che non fanno parte di set di strumenti devono essere completamente allentati/smontati e avvolti in un involucro per sterilizzazione approvato dalla FDA in base alle linee guida AAMI ST:79/AORN. La sterilizzazione a vapore con ciclo "flash" (prevista per il riutilizzo immediato) mediante esposizione a 132 °C (270 °F) deve essere usata solo in caso di emergenza. Gli strumenti devono essere puliti e smontati prima della sterilizzazione.  Di seguito sono indicati i cicli minimi richiesti per la sterilizzazione a vapore, convalidati da DJO Surgical® alle condizioni di laboratorio per garantire un grado di sicurezza della sterilità (Sterility Assurance Level, SAL) di 10 <sup>-6</sup> a componenti allentati o smontati. I dati sono conservati nell'archivio DJO Surgical®.  <b>Sterilizzazione con una sterilizzatrice pre-vuoto (HI-VAC):</b> 132 °C (270 °F), tempo di esposizione di 4 minuti <b>Sterilizzazione con una sterilizzatrice a spostamento di gravità:</b> 132 °C (270 °F), tempo di esposizione di 15 minuti  <b>(CACCIAVITE DINAMOMETRICO RSP DA 22,5 POLLICI-LIBBRE (804-06-009) – Fare riferimento alle Istruzioni per l'uso di Bradshaw Medical UI-104)</b>																																																																																																																													
<b>TEMPO DI ASCIUGATURA</b>	Di seguito sono indicati i requisiti minimi del tempo di asciugatura per i cicli di sterilizzazione a vapore indicati.																																																																																																																													
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nome FA</th> <th>Requisiti tempo di asciugatura (minuti)</th> </tr> <tr> <th></th> <th>Sterilizzatrice pre-vuoto 132 °C (270 °F), 4 minuti</th> <th>Sterilizzatrice a spostamento di gravità 132 °C (270 °F), 15 minuti</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>FA XALT TRIAL (803-99-039)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-11)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA GENERAL (803-99-102)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA RETRACTOR (803-99-103)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON RETRACT (804-99-020)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-011)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP TIB PREP (800-99-095)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP ACET REAMER (803-99-003)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA XALT INST (803-99-040)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA MIS HIP (803-99-028)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)</td><td>30</td><td>30</td></tr> </tbody> </table>	Nome FA	Requisiti tempo di asciugatura (minuti)		Sterilizzatrice pre-vuoto 132 °C (270 °F), 4 minuti	Sterilizzatrice a spostamento di gravità 132 °C (270 °F), 15 minuti	FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30	FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30	RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30	FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30	FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30	FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30	FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30	FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30	FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30	FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30	FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30	FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30	FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30	FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30	FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30	FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30	FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30	FA XALT INST (803-99-040)	30	30	FA MIS HIP (803-99-028)	30	30	FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30	FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30	FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30	FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30	FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)	30	30
Nome FA	Requisiti tempo di asciugatura (minuti)																																																																																																																													
	Sterilizzatrice pre-vuoto 132 °C (270 °F), 4 minuti	Sterilizzatrice a spostamento di gravità 132 °C (270 °F), 15 minuti																																																																																																																												
FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30																																																																																																																												
FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30																																																																																																																												
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																																												
FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30																																																																																																																												
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																																												
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																																												
3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30																																																																																																																												
RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30																																																																																																																												
FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30																																																																																																																												
FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30																																																																																																																												
FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30																																																																																																																												
FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30																																																																																																																												
FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30																																																																																																																												
FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30																																																																																																																												
FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30																																																																																																																												
FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30																																																																																																																												
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																																												
FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30																																																																																																																												
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																																												
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																																												
FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30																																																																																																																												
FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30																																																																																																																												
FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30																																																																																																																												
FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30																																																																																																																												
FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30																																																																																																																												
FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30																																																																																																																												
FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30																																																																																																																												
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30																																																																																																																												
FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30																																																																																																																												
FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30																																																																																																																												
FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30																																																																																																																												
FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30																																																																																																																												
FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30																																																																																																																												
FA XALT INST (803-99-040)	30	30																																																																																																																												
FA MIS HIP (803-99-028)	30	30																																																																																																																												
FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30																																																																																																																												
FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30																																																																																																																												
FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30																																																																																																																												
FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30																																																																																																																												
FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)	30	30																																																																																																																												

FA K EMP 3D CR TRL PREP OUT LG	40	50	
FA K EMP 3DCR TRL PREP OUT SML	40	60	
FA K EMP CR TRL CORE LT	30	50	
FA K EMP CR TRL CORE RT	30	50	
FA K EMP PS FEM TRL CAP CORE (800-99-117)	30	40	
FA K EMP PS FEM TRL CORE (800-99-117)	30	40	
FA K EMP PS INS TRL CORE (800-99-118)	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT L CAP (800-99-108)	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT LG (800-99-108)	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT S CAP (800-99-107)	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT SML (800-99-107)	30	30	
FA K EMP 3D + CR COMP OUT LG	40	60	
FA K EMP 3D + CR COMP OUT SML	40	60	
FA K EMP 3D COMP OUT LG	40	60	
FA K EMP 3D COMP OUT SML	40	60	
FA K EMP COMP PAT TOOL KIT	40	75	
FA K EMP CR COMP OUT LG	40	60	
FA K EMP CR COMP OUT SML	40	60	
FA K EMP TIB PREP 2	80	99	
FA S ALTIVATE RSP 44	70	90	
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS SML	60	70	
FA K EMP CEM STEM AUG PREP	60	80	
FA K EMP TIB PREP COMPLETE	60	80	
FA K EMP PS TRL PREP OUT SML 2	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT LG 2	30	30	
FA K EMP VVC INS TRL CORE	40	70	
FA S ALTIVATE RSP REVISION	40	70	
FA H EMPOWR ACET GENERAL INST	30	80	
FA H EMPOWR ACET MIS HANDLES	30	80	
FA H EMPOWR ACET TRU NEU 10DH	30	80	
FA H EMPOWR ACET OFFSET TR LNRS	30	80	
FA H EMPOWR ACET ANCILLARY	30	80	
FA H EMPOWR ACET GEN INST V2	30	80	
FA H EMPOWR ACET ANCILLARY V2	30	80	
FA H EMPOWR DUAL MOBILITY	30	80	
FA S ALTIVATE RSP SHORT	30	30	
FA K EMP PARTIAL	30	60	
FA K EMP PARTIAL PREP 1 OF 2	30	50	
FA K EMP PARTIAL TRIAL 2 OF 2	30	50	
FA S ALT ANATOMIC CS EDGE	60	99	
FA K EMP FEM PREP - ADJ SZR	30	40	
FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	40	75	
FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	40	75	
FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	60	
FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	60	
FA K EMP IT G1 PAT TOOL	50	75	
FA K EMP IT G2 PAT TOOL	50	75	
FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	40	75	
FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	75	
FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	40	75	
FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	75	
FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	75	
FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	75	
FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	40	75	
FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	75	
FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	40	75	
FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	75	
FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	75	
FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	75	
FA K EMP 3D CR TRL OUT LG UNIV	40	70	
FA K EMP 3D CR TRL OUT SM UNIV	40	70	
FA K EMP 3D TRL OUT LG UNIVRSL	40	70	
FA K EMP 3D TRL OUT SM UNIVRSL	40	70	
<b>TEMPO DI ASCIUGATURA – CONTENITORE RIGIDO, STERILIZZAZIONE A VAPORE</b>	<b>Nome FA</b>	<b>Requisiti tempo di asciugatura (minuti)</b>	
<b>FA K 4 IN CONT TKA ALN-PAT*</b>		Sterilizzatrice pre-vuoto <b>132 °C (270 °F), 4 minuti</b>	Sterilizzatrice a spostamento di gravità <b>132 °C (270 °F), 15 minuti</b>
*USO DEL FILTRO IN TESSUTO DA 7,5 POLLICI AESCULAP MD3440 EQUIVALENTE	FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	30	NP
	FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	30	NP
	FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	NP
	FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	NP
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	30	NP
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	30	NP

TEMPO DI ASCIUGATURA – CONTENTORE RIGIDO, STERILIZZAZIONE A VAPORE	Nome FA	Requisiti tempo di asciugatura (minuti)	
		Sterilizzatrice pre-vuoto 132 °C (270 °F), 4 minuti	Sterilizzatrice a spostamento di gravità 132 °C (270 °F), 15 minuti
FA K 6 IN CONT TKA TRIALS*	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	30	NP
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	NP
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	30	NP
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	NP
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	NP
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	NP
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	30	NP
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	NP
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	30	NP
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	NP
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	NP
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	NP
CONSERVAZIONE/CURA DEGLI STRUMENTI	Asciugare accuratamente gli strumenti in modo da eliminare ogni traccia di umidità residua prima di riporli per la conservazione. Gli strumenti e le custodie trattati e avvolti negli involucri per mantenerne la sterilità devono essere conservati al riparo da condizioni estreme di temperatura e umidità. Gli strumenti e le custodie avvolti devono essere maneggiati con cura per evitare di danneggiare la barriera sterile. L'operatore deve ricordare che il mantenimento della sterilità dipende dalle circostanze e che la probabilità di eventi contaminanti aumenta con il trascorrere del tempo e la manipolazione. Se necessario, gli strumenti con cerniere e parti rotanti o articolate possono essere lubrificati con un apposito lubrificante a pH neutro specificatamente concepito per garantire la compatibilità con la sterilizzazione a vapore, incluso negli elenchi della FDA. NON utilizzare lubrificanti per strumenti contenenti oli minerali, olio siliconico o altre basi oleose.		
COME CONTATTARCI	<b>DJO Surgical®</b> <b>ATTN: Customer Service</b> 9800 Metric Boulevard Austin TX, 78758 USA + 1-800-456-8696		

Le istruzioni fornite qui sopra sono state convalidate da DJO Surgical®, che ne conferma l'idoneità per la preparazione al riutilizzo di un dispositivo medico. All'utilizzatore compete la responsabilità di accertarsi che il ricondizionamento sia eseguito impiegando apparecchiature e materiali idonei, e che il personale addetto al ricondizionamento abbia ricevuto un'adeguata formazione che consenta di conseguire il risultato desiderato. A questo scopo si richiede di regola la convalida e il monitoraggio costante del processo.

Per la versione elettronica di queste Istruzioni per l'uso, visitare il sito:  
<http://dioglobal.com/our-brands/djo-surgical>

Alcuni prodotti DJO Surgical® si avvalgono della tecnologia SurgiBit®. La tecnologia SurgiBit® è tutelata dai seguenti brevetti: la punta per trapano è tutelata dai brevetti progettuali USA D523313 e D523398. Brevetti di utilità USA in corso di registrazione.

## 2. Descrizione del prodotto

I dispositivi a cui si riferiscono le presenti istruzioni per l'uso sono strumenti utilizzati per impiantare dispositivi impiantabili DJO Surgical, nonché le custodie per strumenti utilizzate per riporre i medesimi per la pulizia e il trasporto.

## 3. Indicazioni

Per le indicazioni si rimanda alle istruzioni per l'uso degli impianti pertinenti.

## 4. Uso previsto

Per l'uso previsto si rimanda alle istruzioni per l'uso degli impianti pertinenti.

## 5. Controindicazioni

Per le controindicazioni si rimanda alle istruzioni per l'uso degli impianti pertinenti.

## 6. Precauzioni e avvertenze

Per le precauzioni e avvertenze si rimanda alle istruzioni per l'uso degli impianti pertinenti.

## 7. Pianificazione preoperatoria e cure postoperatorie

Per la pianificazione preoperatoria e le cure postoperatorie si rimanda alle istruzioni per l'uso degli impianti pertinenti.

## 8. Sicurezza RM

NP

## 9. Effetti indesiderati

Per gli effetti indesiderati si rimanda alle istruzioni per l'uso degli impianti pertinenti.

Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al presente dispositivo deve essere segnalato al fabbricante e alle autorità competenti ai sensi della norma UE 2017/745.

## 10. Ciclo di vita del dispositivo

DJO Surgical non definisce il numero massimo di utilizzi appropriato per gli strumenti riutilizzabili. Sebbene il ciclo di vita previsto per gli strumenti chirurgici possa essere soggetto a una varietà di fattori, tra cui le caratteristiche del paziente, l'esperienza del chirurgo, il grado di utilizzo e la tecnica chirurgica, la valutazione del tempo che intercorre tra il rilascio del prodotto dalla produzione e la restituzione dello strumento al fabbricante da parte dell'utilizzatore può fornire un'indicazione del ciclo di vita previsto.

Sulla base di queste informazioni, gli strumenti alimentati hanno dimostrato di durare sul campo da un minimo di 5 giorni a un massimo di 9,5 anni, con un ciclo di vita medio di 2,3 anni. Gli strumenti per impattazione o estrazione non alimentati hanno dimostrato di durare sul campo da un minimo di 3,5 mesi a un massimo di 18 anni, con un ciclo di vita medio di 2,8 anni. Gli strumenti di guida non alimentati hanno dimostrato di durare sul campo da un minimo di 35 giorni a un massimo di 9,1 anni, con un ciclo di vita medio di 2,9 anni. Gli strumenti non alimentati non di impattazione/estrazione e non di guida hanno dimostrato di durare sul campo da un minimo di 56 giorni a un massimo di 9,3 anni, con un ciclo di vita medio di 3,5 anni.

L'acquisizione dei dati dei prodotti è tuttora in corso e, di conseguenza, i cicli di vita indicati sono soggetti a rivalutazione e, all'occorrenza, ad aggiustamento. Gli utilizzatori devono tenere presente che l'attenta ispezione dello strumento prima dell'uso è il metodo migliore per stabilire la fine del suo ciclo di vita utile.

## 11. Marchi di fabbrica e brevetti

Per i marchi e i brevetti si rimanda alle istruzioni per l'uso dell'impianto pertinente.

ΕΛ

**1. Χειρισμός προϊόντος**

Οι συσκευές που δεν επιστρέφονται στην DJO θα πρέπει να αντιμετωπίζονται ως βιολογικά επικίνδυνα απόβλητα και να απορρίπτονται ή σύμφωνα με τους τοπικούς νόμους και κανονισμούς.

**Σύσταση φροντίδας και χειρισμού των οργάνων και των θηκών οργάνων DJO Surgical®**

<b>ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΙΜΟΥ ΟΡΓΑΝΟΥ</b>	Η οργανολογία DJO Surgical® αποτελείται από συσκευές και τα εξαρτήματά τους που χρησιμοποιούνται σε χειρουργικές επεμβάσεις. Η εμφύτευση των προϊόντων της DJO Surgical® θα πρέπει να διενεργείται μόνο με οργανολογία της DJO Surgical® ή οργανολογία που διανέμεται από την DJO Surgical®. Τα όργανα και οι θηκές οργάνων DJO Surgical® αποτελούνται γενικά από τιτάνιο, ανοξείδιωτο χάλμα, αλουμίνιο ή/και πολυμερή υλικά. Οι θηκές μπορεί να είναι πολλαπλών στρωμάτων με διάφορα ενθέματα ώστε να συγκρατούν τη χειρουργική οργανολογία στη θέση της κατά το χειρισμό και την αποθήκευση. Τα ενθέματα μπορεί να αποτελούνται από δισκούς, βάσεις συγκράτησης και υποθέματα σιλικόνης. Οι θηκές οργάνων επιπρέπουν να πραγματοποιείται η αποστέρωση των περιεχομένων σε ένα αυτόκαυστο ατμού, χρησιμοποιώντας τον κύκλο καθαρισμού, αποστέρωσης και στεγνώματος που έχει επικυρωθεί και παρατίθεται λεπτομερώς παρακάτω. Οι θηκές οργάνων δεν συνιστούν στείρο φραγμό και πρέπει να αποθηκεύονται στην αρχική τους συσκευασία μέχρι να καθαριστούν και να αποτελευθωθούν συμφύνα με τις συνιστώμενες κατεύθυνσης αρχές που παρατίθενται παρακάτω.
<b>ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ</b>	Ο αυτοματοποιημένος καθαρισμός ενδέχεται να μην είναι αρκετά σχολαστικός. Επιθεωρήστε προσεκτικά κάθε όργανο για να βεβαιωθείτε ότι έχουν αφαιρεθεί όλα τα ορατά υπολείμματα αίματος και άλλων μολυσμάτων ουσιών.
<b>ΠΡΟΣΟΧΗ</b>	Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (των Η.Π.Α.) περιορίζει την πώληση της διάταξης αυτής σε ιατρούς ή κατόπιν εντολής ιατρού.
<b>ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΕΠΑΝΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑΣ</b>	Τα όργανα DJO Surgical® μπορούν να αποτελεύονται με ατμού και η επανειλημένη αποστέρωση τους δεν έχει δυσμενή επίδραση σε αυτά. Εάν εντοπιστούν προβλήματα που σχετίζονται με τα σετ οργάνων κατά τη χρήση των οργάνων ή των θηκών οργάνων, αναφέρετε τα στην DJO Surgical® για να διερευνηθούν. Η διάρκεια ζωής ενός οργάνου περιορίζεται συνήθως από τη φυσιολογική φθορά και τις ζημιές λόγω της χρήσης του.
<b>ΑΠΟΠΟΙΗΣΗ ΕΥΘΥΝΗΣ</b>	Οι θηκές οργάνων DJO Surgical® προορίζονται για προστασία της οργανολογίας και τη διευκόλυνση της διαδικασίας αποστέρωσης, επιπρέποντας τη διείσδυση ατμού και το στέγνωμα. Η DJO Surgical® έχει επιβεβαιώσει μέσω εργαστηριακών δοκιμών ότι οι θηκές των οργάνων μας είναι κατάλληλες για τας κύλους αποστέρωσης που παρατίθενται στην ενότητα «Αποστέρωση» των οδηγιών χρήσης. Αποτελεί ευθύνη του χρήστη να επιβεβαιώσει ότι ο εξοπλισμός λειτουργεί όπως προορίζεται και ότι επιτυχάνονται οι συνθήκες.

**ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ**

<b>ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ ΣΤΗΝ ΤΟΠΟΘΕΣΙΑ ΧΡΗΣΗΣ</b>	Διατηρήστε τα όργανα υγρά και μην αφήνετε αίμα ή/και σωματικά υγρά να στεγνώσουν πάνω στα όργανα. Η διαδικασία απολύμανσης πρέπει να έκινη αμέσως μετά από την ολοκλήρωση της χειρουργικής επέμβασης. Αν ο καθαρισμός πρέπει να καθυστερήσει, τοποθετήστε τα όργανα σε έναν καλυμμένο περίεκτη με ενζυμικό απορρυπαντικό ουδέτερου pH μέσω της χρειαζόμενης περιορίζησης της ξήρανσης. Τα όργανα θα πρέπει να καθαρίζονται εντός 30 λεπτών από τη χρήση τους για να ελαχιστοποιηθεί το ενδέχομενο ξήρανσης πριν από τον καθαρισμό. Πλύντε όλα τα όργανα ανέξητα από την χρησιμοποιήθηκαν ή αν ήρθαν ακούσια σε επαφή με αίμα. Αποσυναρμολογήστε τα όργανα που διαθέτουν αφαιρούμενα μέρη. Λύστε τα όργανα που διαθέτουν κινητά μέρη, όπως απατείται.
<b>Α. ΜΗ ΑΥΤΟΜΑΤΟΣ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ: ΟΛΑ ΤΑ ΟΡΓΑΝΑ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Προκαταρκτικός καθαρισμός:</b> Αφαιρέστε όλες τις ορατές ακαθαραίες, βυθίζοντας τις συσκευές σε ενζυμικό καθαριστικό ουδέτερου pH* (π.χ. MetriZyme) σε θερμοκρασία δωματίου και αποσυναρμολογήστε/λύστε τα όργανα, αν χρειάζεται. Η πλειονότητα των χειρουργικών οργάνων και των δοκιμαστικών συσκευών είναι κατασκευασμένες με απλό τρόπο και δεν χρειάζονται αποσυναρμολογήση. Ωστόσο, ορισμένα από τα ποιούνται μετά την απολύμανση περιορίζησης μέρη τους πριν από την απολύμανση. Τρίψτε με την κατάλληλη βούρτσα με μαλακές τρίχες μέχρι να καταστούν εμφανώς καθαρά. Κινήστε τα στο πλήρες έωρος της κίνησής τους.</li> <li><b>Πλύση:</b> Βυθίστε τις συσκευές σε συσκευή πλύσης/καθαρισμού με υπερήχους με ενζυμικό καθαριστικό ουδέτερου pH* (π.χ. MetriZyme) σε θερμοκρασία δωματίου και υποβάλλετε σε κατεργασία με υπέρχρονος για 10 λεπτά. Οι συσκευές καθαρίζονται με υπέρχρονος μπορούν να χρησιμοποιηθούν με ζεστό νερό σε θερμοκρασία που συνιστάται από τους κατασκευαστές. Ωστόσο, έχει κριθεί κατάλληλη η θερμοκρασία δωματίου. Λάβετε υπόψη σας ότι τα πρότυπα πρότυπα, η θερμοκρασία νερού και άλλοι εξωτερικοί παράγοντες μπορείται να μεταβαλλούν την αποτελεσματικότητα του εξοπλισμού.</li> <li><b>Έκπλυση:</b> Εκπλύνετε σχολαστικά τις συσκευές με απονισμένο νερό. Για παράδειγμα, για τουλάχιστον 2 λεπτά επί τρεις (3) φορές.</li> </ol> <p>*Για τον καθαρισμό ή την απολύμανση που χρησιμοποιείται πολύ όξινα (pH&lt;4) ή πολύ αλκαλικά (pH&gt;10) προϊόντα, καθώς αυτά μπορεί να διαβρώσουν το μέταλλο, να προκαλέσουν αποχρωματισμό ή θραύσεις λόγω φόρτισης. Η DJO Surgical® έχει εγκρίνει την παραπάνω μέθοδο καθαρισμού με τα παρεχόμενα παραδείγματα διαλυμάτων, για μια λογαριθμική μείωση σπόρων (SLR) ίση με 3. Μπορεί επίσης να ενδείκνυνται και άλλες μέθοδοι καθαρισμού/απολύμανσης. Ωστόσο συμβουλεύουμε στα άτομα ή τα νοσοκομεία που δεν εφαρμόζουν τη συνιστώμενη μέθοδο να επικυρώνουν οποιοδήποτε εναλλακτική μέθοδο, χρησιμοποιώντας κατάλληλες εργαστηριακές τεχνικές.</p>

<b>Β. ΜΗ ΑΥΤΟΜΑΤΟΣ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ: ΟΡΓΑΝΑ ΜΕ ΚΑΝΟΥΛΕΣ, ΑΥΛΟΥΣ ή ΟΠΕΣ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Προκαταρκτικός καθαρισμός:</b> Ακολουθήστε τα βήματα «Προκαταρκτικός καθαρισμός» και «Πλύση» στην ενότητα A. Μη αυτόματος καθαρισμός – ΟΛΑ ΤΑ ΟΡΓΑΝΑ.</li> <li><b>Πλύση:</b> Μετά τον καθαρισμό με υπερήχους, σε φρέσκο ενζυμικό διάλυμα υδατόλουτρο, χρησιμοποίηστε μια μαλακή, μη μεταλλική βούρτσα που να εφαρμόζει καλά ή ένα σύριγγα πληρωμένη με ενζυμικό διάλυμα καθαρισμού με ουδέτερο pH για την έκπλυση των δυσπρόστιων, εσωτερικών περιοχών.</li> <li><b>Έκπλυση:</b> Εκπλύνετε το όργανο, προσέχοντας ιδιαίτερα τις αυλακώσεις, τους αυλούς ή/και τις οπές με απονισμένο νερό. Για παράδειγμα, για τουλάχιστον 2 λεπτά επί τρεις (3) φορές.</li> </ol>
--	--

<b>Γ. ΜΗ ΑΥΤΟΜΑΤΟΣ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ: ΑΡΩΡΑΤΑ ΟΡΓΑΝΑ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Προκαταρκτικός καθαρισμός:</b> Ακολουθήστε τα βήματα «Προκαταρκτικός καθαρισμός» και «Πλύση» στην ενότητα A. Μη αυτόματος καθαρισμός – ΟΛΑ ΤΑ ΟΡΓΑΝΑ.</li> <li><b>Πλύση:</b> Μετά τον καθαρισμό με υπερήχους, εμβαπτίστε το όργανο σε φρέσκο ενζυμικό διάλυμα καθαρισμού με ουδέτερο pH για να αποτρέψετε τη δημιουργία αερολύματος. Κινήστε τους κινούμενους μηχανισμούς, όπως αρμόι, οι ασφαλίσεις τύπου box lock ή ανασυρόμενα στοιχεία/στοιχεία με ελατήρια στο πλήρες έωρος της κίνησής τους. Για όργανα με εύκαμπτους άρνες, κάιμψτε ή λυγίστε το όργανο σε διάλυμα καθαρισμού με ουδέτερο pH, ενώ βουρτσίζετε τις εύκαμπτες περιοχές. Για όργανα με εσωτερικές κοιλότητες, μετά από την ενεργοποίηση των εξαρτημάτων στο διάλυμα καθαρισμού με ουδέτερο pH, ανοίξτε πλήρως τις εξαρτήματα χρησιμοποιώντας μια μαλακή βούρτσα που να εφαρμόζει καλά ή ένα εξαρτήματα καθαρισμού με ουδέτερο pH για την έκπλυση των δυσπρόστιων, εσωτερικών περιοχών.</li> <li><b>Έκπλυση:</b> Γινήστε ή/και ανασύρετε τις κινητά μέρη ενόσω εκπλένετε με απονισμένο νερό. Για παράδειγμα, για τουλάχιστον 2 λεπτά επί τρεις (3) φορές. Για όργανα με εύκαμπτους άρνες, κάιμψτε το εργαλείο ενόσω το εκπλένετε.</li> </ol>
---	---

**ΑΥΤΟΜΑΤΟΠΟΙΗΜΕΝΟΣ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ**	Οι θηκές οργάνων DJO Surgical® μπορούν να πλένονται ή/και να απολυμάνονται μέσω μη αυτόματων μεθόδων καθαρισμού. Οι θερμοκρασίες, οι κύκλοι και ο τύπος απολυμάνσης ικανού που θα χρησιμοποιηθούν θα πρέπει να είναι σύμφωνοι με τις οδηγίες του κατασκευαστή της μονάδας πλύσης-απολύμανσης. Για καθαρισμό με υπέρχρους ακολουθήστε τ

	αυτοματοποιημένης πλύσης/απολύμανσης δεν συνιστώνται ως αποκλειστική μέθοδος καθαρισμού για χειρουργικά όργανα.																																																																																																								
<b>ΣΤΕΓΝΩΜΑ</b>	Βεβαιωθείτε ότι η συσκευή είναι στεγνή πριν από την επιθεώρηση και την προετοιμασία για αποστέρωση. Πρέπει να στεγνώνετε σχολαστικά τα όργανα ώστε να αφαιρείται η υπολειπόμενη υγρασία, προτού τα αποθηκεύσετε. Μπορεί να χρησιμοποιηθεί διηθημένος πεπιεσμένος αέρας πριν από το στέγνωμα με αέρα, εάν είναι διαθέσιμος.																																																																																																								
<b>ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗ ΚΑΙ ΕΛΕΓΧΟΣ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗΣ</b>	Μετά τον καθαρισμό, τα όργανα (αποσυναρμολογημένα, εάν εφαρμόζεται) θα πρέπει να επιθεωρούνται οπτικά. Ελέγχετε για τυχόν εσφαλμένη ευθυγράμμιση, εκδορές, κάμψη ή σπασμένες άκρες. Ελέγχετε μηχανικά τα λειτουργικά μέρη (π.χ. τους αρμούς) για να επιβεβαιώσετε ότι όλα τα όργανα λειτουργούν σε όλο το εύρος κίνησης για το οποίο έχουν σχεδιαστεί. Τοποθετήστε τα όργανα στην κατάλληλη διαιμόρφωση εντός της θήκης οργάνων και τυλίξτε με προστατευτικό περιτύλιγμα αποστέρωσης εγκεκριμένο από τον FDA, σύμφωνα με τις κατευθυντήριες αρχές AAMI / AORN.																																																																																																								
	Τα χειρουργικά όργανα και οι θήκες οργάνων είναι ευάλωτα σε ζημιές λόγω παρατεταμένης χρήσης και εξαιτίας κακής χρήσης ή βίαιης μεταχείρισης. Πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα ώστε να αποτρέπεται η μείωση της απόδοσής τους. Για να ελαχιστοποιήσετε τυχόν ζημιά, διενεργήστε τα παρακάτω:																																																																																																								
	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Επιθεωρήστε τις θήκες οργάνων και τα όργανα για ζημιές κατά την παραλαβή τους και μετά από κάθε χρήση και καθαρισμό. Τα ατελώς καθαρισμένα όργανα θα πρέπει να καθαρίζονται εκ νέου και αυτά που χρειάζονται επισκευή να επιστρέψονται για συντήρηση.</li> <li>2. Χρησιμοποιήστε ένα όργανο μόνο για την προοριζόμενη χρήση του.</li> <li>3. Οταν χειρίζεστε αιχμηρά οργάνων, δώστε μεγάλη προσοχή ώστε να αποφύγετε τυχόν τραυματισμό. Συμβουλευτείτε έναν ειδικό ελέγχου λοιμώξεων για να αναπτύξετε διαδικασίες ασφαλείας κατάλληλες για όλα τα επιπτέδα της απευθείας ετεραφής με τα όργανα.</li> <li>4. Εάν τα όργανα φαίνεται να έχουν υποστεί ζημιά με τέτοιο τρόπο που να έχει επιπτώσεις στην απόδοση του οργάνου, επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της DJO Surgical® για αντικατάσταση.</li> <li>5. Επιθεωρήστε οπτικά το όργανο και έλεγχε το για τυχόν ζημιά και φθορά, τα κινούμενα μέρη θα πρέπει να κινούνται ομαλά, οι μηχανισμοί ασφάλισης θα πρέπει να ασφαλίζουν καλά</li> </ol>																																																																																																								
<b>ΜΕΤΑΦΟΡΑ</b>	Απαιτείται η συμμόρφωση με τα γενικά προληπτικά μέτρα χειρισμού μολυσμένων/βιολογικά επικινδυνών υλικών.																																																																																																								
<b>ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ</b>	Τα όργανα που παρέχονται από την DJO Surgical® έχουν καθαριστεί σχολαστικά και έχουν επιθεωρηθεί και δοκιμαστεί ως προς τη σωστή λειτουργία τους πριν από την αποστολή. Εκτός και αν υποδεικνύεται διαφορετικά, τα όργανα αυτά είναι MH ΣΤΕΙΡΑ και πρέπει να αποστειρώνονται πριν από τη χρήση. Τα όργανα που παρέχονται εκτός του σετ οργάνων θα πρέπει να λύνονται/να αποσυναρμολογούνται πλήρως και να τυλίγονται σε περιτύλιγμα αποστέρωσης εγκεκριμένο από τον FDA, σύμφωνα με τις κατευθυντήριες οδηγίες AAMI ST:79/AORN. Η υπερταχεία (για άμεση χρήση) αποστέρωση με από μέρη με έκθεση στους 132 °C / 270 °F θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο ως διαδικασία έκτακτης ανάγκης. Τα όργανα πρέπει να καθαρίζονται και να αποσυναρμολογούνται πριν από την επεξργασία.																																																																																																								
	Τα παρακάτω είναι οι ελάχιστοι κύκλοι που απαιτούνται για αποστείρωση με από μέρη που έχουν εγκριθεί από την DJO Surgical®, υπό εργαστηριακές συνθήκες, ώστε να επιτυχάνουν SAL $10^{-6}$ με τα συστατικά μέρη λυμένα ή αποσυναρμολογημένα. Η DJO Surgical® διαθέτει δεδομένα αρχείου.																																																																																																								
	<b>Αποστείρωση με αποστειρωτή προκατεργασίας κενού (HI-VAC):</b> 132° C (270° F), χρόνος έκθεσης 4 λεπτά <b>Αποστείρωση με αποστειρωτή μετατόπισης βαρύτητας:</b> 132° C (270° F), χρόνος έκθεσης 15 λεπτά																																																																																																								
	(RSP 22,5 ΟΔΗΓΟΣ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΥ ΡΟΠΗΣ ΣΤΡΕΨΗΣ INCH-LB (804-06-009) - Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης της Bradshaw Medical UI-104)																																																																																																								
<b>ΧΡΟΝΟΣ ΣΤΕΓΝΩΜΑΤΟΣ</b>	<p>Τα παρακάτω είναι οι ελάχιστες απαιτήσεις χρόνου στεγνώματος για τους υποδεικνυόμενους κύκλους αποστέρωσης με από μέρη:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Όνομα FA</th> <th>Απαιτήσεις χρόνου στεγνώματος (λεπτά)</th> </tr> <tr> <th></th> <th>Αποστειρωτής προκατεργασίας κενού 132 °C (270 °F), 4 λεπτά</th> <th>Αποστειρωτής μεταπόσιτης βαρύτητας 132 °C (270 °F), 15 λεπτά</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>FA XALT TRIAL (803-99-039)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-11)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA GENERAL (803-99-102)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA RETRACTOR (803-99-103)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON RETRACT (804-99-020)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-011)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP TIB PREP (800-99-095)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP ACET REAMER (803-99-003)</td><td>30</td><td>30</td></tr> </tbody> </table>	Όνομα FA	Απαιτήσεις χρόνου στεγνώματος (λεπτά)		Αποστειρωτής προκατεργασίας κενού 132 °C (270 °F), 4 λεπτά	Αποστειρωτής μεταπόσιτης βαρύτητας 132 °C (270 °F), 15 λεπτά	FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30	FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30	RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30	FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30	FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30	FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30	FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30	FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30	FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30	FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30	FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30	FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30	FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30	FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30	FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30	FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30	FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30
Όνομα FA	Απαιτήσεις χρόνου στεγνώματος (λεπτά)																																																																																																								
	Αποστειρωτής προκατεργασίας κενού 132 °C (270 °F), 4 λεπτά	Αποστειρωτής μεταπόσιτης βαρύτητας 132 °C (270 °F), 15 λεπτά																																																																																																							
FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30																																																																																																							
FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30																																																																																																							
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																							
FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30																																																																																																							
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																							
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																							
3D KNEE GAP BALANCER (S-200775)	30	30																																																																																																							
RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30																																																																																																							
FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30																																																																																																							
FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30																																																																																																							
FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30																																																																																																							
FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30																																																																																																							
FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30																																																																																																							
FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30																																																																																																							
FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30																																																																																																							
FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30																																																																																																							
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																							
FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30																																																																																																							
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																							
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																							
FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30																																																																																																							
FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30																																																																																																							
FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30																																																																																																							
FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30																																																																																																							
FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30																																																																																																							
FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30																																																																																																							
FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30																																																																																																							
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30																																																																																																							
FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30																																																																																																							
FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30																																																																																																							
FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30																																																																																																							
FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30																																																																																																							
FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30																																																																																																							

	FA XALT INST (803-99-040)	30	30
	FA MIS HIP (803-99-028)	30	30
	FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30
	FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30
	FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30
	FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30
	FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)	30	30
	FA K EMP 3D CR TRL PREP OUT LG	40	50
	FA K EMP 3DCR TRL PREP OUT SML	40	60
	FA K EMP CR TRL CORE LT	30	50
	FA K EMP CR TRL CORE RT	30	50
	FA K EMP PS FEM TRL CAP CORE (800-99-117)	30	40
	FA K EMP PS FEM TRL CORE (800-99-117)	30	40
	FA K EMP PS INS TRL CORE (800-99-118)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT L CAP (800-99-108)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT LG (800-99-108)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT S CAP (800-99-107)	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT SML (800-99-107)	30	30
	FA K EMP 3D + CR COMP OUT LG	40	60
	FA K EMP 3D + CR COMP OUT SML	40	60
	FA K EMP 3D COMP OUT LG	40	60
	FA K EMP 3D COMP OUT SML	40	60
	FA K EMP COMP PAT TOOL KIT	40	75
	FA K EMP CR COMP OUT LG	40	60
	FA K EMP CR COMP OUT SML	40	60
	FA K EMP TIB PREP 2	80	99
	FA S ALTIVATE RSP 44	70	90
	FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS SML	60	70
	FA K EMP CEM STEM AUG PREP	60	80
	FA K EMP TIB PREP COMPLETE	60	80
	FA K EMP PS TRL PREP OUT SML 2	30	30
	FA K EMP PS TRL PREP OUT LG 2	30	30
	FA K EMP VVC INS TRL CORE	40	70
	FA S ALTIVATE RSP REVISION	40	70
	FA H EMPOWR ACET GENERAL INST	30	80
	FA H EMPOWR ACET MIS HANDLES	30	80
	FA H EMPOWR ACET TRL NEU 10DH	30	80
	FA H EMPOWR ACET OFFSET TR LNRS	30	80
	FA H EMPOWR ACET ANCILLARY	30	80
	FA H EMPOWR ACET GEN INST V2	30	80
	FA H EMPOWR ACET ANCILLARY V2	30	80
	FA H EMPOWR DUAL MOBILITY	30	80
	FA S ALTIVATE RSP SHORT	30	30
	FA K EMP PARTIAL	30	60
	FA K EMP PARTIAL PREP 1 OF 2	30	50
	FA K EMP PARTIAL TRIAL 2 OF 2	30	50
	FA S ALT ANATOMIC CS EDGE	60	99
	FA K EMP FEM PREP - ADJ SZR	30	40
	FA K EMP IT G1 ALIGN – STD SZR	40	75
	FA K EMP IT G1 ALIGN – ADJ SZR	40	75
	FA K EMP IT G2 ALIGN – STD SZR	30	60
	FA K EMP IT G2 ALIGN – ADJ SZR	30	60
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	50	75
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	50	75
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	40	75
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	75
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	40	75
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	75
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	75
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	75
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	40	75
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	75
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	40	75
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	75
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	75
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	75
	FA K EMP 3D CR TRL OUT LG UNIV	40	70
	FA K EMP 3D CR TRL OUT SM UNIV	40	70
	FA K EMP 3D TRL OUT LG UNIVRSL	40	70
	FA K EMP 3D TRL OUT SM UNIVRSL	40	70
XΡΟΝΟΣ ΣΤΕΓΝΩΜΑΤΟΣ – ΑΚΑΜΠΤΟΣ ΠΕΡΙΕΚΤΗΣ, ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ ΜΕ ΑΤΜΟ	Όνομα FA	Απαιτήσεις χρόνου στεγνώματος (λεπτά) Αποστειρωτής προκατεργασίας κενού 132 °C (270 °F), 4 λεπτά	Αποστειρωτής μετατόπισης βαρύτητας 132 °C (270 °F), 15 λεπτά
FA K 4 IN CONT TKA ALN-PAT*	FA K EMP IT G1 ALIGN – STD SZR	30	Δ/Ε

*ΧΡΗΣΗ ΥΦΑΝΤΟΥ ΦΙΛΤΡΟΥ AESCLAP 7,5 INTΣΩΝ MD344 Ή ΙΣΟΔΥΝΑΜΟ	FA K EMP IT G1 ALIGN – ADJ SZR	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT G2 ALIGN – STD SZR	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT G2 ALIGN – ADJ SZR	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	30	Δ/Ε	
ΧΡΟΝΟΣ ΣΤΕΓΝΩΜΑΤΟΣ – ΑΚΑΜΠΤΟΣ ΠΕΡΙΕΚΤΗΣ, ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ ΜΕ ΑΤΜΟ	Όνομα FA	Απαιτήσεις χρόνου στεγνώματος (λεπτά) Αποστειρωτής προκατέργασίας κενού 132 °C (270 °F), 4 λεπτά	Αποστειρωτής μετατόπισης βαρύτητας 132 °C (270 °F), 15 λεπτά	
*ΧΡΗΣΗ ΥΦΑΝΤΟΥ ΦΙΛΤΡΟΥ AESCLAP 7,5 INTΣΩΝ MD344 Ή ΙΣΟΔΥΝΑΜΟ	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	Δ/Ε	
	FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	Δ/Ε	
ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ/ΦΡΟΝΤΙΔΑ ΟΡΓΑΝΩΝ	Πρέπει να στεγνώνετε σχολαστικά τα όργανα ώστε να αφαιρείται η υπολεπτόμενη υγρασία, πριν από την αποθήκευση. Τα όργανα ή οι θήκες οργάνων που έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία και περιτυλιχθεί ώστε να διατηρούν τη στερότητα θα πρέπει να αποθηκεύονται κατά τρόπο τέτοιο ώστε να αποτρέπονται οι ακραίες τιμές θερμοκρασίας και υγρασίας. Πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα κατά το χειρισμό των περιτυλιγμένων οργάνων ή θηκών οργάνων ώστε να αποτρέπεται τυχόν ζημιά του φραγμού. Ο χρήστης πρέπει να γνωρίζει ότι η διατήρηση της στερότητας εξαρτάται από τα συμβάντα και ότι η πιθανότητα να προκύψει ένα μολυσματικό συμβάν αυξάνεται με την πάροδο του χρόνου και με το χειρισμό. Εάν είναι απαραίτητο, τα όργανα με αρμούς, τη περιστρέφομενα ή αρθρωτά όργανα μπορούν να λιπανθύνουν με λιπαντικό οργάνων ουδέτερου pH που είναι ειδικά σχεδιασμένο για συμβατότητα με την αποστέρωση με ατμό που έχει αναφέρεται από τον FDA. Τα λιπαντικά οργάνων που περιέχουν ορυκτέλαιο, έλαιο σιλικόνης ή άλλες ελαιώδεις βάσεις ΔΕΝ θα πρέπει να χρησιμοποιούνται.			
ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ	DJO Surgical® <b>ΥΠΟΨΗ:</b> Customer Service 9800 Metric Boulevard Austin TX, 78758 Η.Π.Α. + 1-800-456-8696			

Οι οδηγίες που παρέχονται παραπάνω έχουν επικυρωθεί από την DJO Surgical® ως επαρκείς για την προετοιμασία μιας ιατρικής συσκευής για επαναχρησιμοποίηση. Εξακολουθεί να αποτελεί ευθύνη του χρήστη να διασφαλίσει ότι η επανεπεξεργασία διενεργείται με χρήση κατάλληλου εξοπλισμού και υλικών, καθώς και ότι το προσωπικό της μονάδας επανεπεξεργασίας έχει λάβει επαρκή εκπαίδευση προκειμένου να επιπτευχθεί το επιθυμητό αποτέλεσμα. Αυτό φυσιολογικά απαιτεί επικύρωση και τακτική παρακολούθηση της διαδικασίας.

Μπορείτε να βρείτε μια ηλεκτρονική έκδοση αυτών των οδηγιών χρήσης στη διεύθυνση:  
<http://dioglobal.com/our-brands/djo-surgical>

Ορισμένα προϊόντα της DJO Surgical® χρησιμοποιούν τεχνολογία SurgiBit®. Η τεχνολογία SurgiBit® προστατεύεται από τα παρακάτω διπλώματα ευρεσιτεχνίας: Η μύτη του τρυπανιού προστατεύεται από τα διπλώματα ευρεσιτεχνίας σχεδιασμού D523313 και D523398 των Η.Π.Α.

Εκκρεμεί η ένκριση διπλωμάτων ευρεσιτεχνίας χρήσης στις Η.Π.Α.

## 2. Περιγραφή προϊόντος

Οι συσκευές που καλύππονται σε αυτές τις οδηγίες χρήσης αφορούν τα όργανα που χρησιμοποιούνται για την εμφύτευση εμφυτεύσιμων συσκευών της DJO Surgical, καθώς επίσης και τις θήκες οργάνων που χρησιμοποιούνται για τη φύλαξη των εν λόγω οργάνων για τον καθαρισμό και τη μεταφορά.

## 3. Ενδείξεις

Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του αντίστοιχου εμφυτεύματος για τις ενδείξεις.

## 4. Χρήση για την οποία προορίζονται

Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του αντίστοιχου εμφυτεύματος για τη χρήση για την οποία προορίζεται η συσκευή.

## 5. Αντενδείξεις

Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του αντίστοιχου εμφυτεύματος για τις αντενδείξεις.

## 6. Προειδοποίησης και προφυλάξεις

Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του αντίστοιχου εμφυτεύματος για τις συστάσεις και τις προειδοποιήσεις.

## 7. Προεγχειρητικός σχεδιασμός και μετεγχειρητική φροντίδα

Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του αντίστοιχου εμφυτεύματος για τον προεγχειρητικό σχεδιασμό και τη μετεγχειρητική φροντίδα.

## 8. Ασφάλεια κατά τη μαγνητική τομογραφία

Δ/Ε

## 9. Ανεπιθύμητες ενέργειες

Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του αντίστοιχου εμφυτεύματος για τις ανεπιθύμητες ενέργειες.

Οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό που έχει παρουσιαστεί σε σχέση με αυτήν τη συσκευή θα πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή, όπως ορίζεται στην οδηγία 2017/745 της Ε.Ε.

## 10. Διάρκεια ζωής της συσκευής

Η DJO Surgical δεν ορίζει τον μέγιστο αριθμό χρήσεων που είναι κατάλληλες για τα επαναχρησιμοποιήσιμα όργανα. Παρότι η αναμενόμενη διάρκεια ζωής των χειρουργικών οργάνων πιπορεί να υπόκειται σε διάφορους παράγοντες, όπως τα χαρακτηριστικά του ασθενούς, η εμπειρία του χειρουργού, της ποσότητας χρήσης και τη χειρουργική τεχνική, η αξιολόγηση του χρόνου ανάμεσα στην κυκλοφορία ενός οργάνου στην παραγωγή και στην επιστροφή αυτού του οργάνου στον κατασκευαστή από τον χρήστη πιπορεί να δώσει μια ένδειξη της αναμενόμενης διάρκειας ζωής του.

Με βάση αυτήν την πληροφορία, τα τροφοδοτούμενα όργανα έχει καταδειχθεί ότι διαρκούν ακόμη και μόλις 5 ημέρες στο πεδίο ή ακόμη και έως 9,5 έτη στο πεδίο, με μέση διάρκεια ζωής τα 2,3 έτη. Τα μη τροφοδοτούμενα όργανα ενσφήνωσης ή εξαγωγής έχει καταδειχθεί ότι διαρκούν ακόμη και μόλις 3,5 μήνες στο πεδίο ή ακόμη και έως 18 έτη στο πεδίο, με μέση διάρκεια ζωής τα 2,8 έτη. Τα μη τροφοδοτούμενα οδηγά όργανα έχει καταδειχθεί ότι διαρκούν ακόμη και μόλις 35 ημέρες στο πεδίο ή ακόμη και έως 9,1 έτη στο πεδίο, με μέση διάρκεια ζωής τα 2,9 έτη. Τα μη τροφοδοτούμενα όργανα, έχει καταδειχθεί ότι διαρκούν ακόμη και μόλις 56 ημέρες στο πεδίο ή ακόμη και έως 9,3 έτη στο πεδίο, με μέση διάρκεια ζωής τα 3,5 έτη.

Καθώς συνεχίζουν να συλλέγονται δεδομένα προϊόντος, αυτές οι εκτιμήσεις της διάρκειας ζωής πιπορεί να επαναδιολγηθούν και να προσαρμοστούν, όπως απαντηθεί. Οι χρήστες θα πρέπει να σημειώσουν ότι η προσεκτική επιθέωρηση του οργάνου πριν από τη χρήση είναι η καλύτερη μέθοδος προσδιορισμού του τέλους της αφέλιμης διάρκειας ζωής.

## 11. Εμπορικά σήματα και ευρεσιτεχνίες

Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του αντίστοιχου εμφυτεύματος για εμπορικά σήματα και ευρεσιτεχνίες.



TR

**1. Ürün Kullanımı**

DJO'ya iade edilmeyen cihazlar, biyolojik olarak tehlikeli materyal olarak işlem görmeli ve yerel yasa ve yönetmeliklere uygun olarak atılmalıdır.

**DJO Surgical® Aletleri ve Alet Kutularının Muamelesi ve Kullanımı İçin Öneri**

<b>TEKRAR KULLANILABİLİR ALET TANIMI</b>	DJO Surgical® aletleri cerrahi işlemlerde kullanılan cihazlar ve aksesuarlarından oluşur. DJO Surgical® ürünlerinin implantasyonu sadece DJO Surgical® aletleri veya DJO Surgical® tarafından dağıtılan aletlerle yapılmalıdır. DJO Surgical® aletleri ve alet kutuları genel olarak titanyum, paslanmaz çelik, alüminyum ve/veya polimerik malzemeden oluşur. Bu kutular kullanım ve muhafaza esnasında cerrahi aletleri yerinde tutmak amacıyla çeşitli eklemelerle çok tabakalı bir yapıda olabilir. Bu eklemeler tepsiler, tutucular ve silikon matlardan olabilir. Alet kutuları, doğrulanmış olan ve aşağıda ayrıntıları verilen temizlik, sterilizasyon ve kurutma döngüleri ile içindekilerin bir buhar otoklavında sterilize edilmesine imkan tanır. Alet kutuları, steril bir bariyer oluşturmasız ve sterilitenin korunması için FDA iznili sterilizasyon sargası ile birlikte kullanılmaları gereklidir. Aletler steril olmayan şekilde sağlanır ve aşağıda liste halinde verilen önerilen kilavuz ilkelere uygun şekilde temizlenip sterilize edilinceye kadar, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir.
<b>UYARILAR</b>	Otomatik temizleme yeterince kapsamlı olmamayı bekleyin. Tüm görünür kan kalıntıları ve diğer kontaminanların giderildiğinden emin olmak için her aleti dikkatle inceleyin.
<b>DİKKAT</b>	ABD yasalarına göre bu cihaz sadece bir doktor tarafından veya emriyle satılabilir.
<b>TEKRAR İŞLEME KOYMA SINIRLAMALARI</b>	DJO Surgical® aletleri buharla sterilize edilebilir ve tekrarlanan sterilizasyonlardan olumsuz etkilenmez. Aletlerimizi veya alet kutularımızı kullanırken alet setleriyle ilgili problemler saptanırsa lütfen incelenmesi için DJO Surgical®'a bildirin. Bir aletin ömrü tipik olarak kullanımına bağlı normal aşınma ve hasar ile sınırlıdır.
<b>RED BEYANI</b>	DJO Surgical® alet kutularının aletleri koruması ve sterilizasyon işlemini buhar penetrasyonu ve kurumaya izin vererek kolaylaştırması amaçlanmıştır. DJO Surgical®, alet kutularımızın kullanma talimatının sterilizasyon kısmında liste halinde verilen sterilizasyon döngüleri için uyumlu olduğunu laboratuvar testleri yoluyla doğrulmuştur. Ekipmanın amaçlandığı şekilde performans gösterdiğini ve koşulların sağlandığını doğrulamak kullanıcının sorumluluğundadır.

**KULLANMA TALİMATI**

<b>KULLANIM NOKTASI HAZIRLIĞI</b>	Aletleri nemli tutun ve kan ve/veya vücut sıvılarının aletlerin üzerinde kurumasına izin vermeyin. Dekontaminasyon işlemi cerrahi prosedür tamamlanınca başlatılmıştır. Temizleme gecikecekse kurumayı geciktirmek amacılıkla aletler pH Nötr enzimatik deterjan bulunan üzeri örtülü bir kaba yerleştirin. Temizlik öncesi kuruma potansiyelinin en aza indirmek için aletler kullanıma takip eden 30 dakika içinde temizlenmelidir. Kullanılmış olsun veya istenmeden kanla temas etmiş olsun veya olmasın tüm aletleri yıkayın. İlgili durumlar için, çıkarılabilir kısımları olan aletleri parçalarına ayıran; hareketli kısımları olan aletleri gevşeten.
<b>DEKONTAMİNASYON</b>	Dekontaminasyonun amacı mikrobiyal inaktivasyondur. Yüzeyi tümüyle tam güdü ara dezenfektan/temizleyici* (örn. CaviCide) ile ıslatın ve cihazlarla temas halinde kalmasına için 5 dakika bekleyin.

<b>A. MANUEL TEMİZLİK: TÜM ALETLER</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Ön Temizlik:</b> Tüm görünür kiri, cihazları oda sıcaklığında nötr pH'lı enzimatik temizleyici* (örn. MetriZyme) batırarak giderin ve uygunsa aletleri parçalarına ayırin/gevşeten. Cerrahi aletler ve denehma cihazlarının çoğu basit bir şekilde yapılmıştır ve parçalarına ayrılmaları gerekmek. Ancak, daha karmaşık aletlerin bazıları birkaç bilesenin yapılmıştır ve bunlar dekontaminasyon öncesinde ayrı parçalarına ayrılmıştır. Görünür şekilde temiz olana kadar uygun bir yumuşak kılıf fırçayla fırçalayın; tüm hareket aralığı boyunca hareket ettirin.</li> <li><b>Yıkama:</b> Cihazları, oda sıcaklığında nötr pH'lı enzimatik temizleyici* (örn. MetriZyme) ile ultrasonik yıkayıcı/temizleyici batırın ve 10 dakika boyunca ultrason uygulayın. Ultrasonik temizleyiciler, üreticinin önerilen sıcaklığında sıcak su ile kullanılabilir; ancak oda sıcaklığı yeterli bulunmuştur. Yüksek paternleri, su sıcaklığı ve diğer harici faktörlerin ekipmanın etkinliğini değiştirebileceği dikkat edin.</li> <li><b>Durulama:</b> Cihazları deyonize veya distile suyla iyice durulayın. Örneğin, en az 2 dakikalık sürelerle üç (3) kez durulayın.</li> </ol> <p>* Dezenfeksiyon veya temizlik için yüksek derecede asidik (pH &lt;4) veya alkalin (pH &gt;10) ürünleri kullanmayı çünkü bunlar metali aşındırabilir, renge değiştirebilir veya stres sonucunda kirilmalara neden olabilir. DJO Surgical®, yukarıda belirtilen temizleme yöntemini verilen soluşyon önceleriyle birlikte, 3 Spor Log Azalma (SLR, Spore Log Reduction) için onaylamıştır. Başka temizlik/dezenfeksiyon yöntemleri de uygun olabilir; ancak önerilen yöntemi kullanmayan birey veya hastanelerin herhangi bir alternatif yöntemi uygun laboratuvar tekniği kullanarak doğrulamaları önerilir.</p>
<b>B. MANUEL TEMİZLİK: KANÜLLÜ, LÜMENLİ VEYA DELİKLİ ALETLER</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Ön Temizlik:</b> Bölüm A. Manuel Temizlik - TÜM ALETLER içindeki "Ön Temizlik" ve "Yıkama" adımlarını izleyin.</li> <li><b>Yıkama:</b> Ultrasonik temizlikten sonra taze enzimatik bir temizlik banyosunda herhangi bir kanül, lümen veya deliği fırçalamak için sıkı oturan, yumuşak, metalik olmayan bir temizlik fırçası veya boru temizleyici kullanın. Kalıntıları gidermek için bir döndürme hareketi kullanarak içeri dışarı hareket ettirin. Ulaşılması zor dahil bölgelerden sıvı geçirme için enzimatik nötr pH temizlik soluşyonuyla doldurulmuş bir şırınga kullanın.</li> <li><b>Durulama:</b> Kanüller, lümenler ve/veya deliklere özellikle dikkat ederek aletten deyonize veya distile su geçirin. Örneğin, en az 2 dakikalık sürelerle üç (3) kez durulayın.</li> </ol>
<b>C. MANUEL TEMİZLİK: MENTEŞELİ ALETLER</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li><b>Ön Temizlik:</b> Bölüm A. Manuel Temizlik - TÜM ALETLER içindeki "Ön Temizlik" ve "Yıkama" adımlarını izleyin.</li> <li><b>Yıkama:</b> Ultrasonik temizlikten sonra alet aerosol oluşmasından kaçınmak için taze bir nötr pH enzimatik temizlik soluşyonuna batırın. Düğmeler, menteşeler, kutu kılıfları veya yay yüklü/geri çekilebilir özellikler gibi hareketli mekanizmaları tüm hareket aralığı boyunca çalıştırın. Esnek şarta sahip aletlerde esnek bölgeleri fırçalarken alet nötr pH temizlik soluşyonu altında bütün veya esnetin. Dahili boşulları olan aletler için bilesenleri nötr PH temizlik soluşyonunda çalıştırıldıkta sonra bilesenleri tamamen açın ve dahili boşulları fırçalamak için sıkı oturan, yumuşak, metalik olmayan bir temizlik fırçası kullanın. Erişilmesi zor dahil kısımlardan sıvı geçirme için enzimatik nötr pH temizlik soluşyonuyla dolu bir şırınga kullanın.</li> <li><b>Durulama:</b> Deyonize veya distile suyla durularken hareket edebilen kısımları çalıştırın ve/veya geri çekin. Örneğin, en az 2 dakikalık sürelerle üç (3) kez durulayın. Esnek şarta olan aletler için durulama sırasında aleti esnetin.</li> </ol>
<b>OTOMATİK TEMİZLİK</b>	DJO Surgical® aletleri manuel temizlik yöntemleri tamamlandıktan sonra termal dezenfeksiyon kullanın bir otomatik yıkayıcı-dezenfekte edici üniteye yikanabilir ve/veya dezenfekte edilebilir. Sıçaklıklar, döngüler ve dezenfektan tipi, yıkayıcı-dezenfekte edici ünitenin üreticisi tarafından talimat verildiği şekilde olmalıdır. Ultrasonik temizleme için, önerilen su seviyesi ve konsantrasyonu ile ilgili üretici talimatına uyın. Mekanik yıkayıcılar kullanırken, aletlerin kapağı çıkarılmış alet kutusu içinde yerine sağlam oturduğundan ve birbirlerine dokunmadığından veya üst üste gelmediğlerinden emin olun. Otomatik yıkayıcı/dezenfekte edici sistemler cerrahi aletler için tek temizlik yöntemi olarak önerilmez.
<b>KURUTMA</b>	İnceleme ve sterilizasyon hazırlığı öncesinde cihazın kuru olmasını sağlayın. Aletler saklanmadan önce, kalan nemin giderilmesi için iyice kurutulmalıdır. Eğer varsa havaya kurutma öncesinde filtrelenmiş sıkıştırılmış hava kullanılabilir.

<b>BAKIM İNCELEMESİ VE TEST</b>	<p>Temizlik sonrasında aletler (geçerliye parçalarına ayrılmış olarak) görsel olarak kontrol edilmelidir. Yanlış hizalanma, çapaklanma, bükülme veya uçlarda kırılma olup olmadığını kontrol edin. Çalışan kısımları (örn. eklemleri) mekanik olarak test ederek her aletin amaçlanan hareket aralığı boyunca işlev gördüğünden emin olun. Aletleri alet kutusu içinde uygun konfigürasyona yerleştirin ve AAMI / AORN kılavuz ilkelerine göre koruyucu FDA izni sterilizasyon sargasıyla sarın.</p> <p>Cerrahi aletler ve alet kutuları, uzun süreli kullanımından ve yanlış kullanım veya kaba kullanımından kaynaklanan hasara karşı hassastır. Performanslarının olumsuz etkilenmemesi için dikkatli olunmalıdır. Hasarı en azı indirmek için şu şekilde davranışın:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Alet kutularını ve aletleri alındıklarında ve her kullanım ve temizlik sonrasında hasar açısından inceleyin. Tam temizlenmemiş aletler tekrar temizlenmeli ve tamir gerekenler servis için geri gönderilmelidir.</li> <li>2. Bir aleti sadece amaçlanan kullanım için kullanın.</li> <li>3. Keskin aletleri kullanırken yaralanmayı önlemek için çok dikkatli olun. Her düzeyde doğrudan alet teması için uygun güvenlik işlemleri geliştirmek üzere bir enfeksiyon kontrol uzmanına danışın.</li> <li>4. Aletler aletin performansını olumsuz etkileyebilecek şekilde hasarlı görünüyorlarsa değiştirilmeleri için DJO Surgical® temsilciniz ile irtibat kurun.</li> <li>5. Aleti görsel olarak inceleyin ve hasar ve aşınma açısından kontrol edin; hareketli kısımların hareketi düzgün olmalı ve kilitleme mekanizmaları sağlam bir şekilde tutunmalıdır.</li> </ol>																																																																																																																														
<b>SEVKİYAT</b>	Kontamine/biyolojik olarak tehlikeli materyal kullanımı için genel önlemlere uymak şarttır.																																																																																																																														
<b>STERİLİZASYON</b>	<p>DJO Surgical® tarafından sağlanan aletler sevkıyat öncesinde iyice temizlenmiş, incelenmiş ve uygun çalışması açısından test edilmiştir. Aksi belirtilmedikçe bu aletler STERİL DEĞİLDİR ve kullanımdan önce sterilize edilmelidir. Alet setleri dışında sağlanan aletler tamamen gevsetilmeli/parçalarına ayrılmalı ve AAMI ST:79/AORN Kılavuz ilkelerine göre FDA izni sterilizasyon sargasına sarılmalıdır. 132 °C / 270 °F sıcaklıkta maruz bırakarak flash (hemen kullanım) buhar sterilizasyonu sadece acil bir işlem olarak kullanılmalıdır. Aletler işleme öncesinde temizlenmeli ve parçalarına ayrılmalıdır.</p> <p>Aşağıda, bileşenler gevsetilmiş veya parçalarına ayrılmış durumdayken 10<sup>-6</sup> düzeyinde Sterilite Güvence Düzeyi (SAL, Sterility Assurance Level) elde etmek amacıyla, DJO Surgical® tarafından laboratuvar şartlarında onaylanmış, önerilen buhar sterilizasyonu minimum döngüleri mevcuttur. DJO Surgical®, verileri dosyada tutmaktadır.</p> <p><b>Ön Vakum Sterilizatörüyle (HI-VAC) Sterilizasyon:</b> 132 °C (270 °F), 4 dakikalık maruz kalma süresi</p> <p><b>Yerçekimi Displasmani Sterilizatörüyle Sterilizasyon:</b> 132 °C (270 °F), 15 dakikalık maruz kalma süresi</p> <p>(RSP 22,5 İNÇ-LB TORK SINIRLAMA SÜRÜCÜSÜ (804-06-009) - Bradshaw Medical IFU UI-104'e başvurun)</p>																																																																																																																														
<b>KURUMA SÜRESİ</b>	<p>Aşağıdakiler, belirtilen buhar sterilizasyon döngüleri için minimum kuruma süresi gereklilikleridir.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>FA Adı</th> <th colspan="2">Kuruma Süresi Gereksinimleri (dakika)</th> </tr> <tr> <th></th> <th>Ön Vakum Sterilizatörü 270 °F (132 °C), 4-dakika</th> <th>Yerçekimi Deplasmanlı Sterilizatör 270 °F (132 °C), 15-dakika</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>FA XALT TRIAL (803-99-039)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-11)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>3D KNEE GAP BALANCER (S-20075)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA GENERAL (803-99-102)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA DAA RETRACTOR (803-99-103)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON RETRACT (804-99-020)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP HUMERAL (804-99-010)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP GLENOID (804-99-011)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP TIB PREP (800-99-095)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA FMP ACET REAMER (803-99-003)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA XALT INST (803-99-040)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA MIS HIP (803-99-028)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)</td><td>30</td><td>30</td></tr> <tr><td>FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)</td><td>30</td><td>30</td></tr> </tbody> </table>	FA Adı	Kuruma Süresi Gereksinimleri (dakika)			Ön Vakum Sterilizatörü 270 °F (132 °C), 4-dakika	Yerçekimi Deplasmanlı Sterilizatör 270 °F (132 °C), 15-dakika	FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30	FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	3D KNEE GAP BALANCER (S-20075)	30	30	RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30	FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30	FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30	FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30	FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30	FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30	FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30	FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30	FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30	FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30	FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30	FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30	FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30	FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30	FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30	FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30	FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30	FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30	FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30	FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30	FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30	FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30	FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30	FA XALT INST (803-99-040)	30	30	FA MIS HIP (803-99-028)	30	30	FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30	FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30	FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30	FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30	FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)	30	30
FA Adı	Kuruma Süresi Gereksinimleri (dakika)																																																																																																																														
	Ön Vakum Sterilizatörü 270 °F (132 °C), 4-dakika	Yerçekimi Deplasmanlı Sterilizatör 270 °F (132 °C), 15-dakika																																																																																																																													
FA XALT TRIAL (803-99-039)	30	30																																																																																																																													
FA FMP INSTRUMENT (803-99-018)	30	30																																																																																																																													
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																																													
FA RSP GLENOID (804-99-11)	30	30																																																																																																																													
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																																													
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																																													
3D KNEE GAP BALANCER (S-20075)	30	30																																																																																																																													
RSP HALF MOON REAMERS (804-06-012, 804-06-013, 804-06-014)	30	30																																																																																																																													
FA K EXPRT REV 1 (800-99-092)	30	30																																																																																																																													
FA K EXPRT REV 2 (800-99-093)	30	30																																																																																																																													
FA DAA GENERAL (803-99-102)	30	30																																																																																																																													
FA DAA RETRACTOR (803-99-103)	30	30																																																																																																																													
FA TURON RETRACT (804-99-020)	30	30																																																																																																																													
FA TURON HUMERAL STEM 2010 (804-99-117)	30	30																																																																																																																													
FA TURON GLENOID 2010 (804-99-118)	30	30																																																																																																																													
FA TURON HUMERAL HEAD 2010 (804-99-119)	30	30																																																																																																																													
FA RSP HUMERAL (804-99-010)	30	30																																																																																																																													
FA RSP GLENOID (804-99-011)	30	30																																																																																																																													
FA RSP MONOBLOCK LTD RELEASE (804-99-025)	30	30																																																																																																																													
FA RSP SIZE 44 INST (804-99-024)	30	30																																																																																																																													
FA K EMP DRF FEM PREP (800-99-094)	30	30																																																																																																																													
FA K EMP TIB PREP (800-99-095)	30	30																																																																																																																													
FA K EMP PAT TOOL KIT (800-99-096)	30	30																																																																																																																													
FA K EMP BONUS KIT (800-99-097)	30	30																																																																																																																													
FA K EMP 3D TRL CORE LT (800-99-098)	30	30																																																																																																																													
FA K EMP 3D TRL CORE RT (800-99-099)	30	30																																																																																																																													
FA S ALTIVATE RSP HUM PREP (804-99-120)	30	30																																																																																																																													
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS (804-99-121)	30	30																																																																																																																													
FA K EMP 3D TRL PREP OUT SML (800-99-101)	30	30																																																																																																																													
FA K EMP 3D TRL PREP OUT LG (800-99-102)	30	30																																																																																																																													
FA K EMP INS TRL SPCRS (800-99-103)	30	30																																																																																																																													
FA LR FMP CUP INSERTER (803-99-098)	30	30																																																																																																																													
FA FMP ACET REAMER (803-99-003)	30	30																																																																																																																													
FA XALT INST (803-99-040)	30	30																																																																																																																													
FA MIS HIP (803-99-028)	30	30																																																																																																																													
FA TAPERFILL INSTRUMENTS (803-99-170)	30	30																																																																																																																													
FA TAPERFILL INSTRUMENTS – 7MM (803-99-170)	30	30																																																																																																																													
FA TAPERFILL BROACHES (803-99-171)	30	30																																																																																																																													
FA H TAPERFILL BROACH 7MM POST (803-99-172)	30	30																																																																																																																													
FA TAPERFILL BIG LUG FT BROACH (803-99-172)	30	30																																																																																																																													

FA K EMP 3D CR TRL PREP OUT LG	40	50	
FA K EMP 3DCR TRL PREP OUT SML	40	60	
FA K EMP CR TRL CORE LT	30	50	
FA K EMP CR TRL CORE RT	30	50	
FA K EMP PS FEM TRL CAP CORE (800-99-117)	30	40	
FA K EMP PS FEM TRL CORE (800-99-117)	30	40	
FA K EMP PS INS TRL CORE (800-99-118)	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT L CAP (800-99-108)	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT LG (800-99-108)	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT S CAP (800-99-107)	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT SML (800-99-107)	30	30	
FA K EMP 3D + CR COMP OUT LG	40	60	
FA K EMP 3D + CR COMP OUT SML	40	60	
FA K EMP 3D COMP OUT LG	40	60	
FA K EMP 3D COMP OUT SML	40	60	
FA K EMP COMP PAT TOOL KIT	40	75	
FA K EMP CR COMP OUT LG	40	60	
FA K EMP CR COMP OUT SML	40	60	
FA K EMP TIB PREP 2	80	99	
FA S ALTIVATE RSP 44	70	90	
FA S ALTIVATE RSP HUM TRLS SML	60	70	
FA K EMP CEM STEM AUG PREP	60	80	
FA K EMP TIB PREP COMPLETE	60	80	
FA K EMP PS TRL PREP OUT SML 2	30	30	
FA K EMP PS TRL PREP OUT LG 2	30	30	
FA K EMP VVC INS TRL CORE	40	70	
FA S ALTIVATE RSP REVISION	40	70	
FA H EMPOWR ACET GENERAL INST	30	80	
FA H EMPOWR ACET MIS HANDLES	30	80	
FA H EMPOWR ACET TRU NEU 10DH	30	80	
FA H EMPOWR ACET OFFSET TR LNRS	30	80	
FA H EMPOWR ACET ANCILLARY	30	80	
FA H EMPOWR ACET GEN INST V2	30	80	
FA H EMPOWR ACET ANCILLARY V2	30	80	
FA H EMPOWR DUAL MOBILITY	30	80	
FA S ALTIVATE RSP SHORT	30	30	
FA K EMP PARTIAL	30	60	
FA K EMP PARTIAL PREP 1 OF 2	30	50	
FA K EMP PARTIAL TRIAL 2 OF 2	30	50	
FA S ALT ANATOMIC CS EDGE	60	99	
FA K EMP FEM PREP - ADJ SZR	30	40	
FA K EMP IT G1 ALIGN - STD SZR	40	75	
FA K EMP IT G1 ALIGN - ADJ SZR	40	75	
FA K EMP IT G2 ALIGN - STD SZR	30	60	
FA K EMP IT G2 ALIGN - ADJ SZR	30	60	
FA K EMP IT G1 PAT TOOL	50	75	
FA K EMP IT G2 PAT TOOL	50	75	
FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	40	75	
FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	75	
FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	40	75	
FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	75	
FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	75	
FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	75	
FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	40	75	
FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	75	
FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	40	75	
FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	75	
FA K EMP IT 3D TRL CORE LT	30	75	
FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	30	75	
FA K EMP 3D CR TRL OUT LG UNIV	40	70	
FA K EMP 3D CR TRL OUT SM UNIV	40	70	
FA K EMP 3D TRL OUT LG UNIVRSL	40	70	
FA K EMP 3D TRL OUT SM UNIVRSL	40	70	
<b>KURUMA SÜRESİ - SERT KONTEYNER, BUHAR STERİLİZASYONU</b>	<b>FA Adı</b>	<b>Kuruma Süresi Gereksinimleri (dakika)</b>	
<b>FA K 4 IN CONT TKA ALN-PAT*</b>	FA K EMP IT G1 ALIGN – STD SZR	Ön Vakum Sterilizatörü 270 °F (132 °C), 4-dakika	Yerçekimi Deplasmanlı Sterilizatör 270 °F (132 °C), 15-dakika
<b>*AESCLAP 7,5 İNÇ DOKUMA FİLTRE MD344 VEYA EŞDEĞER KULLANIMI</b>	FA K EMP IT G1 ALIGN – ADJ SZR	Geçersiz	
	FA K EMP IT G2 ALIGN – STD SZR	Geçersiz	
	FA K EMP IT G2 ALIGN – ADJ SZR	Geçersiz	
	FA K EMP IT G1 PAT TOOL	Geçersiz	
	FA K EMP IT G2 PAT TOOL	Geçersiz	

KURUMA SÜRESİ - SERT KONTEYNER, BUHAR STERİLİZASYONU	FA K 6 IN CONT TKA TRIALS*	FA Adı	Kuruma Süresi Gereksinimleri (dakika)	
			Ön Vakum Sterilizatörü 270 °F (132 °C), 4-dakika	Yerçekimi Deplasmanlı Sterilizatör 270 °F (132 °C), 15-dakika
*AESCLAP 7,5 İNÇ DOKUMA FİLTRE MD344 VEYA EŞDEĞER KULLANIMI	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW FA K EMP IT 3D TRL CORE LT FA K EMP IT 3D TRL CORE RT	FA K EMP IT PS GEN1 4-6 CHSL	30	Geçersiz
		FA K EMP IT PS GEN1 7-9 CHSL	30	Geçersiz
		FA K EMP IT PS GEN1 4-6 SAW	30	Geçersiz
		FA K EMP IT PS GEN1 7-9 SAW	30	Geçersiz
		FA K EMP IT 3D GEN1 CORE LT	30	Geçersiz
		FA K EMP IT 3D GEN1 CORE RT	30	Geçersiz
		FA K EMP IT PS TRL 4-6 CHSL	30	Geçersiz
		FA K EMP IT PS TRL 7-9 CHSL	30	Geçersiz
		FA K EMP IT PS TRL 4-6 SAW	30	Geçersiz
		FA K EMP IT PS TRL 7-9 SAW	30	Geçersiz
SAKLAMA/ALET BAKIMI		Aletler saklanmadan önce, kalan nemin giderilmesi için iyice kurutulmalıdır. İşleme konmuş ve steriliteyi korumak üzere sarılmış aletler veya alet kutuları aşırı sıcaklık ve nemden korunacak şekilde saklanmalıdır. Sarılı aletler veya alet kutularının muamelesi sırasında bariyerin hasar görmesini engellemek için dikkatli olunmalıdır. Kullanıcı sterilitenin korunmasının duruma bağlı olduğuna ve bir kontamine edici olay oluşması olasılığının zamanla ve kullanımla arttığını dikkat etmelidir. Gerekirse, mafsallı, dönen veya menşeli aletler, FDA ile listelenmiş buhar sterilizasyonuyla uyumluluk için özel olarak tasarlanmış bir nötr pH alet yağlayıcıyla yağlanabilir. Mineral yağ, silikon yağı veya diğer yağ bazlarını içeren alet yağlayıcıları KULLANILMAMALIDIR.		
İRTİBAT BİLGİSİ	DJO Surgical® ATTN: Customer Service 9800 Metric Boulevard Austin TX, 78758 ABD + 1-800-456-8696			

Yukarıda verilen talimatın bir tıbbi cihazı tekrar kullanıma hazırlayabilme kapasitesine sahip olduğu DJO Surgical® tarafından onaylanmıştır. Tekrar işleme koyma tesisindeki personelin istenen sonucu elde etmek için yeterince eğitim aldığından emin olmak yine de kullanıcının sorumluluğudur. Bu durum normal olarak sürecin doğrulanmasını ve rutin olarak izlenmesini gerektirir.

Bu kullanma talimatının elektronik bir sürümü şurada bulunabilir:

<http://djoglobal.com/our-brands/djo-surgical>

Bazı DJO Surgical® ürünleri SurgiBit® teknolojisi kullanır. SurgiBit® teknolojisi şu patentlerin koruması altındadır: Drill Point, ABD Tasarım Patentleri D523313 ve D523398 koruması altındadır. ABD Kullanım Patentleri Beklenmektedir.

## 2. Ürün Tanımı

Bu IFU kapsamındaki cihazlar, DJO Surgical implantte edilebilir cihazları implantte etmek için kullanılan aletlerin yanı sıra, söz konusu aletleri temizlik ve taşıma için saklamak için kullanılan alet kutularıdır.

## 3. Endikasyonlar

Endikasyonlar için ilgili implant IFU'suna bakın.

## 4. Kullanım Amacı

Cihazın Kullanım Amacı için ilgili implant IFU'suna bakın.

## 5. Kontrendikasyonlar

Kontrendikasyonlar için uygulanabilir implant IFU'suna bakın.

## 6. Önlemler ve Uyarılar

Önlemler ve Uyarılar için ilgili implant IFU'suna bakın.

## 7. Preoperatif Planlama ve Postoperatif Bakım

Preoperatif Planlama ve Postoperatif Bakım için uygulanabilir implant IFU'suna bakın.

## 8. MRG Güvenliği

Geçersiz

## 9. Ters Etkiler

Advers Etkiler için uygulanabilir implant IFU'suna bakın.

Bu cihazla ilgili olarak meydana gelen herhangi bir ciddi olay, üreticisi ve AB 2017/745'te tanımlandığı gibi ilgili Yetkili Otoriteye bildirilmelidir.

## 10. Cihazın Ömrü

DJO Surgical, yeniden kullanılabilir aletler için uygun maksimum kullanım sayısını tanımlamaz. Cerrahi aletlerin beklenen kullanım ömrü, hasta özellikleri, cerrah deneyimi, kullanım miktarı ve cerrahi teknik gibi çok sayıda faktöre bağlı olabilirken, bir aletin üretimiinden çıkışması ile o aletin kullanıcı tarafından geri gönderilmesi arasındaki sürenin değerlendirilmesi beklenen kullanım ömrünün bir göstergesini verebilir. Bu bilgilere dayanarak, Elektrikli Aletlerin sahada en az 5 gün veya sahada en fazla 9,5 yıl kadar uzun ömürlü olduğu ve ortalama 2,3 yıl kullanım ömrü olduğu görülmüşür. Elektrikli Olmayan İmpaksiyon veya Ekstraksiyon Aletlerinin sahada en az 3,5 ay veya sahada en fazla 18 yıl kadar uzun ömürlü olduğu ve ortalama 2,8 yıl kullanım ömrü olduğu görülmüşür. Elektrikli Olmayan Kılavuz Aletlerin sahada en az 35 gün veya sahada en fazla 9,1 yıl kadar uzun ömürlü olduğu ve ortalama 2,9 yıllık kullanım ömrü olduğu gösterilmiştir. Elektrikli Olmayan, İmpaksiyonlu Olmayan/Ekstraksiyonlu ve Kılavuz Olmayan Aletlerin, sahada en az 56 gün veya sahada en fazla 9,3 yıl kadar uzun ömürlü olduğu ve ortalama 3,5 yıl kullanım ömrü olduğu gösterilmiştir. Ürün verileri toplamaya devam ettikçe, bu ömrü tahminleri yeniden değerlendirilebilir ve gerekirse ayarlanabilir. Kullanıcılar, kullanımdan önce aletin dikkatli bir şekilde incelenmesinin hizmet ömrünün sonunu belirlemen en iyi yöntemi olduğunu unutmamalıdır.

## 11. Ticari markalar ve Patentler

Ticari Markalar ve Patentler için ilgili implant IFU'suna bakın.

**Icon Key:**

**Symbolverzeichnis:**

**Légende des icônes :**

**Clave de los iconos:**

**Legenda delle icone**

**Υπόμνημα εικόνων:**

**Simge Anahtarı:**

 ISO 15223-1 5.4.2	<p><i>Single use – do not reuse</i>  <i>Zum einmaligen Gebrauch – Nicht zur Wiederverwendung</i>  <i>À usage unique – Ne pas réutiliser</i>  <i>Para un solo uso, no reutilizar</i>  <i>Monouso – Non riutilizzare</i>  <i>Για μία χρήση – μην επαναχρησιμοποιείτε</i>  <i>Tek kullanımlıktır – tekrar kullanmayın</i></p>
 ISO 15223-1 5.1.4	<p><i>Expiration Date</i>  <i>Verwendbar bis</i>  <i>Date de péremption</i>  <i>Fecha de caducidad</i>  <i>Data di scadenza</i>  <i>Ημερομηνία λήξης</i>  <i>Son Kullanma Tarihi</i></p>
 ISO 15223-1 5.3.4	<p><i>Keep Dry</i>  <i>Trocken aufbewahren</i>  <i>Conserver à l'abri de l'humidité</i>  <i>Mantener seco</i>  <i>Tenerre all'asciutto</i>  <i>Να διατηρείται στεγνό</i>  <i>Kuru Muhabaza Edin</i></p>
 ISO 15223-1 5.1.5	<p><i>Lot number/Batch Code</i>  <i>Chargennummer/Chargenbezeichnung</i>  <i>Numéro de lot/Code de lot</i>  <i>Número de lote/Código de lote</i>  <i>Numero di lotto/Codice di partita</i>  <i>Αριθμός/κωδικός παρούσας</i>  <i>Lot numarası/Parti Kodu</i></p>
 ISO 15223-1 5.2.1	<p><i>Sterile</i>  <i>Steril</i>  <i>Sterile</i>  <i>Estéril</i>  <i>Sterile</i>  <i>Στείρο</i>  <i>Steril</i></p>
 ISO 15223-1 5.2.4	<p><i>Sterility symbol: R: Sterile Using Irradiation</i>  <i>Sterilitätssymbol: R: strahlensterilisiert</i>  <i>Symbol de stérilité : R : stérilisé par rayonnement</i>  <i>Símbolo de esterilidad: R: Esterilizado mediante irradiación</i>  <i>Simbolo di sterilità: R: sterilizzato mediante irradiazione</i>  <i>Σύμβολο στειρότητας: R: Στείρο με χρήση ακτινοβολίας</i>  <i>Sterilite simbolü: R: Radyasyon ile Sterilize Edilmişdir</i></p>
 ISO 15223-1 5.2.5	<p><i>Sterile symbol: H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: Sterilized Using Hydrogen Peroxide Gas Plasma</i>  <i>Sterilitätssymbol: H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: Sterilisiert mit Wasserstoffperoxid-Gasplasma</i>  <i>Symbol de stérilité : H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> : stérilisé par plasma gazeux de peroxyde d'hydrogène</i>  <i>Símbolo de esterilidad: H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: Esterilizado con plasma de gas de peróxido de hidrógeno</i>  <i>Simbolo di sterilità: H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: sterilizzato al gas plasma di perossido di idrogeno</i>  <i>Σύμβολο αποστείρωσης: H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: Έχει αποστειρωθεί με χρήση αερίου πλάσματος υπεροξειδίου του υδρογόνου</i>  <i>Steril simbol: H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: Hidrojen Peroksit Gaz Plazma ile Sterilize Edilmişdir</i></p>
 ISO 15223-1 5.2.7	<p><i>Non-sterile</i>  <i>Nicht steril</i>  <i>Non stérile</i>  <i>No estéril</i>  <i>Non sterile</i>  <i>Μη στείρο</i></p>

	<i>Steril deģildir</i>
 ISO 15223-1 5.4.3	<p><i>See "Instructions for Use"</i>  <i>Siehe „Gebrauchsanleitung“</i>  <i>Consulter le mode d'emploi</i>  <i>Consultar las instrucciones de uso</i>  <i>Vedere le istruzioni per l'uso</i>  <i>Δείτε τις «Οδηγίες χρήσης»</i>  <i>Bkz. "Kullanma Talimatı"</i></p>
 ISO 15223-1 5.1.1	<p><i>Manufacturer</i>  <i>Hersteller</i>  <i>Fabricant</i>  <i>Fabricante</i>  <i>Fabbricante</i>  <i>Κατασκευαστής</i>  <i>Üretici</i></p>
	<p><i>Quantity of items in package</i>  <i>Anzahl Artikel pro Packung</i>  <i>Quantité d'articles dans l'emballage</i>  <i>Cantidad de artículos en el envase</i>  <i>Quantità di prodotti nella confezione</i>  <i>Αριθμός τεμαχίων στη συσκευασία</i>  <i>Paket içindeki ürün sayısı</i></p>
 ISO 15223-1 5.1.2	<p><i>Authorized Representative in European Community</i>  <i>Bevollmächtigter in der EU</i>  <i>Mandataire dans la Communauté européenne</i>  <i>Representante autorizado en la Unión Europea</i>  <i>Rappresentante Autorizzato nella Comunità Europea</i>  <i>Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα</i>  <i>Avrupa Topluluğu Yetkili Temsilcisi</i></p>
 ISO 15223-1 5.1.6	<p><i>Catalog Number</i>  <i>Bestellnummer</i>  <i>Numéro de catalogue</i>  <i>Número de catálogo</i>  <i>Numero di catalogo</i>  <i>Αριθμός καταλόγου</i>  <i>Katalog Numarası</i></p>
 ISO 15223-1 5.2.6	<p><i>Do not resterilize</i>  <i>Nicht resterilisieren</i>  <i>Ne pas restériliser</i>  <i>No reesterilizar</i>  <i>Non risterilizzare</i>  <i>Μην επαναποστειρώνετε</i>  <i>Tekrar sterilize etmeyin</i></p>
 ISO 15223-1 5.2.8	<p><i>Do not use if package is damaged</i>  <i>Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist</i>  <i>Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé</i>  <i>No utilizar si el envase está dañado</i>  <i>Non utilizzare se la confezione è danneggiata</i>  <i>Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά</i>  <i>Ambalaj hasarılısa kullanmayın</i></p>
 ASTM F2503:2013	<p><i>MR Safe</i>  <i>MR-sicher</i>  <i>Compatible avec l'IRM</i>  <i>«MR Safe» (esto es, seguro con la resonancia magnética según la ASTM)</i>  <i>Compatible con la resonancia magnética</i>  <i>Ασφαλές για μαγνητική τομογραφία</i>  <i>MR Güvenli</i></p>

 ASTM F2503:2013	<p><b>MR Conditional</b> <b>Bedingt MR-sicher</b> <b>Compatible avec l'IRM sous certaines conditions</b> <b>«MR Conditional» (esto es, seguro bajo ciertas condiciones de la resonancia magnética según la ASTM)</b> <b>Compatibilità RM condizionata</b> <b>Ασφαλές για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις</b> <b>MR Koşullu</b></p>
 ASTM F2503:2013	<p><b>MRI Unsafe</b> <b>MR-unsicher</b> <b>Incompatible avec l'IRM</b> <b>«MRI Unsafe» (esto es, no seguro con la resonancia magnética según la ASTM)</b> <b>Non sicuro in ambienti RM</b> <b>Μη ασφαλές για μαγνητική τομογραφία</b> <b>MRG Güvensiz</b></p>
<b>Rx</b> 21 CFR 801.109	<p><b>Federal Law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician.</b> <b>Laut US-Gesetzgebung darf dieses Produkt nur von einem Arzt oder im Auftrag eines Arztes gekauft werden.</b> <b>Selon la loi fédérale (États-Unis), ce dispositif ne peut être vendu que par un médecin ou sur sa prescription.</b> <b>Las leyes federales estadounidenses restringen la venta de este dispositivo a médicos o por prescripción facultativa.</b> <b>Le leggi federali degli Stati Uniti d'America vietano la vendita del presente dispositivo a personale non autorizzato e/o senza prescrizione.</b> <b>Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (των Η.Π.Α.) περιορίζει την πώληση της διάταξης αυτής σε ιατρούς ή κατόπιν εντολής ιατρού.</b> <b>ABD yasalarına göre bu cihaz sadece bir doktor tarafından veya emriyle satılabilir.</b></p>
 Article 13.3	<p><b>Importer</b> <b>Importeur</b> <b>Importateur</b> <b>Importador</b> <b>Importatore</b> <b>Εισαγωγέας</b> <b>İthalatçı</b></p>
<b>MD</b> ISO 15223-1 5.2.8	<p><b>Medical Device</b> <b>Medizinprodukt</b> <b>Dispositif médical</b> <b>Dispositivo médico</b> <b>Dispositivo medico</b> <b>Ιατροτεχνολογικό προϊόν</b> <b>Tibbi Cihaz</b></p>
 ISO 3166-1	<p><b>Country Code of Manufacturer – US</b> <b>Ländercode des Herstellers – US</b> <b>Code pays du fabricant - États-Unis</b> <b>Código de país del fabricante: EE. UU.</b> <b>Codice Paese del fabbricante – US</b> <b>Κωδικός χώρας κατασκευαστή – US</b> <b>Üreticinin Ülke Kodu - ABD</b></p>
 ISO 7000-3704	<p><b>Double sterile barrier system</b> <b>Doppio sistema di barriera sterile</b> <b>Système de double barrière stérile</b> <b>Sistema de doble barrera estéril</b> <b>Doppio sistema di barriera sterile</b> <b>Σύστημα διπλού στείρου φραγμού</b> <b>Çift steril bariyer sistemi</b></p>

Bone Cement Usage – The following legends are displayed on the product labeling to indicate bone cement usage:

Usage	Legend
Implants intended to be used with bone cement	CEMENTED
Implants intended to be used without bone cement	CEMENTLESS
Implants intended to be used optionally	NO LEGEND

Gebrauch von Knochenzement – Die folgenden Legenden erscheinen auf der Produktetikettierung, um auf den Gebrauch von Knochenzement hinzuweisen:

Gebrauch	Legende
Die Implantate sind zum Gebrauch mit Knochenzement bestimmt	ZEMENTIERT
Die Implantate sind zum Gebrauch ohne Knochenzement bestimmt	ZEMENTFREI
Implantate sind zum optionalen Gebrauch bestimmt	KEINE LEGENDE

Utilisation de ciment osseux – Les légendes suivantes sont affichées sur les étiquettes des produits pour indiquer l'utilisation de ciment osseux :

Utilisation	Légende
Implants destinés à être utilisés avec du ciment osseux	AVEC CIMENT
Implants destinés à être utilisés sans ciment osseux	SANS CIMENT
Implants destinés à être utilisés avec ou sans ciment, au choix	PAS DE LÉGENDE

Uso de cemento óseo – Las siguientes leyendas se muestran en la documentación del producto para indicar el uso de cemento óseo:

Uso	Leyenda
Implantes indicados para uso con cemento óseo	CEMENTADO
Implantes indicados para uso sin cemento óseo	NO CEMENTADO
Implantes indicados para uso opcional	SIN LEYENDA

Uso di cemento osseo: le diciture seguenti vengono visualizzate sull'etichetta del prodotto per indicare l'uso di cemento osseo.

Uso	Dicitura
Impianti previsti per l'uso con cemento osseo	CEMENTATO
Impianti previsti per l'uso senza cemento osseo	NON CEMENTATO
Impianti previsti per l'uso facoltativo di cemento osseo	NESSUNA DICITURA

Χρήση ταπιμένου οστών – Οι παρακάτω επιγραφές εμφανίζονται στην επισήμανση του προϊόντος για να υποδείξουν τη χρήση ταπιμένου οστών:

Χρήση	Επιγραφή
Τα εμφυτεύματα προορίζονται για χρήση με ταπιμένο οστών	ΜΕ ΤΣΙΜΕΝΤΟ
Τα εμφυτεύματα προορίζονται για χρήση χωρίς ταπιμένο οστών	ΧΩΡΙΣ ΤΣΙΜΕΝΤΟ
Τα εμφυτεύματα προορίζονται για χρήση προαιρετικά	ΧΩΡΙΣ ΕΠΙΓΡΑΦΗ

Kemik Dolgusu Kullanımı – Aşağıdaki ifadeler kemik dolgusu kullanımını belirtmek üzere ürün etiketi üzerinde yer alır:

Kullanım	Ifade
Kemik dolgusu ile kullanılması amaçlanan implantlar	DOLGULU
Kemik dolgusu olmadan kullanılması amaçlanan implantlar	DOLGUSUZ
İsteğe bağlı olarak kullanılması amaçlanan implantlar	İFADE YOK