
Instructions for Use

■ ARIX System Bone Staple

제품 사용 전 당사 홈페이지를 통해 본 첨부문서의 최신본을 확인하시기 바랍니다.
jeilmed.co.kr/ko/ifu→모델명(또는 제품명) 검색

[사용목적]

명칭	사용목적
ARIX System Bone Staple	파손된 뼈를 고정 또는 교정하는데 사용하는 골접합용 스테플로 U 형태이다.

[사용방법]

1. 사용 전 준비사항

- ① 시술자는 본 제품과 관련된 제품(Staple 및 시술기구 등)을 이용한 수술 방법과 임상적응증, 금기 사항 등에 관하여 숙지하고 있어야 한다.
- ② 시술 시 사용되는 모든 시술기구는 세척 및 멸균하여 준비한다.
- ③ 사용 전에 제품의 상태를 확인하고, 외관 상 변형, 손상이나 이물질이 없는지 확인한다.
- ④ 환자의 시술 결과에 영향을 미칠 수 있는 생체역학적 및 해부학적 요인이 없는지 확인해야 한다.
- ⑤ 제품의 멸균 전 멸균용Tray로 옮기는 과정에서 이물질의 오염을 방지하기 위하여 브러시를 이용하여 반드시 세척한다.
- ⑥ 본 제품은 비멸균 상태로 공급되기 때문에, 사용 전에 항상 다음과 같은 방법으로 멸균해야 한다.
- ⑦ 사용 전 제품과 라벨의 사양이 일치하는지 확인한다.

※ 멸균방법(멸균기준): 습열멸균(ISO17665-1, 2)

멸균조건: 멸균조건: 132°C에서 15분

주기	온도	노출시간	건조시간
Gravity	132°C	15 min.	30 min.
Prevacuum	132°C	4 min.	30 min.

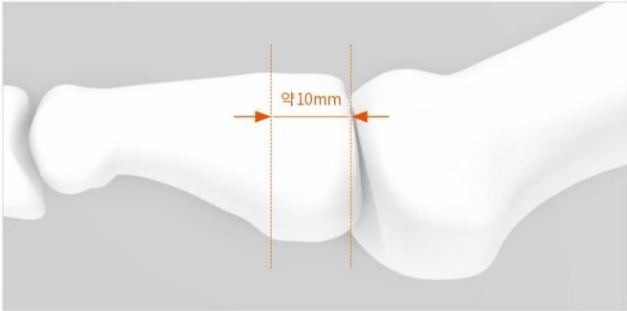
2. 사용 방법

A. 수술 방법

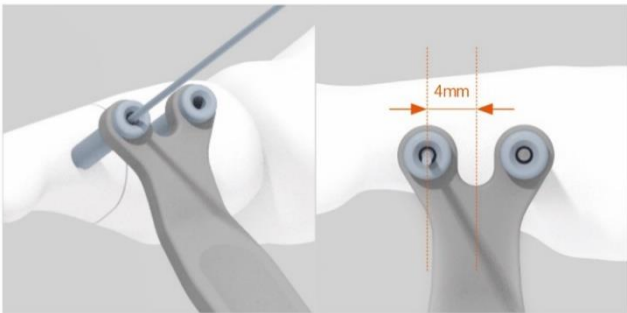
- ① 골 절제술이나 골절에 의해서 생성된 골절선 주위에 잔존해 있는 조직과 응고된 혈액을 깨끗하게 제거한다.
- ② 골절 정복 검자 등의 기구를 이용하여 골절 부위를 임시로 정복한다.
- ③ 골절선을 확인하고, 해부학 및 물리화적인 조건과 이식될 위치 등의 조건을 고려하여, 시술에 사용할 제품의 크기를 선택한다.
- ④ 의사의 판단 하에 환자의 골절 상황에 따라 시술부위에 드릴가이드와 K-wire를 이용하여 스테플(Staple) 크기와 폭에 맞게 드릴링한다.
- ⑤ 임팩터를 이용하여 스테플(Staple)을 구멍에 맞게 정렬한 후 탬핑하여 완전히 삽입시켜 고정한다. 이때, 과도한 힘을 가하여 시술부위가 손상되지 않도록 한다.
- ⑥ 골 고정 부위를 확인한 후, 절개 부위를 봉합한다.



1. 시술 부위를 절개한다.



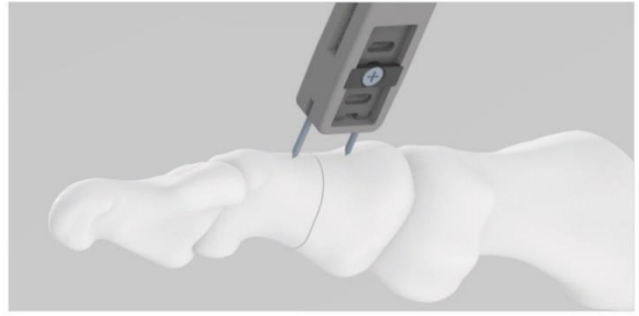
2. 치료부위에 골 절제술을 적용한다. 필요 하에 가이드 핀을 사용하여 임시로 뼈를 고정 시킨다.



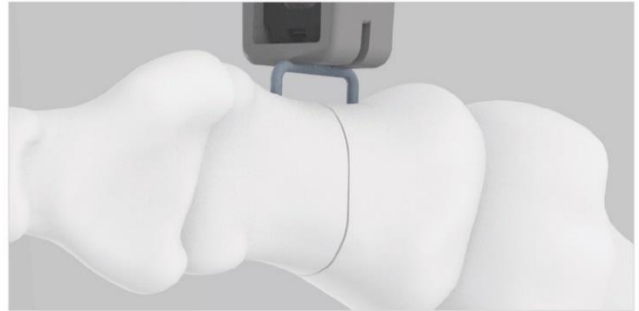
3. 상황에 따라 드릴가이드를 이용하여 기초홀을 뚫는다.



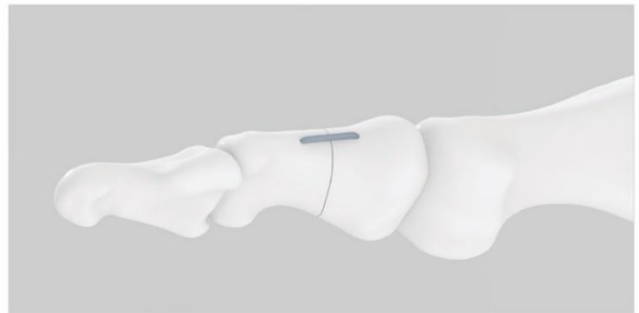
4. 스테플을 홀더 기구물에 삽입하여 고정한다.



5. 스테플을 골절라인의 가운데 오도록 위치시킨 후 탬핑하여 뼈에 삽입시킨다.



6. 홀더 또는 임팩터를 수직으로 세워 홈에 맞춘 후, 스테플이 뼈에 밀착 되도록 한다.



7. 시술 부위를 봉합한다.

*상기 수술 방법은 ARIX System, Bone Staple 11-SP-SM10, 11-SP-ME10 제품 사용시에 적용 가능하다.

B. 제거 방법

- ① X-ray 촬영 등의 방법으로 수술 부위의 골유합을 확인한 후, 의사의 판단 하에 스테플의 제거술의 실시 여부를 결정한다.
- ② 수술 부위를 절개한다.
- ③ 식립되어 있던 스테플을 리무버를 이용하여 제거한다.
- ④ 절개된 부위를 봉합한다.
- ⑤ 제거된 스테플은 폐기한다.

*스테플 이외의 제품은 허가/인증/신고된 제품을 사용

3. 사용 후의 보관 및 관리방법

- ① 본 제품은 일회용 의료기기이므로, 재사용 금지

[사용시 주의사항]

① 경고

- 스테플(Staple)의 크기는 골질, 골 형태, 기능적인 부하력과 수술 후 환자의 적응성 등을 고려한 시술 자의 판단에 의하여 선택되어야 한다.
- 본 제품을 효과적이고 안전하게 사용하기 위해서는, 시술자 에게 본 제품과 관련한 수술 방법에 대한 충분한 훈련과 경험이 있어야 한다.
- 특별한 용도로 사용하기 위해서 스테플(Staple)의 크기를 결정할 때 합리적인 판단을 할 수 있어야 한다.
- 제품에 과도한 힘을 가하지 않도록 한다.
- 기능상 높은 부하가 예상되는 부위에 본 제품을 사용하는 것은 본 제품의 파손이나 수술 실패를 야기할 수도 있다.

② 주의

- 제품을 불완전하게 고정하는 것은 본 제품의 손상이나 파쇄를 야기할 수도 있다.
- 시술자는 시술 시 발생할 수 있는 문제에 대한 적합한 예방 조치 등을 숙지하고 있어야 한다.
- 제품을 이식하기 전 검사를 통하여 환자에게 적합한 스테플(Staple)을 선택해야 한다.
- 환자에 따른 적합한 제품, 수술 방법의 선택 및 제거 시기 등의 판단은 시술자에게 책임이 있다.
- 본 제품은 일회용 의료기기이므로, 재사용하지 않아야 한다.
- 유합의 지연, 비결합이나 부수적인 골 재흡수, 외상 등은 제품에 과도한 스트레스를 야기하여 제품의 파쇄나 혈거워짐을 야기할 수도 있다.

· 자기공명(MR)안전성: 본 제품은 자기공명(MR) 환경에서의 안전성 및 적합성에 대한 평가를 받지 않았으며, MR환경에서의 발열, 이동, 영상결함에 대한 시험은 수행되지 않았으므로, 자기공명 환경에서의 안전성은 알려져 있지 않다. 본 의료기기를 삽입한 환자를 스캐닝하는 경우에는 환자가 손상을 입을 수 있다.

③ 예방 조치

- 시술자는 시술 전에 시술과 관련된 위험성에 대하여 환자에게 충분히 알려주어야 한다.
- 시술 전 제품의 손상 여부를 확인하고, 반드시 제품을 멸균한 후에 사용하도록 한다.
- 시술 중에 신경 손상을 야기할 수도 있다.

④ 부작용

- 골다공증이나 혈관 이식이 억제되어 골 형성이 부족한 환자에게 시술할 경우, 제품의 헐거워짐, 휘어짐, 부서짐, 파쇄 등이 일어날 수 있다.
- 이식 후, 이른 제거 수술은 골내 제품 고정의 실패를 야기하여 골절합이 불완전할 수도 있다.
- 부적합한 정렬이나 배열은 절골 부위의 절합 지연과 절합 실패를 야기할 수도 있다.

⑤ 금기사항

- 활성 감염 또는 잠재적인 감염
- 골다공증
- 골 및 연조직의 결함
- 이식물에 대한 과민증 (과민증이 의심된다면 이식 전에 테스트를 해보는 것이 좋다)
- 패혈증
- 정신적, 신체적으로 수술 후 처치가 곤란한 환자
- 사용목적 이외의 용도로 사용해서는 안 된다.
- 스테플(Staple)의 고정력에 대해서 한계를 가지는 장애가 있는 환자에게는 사용하지 말아야 한다.
- 스테인리스 스틸 등의 원자재 성분에 대한 과민증 또는 이물질 이식으로 알려지 반응이 확인된 환자에게는 사용하지 말아야 한다.

[유효기간] 해당사항 없음

[보관조건 및 저장방법] 실온의 건조한 곳에서 보관한다.

[본 제품은 일회용 비멸균 의료기기임]