

EXOGEN® Kullanıcı Kılavuzu

Lütfen cihazınızı kullanmadan önce okuyun



EXOGEN Genel Bakış

Başlarken

EXOGEN Kurulumu

Tedavi İzleme

Sorun giderme

EXOGEN Bakımı

Müşteri Hizmetleri

EXOGEN Markası Simge Açıklamaları ve Ekipman Sınıflandırması

	Bilgi Simgesi: Kullanım kılavuzuna bakın.
	Katalog Numarası
	CE İşareti: Medikal Cihazlarla ilgili 14 Haziran 1993 tarihli Avrupa Konseyi Direktifiyle uyumu belirtir (93/42/EEC).
	BF Tipi Uygulamalı Parça. Sayfa 1, Şekil 2'de gösterilen transdüser, uygulamalı bir parçadır.
	AB: Genel Atık değildir. Bu simge, EXOGEN ürününün kullanım ömrü sonunda normal evsel atık içeresine konmaması gerektiğini belirtir. Bu cihazın doğru şekilde atılmasıyla ilgili bilgiler için, belediye atık imha kurumunuzla veya yerel Bioventus temsilcinizle iletişim geçin.
	Üretici
	Bu simge, Avrupa Topluluğu'nda yetkili temsilci olmayı belirtir.
	Seri numarası (seri numarasının ilk dört basamağı üretim ayı ve yılını belirtir)
	Atımlı Sinyal
	Rx Sembolü: Bu cihazın satışı, dağıtımı veya kullanımı, Federal Yasalar (ABD) ile, doktor veya uygun lisansı olan pratisyen hekim tarafından veya bunların isteği üzerine yapılmak üzere kısıtlanmıştır. Bu cihaz sadece reçete sahibi tarafından kullanılabilir.

BU CİHAZ STERİL DEĞİLDİR.
Kullanmadan önce sterilize edilmesi gerekmek.

İçindekiler

EXOGEN Genel Bakış	1	Sorun Giderme	15
Kullanım Endikasyonları	1		
EXOGEN Açıklama	1		
EXOGEN Cihazı	1		
Şarj aleti (güç kaynağı)	2		
Kayış	2		
Ultrason Birleştirme Jeli	2		
Bakım Kartı	2		
EXOGEN Kullanımı	2		
Bilinmesi Gerekenler	3		
Kontrendikasyonlar	3		
Uyarılar	3		
Önlemler	3		
Ecran Simgeleri ve Açıklamaları	3		
Başlarken	4		
EXOGEN cihazının şarj edilmesi	4		
EXOGEN cihazının yeniden şarj edilmesi	4		
Tedavi Kartının Takılması	5		
Kırık Tedavisi Hazırlığı	5		
Kayışın Yerleştirilmesi	5		
Alıcı Olduğunda	5		
Jel Ekleme ve Transdüseri Yerleştirme	6		
EXOGEN Kurulumu	8		
İlk Kullanım	8		
Saat Ayarı	8		
Kırık Tedavisi	9		
EXOGEN Temizliği	10		
Tedavi İzleme	11		
Izleme Kullanımı	11		
Tedavi Verileri	11		
Özet Veriler	12		
Tedavi Geçmişi	13		
Tedavi Geçmişi Ekrانının Duraklatılması	13		
Tedavi Kartının Takılması	14		
EXOGEN Bakımı	16		
Çalışma Koşulları	16		
Depolama	16		
EXOGEN Beklenen Hizmet Ömrü	16		
Pil ve Şarj Güvenliği	16		
EXOGEN Cihazının Atılması	17		
Pilin Atılmak Üzere Çıkarılması	17		
Klinik Çalışmalar	18		
Metaller ve İmplantlar	18		
İşlem Mekanizması	18		
Advers Olaylar	18		
Komplikasyonlar	18		
Referanslar	18		
Teknik Bilgiler	19		
EXOGEN Sınıflandırmaları	20		
Kılavuzluk ve Üretici Beyanı	20		
Müşteri Hizmetleri	23		
Sınırlı Garanti	23		

EXOGEN

Genel Bakış

Kullanım Endikasyonları

EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme Sistemi, aşağıdakileri içeren (kafatası ve omurga hariç) kemikten kaynaklanan kusurların invazif olmayan tedavisi için endikedir:

- Gecikmiş kaynama veya kaynamama tedavisi¹
- Yeni kırıkların iyileşme süresini hızlandırma
- Stres kırıklarının tedavisi
- Osteotomi ardından onarımı hızlandırma
- Kemik nakli prosedürleri için onarımı hızlandırma
- Distraksiyon osteojenez prosedürleri için onarımı hızlandırma
- Eklem füzyonu tedavisi

¹Kaynamayan bir kemik, kırık bölgesi hiçbir görünür iyileşme işaretini göstermediğinde belirlenir.

EXOGEN Açıklaması

EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme Sistemi kaynamayan kemikleri iyileştirmek için ve yeni kırıkların iyileştirilmesini hızlandırmak için invazif olmayan bir tedavi sağlar. Uluslararası olarak, EXOGEN yeni kırıklarda ve kaynamayan kemiklerde kullanılırken ve her ikisi de geleneksel veya cerrahi olarak tedavi edilebilir. EXOGEN, tedavi sırasında hasta tarafından çok az algılama yaşanarak veya hiç algılama yaşamaksızın, bireştirme jeliyle kırık bölgесine düşük yoğunlukta ultrason sinyali iletiler. In-vitro ve In-vivo çalışmalarında düşük yoğunlukta atımlı ultrasonun kemik iyileşmesi için önemli olan büyümeye faktörü ve protein üretmek üzere hücreleri canlandırdığı görülmüştür.

Hasta, tedaviyi evde veya işte, günde bir kez, 20 dakika boyunca veya bir doktor tarafından belirtildiği şekilde uygulanabilir.

Doğu olmayan uygulama veya performansla ilgili olarak, EXOGEN hastayı otomatik olarak uyarır. EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme Sistemi, bir EXOGEN cihazı, bir şarj aleti, bir jel şişesi, bir kayış ve bir Tedavi Kartından oluşur. EXOGEN cihazı, tedavi kontrol devresi, pil beslemesi sağlar ve kırık bölgesindeki transdüserin çalışmasını görüntüler. Sinyal değerleri değiştirilemez.

Kırığı tedavi etmek için gerekli her şey, EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme sisteminde bulunmaktadır. (Bkz. **Şekil 1**). Şarj aletiniz, yaşadığınız ülkeye bağlı olarak, aşağıdaki resimde gösterilenin farklı olabilir. Şekil 1'deki öğelerden biri eksikse lütfen değişim için Müşteri Hizmetleriyle iletişim kurun.

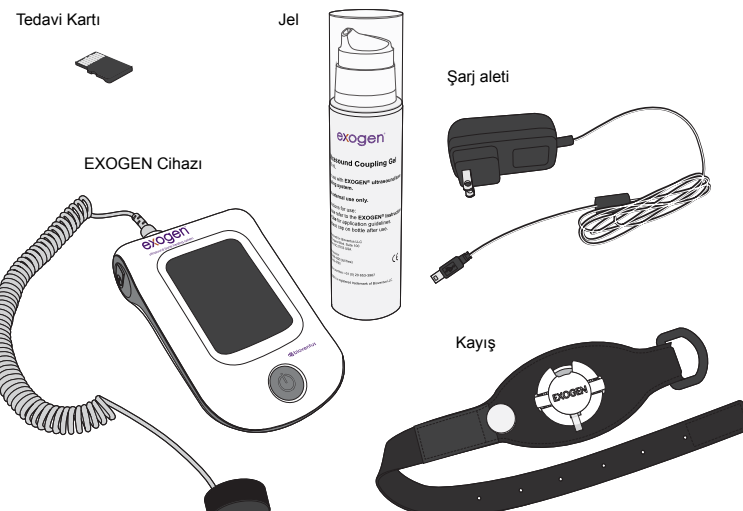
EXOGEN Cihazı

EXOGEN (**Şekil 2**) cihazında, sarılı bir kablonun ucunda bir transdüser, renkli ekran, güç düğmesi, USB şarj portu ve Tedavi Kartı portu vardır. Kablo ve transdüser, EXOGEN cihazından sökülebilir değildir.

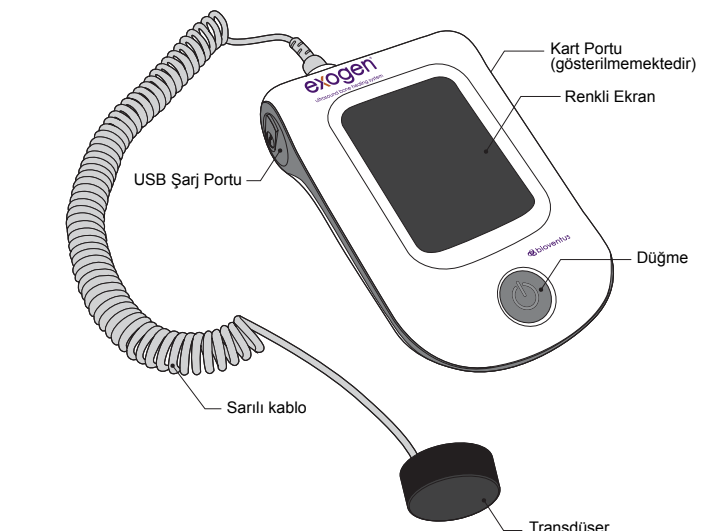
EXOGEN cihazında dahili elektronik aksam ve pil vardır. EXOGEN cihazının düzgün çalışmasını sağlamak için ultrason sinyalini kontrol eder. Transdüser, kırık bölgese, jelden düşük yoğunlukta atımlı ultrason gönderir. EXOGEN ayrıca transdüser yüzeyinde jelin bulunup bulunmadığını algılayabilir.

EXOGEN, günlük kullanımınızı kaydeder ve görüntüler. Bu veriler tarafınızdan ve doktor tarafından görülebilir.

EXOGEN cihazında, pil yeniden şarj etmenize olanak tanıyan bir mini USB şarj portu vardır. EXOGEN cihazı, başka bir elektrik cihazla iletişim kurmaz.



Şekil 1 – EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme Sistemi



Şekil 2 – EXOGEN Cihazı (Parça No.71034451)

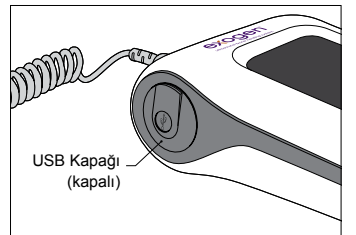
Başlarken

EXOGEN cihazını şarj etme

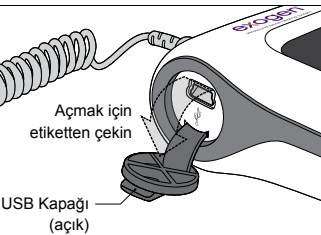
EXOGEN cihazında şarj edilebilir lityum iyon bir pil vardır. Tamamen dolu bir pil yaklaşık beş 20 dakikalık tedavi sağlar. Boşalmış bir EXOGEN pilinin tamamen şarj olması yaklaşık 5 saat sürer.

UYARI: Elektrik çarpması riskini önlemek için, EXOGEN cihazı yalnızca koruyucu topraklamalı bir elektrik şebekesine bağlanmalıdır (üçlü elektrik prizi). EXOGEN cihazını şarj etmek için adaptör veya uzatma kablosu kullanmayın. Şarj aletini yalnızca UL listeli elektrik prizine takın.

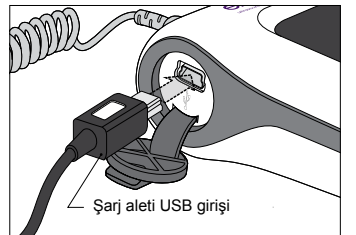
EXOGEN cihazı, bir tedaviye başlamadan veya EXOGEN cihazını açmadan önce **şarj edin**. EXOGEN cihazını şarj etmek için, sağ taraftaki adımları izleyin.



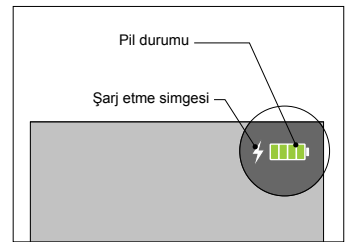
1. EXOGEN cihazının sol tarafında USB kapağıını bulun.



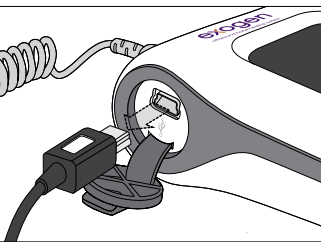
2. USB kapağıni açmak için etiketi çekin.



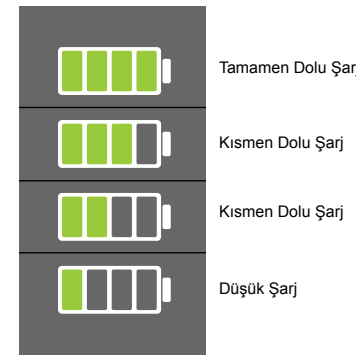
3. Şarj aletinin ucunu bir elektrik prizine takın. Şarj aletinin USB girişi ucunu USB portuna takın.



5. Ekranın köşesinde yanıp sönən pil durum simgesini ve şarj etme simgesini (beyaz şimşek) göreceksiniz. Bu şimşek işaretti şarj etme simgesi, EXOGEN cihazının şarj edilmekte olduğunu gösterir. Pil durumunda, tamamen şarj edilmiş bir pil gösterilene kadar EXOGEN cihazını şarj edin.



6. Şarj işlemi tamamlandıında, USB kabloyu EXOGEN cihazından çıkarın, USB kapağını kapatın ve şarj aletini prizden çıkarın.



EXOGEN cihazını kullanırken, simge azalan pil ömrünü gösterecek şekilde değişir.

Bkz. **Şekil 7**.

EXOGEN cihazını, açık veya kapalı olarak istediğiniz zaman şarj edebilirsiniz. Pil seviyesi düşük olduğunda, sonraki tedaviden önce EXOGEN cihazını şarj etmeniz gereklidir.

Aynı anda EXOGEN cihazını şarj edebilir ve kırığı tedavi edebilirsiniz. EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme Sisteminde temin edilen şarj aletini kullanın.

EXOGEN cihazını başka bir elektrikli ekipmana takmayın. EXOGEN cihazı, başka bir elektrikli cihazla iletişim kuramaz.

Şekil 7 – Pil Durumu Simgeleri

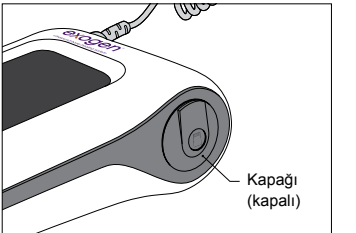
PİL SORUNU?

EXOGEN cihazını, temin edilen şarj aletiyle tamamen şarj etmemi deneyin. EXOGEN biriminiz hala çalışmıyorsa, Müşteri Hizmetlerini arayın. EXOGEN cihazını kendiniz onarmaya çalışmmayın.

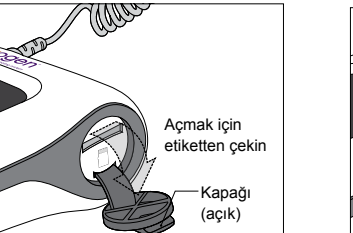
EXOGEN cihazının yeniden şarj edilmesi

Tedavinin ardından EXOGEN cihazındaki şarj seviyesini kontrol edin. Pil düşükse, EXOGEN cihazını temin edilen şarj aletiyle şarj edin. EXOGEN cihazını şarj etme hakkındaki "EXOGEN cihazını şarj etme" (**sayfa 4**) başlığına bakın.

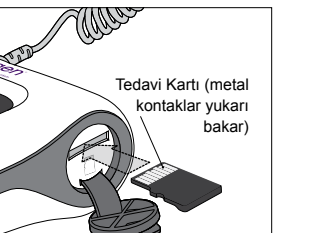
Tedavi Kartının Takılması



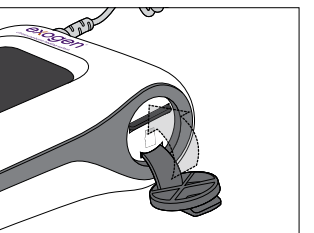
1. EXOGEN cihazının sol tarafında kapağıını bulun.



2. Kapağıni açmak için etiketi çekin.



3. Kartı portu içerişine, metal kontaklar yukarı bakacak ve önce girecek şekilde takın. Kartı, yerine oturana kadar EXOGEN cihazı içerişine bastırın.



4. Kapağıni kapatın
5. Kartınızı, tüm tedavilerin kullanıldığı kadar EXOGEN cihazı içerisinde birakın. Kartınızda tüm tedavileri kullandığınız ve kırığın iyileşmediğini hissediyorsanız, lütfen doktorunuzla iletişim kurun.

Kırık Tedavisi Hazırlığı

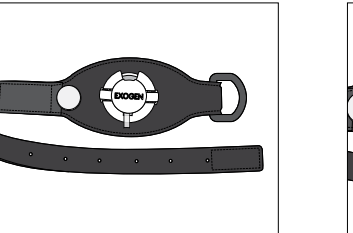
Kırığı tedavi etmek için, EXOGEN cihazına, jele ve kayışa ihtiyacınız vardır. Kırık etrafında alçı varsa, kayışa ihtiyacınız olmaz.

Doktorunuz kırık bölgesini "X" ile işaretlemiş veya kırığı nerede tedavi etmeniz gerektiği size söylemiş olabilir. Kırığı tedavi etmek üzere transdüserin konacağı noktası burasıdır. Kırığı nerede tedavi edeceğiniza emin değilseniz doktorunuzla iletişim kurun.

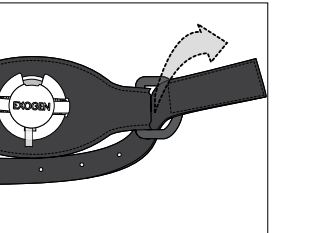
Başlamadan önce, herhangi bir çatlak veya hasar izi olup olmadığına dair kabloyu ve transdüseri inceleyin. Hasarlıysa, EXOGEN cihazını kullanmayın ve Müşteri Hizmetleriyle iletişim kurun.

Dikkat: Transdüser, kayış ve jel steril değildir ve açık bir yara üzerine konmaları tavsiye edilmez.

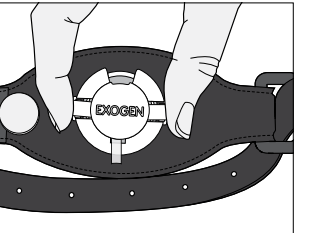
Kayışın Yerleştirilmesi



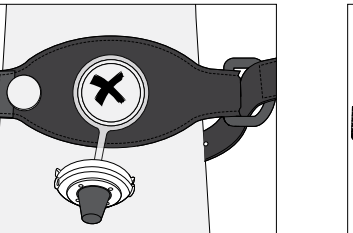
1. Kayışı, kapak yukarı bakacak şekilde konumlandırın.



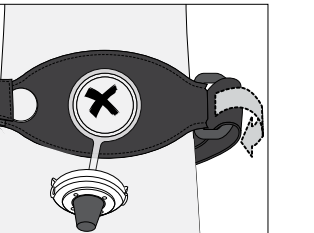
2. Kayışın uzun ucunu, gösterildiği gibi plastik kısıkça doğru çekin.



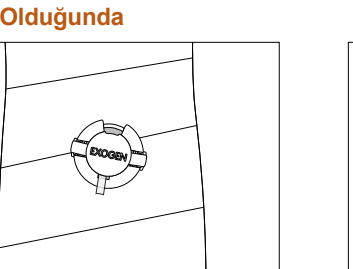
3. Kapağı açmak üzere, kapak çıkışlarını 2 parmağınızla bastırın.



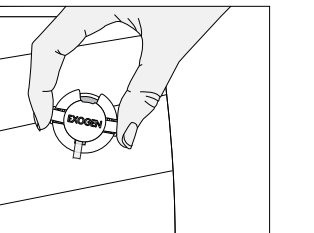
4. Kayış üzerinde kaydırın ve portu cildin üzerindeki X işaretini üzerine koyn.



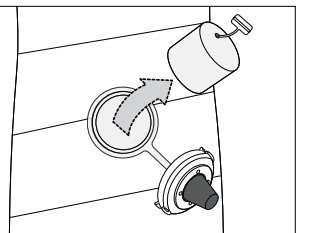
5. Uzun ucu çekerek kayışı sıkın. Kayışı yerine bağlayın. Kayışı çok sıkı bağlamayın!



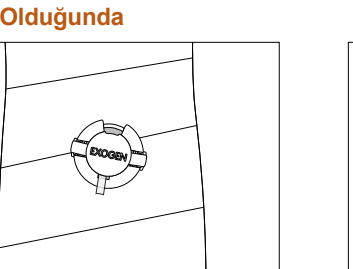
1. Alçınızda, içerişine yerleştirilmiş bir kapaklı plastik bir giriş bulunur.



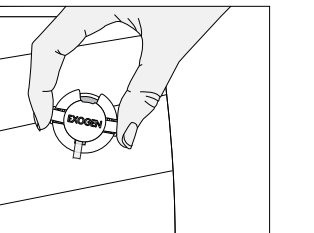
2. Kapağı açmak üzere, kapak çıkışlarını 2 parmağınızla bastırın.



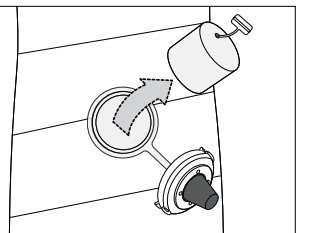
3. Giriş içerisindeki yuvarlak tapayı çekip çıkarın.



1. Alçınızda, içerişine yerleştirilmiş bir kapaklı plastik bir giriş bulunur.



2. Kapağı açmak üzere, kapak çıkışlarını 2 parmağınızla bastırın.

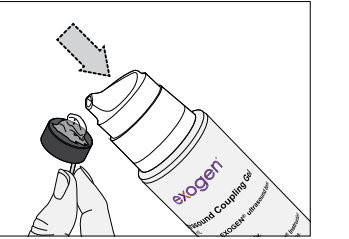


3. Giriş içerisindeki yuvarlak tapayı çekip çıkarın.

Jel Ekleme ve Transdüseri Yerleştirme

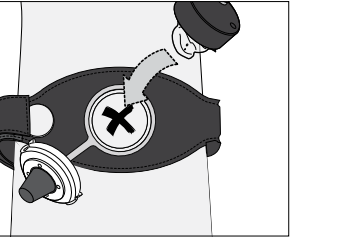
Kırığı her tedavi edisinizde transdüler üzerine jel uygulayın.

1. Jel şişesinin kapağını çıkarın.
 2. Transdüseri, kablo aşağıda ve transdüserin düz kenarı yukarıda olacak şekilde tutun.

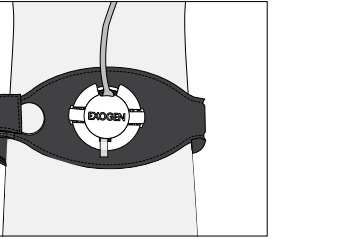


3. Jel şipesi girişine bastırarak jel transdüserin düz tarafına uygulayın. Transdüser üzerinde yalnızca bir bastırılmayla uygulanmış jele ihtiyacınız vardır.

Not: Jeli ilk defa kullanırken, jelin akması için jeli birkaç defa pompalamamanız gerekebilir.



- 5
- ransdüseri, jel tarafı aşağı bakacak şekilde giriş içerisine koyun. Jel, tedavi ölgenizde ciltle temas etmeliidir.



- sdüserden gelen kabloyu kapaktaki
kle hizalayın. Kayış veya alçıdaki
ğı yerine takın:



EXOGEN Kurulumu

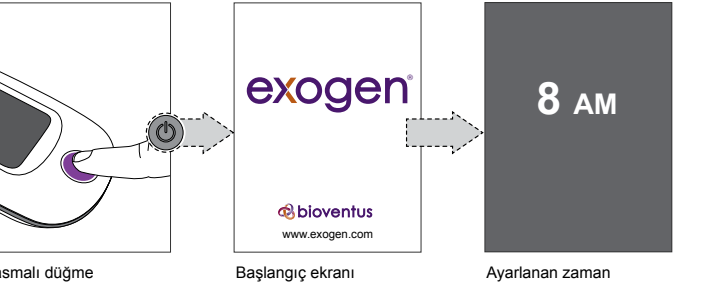
İlk Kullanım

EXOGEN cihazı, sistemin hangi sıklıkta kullanıldığını izler. İzlemenin doğru olmasını sağlamak için geçerli saatin ayarlanması gereklidir.

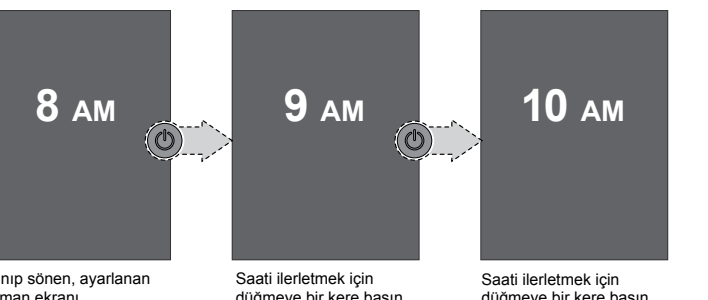
Saatin bir kerelik, EXOGEN cihazı ilk defa açıldığında ayarlanması gereklidir.

Saat Ayarı

- Düğmeye bir kez basın. Saat ve AM/PM ekranında gözükür. Bu, mevcut saat olabilir veya olmamayabilir. Saatin, mevcut ayara getirilmesi gereklidir. Örneğin, saat 2:00 PM ve 2:59 PM arasındaysa, saatı 2 PM olarak ayarlayın.



- Saatin bir saat ilerletmek için düğmeye bir kez basın. Düğmeye basın, doğru saat ve AM/PM ekranında görüntülenene kadar her seferinde bir kere basın.



- Saat onay ekranı gözükmeye kadar düğmeye basılı tutun.** Bu, saatin EXOGEN açık olarak ayarlandığını gösterir. Dakikayı ayarlamana gerek yoktur. 5 saniye sonra, cihaz bip sesi çıkarır ve otomatik olarak kapanır.



Saatin yanlış ayarladığınız **Müşteri hizmetleriyle iletişim kurun.**

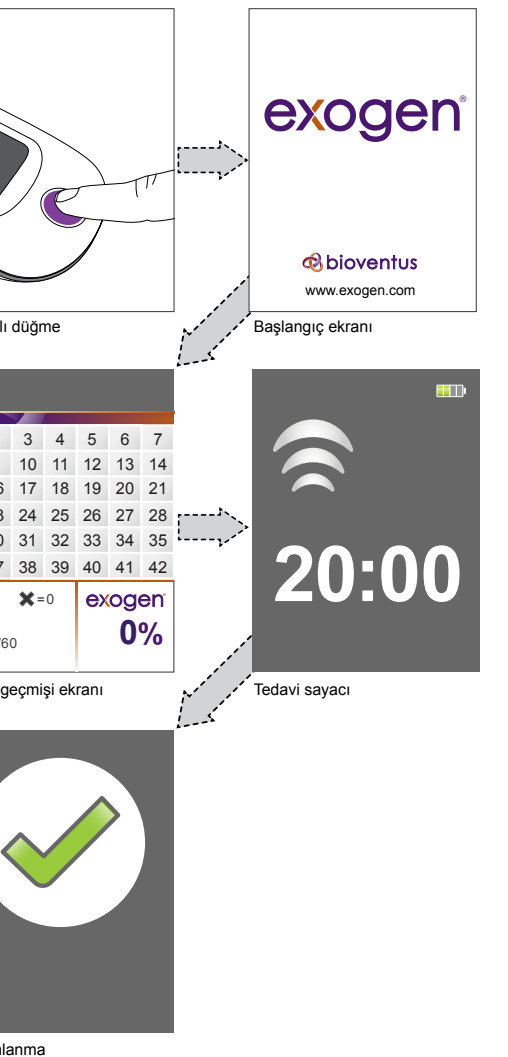
Kırık Tedavisi

Tedaviyi Başlatma

EXOGEN cihazını elinizde tutarak ekranın bakın veya EXOGEN cihazını yakındaki bir yüzeye koyn. Tedaviyi başlatmak için aşağıdaki adımları gerçekleştirin:

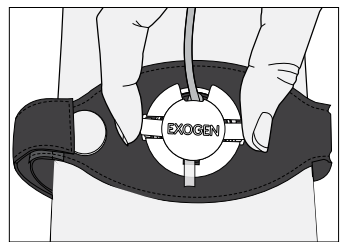
- EXOGEN üzerindeki düğmeye basın. EXOGEN sesli uyarı verir ve 2 saniye boyunca başlatma ekranı gözükmür.
- Ekranda 5 saniye boyunca bir tedavi geçmiş ekranı görünür. Ekran hakkında daha fazla bilgi için, bkz. "Tedavi İzleme", **sayfa 11**.
- Daha sonra, ekranda 20 dakikalık geri sayım kronometresi gözükmür. EXOGEN, ultrason tedavisini otomatik olarak başlatır. Kronometre geriye sayarken bir tedavi simgesi yanıp söner. Bu, kırığı tedavi ediyor olduğunu anlamanıza gelir. (Not: EXOGEN cihazını 20 dakikalık tedavinin ortasında durdurmak için, düğmeye EXOGEN cihazı kapanana kadar basılı tutun.) EXOGEN cihazınızda tedavi sırasında bir hata oluşursa, bkz. **sayfa 15**, "Sorun giderme" başlığı.
- Kronometre sayacı sıfır ulaştığında, EXOGEN cihazı sesli uyarı verir ve tedavi tamamlandı onay işaretini gösterir. 5 saniye boyunca tedavi tamamlandı onay işaretleri görüntülenir. EXOGEN cihazı sesli uyarı verir ve kapanır.

Not: Kırık tedavisi sırasında Tedavi Kartını çıkarmayın.

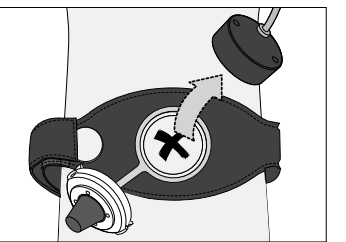


EXOGEN Temizliği

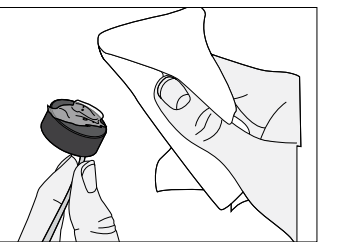
Tedavi tamamlandıktan sonra, her kullanımın ardından transdüseri temizlemeniz gereklidir.



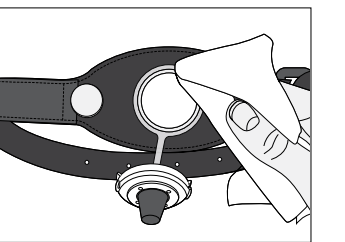
1. Girişteki kapağı açmak için çıkıştırlara bastırın.



2. Transdüseri girişten nazikçe çıkarın. Kabloyu aniden çekmeyin! Transdüseri çıkarmak için kablonun sert bir şekilde çekilmesi, kablonun transdüserden kopmasına ve EXOGEN cihazınıza servis verilmesine neden olabilir.



3. Transdüser üzerindeki jeli yumuşak bir bezle silin. Temizlik sıvısına ihtiyacınız yoktur.

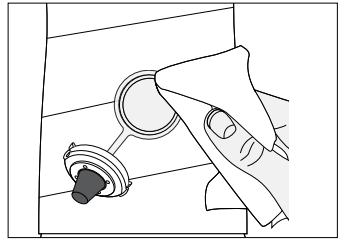


4. Kayışı çıkarın ve cildinizdeki ve kayıştaki jeli yumuşak bir bezle temizleyin.

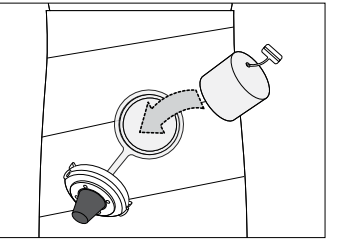
5. Yeniden tedavi vermek için hazır olana dek, EXOGEN cihazını, kayışı ve jeli, taşıma çantasına geri koyun.

Alçı Olduğunda

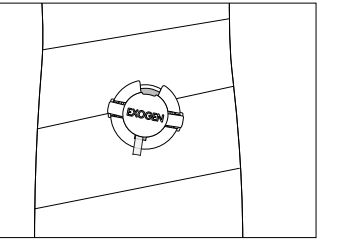
Adım 1-3'ü izleyin (yukarıda) ve ardından adım 4 yerine aşağıdakileri yapın:



4. Alçınızdaki, cildinizdeki ve girişteki jeli yumuşak bir bezle dikkatlice temizleyin.



5. Tapayı, etiket yukarıda olacak şekilde, giriş içerişine takın. Bu tara, EXOGEN cihazı kullanılmadığında, alıcı içerisinde şıkkınlık olmasını önlemeye yardımcı olur.



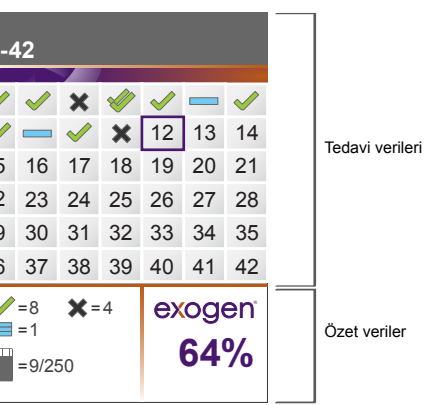
6. Kapağı kapatın.

7. Yeniden tedavi vermek için hazır olana dek, EXOGEN cihazını ve jeli, taşıma çantasına geri koyun.

Tedavi İzleme

İzleme Kullanımı

EXOGEN, ne sıkılıkta kullanıldığını izler. Kullanımınız ekranda gösterilir, burada her bir ekran 42 tedavi günü görüntülenir. Ekranın iki bölümü vardır. Üst bölümde bir tedavi veri gridi ve alt bölümde tedavi özet bilgileri vardır. Bkz. **Şekil 8**.



Şekil 8 – Tedavi geçmişsi ekranı

Tedavi verileri

Tedavi Geçmiş Ekranı, tedavi özetini gösterir. Bugünkü tarih etrafında mor bir kutu bulunur. EXOGEN cihazı, her günü aşağıdaki simgelerden biriyle işaretler: X işaretü, onay işaretü, çift onay işaretü*, çift onay işaretü artı* veya kısmi tedavi.

Semboller	Ad	Tanım
X	X işaretü	Bu gün bir tedaviyi tamamlamak vermedi.
✓	Onay işaretü	Bugün 20 dakikalık bir tedaviyi tamamladınız.
✓✓	Çift onay işaretü	Bugün 20 dakikalık iki tedaviyi tamamladınız.
✓✓+	Çift onay işaretü artı	Bugün 20 dakikalık üç veya daha fazla tedaviyi tamamladınız.
—	Kısmi tedavi	Bugün 20 dakikadan az tedavi uyguladınız.

*EXOGEN, günde 20 dakika vesa doktorunuz tarafından reçetelendiği gibi kullanılmalıdır.

Özet Veriler

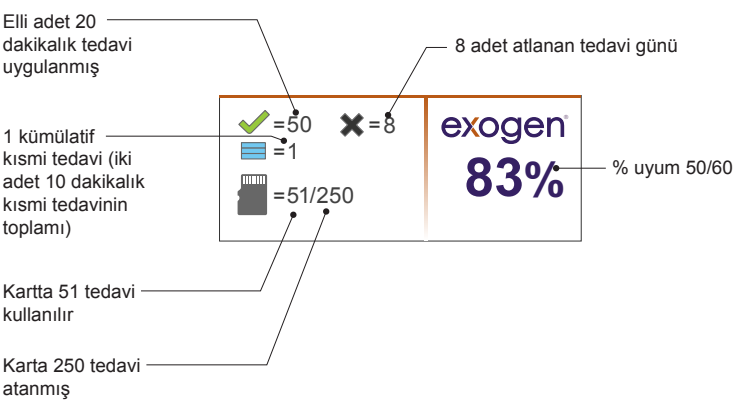
	Tedaviler
	Tedaviler, EXOGEN cihazınızın uyguladığı 20 dakikalık tedavilerin toplam sayısıdır.

	Atlanan Tedavi Günleri
	Atlanan Tedavi Günleri, 20 dakikalık bir tedaviyi tamamlamadığınız gün sayısıdır. Bu X ile işaretlenir, tüm günlerin toplamıdır.

	Kümülatif Kısmı Tedaviler
	Kümülatif Kısmı Tedaviler, tedavi kartına karşı sayılmak üzere birbirine eklenen kısmi tedavi dakikası sayısıdır. Kısıtlı tedaviniz 20 dakikaya ulaştığında, kartına karşı bir tam tedavi olarak sayılır.

	Tedavi Kartı
	Tedavi Kartı, kullanılan 20 dakikalık tedavi sayısının, EXOGEN cihazınıza takılı Tedavi Kartına atanmış tedavi sayısına oranıdır. Kullanılan toplam tedavi sayısı, Tedaviler (=) ve Kümülatif Kısmı Tedavilerin toplamıdır (=).

EXOGEN cihazına 60 gündür sahipseniz ancak bu günlerin 8 tanesinde tedaviyi unuttuysanız ve 2 gün yalnızca 10 dakika tedavi uygulandıysa, aşağıdaki sayılar elde edilir:



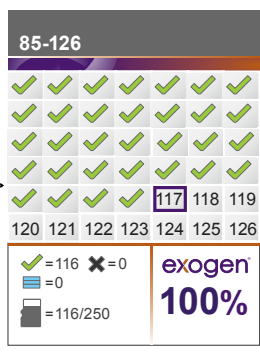
Tedavi Geçmişi

EXOGEN cihazını zaman içinde kullandıkten sonra, tedavi geçmişini görüntülemek ve doktorunuza göstermek isteyebilirsiniz. EXOGEN, bir tedaviyi başlatmaya gerek kalmadan tedavi geçmişini görüntülemenizi sağlar. EXOGEN cihazını "Tedavi Geçmişi" modunda başlatabilirsiniz. EXOGEN şarj edilirken "Tedavi Geçmişi" moduna giremezsiniz. Tedavi geçmişini görüntülemek için, aşağıdaki adımları gerçekleştirin:

1. EXOGEN "KAPALI" olmalıdır ve şarj aletine takılı olmamalıdır. Tedavi Geçmişi Başlangıç ekranı belirene kadar güç düşmesine basılı tutun.
2. Mevcut tedavi geçmişi 5 saniye boyunca görünür.
3. Bu işlem, bütün tedavi geçmişiniz gösterilene kadar devam eder.
4. Son tedavi geçmişi 5 saniye boyunca görüntüledikten sonra, EXOGEN bip sesi çıkarır ve kendisini kapatır. EXOGEN kendini kapatana kadar, istediğiniz zaman dğmeye basılı tutarak Tedavi Geçmişi modundan çıkışabilirsiniz.



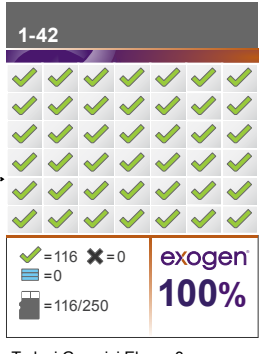
Tedavi Geçmişi başlangıç ekranı



Tedavi Geçmişi Ekranı 1



Tedavi Geçmişi Ekranı 2



Tedavi Geçmişi Ekranı 3

Tedavi Geçmişi Ekranının Duraklatılması

Tedavi geçmiş ekranını duraklatarak, tedavi geçmişinizi 5 saniyeden uzun süre görüntüleyebilirsiniz.

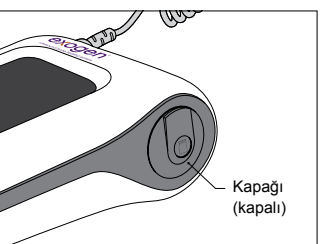
Ekrani duraklatmak için, aşağıdaki adımları gerçekleştirin:

1. Bir tedavi geçmişi ekranını gördüğünüzde, duraklatmak için dğmeye basın.
2. Tedavi geçmişi duraklatılır, bir duraklatma simgesi yanıp söner.
3. Ekranın duraklatmasını sonlandırmak ve devam etmek için dğmeye yeniden basın.
4. Tedavi geçmişi ekranının duraklatılması 2 dakika sonra otomatik olarak sona erer ve devam edilir.

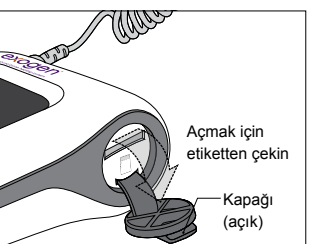


TEDAVİ İZLEME Değiştirilmesi

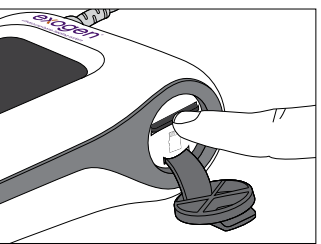
Tedavi Kartınızda tüm tedavileri kullandığınız ve kırıgin iyileşmediğini hissediyorsanız, lütfen doktorunuzla iletişim kurun. Hala doktorun bakımı altındaysanız, size başka bir Tedavi Kartı reçeteleyebilir. Bir değişim Tedavi Kartı sipariş etmek için lütfen Müşteri Hizmetleriyle iletişim kurun. Değişim Tedavi Kartınızı aldıktan sonra, eski kartınızı değiştirmek için talimatları izleyin.



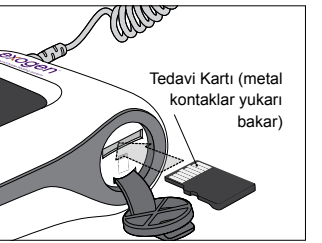
- Cihazınızın kapalı olduğundan ve bir güç kaynağına takılı olmadığından emin olun.
- EXOGEN cihazının sol tarafında kapağını bulun.



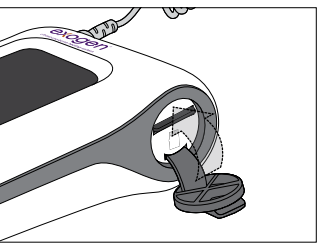
- Açmak için etiketten çekin.



- Tedavi Kartını, klik sesi çıkarana kadar içeri itin ve parmağınızı çekin. Kartın, tutabileceğiniz kadar cihazdan çıkış olması gereklidir.



- Tedavi Kartını EXOGEN cihazından çıkarın ve atın.
- Yeni Kartı portu içeresine, metal kontaklar yukarı bakacak ve önce girecek şekilde takın. Kartı, yerine oturana kadar EXOGEN cihazı içerisinde bırakın.



- Kapağını kapatın.
- Tedavi Kartınızı, tüm tedavileriniz kullanımla kadar EXOGEN cihazı içerisinde bırakın.

Sorun giderme

EXOGEN cihazı, düzgün çalışmayan bir durum olduğunda uyarı verir. EXOGEN cihazı sesli uyarı verir ve bir uyarı ekranı görüntüler. Uyarı örnekleri ve uyarı alındığında yapılacaklar için aşağıdaki tabloyu bakın.

Uyarılar	Bu ne anlama geliyor?	Ne yapmam gerekiyor?
	Jel Hatası: Kronometre sayacı durur, EXOGEN cihazı sesli uyarı verir ve sarı renkli "Jel Ekleyin" ekranını gösterir. Transdüser üzerinde yeterli jel yoktur.	Transdüsere daha fazla jel uygulayın. Bkz. sayfa 6 "Jel Ekleme ve Transdüser Yerleştirme" . Daha fazla jel uyguladığınızda, transdüseri, kayış veya alıcı girişinden tekrar kırık üzerine yerleştirin. EXOGEN cihazı sesli uyarı vermeyi keser ve kronometre sayacı yeniden başlar. EXOGEN cihazı hala sesli uyarı veriyorsa ve "Jel Ekleyin" ekranı duruyorsa, daha fazla jel uygulayın.
	Düşük Pil: Tedavi başlatamıyor veya geçmişi görüntüleyemiyorsunuz. EXOGEN sesli uyarı veriyor ve sarı renkli "Düşük Pil" ekranını gösteriyor. Pil seviyesi çok düşük EXOGEN cihazını şarj etmeniz gereklidir.	EXOGEN cihazını, temin edilen şarj aletiyle bir güç kaynağına takın. Aynı anda EXOGEN cihazını şarj etmek ve tedavi uygulamak güvenlidir. Bkz. sayfa 4 "EXOGEN Cihazını Şarj Etme" .
	Müşteri Hizmetleriyle İletişim Kurun: EXOGEN sesli uyarı verip sarı renkli "Müşteri Hizmetleriyle İletişim Kurun" ekranını gösterdiğinde. EXOGEN cihazı, düzgün çalışmadığını saptadığında.	Müşteri Hizmetlerini arayın. EXOGEN cihazını kendiniz onarmaya çalışmayın.
	Tedavi Kartı Hatası: Tedavi Kartı yok veya düzgün takılmamış.	Takılı değilse, kartınızı takın. Kart takılısa, çıkarın ve sayfa 5'teki Kartın Takılması bölümündeki talimatlara uygun şekilde yeniden takın. Hala sorun yaşıyorsanız, lütfen Müşteri Hizmetleriyle iletişim kurun.
	Tedavi Kartında Tedavi Kalmamış: EXOGEN sesli uyarı verip sarı renkli "Tedavi Kalmamış" ekranını gösterir. Cihaza şu an takılı olan Tedavi Kartında tedavi kalmamıştır.	Doktorunuz kırıgin EXOGEN cihazıyla tedavisine devam edilmesi talimatı veriyorsa, talimatlar için Müşteri Hizmetlerini arayın.
	Hizmet Sonu: EXOGEN sesli uyarı verip sarı renkli "Tedavi Kalmamış" ekranını gösterir. EXOGEN, beklenen hizmet ömrünün sonuna gelmiştir (343 tedavi). Not: Tedavi kartınızda, tedavi kalmış olabilir ancak kullanılmış olan ve kartta bulunan kullanılabilir tedavi sayısı görüntülenmez.	Doktorunuz kırıgin EXOGEN cihazıyla tedavisine devam edilmesi talimatı veriyorsa, talimatlar için Müşteri Hizmetlerini arayın.
Sorunlar	Bu ne anlama geliyor?	Ne yapmam gerekiyor?
Boş ekran, EXOGEN cihazı açılmıyor.	Pil tamamen boş veya EXOGEN cihazınız arıza yapmış olabilir.	Şarj aletini EXOGEN cihazına takın ve pil tamamen şarj edin. EXOGEN cihazınız hala yanıt vermiyorsa, Müşteri Hizmetlerini arayın.
EXOGEN cihazındaki pil alanı veya pil şarj aleti aşırı ısınıyor.	Pil veya şarj aleti arızalı.	EXOGEN cihazını kullanmayı kesin ve Müşteri Hizmetleriyle iletişim kurun.

Müşteri Hizmetleri:

Türkiye: +31 (0) 23 554 8854

EXOGEN Bakımı

EXOGEN cihazı dikkatli tutulmalıdır. Aşağıdakilere dikkat edin:

- EXOGEN cihazını, transdüseri ve kayışı temizlemek için sadece temiz yumuşak bir bez, kağıt havlu veya pamuklu çubuk kullanın. Sistemini hiç bir bileşeninde temizlik ajanları veya solventler kullanmayın.
- EXOGEN cihazını değiştirmeyi, parçalarına ayırmayı veya onarmayı denemeyin. EXOGEN cihazı içerisindeki kullanıcı tarafından servis uygulanabilecek hiç bir parça yoktur.
- Transdüseri tutarken dikkatli olun, haşin bir şekilde tutulması, transdüser yüzeyinin çizilmesine ve EXOGEN cihazının düzgün çalışmamasına yol açabilir.
- EXOGEN cihazının bir parçası veya aksesuarları hasar görürse, EXOGEN cihazını kullanmayın. Lütfen EXOGEN cihazını bakım için geri vermek üzere Müşteri Hizmetleriyle irtibat kurun.
- EXOGEN cihazı bir IP-22 cihazı olarak sınıflandırılmıştır. IP-22 sınıflandırması EXOGEN cihazının aşağıdakileri sağladığını belirtir

- Parmak veya başka nesnelerin EXOGEN cihazı dahili bileşenlerine erişimden korunması.

- Normal konumdan 15° kaldırıldığında, EXOGEN cihazının mahfazasına suyun zararlı şekilde girişine karşı koruma

- EXOGEN transdüseri bir IP-67 bileşeni olarak sınıflandırılır. IP-67 sınıflandırması, transdüserin aşağıdaki gibi olduğunu belirtir:

- Toz geçirmez

- Tanımlı basınç ve süre koşulları altında sudan zarar görmeyeceğini (su altında 1 metreye kadar)

- EXOGEN cihazını asla su içeresine veya altına koymayın.

Çalışma Koşulları

EXOGEN cihazı aşağıdaki aralıklarda çalıştırılmalıdır:

Ortam sıcaklık aralığı: 5 °C ila 32 °C

Nispi nem aralığı: %15 ila %75
(yoğunlaşmayan)

Atmosfer basıncı aralığı: 700 hPa ila 1060 hPa

Yakınlarındaki telsiz ve mobil iletişim üniteleri gibi bu işaretin taşıyan ekipmanlar olduğunda EXOGEN cihazının düzgün çalışmasında interferans oluşabilir. EXOGEN cihazının abnormal çalışması gözlemlenirse, interferans sonlanana kadar, interferansa neden olan ekipmanı göre cihazı yeniden yerleştirmeyi veya yeniden yönlendirmeyi deneyin.

Şarj aleti 100 VAC–240 VAC voltaj girişleri aralığıyla çalışır ve 50/60 Hz çalışma frekans aralığına sahiptir. Şarj aleti çıkışlı 5 VDC'dir.

EXOGEN cihazı ve aksesuarları aşağıdaki aralıklarda saklanmalı ve taşınmalıdır:

Ortam sıcaklık aralığı: 0 °C ila 32 °C

Nispi nem aralığı: %15 ila %75

Atmosfer basıncı aralığı: 700 hPa ila 1060 hPa

EXOGEN cihazının bu sıcaklık aralıkları dışında saklanması veya taşılanması halinde, çalıştırıldan önce EXOGEN cihazına oda sıcaklığına gelmesi için en az 30 dakika süre verin. EXOGEN cihazı için en az istenecek çalışma koşulları %75 Nemde +32 °C'dir.

Saklama

- EXOGEN cihazı ve aksesuarlarına hasar gelmesini önlemek için EXOGEN cihazını kullanılmadığında taşıma kutusunda saklayın
- EXOGEN cihazını radyatörlerin yanında veya aşırı sıcakta saklamayı
- EXOGEN cihazını aşırı sıcaklıklara maruz bırakmayın, aksi halde dahili elektronik bileşenler hasar görebilir
- Herhangi bir ev elektronigünde olacağı gibi, EXOGEN cihazını darbeden, neme maruz kalmaktan, sıvı dökülmüşinden, kumdan, kırıdan ve pislikten koruyun.

Kırık iyileştiğinden sonra veya EXOGEN cihazının uzun dönemi depolamasından önce, pilin akmasını önlemek için pili çıkarın.

EXOGEN Beklenen Hizmet Ömrü

EXOGEN cihazının ve aksesuarlarının beklenen hizmet ömrü 343 tedavidir (6860 dakika). EXOGEN cihazı 343 tedavi verdikten sonra, daha fazla tedavi sağlamaz.

Pil ve Şarj Güvenliği

Pil

- Lityum iyon pilin değiştirmeyi denemeyin
- Lityum iyon pil, onaylı olmayan pillerle değiştirmeyi denemeyin. Pilin yanlış şekilde değiştirilmesi, EXOGEN cihazının hasar görmesine yol açabilir. Pile yalnızca Bioventus eğitimi personeli tarafından servis verilmesi gereklidir.
- Yalnızca sistem ile temin edilen USB pil şarj aletini kullanıldığından emin olun (bkz. sayfa 2). Diğer pil şarj aletleri, pilin aşırı ısınmasına yol açabilir ve pile, EXOGEN cihazına, pil şarj aletine veya kullanıcıya zarar verebilir

- Pil şarj aletiyle bir uzatma kablosu kullanmayın, aşırı ısınmaya yol açabilir
- Pil şarj aletini başka cihazlarla kullanmayın, pil şarj aletine ve/veya diğer cihaza zarar verebilir
- EXOGEN cihazındaki pil bölgesi veya pil şarj aleti aşırı sıcak Hale gelirse, kullanmayı kesin ve Müşteri Hizmetleriyle iletişim kurun

Şarj etme

- Pil ilk kez veya uzun süreli saklamadan sonra kullanıldığından bir tedavi gerçekleştirilmeye çalışmadan önce pilin en az %25 kapasitede (1 çubuk) şarj edin.
- Pil, EXOGEN cihazı açık da olsa kapalı da olsa şarj edilir
- Pil gücü, birçok saat boyunca şarj edildikten sonra bile hızla azalırsa, Müşteri Hizmetleriyle iletişim kurun

Aşağıdaki koşullarda pilin şarj etmeye:

- Ortam sıcaklığı 0 °C altında veya 45 °C üzerinde olduğunda.
- Nemli veya ıslak konum ve/veya su yakınında
- Dış ortam (yalnızca iç mekanda kullanın)
- Küçük çocukların erişebileceği yerlerde
- Pil şarj aleti kablosunun zemin boyunca veya insanların yürüdüğü başka alanlarda uzağılıyla düşme tehlikesinin olabileceği şekilde
- EXOGEN veya kablonun, kişilerin üzerine basarak hasar görebileceği zeminde veya diğer alanlarda

EXOGEN Cihazının Atılması

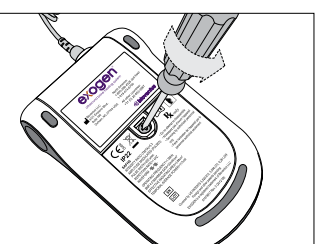
EXOGEN cihazı yalnızca tek hastada kullanım içindir.

EXOGEN cihazının doğru şekilde atılması hakkında bilgiler için belediye atık imha kurumunuz veya Müşteri Hizmetleriyle iletişim kurun.

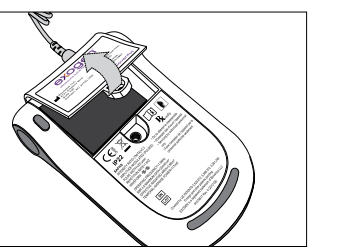
1. EXOGEN cihazının bir elektrik prizine takılı olmadığından emin olun.



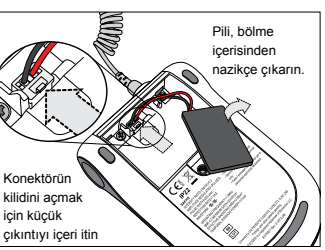
2. EXOGEN ekranını aşağı döndürün ve pil kapsı vidasını bulun.



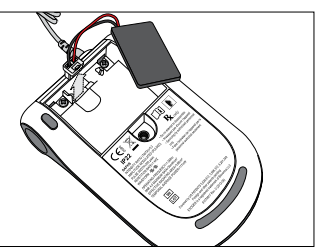
3. Bir tornavidaıyla pil kapsı vidasını çıkarın.



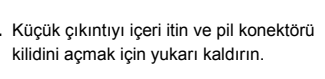
4. Çıkıntıyı kaldırarak pil kapsını çıkarın.



5. Pili, nazikçe kaldırarak bölüm içerisindeinden çıkarın.



6. Kırmızı ve siyah kabloları izleyerek pil konektörünü bulun.



7. Küçük çıkıştı içeri itin ve pil konektörü kilidini açmak için yukarı kaldırın.

8. Pili çıkarın ve yerel ve ulusal atık yasalarıyla uygun şekilde atın.

Klinik Çalışmalar

EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme Sisteminin, çeşitli klinik çalışmalarla kemikten kaynaklanan kusurları iyileştirdiği değerlendirilmiştir¹⁻³⁹. Bu çalışmalar, %38 kırık yenilenen hızlanma oranı ve %86 kaynamama iyileşme oranı ortaya koymustur.

Metaller ve implantlar

Klinik veriler, iyileşme oranlarının ve kemikten kaynaklanan kusurların onarılma hızının, dahili veya harici metal tespit cihazlarından etkilenmediğini gösterir. Çeşitli referans makaleleri, cerrahi metalik, biyobozunabilir ve birezorbabl implantlar üzerine geleneksel terapötik ultrason etkisine odaklanmıştır ve ters etkiler olmadığı sonucuna varmıştır.^{13,40-45}. EXOGEN düşük yoğunlukta atımlı ultrason, metal içerisinde geçemez - plaka fiksasyonlu kemikten kaynaklanan kusurları tedavi ederken, transdüsör kırık bölgesinde üzerine koymayın.

İşlem Mekanizması

Dört inceleme makalesi^{12,46-48} EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme Sistemi için klinik ve temel bilimsel kanıtları değerlendirmiştir. Analizleri, EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme Sisteminin, kırık iyileşmesinin, inflamasyondan endokondral osifikasiyonu ve yeniden yapılanmaya kadar her bir aşamasında hücresel reaksiyonlara yol açtığını öne sürümüştür.

Advers Olaylar

Geleneksel (fizik tedavi) ultrason cihazlarının aksine, EXOGEN cihazı vücut dokusunda artan zararlı sıcaklık üretmemektedir.⁴⁹. EXOGEN cihazının ultrason çıkış yoğunluğu, 30 mW/cm² değerindedir ve tipik olarak, geleneksel terapötik ultrason cihazlarının çıkış yoğunluğunun %1 ila %5'i kadardır. Ultrason yoğunluğu, obstetrik sonogram prosedürlerinde kullanılan (fetal izleme) yoğunlıklar gibi, tanısal ultrason (1 ila 50 mW/cm²) ile karşılaştırılabilir. Ayrıca, termal olmayan advers etkilere (kavitasyon) dair hiç kanıt yoktur.

Komplikasyonlar

Klinik çalışmalar sırasında EXOGEN cihazının kullanımı ile ilişkili cihaz bağınlı tars reaksiyonları veya tıbbi komplikasyonlar bildirilmemiştir. Bazı hastalar, birleştirme jeline karşı cilt hassasiyeti nedeniyle hafif cilt tahrışı yaşamışlardır. Cildinizin jelle hassasiyet gösterdiğini hissederseniz, birleştirici aracını mineral yağı veya gliserinle değiştirebilirsiniz. Distal radius çalışmásında, bir hasta tedavi sırasında ağrıdan yakılmıştır ancak sonraki takip ziyaretinde ağrı yaşamamıştır ve ağrıdan şikayet eden bir hasta çalışmadan çekilmişdir.

Referanslar

- Cook SD, Ryaby JP, McCabe J, Frey JJ, Heckman JD, Kristiansen TK. Acceleration of tibia and distal radius fracture healing in patients who smoke. *Clin Orthop Relat Res.* 1997;337:198-207.
- Coughlin MJ, Simth BW, Traughber P. The evaluation of the healing rate of subtalar arthrodeses, part 2: The effect of low-intensity ultrasound stimulation. *Foot & Ankle International.* 2008;29:970-971.
- Duarte LR. University of Sao Paulo, Brazil, unpublished data presented Societe Internationale de Chirurgie Orthopedique et de Traumatologie (SICOT).
- El-Mowafi H, Mohsen M. The effect of low-intensity pulsed ultrasound on callus maturation in tibial distraction osteogenesis. *Int Orthop.* 2005;29:121-124.
- Frankel VH, Mizuno K. Management of nonunion with pulsed, low-intensity ultrasound therapy-international results. *Surg Technol Int.* 2001;X:1-6.
- Frankel VH. Results of prescription use of pulsed ultrasound therapy in fracture management. *Surg Technol Int.* 1998;VII: 389-393.
- Fujioka H, Tanaka J, Yoshiya S, Tsunoda M, Fujita K, Matsui N, Makino T, Kurosaka M. Ultrasound treatment of nonunion of the hook of the hamate in sports activities. *Knee Surg Sports Traumatol Arthrosc.* 2004;12(2):162-164.
- Fujioka H, Tsunoda M, Noda M, Matsui N, Mizuno K. Treatment of ununited fracture of the hook of hamate by low-intensity pulsed ultrasound: a case report. *J Hand Surg.* 2000;25(1):77-79.
- Furue Y. The effect of low-intensity pulsed ultrasound for treatment of nonunion. *Orthopaedic Surgery and Traumatology* (Japanese language), 2000;43(3):231-235.
- Gebauer D, Mayr E, Orthner E, Ryaby JP. Low-intensity pulsed ultrasound: effects on nonunions. *Ultrasound Med Biol.* 2005;31:1391-1402.
- Gold SM, Wasserman R. Preliminary results of tibial bone transports with pulsed low intensity ultrasound (Exogen). *J Orthop Trauma.* 2005;19:10-16.
- Hadjigaryrou M, McLeod K, Ryaby JP, Rubin C. Enhancement of fracture healing by low intensity ultrasound. *Clin Orthop Relat Res.* 1998;(355S):S216-229.
- Handolin L, Kiljunn V, Arnala I, Pajarinen J, Partio EK, Rokkanen P. The effect of low intensity ultrasound and bioabsorbable self-reinforced poly L-lactide screw fixation on bone in lateral malleolar fractures. *Arch Orthop Trauma Surg.* 125(5):317-21.
- Heckman JD, Ryaby JP, McCabe J, Frey JJ, Kilcoyne RF. Acceleration of tibial fracture-healing by non-invasive, low-intensity pulsed ultrasound. *J Bone Joint Surg.* 1994;76-A(1):26-34.
- Jones CP, Coughlin MJ, Shurnas PS. Prospective CT scan evaluation of hindfoot nonunions treated with revision surgery and low-intensity ultrasound stimulation. *Foot & Ankle International.* 2006;27:229-235.
- Katsuki M, Mikami J, Matsumoto T. Clinical results of sonic accelerated fracture healing system for upper extremity diseases. *Journal of Japanese Society for Surgery of the Hand.* 2002;19(5):601-605.
- Kristiansen TK, Ryaby JP, McCabe J, Frey JJ, Roe LR. Accelerated healing of distal radial fractures with the use of specific, low-intensity ultrasound. *J Bone Joint Surg.* 1997;79-A(7):961-973.
- Lerner A, Stein H, Soudry M. Compound high-energy limb fractures with delayed union: our experience with adjuvant ultrasound stimulation (Exogen). *Ultrasonics.* 2004;42(1-9):915-917.
- Leung KS, Lee WS, Tsui HF, Liu PP, Cheung WH. Complex tibial fracture outcomes following treatment with low-intensity pulsed ultrasound. *Ultrasound Med Biol.* 2004;30:389-395.
- Mayr E, Frankel V, Rüter A. Ultrasound-an alternative healing method for nonunions? *Arch Orthop Trauma Surg.* 2000;120:1-8.
- Mayr E, Laule A, Suger G, Rüter A, Claes L. Radiographic results of callus distraction aided by pulsed low-intensity ultrasound. *J Orthop Trauma.* 2001;15(6):407-414.
- Mayr E, Möckl C, Lenich A, Ecker M, Rüter A. Is low intensity ultrasound effective in treating disorders of fracture healing? *Unfallchirurg.* 2002;105:108-115.
- Yoshitaka H, Toshiharu S, Osamu U, Toshifumi K, Kazuhisa B. Effect of low intensity ultrasound on severe open fractures. *Seikei Geka (Orthopaedic Surgery and Traumatology)* (Japanese language). 2000;32: 115-122.
- Mayr E, Rudzki MM, Borchardt B, Häusser H, Rüter A. Does pulsed low intensity ultrasound accelerate healing of scaphoid fractures? *Handchir Mikrochir Plast Chir.* 2000;32: 67-73.
- Emami A, Petren-Mallmin M, Larsson S. No effect of low-intensity ultrasound on healing time of intramedullary fixed tibial fractures. *J Orthop Trauma.* 1999;13: 252-257.
- Narasaki K. Low intensity ultrasound treatment of nonunion and delayed union cases. *Orthopaedic Surgery and Traumatology* (Japanese language). 2000;43(3):225-230.
- Nolte PA, Klein-Nuland J, Albers GHR, Marti RK, Semeins CM, Goei SW, Burger EH. Low-intensity ultrasound stimulates in vitro endochondral ossification. *J Orthop Res.* 2001;16(2):16-22.
- Nolte PA, van der Krans A, Patka P, Janssen IMC, Ryaby JP, Albers GHR. Low-intensity pulsed ultrasound in the treatment of nonunions. *J Trauma.* 2001;51(4):693-703.
- Pigozzi F, Moneta MR, Giombini A, Giannini S, Di Cesare A, Fagnani F, Mariani PP. Low-intensity pulsed ultrasound in the conservative treatment of pseudoarthrosis. *Journal of Sports Medicine and Physical Fitness.* 2004;44:173-178.
- Pilla AA, Figueiredo M, Nasser PR, Alves JM, Ryaby JT, Klein M, Kaufmann JJ, Siffert RS. Acceleration of bone-repair by pulsed sine wave ultrasound: animal. *Clinical and mechanistic studies. In Electromagnetics in Biology and Medicine*, ed. by CT Brighton and SR Pollock, San Francisco Press. 331-341, 1991.
- Romano C, Messina J, Meani E. Low-intensity ultrasound for the treatment of infected nonunions. In: Agazzi M, Bergami PL, Cicero G, Gualdrini G, Mastorillo G, Meani M, Mintina S, Soranzo ML, editors. *Guardini di infezione osteoarticolari.* 1999;83-93.
- Sato W, Matsushita T, Nakamura K. Acceleration of increase in bone mineral content by low-intensity ultrasound energy in leg lengthening. *J Ultrasound Med.* 1999;18:699-702.
- Siska PA, Gruen GS, Pape HC. External adjuncts to enhance fracture healing: What is the role of ultrasound? *Injury-International Journal of the Care of the Injured.* 2008;39:1095-1105.
- Strauss E, Gonya G. Adjunct low intensity ultrasound in charcot neuroarthropathy. *Clin Orthop Relat Res.* 1998;349:132-138.
- Strauss E, Ryaby JP, McCabe JM. Treatment of Jones' fractures of the foot with adjunctive use of low-intensity pulsed ultrasound stimulation (Exogen). *Ultrasonics.* 2001;83-A: No. 2, 259-270.
- Ziskin MC. Report on the safety of the Therasonics Medical Systems SAFHS unit, model 2A. PMA900009, vol. 3, section VI.A.1, 209-234.
- Rubin C, Bolander M, Ryaby JP, Hadjigaryrou M. The use of low-intensity ultrasound to accelerate the healing of fractures. *J Bone Joint Surg.* 2001;83-A: No. 2, 259-270.

Teknik Bilgiler

EXOGEN Çalıştırma Teknik Özellikleri

Ultrason frekansı	1,5 +/- %5 MHz
Modülasyon sinyal yayılma genişliği	200 +/- %10 mikrosaniye (μs)
Tekrar Oranı	1,0 +/- %10 kilohertz(kHz)
Böşlük Oranı	%20
Etkin İşinim alanı (ERA)	3,88 +/- %1% cm ²
Geçici ortalama güç	117 +/- %30 milivat (mW)
Uzamsal ortalama - geçici ortalama (SATA)	30 +/- %30 mW/cm ²
İşin farklılık oranı(BNR)	4,0 maksimum
Pil	3,7 VDC, 700 mAh
Pil Türü	Lityum İyon
Giriş Voltajı (USB)	5,0 VDC, 2,6A maks.
İşin türü	Koşutlanmış

EXOGEN cihazının temel performansı aşağıdakileri içerir:

- Ultrason tedavisile ilişkili hatalı sayısal değerler(rakamlar) içermez
- İstenmeyen ultrason çıkışı üretilmez
- Aşırı ultrason çıkışı üretilmez
- İstenmeyen veya aşırı transdüsör yüzeyi sıcaklığı üretilmez

EXOGEN cihazının aşağıdaki sınıflandırmaları vardır:

- Dahili Güç Verilen Ekipman
- Tip B Uygulamalı Parça
- EXOGEN cihazı: Su girişine karşı IP-22 koruması
- Transdüber Toz girişine karşı IP-67 koruması
- Ekipman, hava veya oksijen veya azot oksit ile yanıcı anestezik karışım bulunduğuanda kullanılmaya elverişli değildir.
- Çalışma modu – Aralıklı

Kılavuzluk ve Üretici Beyanı - Elektromanyetik Emisyonlar ve Bağışıklık Testi

Elektromanyetik Uyum Testi

Özet: Test Raporu Şirketi: Bioventus LLC.

Test Edilen Ekipman: EXOGEN®

Yaşam Desteği Kullanımı: Hayır

Korumalı mahfazada kullanım: Hayır

Kılavuz ve üretici beyanı - elektromanyetik emisyonlar

EXOGEN cihazı, aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamda kullanıma yönelikdir. EXOGEN müsterisi veya kullanıcı, cihazın bu gibi bir ortamda kullanılmasını sağlamalıdır.

Emisyon Testi	Uyum	Elektromanyetik ortam - kılavuz
RF emisyonları CISPR 11	Grup 1	EXOGEN cihazı, RF enerjisini yalnızca iç işlevi için kullanır. Bu yüzden, RF emisyonları çok düşüktür ve yakındaki elektronik ekipmanlarla bir interferansa yol açmaması beklenir.
RF emisyonları CISPR 11	Sınıf B	EXOGEN cihazı, evsel amaçlı kullanılan binaları besleyen kamusal düşük voltajlı güç kaynağı şebekesine doğrudan bağlananlar ve evsel olarak kullanılanlar hariç tüm binalarda kullanım için uygundur.
Uyumlulu emisyonlar IEC 61000-3-2	Sınıf A	
Voltaj dalgalanmaları/tıreşim emisyonları IEC 61000-3-3	Uyumu	

Kılavuz ve üretici beyanı - elektromanyetik bağışıklık

EXOGEN cihazı, aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamda kullanıma yönelikdir. EXOGEN müsterisi veya kullanıcı, cihazın bu gibi bir ortamda kullanılmasını sağlamalıdır.

Bağışıklık testi	IEC 60601 Test Düzeyi	Uyum Düzeyi	Elektromanyetik ortam - kılavuz
Elektrostatik boşalmış (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV kontak ±8 kV hava	±6 kV kontak ±8 kV hava	Zemin ahşap, beton veya seramik kaplama olmalıdır. Zemin sentetik malzeme ile kaplı olduğunda bağıl nem en az %30 olmalıdır.
Elektriksel hızlı geçici/patlama IEC 61000-4-4	Güç kaynağı hatları için ±2 kV Giriş/çıkış hatları için ±1 kV	Güç kaynağı hatları için ±2 kV Giriş/çıkış hatları için mevcut değildir	Ana şebeke güç kalitesi, tipik ticari veya hastane ortamındaki gibi olmalıdır.
Dalgalanma IEC 61000-4-5	±1 kV diferansiyel modu ±2 kV genel mod	±1 kV diferansiyel modu ±2 kV genel mod	Ana şebeke güç kalitesi, tipik ticari veya hastane ortamındaki gibi olmalıdır.
Güç kaynağı giriş hatlarında voltaj düşüsleri, kısa kesintiler ve voltaj değişiklikleri IEC 61000-4-11	<%5 U_r (0,5 devir için >%95 düşüş U_r , olarak); 5 devir için %40 U_r (%60 düşüş U_r , olarak); 25 devir için %70 U_r (%30 düşüş U_r , olarak); 5 saniye için <%5 U_r (>%95 düşüş U_r , olarak)	<%5 U_r (0,5 devir için >%95 düşüş U_r , olarak); 5 devir için %40 U_r (%60 düşüş U_r , olarak); 25 devir için %70 U_r (%30 düşüş U_r , olarak); 5 saniye için <%5 U_r (>%95 düşüş U_r , olarak)	Ana şebeke güç kalitesi, tipik ticari veya hastane ortamındaki gibi olmalıdır. EXOGEN cihazı kullanıcı, ana şebeke kesintileri sırasında sürekli çalıştırılmaya ihtiyaç duyuyorsa, EXOGEN cihazına, kesintisiz bir güç kaynağından veya pilden güç verilmesi önerilir.
Güç frekansı (50/60 Hz) manyetik alan IEC 61000-4-8	3 A / m	3 A / m	Güç frekansı manyetik alanları, tipik ticari ortamda veya hastane ortamında bulunan tipik düzeyde olmalıdır.
İletilen RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz ila 80 MHz	3 Vrms 3 V/m	Taşınabilir ve mobil RF iletişim cihazı, EXOGEN cihazının, kablolar dahil herhangi bir parçasıyla, transmiterin frekansı için geçerli denklemle hesaplanan, önerilen ayırma mesafesinden daha yakın şekilde kullanılmamalıdır. Önerilen ayırma mesafesi: $d_- 1,2 \sqrt{P}$ $d_- 1,2 \sqrt{P} 80 \text{ MHz ila } 800 \text{ MHz}$ $d_- 2,3 \sqrt{P} 800 \text{ MHz ila } 2,5 \text{ GHz}$
İşinan RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz ila 2,5 GHz		P , transmiter üreticisine göre, vat (W) olarak, transmiterin maksimum çıkış gücü derecesidir ve d_- metre olarak (m), önerilen ayırma mesafesidir. Sabit RF transmiterlerden alan kuvvetleri, bir elektromanyetik alan araştırmasıyla belirlendiğine göre, ^a her bir frekans aralığında uyum seviyesinden düşük olmalıdır. ^b Aşağıdaki simgeyle işaretli ekipmanların etrafında interferans meydana gelebilir: 

NOT U_r , test düzeyinin uygulanmasından önceki ana şebeke voltajıdır.

NOT 1 80 MHz ve 800 MHz değerinde, daha yüksek frekans aralığı geçerlidir.

NOT 2 Bu kılavuz çizgileri tüm durumlar için geçerli olmayabilir. Elektromanyetik yayılımı, yapılar, nesneler ve kişiler ile emilim ve yansıtmadan etkilenebilir.

^aTelsiz (cep telefonu/kablosuz) telefonlar ve karasal taşınamaz radyolar, amatör radyo, AM ve FM radyo yayını ve TV yayını için baz istasyonları gibi sabit transmiterlerden alan kuvvetleri, teorik olarak kesin bir şekilde tahmin edilemez. Sabit RF transmiterler nedeniyle oluşan elektromanyetik ortamı değerlendirmek için, bir elektromanyetik alan araştırması yapılması düşünülmelidir. EXOGEN cihazının kullandığı alandaki ölçülen alan kuvveti, yukarıda belirtilen geçerli RF uyum düzeyini geçerse, EXOGEN cihazının, normal çalışmayı doğrulaması gözlenmelidir. Anormal performans gözlenirse, EXOGEN cihazının yeniden yönlendirilmesi veya konumlandırılması gibi ek önlemler gerekli olabilir.

^b150 kHz ila 80 MHz frekans aralığı üzerinde, alan kuvvetleri 1 V/m değerinden düşük olmalıdır.

Taşınabilir ve mobil RF iletişim cihazları ve EXOGEN arasındaki tavsiye edilen ayırma mesafeleri

EXOGEN cihazı, işnírmeli RF düzensizliklerinin kontrol edildiği bir elektromanyetik ortamda kullanıma yönelikdir. EXOGEN cihazı müsterisi veya kullanıcı, aşağıda tavsiye edildiği gibi, iletişim cihazının maksimum çıkış gücüne göre, taşınabilir ve mobil RF iletişim cihazı (transmitterler) ve EXOGEN cihazı arasında minimum mesafeyi sağlayarak, elektromanyetik interferansın önlenmesine yardımcı olabilir.

Transmitter nominal maksimum çıkış gücü - vat (W)	Transmitter frekansına göre ayırma mesafesi – metre m)		
	150 kHz ila 80 MHz	80 MHz ila 800 MHz	800 MHz ila 2,5 GHz
	$d = 1,2 \sqrt{P}$	$d = 1,2 \sqrt{P}$	$d = 2,3 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,30
10	3,79	3,79	7,27
100	12,00	12,00	23,00

Yukarıda listelenmemiş maksimum çıkış gücüne sahip transmitterler için, metre (m) olarak, önerilen ayırma mesafesi d , transmitterin frekansı için geçerli denklem kullanılarak tahmin edilebilir, P , transmitter üreticisine göre, transmitterin vat (W) olarak maksimum çıkış gücü oranıdır.

NOT 1 80 MHz ve 800 MHz değerinde, daha yüksek frekans aralığı için olan ayırma mesafesi geçerlidir.

NOT 2 Bu kılavuz çizgileri tüm durumlar için geçerli olmayabilir. Elektromanyetik yayılımı, yapılar, nesneler ve kişiler ile emilim ve yansıtmadan etkilenir.

Test Raporu No. 100972305ATL-002, 02/07/2013. Testi gerçekleştiren: Intertek, 1950 Evergreen Blvd, Suite 100, Duluth, GA 30096.

Müşteri Hizmetleri

Müşteri Hizmetleri, EXOGEN cihazı ile ilgili soruları yanıtlamak ve bakım veya atma ihtiyaçlarını karşılamak için kullanılabilir.

Uluslararası Hizmet Merkeziyle iletişim için:

Telefon numarası: +31 (0) 23 554 8854

customercare-international@bioventusglobal.com



Yetkili Avrupa Topluluğu (EC) Temsilcisi

EMERGO EUROPE

Molenstraat 15
2513 BH The Hague
Hollanda

Tel: +31 (0) 70 345-8570

Faks: +31 (0) 70 346-7299

Australya Sponsoru:

Emergo Australia

Level 20, Tower II, Darling Park
201 Sussex Street
Sydney, NSW 2000
Avustralya

EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme sistemi hakkında daha fazla bilgi için lütfen web sitemizi ziyaret edin: www.exogen.com.

Sınırlı Garanti

Bioventus LLC ("Satıcı"), asıl satın alana ("Satın alan"), Satın Alan tarafından doğrudan Satıcı'dan satın alınan EXOGEN Ultrason Kemik İyileştirme Sistemi'nin ("Sistem") Satıcı üretim teknik özelliklerine uygun olduğunu garanti eder. Bu garanti, satın alma tarihinden itibaren bir yıl süre için yürürlükte kalır.

Bu garantinin maddi ihlali durumunda, zamanında yazılı bildirim üzerine, Satıcı, yalnızca kendi opsiyonunda, Sistem'i onarır veya değiştirir veya asıl satın alma fiyatını geri öder. Bu, Satın Alan için tek çözümü oluşturur. Bu sınırlı garanti, Sistem'in Satın Alan tarafından herhangi başka bir kişi veya kuruma yeniden satışı veya aktarımı için geçerli değildir.

Satıcı, Sistem veya performansıyla ilgili, açık veya zimni herhangi ZIMNI TİCARİ GARANTİ veya herhangi BELİRLİ BİR AMAÇ İÇİN ZIMNI UYGUNLUK GARANTİSİ dahil, ancak bunlarla sınırlı olmadan, herhangi ve diğer tüm garantileri açıkça kabul etmez.



Yetkili Avrupa Topluluğu (EC) Temsilcisi
EMERGO EUROPE
Molenstraat 15
2513 BH The Hague
Hollanda
Tel: +31 (0) 70 345-8570
Faks: +31 (0) 70 346-7299



Bioventus LLC
4721 Emperor Blvd Suite 100
Durham, NC 27703 ABD
Genel Bilgiler: 1-800-396-4325 (ücretsiz)
Uluslararası Müşteri Hizmetleri: +31 (0) 23 554 8854
customercare-international@bioventusglobal.com

www.exogen.com

© 2014 Bioventus LLC Tüm hakları saklıdır EXOGEN ve Bioventus logosu, Bioventus LLC firmasının tescilli markalarıdır.

Ürün No. 81087028 Rev. A
2014-10



bioventus®