
Instrucciones de uso

CLICK'X™

Estas instrucciones de uso no están indicadas para su distribución en EE. UU.

Instrucciones de uso

CLICK'X™

Antes de usar el producto, lea atentamente estas instrucciones de uso, el folleto de "Información importante" de Synthes y las técnicas quirúrgicas correspondientes. Asegúrese de conocer bien la técnica quirúrgica adecuada.

Materiales

Material:	Norma:
TAN	ISO 5832-11
TAV	ISO 5832-3
CPTI	ISO 5832-2

Uso previsto

El sistema CLICK'X es un sistema pedicular torácico-lumbar posterior mediante tornillos diseñado para estabilizar con precisión los segmentos de la columna en pacientes con el esqueleto maduro.

El sistema CLICK'X perforado es un sistema transpedicular de tornillos y barras indicado para la estabilización posterior de la columna torácico-lumbar y lumbar. Los tornillos CLICK'X perforados son canulados. No obstante, se pueden introducir como los tornillos CLICK'X estándar compactos o los tornillos canulados CLICK'X usando como guía alambres de Kirschner. Las perforaciones laterales permiten aumentar directamente con cemento el tornillo en hueso osteoporótico.

Indicaciones

CLICK'X:

Indicaciones generales

Los implantes pueden emplearse en la zona torácica inferior y lumbar de la columna para las indicaciones siguientes

- Inestabilidades degenerativas
- Inestabilidad tras descompresión
- Fracturas del tipo A1 y tipos relacionados del grupo B y C
- Fracturas del tipo A2 y A3 y fracturas similares del grupo C si están combinadas con una intervención anterior
- Tumores sin defecto anterior Indicaciones para espondilolistesis
- Espondilolistesis de la región lumbar

Notas

- Se recomienda la liberación anterior para espondilolistesis de más de grado I.
- Se requiere la liberación anterior para espondilolistesis de más de grado II.
- Se recomienda fijación de 360° en particular después de una reducción mayor

CLICK'X perforado:

Indicaciones generales

Los implantes pueden emplearse en la zona torácica inferior y lumbar de la columna para las indicaciones siguientes

- Inestabilidades degenerativas
- Inestabilidad tras descompresión
- Fracturas del tipo A1 y tipos relacionados del grupo B y C
- Fracturas del tipo A2 y A3 y fracturas similares del grupo C si están combinadas con una intervención anterior
- Tumores sin defecto anterior
- Osteoporosis si se usa junto con cemento óseo, indicado para la fijación vertebral interna complementaria

Contraindicaciones

CLICK'X:

- Deformidades
- En caso de fractura y tumores con afectación anterior grave del cuerpo vertebral, se debe complementar con soporte anterior o reconstrucción vertebral.
- Osteoporosis

CLICK'X perforado:

- Deformidades
- En caso de fractura y tumores con afectación anterior grave del cuerpo vertebral, se debe complementar con soporte anterior.
- Osteoporosis si se usa sin aumento con cemento
- Osteoporosis grave

Posibles riesgos

Como en todas las intervenciones quirúrgicas importantes, puede haber riesgos, efectos secundarios y eventos adversos. Aunque pueden producirse muchas reacciones, entre las más comunes se incluyen:

Problemas derivados de la anestesia y de la colocación del paciente (p. ej., náuseas, vómitos, lesiones dentales, daños neurológicos, etc.), trombosis, embolia, infección, hemorragia excesiva, lesión neural y vascular iatrogénica, daño de tejidos

blandos (incl. hinchazón), cicatrización anormal, deterioro funcional del aparato locomotor, síndrome doloroso regional complejo (SDRC), reacciones alérgicas o de hipersensibilidad, efectos secundarios asociados a prominencia del implante o de los componentes, ausencia de consolidación, consolidación defectuosa, dolor continuo; daño a huesos (p. ej., subsidencia), discos (p. ej., degeneración de niveles adyacentes) o tejido blando adyacentes, desgarro de la duramadre o pérdida de líquido cefalorraquídeo; compresión o contusión de la médula espinal, desplazamiento parcial del injerto, angulación vertebral.

Dispositivo estéril

STERILE R Esterilizado con radiación

Conserve los implantes en su envase protector original, y no los extraiga del envase hasta inmediatamente antes de su uso.

Antes de usar el producto, compruebe la fecha de caducidad y la integridad del envase estéril. No utilice el producto si el envase está dañado.

 No volver a esterilizar

Dispositivo de un solo uso

 No reutilizar

Los productos de un solo uso no deben reutilizarse.

La reutilización o reprocesamiento (p. ej., limpieza y reesterilización) puede afectar a la integridad estructural del dispositivo u ocasionar fallos del mismo capaces de causar lesiones, enfermedades o incluso la muerte del paciente.

Además, la reutilización o el reprocesamiento de dispositivos de un solo uso entrañan un riesgo de contaminación (por ejemplo, debido a la transmisión de material infeccioso de un paciente a otro), que puede implicar lesiones o incluso la muerte del paciente o del usuario.

Los implantes contaminados no deben reprocesarse. Los implantes de Synthes contaminados por sangre, tejidos, sustancias orgánicas o líquidos corporales no deben volver a utilizarse más, y deben manipularse de conformidad con los protocolos hospitalarios pertinentes. Incluso aunque los implantes usados estén aparentemente en buen estado, pueden presentar pequeños daños o patrones de tensiones internas que podrían causar fatiga del material.

Precauciones

En estas instrucciones de uso no se describen los riesgos generales asociados a la cirugía; encontrará más información en el folleto de "Información importante" de Synthes.

Advertencias

Se recomienda encarecidamente que implanten el sistema CLICK'X solamente cirujanos que conozcan los problemas generales de la cirugía vertebral y puedan dominar las técnicas quirúrgicas específicas de los productos. La implantación debe efectuarse con arreglo a las instrucciones del procedimiento quirúrgico recomendado. El cirujano es responsable de comprobar que la operación se efectúe correctamente.

El fabricante no se hace responsable de las complicaciones atribuibles a un diagnóstico incorrecto, a la elección incorrecta del implante, a la combinación incorrecta de piezas y/o técnicas quirúrgicas, a las limitaciones de los métodos terapéuticos o a una asepsia inadecuada.

Combinación con otros productos sanitarios

Synthes no ha evaluado la compatibilidad con productos de otros fabricantes, y declina toda responsabilidad en tales circunstancias.

Los tornillos perforados CLICK'X se combinan con cemento óseo indicado para la fijación vertebral interna suplementaria. Consulte la información del producto asociado para conocer los detalles sobre su uso, las precauciones, advertencias y efectos secundarios.

Entorno de resonancia magnética (RM)

Condicional en RM:

En pruebas no clínicas de peores casos posibles se ha demostrado que los implantes de los sistemas CLICK'X y CLICK'X perforado son condicionales en entornos de RM. Puede explorar estos artículos de forma segura con las siguientes condiciones:

- Campo magnético estático de 1,5 o 3,0 T.
- Campo de gradiente espacial de 300 mT/cm (3000 G/cm).
- Specific absorption rate (SAR, tasa máxima de absorción específica) promediada sobre la masa corporal total de 1,5 W/kg durante una exploración de 15 minutos.

Basándose en pruebas no clínicas, los implantes CLICK'X y CLICK'X perforado producirán un aumento de la temperatura inferior a 5,3 °C con una tasa máxima de absorción específica (SAR) promediada sobre la masa corporal total de 1,5 W/kg, evaluada mediante calorimetría durante una exploración de RM de 15 minutos en un tomógrafo de 1,5 y 3,0 tesla.

La calidad de la imagen de RM puede verse afectada si la región de interés se encuentra en la zona exacta o relativamente cerca de la posición de los dispositivos CLICK'X o CLICK'X perforado.

Preparación antes del uso

Los productos de Synthes que no se suministran estériles deben limpiarse y esterilizarse en autoclave con anterioridad a su aplicación quirúrgica. Antes de proceder a su limpieza, retire todo el embalaje original. Antes de proceder a la esterilización en autoclave, coloque el producto en un envoltorio o recipiente autorizados. Siga las instrucciones de limpieza y esterilización contenidas en el folleto adjunto de Synthes "Información importante".

Procesamiento/reprocesamiento del dispositivo

En el folleto de Synthes "Información importante" se describen las instrucciones detalladas para procesar implantes y reprocesar dispositivos reutilizables, bandejas de instrumentos y fundas. Puede descargar las instrucciones de montaje y desmontaje de instrumentos "Desmontaje de instrumentos de varias piezas" en: <http://emea.depuysynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>



0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland

Tel: +41 61 965 61 11

Fax: +41 61 965 66 00

www.depuysynthes.com