
Návod k použití

PLIVIOS™ REVOLUTION

Tento návod k použití není určen pro
distribuci v USA.

Návod k použití

PLIVIOS™ REVOLUTION

Před použitím si přečtěte tento návod k použití, „Důležité informace“ Synthes a odpovídající popis chirurgické techniky (www.synthes.com/lit). Ujistěte se, že jste obeznámeni s vhodnou chirurgickou technikou.

Materiál

Materiál:	Norma:
PEEK	ASTM F 2026
TAV	ISO 5832-3

Zamýšlený účel

PLIVIOS je systém klícky Synthes pro posteriorní lumbální meziobratlovou fúzi (PLIF, posterior lumbar interbody fusion). Tvoří jej radiolucentní PEEK implantáty a odpovídající nástroje.

Implantáty PLIVIOS REVOLUTION představují další vývoj systému PLIVIOS. Klícky jsou vyrovnaný in situ otáčením a umožňují atraumatickou obnovu přirozené lordózy těla.

Indikace

Degenerativní lumbální a lumbosakrální stavy vyžadující segmentální fúzi:

- degenerativní onemocnění plotének a nestabilita,
- degenerativní spondylolistéza stupně I nebo II,
- spondylolistéza se stenózou stupně I nebo II,
- pseudoartróza nebo neúspěšná artrodéza.

Poznámky:

Protože klícky PLIVIOS REVOLUTION nebyly vyvinuty jako „samostatné“ implantáty, důrazně se doporučuje použít dodatečnou posteriorní instrumentaci (například pedikulární šrouby).

Zvládání spondylolistézy stupně III a IV nebo vyšší úroveň zjizvení vyžadují zvláštní pozornost. Totéž platí pro destruktivní nádory. (Vezměte na vědomí, že systém PLIVIOS REVOLUTION nebyl primárně vyvinut pro obnovu přirozené anatomie, pokud jsou zasaženy tři nebo více pohybových segmentů.)

Kontraindikace

- vážná osteoporóza,
- nestabilní tržné zlomeniny a kompresní zlomeniny,
- akutní infekce.

Vedlejší účinky

Stejně jako u všech velkých chirurgických zákoků se mohou vyskytnout rizika, vedlejší účinky a nežádoucí příhody. Přestože může dojít k mnoha různým reakcím, nejběžnější z nich zahrnují:

Problémy vyplývající z anestezie a polohování pacienta (např. nevolnost, zvracení, zraňení zubů, neurologické poruchy atd.), trombóza, embolie, infekce, nadměrné krvácení, iatrogenní nervové a cévní poranění, poškození měkkých tkání včetně otoků, abnormální tvorba jizev, funkční porucha pohybového aparátu, Sudekova nemoc, alergické reakce/hypersenzitivita a vedlejší účinky spojené s přítomností technického prostředku, nedostatečná fúze, chybějící fúze, pokračující bolesti; poškození přilehlých kostí, plotének nebo měkkých tkání, trhlina dury nebo únik mozkomíšního moku; komprese nebo pohmoždění mých, částečně posunutí štěpu, vybočení obratle.

Sterilní prostředek

STERILE R Sterilizováno zářením

Skladujte implantáty v původním ochranném obalu a nevyjmíte je z obalu dříve než těsně před použitím.

Před použitím zkонтrolujte datum expirace produktu a ověřte neporušenosť sterilního obalu. Nepoužívejte, když je obal poškozen.

Prostředek na jedno použití

 Nepoužívejte opakováně

Produkty určené na jedno použití nesmí být použity opakováně.

Opakováné použití nebo opakování příprava (např. čištění či opětovná sterilizace) mohou narušit konstrukční pevnost prostředku nebo způsobit poruchu prostředku, což může vést k zranění, onemocnění nebo úmrtí pacienta.

Dále, opakováné použití nebo opakování příprava produktů pro jednorázové použití navíc představují riziko kontaminace, například v důsledku přenosu infekčního materiálu z jednoho pacienta na druhého. Mohlo by pak dojít k újmě na zdraví či úmrtí pacienta nebo uživatele.

Kontaminované implantáty nesmí být znovu připravovány. Žádný implantát Synthes, který byl kontaminován krví, tkání nebo tělesnými tekutinami, by neměl být znovu používán a je třeba s ním nakládat podle nemocničního protokolu. I když se takový implantát jeví jako nepoškozený, může mít drobné defekty a poruchy vnitřní struktury, které mohou způsobit únavu materiálu.

Bezpečnostní opatření

Obecná rizika spojená s operací nejsou v tomto návodu k použití popsána. Další informace viz příručka společnosti Synthes „Důležité informace“.

Varování

Důrazně se doporučuje, aby implantaci systému PLIVIOS REVOLUTION prováděli chirurgové, kteří jsou obeznámeni s obecnými problémy operací páteře a schopní zvládnout chirurgické techniky specifické pro produkt. Implantace musí proběhnout s nástroji pro doporučený chirurgický postup. Chirurg odpovídá za správné provedení operace.

Výrobce není odpovědný za případné komplikace z důvodu nesprávné diagnostiky, volby nesprávného implantátu, nesprávné kombinace součástí implantátu nebo provozních postupů, omezení léčebných metod nebo nedostatečné asepsie.

Kombinace zdravotních prostředků

Společnost Synthes nezkoušela kompatibilitu této prostředků s prostředky jiných výrobců a nepřijímá v takovém případě žádnou odpovědnost.

Prostředí magnetické rezonance

Podmíněně vhodné pro MR:

Neklinické zkoušení nejhoršího případu prokázalo, že systém PLIVIOS REVOLUTION je podmíněně vhodný pro prostředí MR. Tyto prvky mohou být bezpečně snímány za následujících podmínek:

- Statické magnetické pole 1,5 Tesla a 3,0 Tesla.
- Prostорový gradient pole 300 mT/cm (3000 Gauss/cm).
- Maximální průměrná míra specifické absorpcie (SAR, specific absorption rate) pro celé tělo je 4 W/kg při 15 minutách snímání.

Na základě neklinického zkoušení bylo zjištěno, že implantát PLIVIOS REVOLUTION dosahuje zvýšení teploty nejvíše 3 °C při maximální celotělové specifické míře absorpcie (SAR) 4 W/kg, jak bylo posouzeno kalorimetrií pro 15 minutové MR snímání v MR skenerech 1,5 Tesla a 3,0 Tesla.

Kvalita MR zobrazení může být narušena, pokud je zájmová oblast v přesně stejné oblasti nebo relativně blízko k prostředku PLIVIOS REVOLUTION.



0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
www.synthes.com