
Mode d'emploi PLIVOS™ REVOLUTION

Ce mode d'emploi n'est pas destiné à être distribué aux États-Unis.

Mode d'emploi

PLIVIOS™ REVOLUTION

Avant toute utilisation, lire attentivement ce mode d'emploi, la brochure Synthés « Informations importantes », ainsi que les techniques opératoires correspondantes. Le chirurgien doit bien connaître la technique opératoire appropriée.

Matériel

Matériau :	Normes :
PEEK	ASTM F 2026
TAV	ISO 5832-3

Application

PLIVIOS est le système de cage Synthés destiné à assurer la Posterior Lumbar Interbody Fusion (PLIF, Arthrodèse intersomatique lombaire par voie postérieure). Il est composé d'implants en PEEK radiotransparent et des instruments correspondants. Les implants PLIVIOS REVOLUTION sont une évolution du système PLIVIOS. L'alignement des cages, qui permettent un rétablissement atraumatique de la lordose naturelle du corps, se fait in situ par rotation.

Indications

Pathologies lombaires et lombo-sacrées dégénératives nécessitant une arthrodèse segmentaire :

- Discopathie dégénérative et instabilité
- Spondylolisthésis dégénératif de grade I ou II
- Spondylolisthésis avec sténose de grade I ou II
- Pseudarthrose ou échec de l'arthrodèse

Remarques :

Les cages PLIVIOS REVOLUTION n'ayant pas été conçues comme implants autonomes, il est fortement recommandé d'utiliser une instrumentation postérieure complémentaire (vis pédiculaires, par exemple).

Le traitement nécessite une attention particulière en cas de spondylolisthésis de grade III ou IV, de cicatrices importantes ou de tumeurs destructrices. (On notera que le système PLIVIOS REVOLUTION n'a pas été conçu pour le rétablissement de l'anatomie naturelle au-delà de deux segments mobiles.)

Contre-indications

- Ostéoporose sévère
- Fractures-éclatement instables et fractures de compression
- Infections aiguës

Effets indésirables

Comme pour toute intervention chirurgicale majeure, des risques, des effets secondaires et des effets indésirables sont possibles. Plusieurs réactions potentielles peuvent survenir, mais les réactions suivantes sont parmi les plus courantes :

Problèmes causés par l'anesthésie et la position du patient (par ex. : nausées, vomissements, traumatismes dentaires, troubles neurologiques, etc.), thrombose, embolie, infection, saignements excessifs, lésion nerveuse et vasculaire iatrogène, endommagement des tissus mous y compris gonflement, formation d'une cicatrice anormale, déficience fonctionnelle de l'appareil locomoteur, maladie de Sudeck, allergie/réactions d'hypersensibilité, tout effet secondaire associé à la saillie du matériel ou de l'implant, cal vicieux, pseudarthrose, douleur permanente ; traumatismes des os, disques ou tissus mous avoisinants, brèche durale ou fuite de liquide céphalorachidien ; compression et/ou contusion de la colonne vertébrale, déplacement partiel du greffon, angulation des vertèbres.

Dispositif stérile

STERILE R Stérilisé par irradiation

Stocker les implants dans leur emballage protecteur d'origine et ne les sortir de l'emballage que juste avant utilisation.

Avant l'utilisation, vérifier la date de péremption du produit et l'intégrité de l'emballage stérile. Ne pas utiliser le produit si l'emballage est endommagé.

Dispositif à usage unique

 Ne pas réutiliser

Ne jamais réutiliser des produits destinés à un usage unique. Une réutilisation ou un reconditionnement (c'est-à-dire un nettoyage et une restérilisation) peut compromettre l'intégrité structurelle du dispositif et/ou provoquer une défaillance du dispositif entraînant une lésion, une affection ou le décès du patient.

En outre, la réutilisation ou le reconditionnement de dispositifs à usage unique peut entraîner un risque de contamination, par exemple par transmission de matériel infectieux d'un patient à un autre. Cela pourrait provoquer une lésion ou le décès du patient ou de l'utilisateur.

Les implants contaminés ne peuvent pas être reconditionnés. Tout implant Synthés contaminé par du sang, des tissus et/ou des liquides ou des substances corporelles ne peut jamais être réutilisé ; il doit être éliminé en conformité avec le protocole de l'hôpital. Même s'il ne paraît pas endommagé, un implant peut présenter de petits défauts ou des dommages internes susceptibles d'entraîner une fatigue du matériau.

Précautions

Les risques généraux associés à l'intervention chirurgicale ne sont pas décrits dans ce mode d'emploi. Pour des informations complémentaires, se reporter à la brochure Synthés « Informations importantes ».

Avertissements

Il est vivement recommandé que le système PLIVIOS REVOLUTION soit implanté exclusivement par des chirurgiens familiarisés avec les problèmes généraux de la chirurgie rachidienne et qui maîtrisent les techniques chirurgicales spécifiques du produit. L'implantation doit être effectuée en respectant les instructions de la procédure chirurgicale recommandée. Le chirurgien est responsable du bon déroulement de l'intervention.

Le fabricant n'est pas responsable de complications quelconques découlant d'un diagnostic incorrect, du choix incorrect d'un implant, de l'assemblage incorrect des composants de l'implant et/ou de techniques opératoires incorrectes, des limitations des méthodes de traitement ou d'une asepsie inadéquate.

Combinaison de dispositifs médicaux

Synthés n'a pas évalué la compatibilité avec des dispositifs fournis par d'autres fabricants et décline toute responsabilité dans ces situations.

Environnement de résonance magnétique

IRM sous conditions :

Des essais non cliniques du pire scénario ont démontré que les implants du système PLIVIOS REVOLUTION ne présentaient pas de risques en environnement IRM sous certaines conditions. Ces dispositifs peuvent être scannés à l'IRM en toute sécurité dans les conditions suivantes :

- Champ magnétique statique de 1,5 Tesla et de 3,0 Tesla.
- Champ de gradient spatial de 300 mT/cm (3000 Gauss/cm).
- Specific absorption rate (SAR, Taux d'absorption spécifique) moyen maximum pour le corps entier de 4 W/kg pour 15 minutes d'examen IRM.

Selon des essais non cliniques, l'implant PLIVIOS REVOLUTION devrait induire une hausse de température égale ou inférieure à 3 °C à un taux d'absorption spécifique (SAR) maximum moyen pour le corps entier de 4 W/kg, mesuré par calorimétrie, pour 15 minutes d'examen IRM dans un scanner IRM de 1,5 Tesla et de 3,0 Tesla.

La qualité de l'IRM peut être affectée si la zone d'intérêt se situe exactement dans la zone d'implantation du dispositif PLIVIOS REVOLUTION ou à proximité.

CE
0123



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