
Upute za uporabu REVOLUCIJA PLIVIOS™

Ova uputa za uporabu nije namijenjena za distribuciju u SAD-u.

Upute za uporabu

REVOLUCIJA PLIVIOS™

Molimo Vas da prije uporabe pročitajte ove upute za uporabu, Synthesovu brošuru "Važne informacije" i proučite odgovarajuće kirurške tehnike. Svakako se upoznajte s odgovarajućim kirurškim tehnikama.

Materijal

Materijal:	Standard:
PEEK	ASTM F 2026
TAV	ISO 5832-3

Namjena

PLIVIOS je Synthesov sustav kaveza za stražnju interkorporalnu fuziju (PLIF). Sastoje se od implantata izrađenih od PEEK-a koji propušta rtg zrake i pripadajućih instrumenata. Implantati PLIVIOS REVOLUTION predstavljaju napredniji razvoj sustava PLIVIOS. Kavezni se uskađuju na licu mesta rotacijom i omogućuju atraumatsko obnavljanje prirodne lordoze tijela.

Indikacije

Degenerativna lumbalna i lumbosakralna stanja koja zahtjevaju segmentalnu fuziju:

- degenerativna bolest diska i nestabilnost
- degenerativna spondilolisteza I. i II. stupnja
- spondilolisteza sa stenozom I. i II. stupnja
- pseudartroza ili neuspjela artroze

Bilješke:

Budući da kavezni PLIVIOS REVOLUTION nisu razvijeni kao "samostojeci" implantati, svakako se preporučuje uporaba dodatnih instrumenata na stražnjoj strani (primjerice vijaka za stapku).

Upravljanje spondilolistezom III. i IV. stupnja ili više razine ožiljaka zaslužuju posebnu pažnju. Isto vrijedi i za destruktivne tumore. (Ne zaboravite da sustav PLIVIOS REVOLUTION nije primarno razvijen za obnavljanje prirodne antomije ako su uključena tri ili više segmenta kretanja.)

Kontraindikacije

- Teška osteoporoza
- nestabilne frakture kralješaka i kompresijske frakture
- akutne infekcije

Nuspojave

Kao i kod svakog drugog velikog kirurškog zahvata, mogu se pojavitи rizici, nuspojave i neželjeni učinci. Mogu nastupiti brojne reakcije, a neke od najčešćih su: Problemi zbog anestezije i položaja pacijenta (npr. mučnina, povraćanje, oštećenja zubi, neurološke teškoće itd.), tromboza, embolija, infekcija, jako krvarenje, jatrogene ozljede živaca i žila, oštećenja mekog tkiva, posebice oticanje, abnormalno formiranje ožiljaka, ometanje funkciranja muskularno-koštanog sustava, Sudeckova bolest, alergijske/hipersenzitivne reakcije, nuspojave povezane s implantatima ili izbočenjima krutih elemenata, loši spojevi, neizrađeni spojevi, kontinuirana bol; oštećenja pokrajnjih kostiju, diskova ili mekog tkiva, duralna razderotina ili istjecanje likvora; kompresija i/ili kontuzija ledne moždine, parcijalni pomak transplantata, vertebralna angulacija.

Sterilan uređaj

STERILE R Sterilizirano ozračivanjem

Implantate čuvajte u originalnom, zaštitnom pakiranju i izvadite ih neposredno prije uporabe.

Prije uporabe provjerite rok valjanosti proizvoda i netaknutost sterilnog pakiranja. Ne mojte koristiti ako je pakiranje oštećeno.

Uređaj za jednokratnu uporabu

 Nemojte ponovno koristiti

Proizvodi namijenjeni za jednokratnu uporabu ne smiju se ponovno koristiti. Ponovno korištenje ili obrada (npr. čišćenje i resterilizacija) mogu kompromitirati strukturu uređaja i/ili izazvati kvar koji za posljedicu može imati ozljedu, bolest ili smrt pacijenta.

Nadalje, ponovna uporaba ili obrada uređaja za jednokratnu uporabu može izazvati kontaminiranje zbog primjerce prijenosa inficiranog materijala s jednog pacijenta na drugog. To za posljedicu može imati ozljedu ili smrt pacijenta ili korisnika.

Kontaminirani implantati ne smiju se ponovno obradivati. Svaki Synthesov implantat kontaminiran krvljom, tkivom i/ili tjelesnim tekućinama ili tvarima treba zbrinuti u skladu s bolničkim protokolom. Čak i ako izgledaju neoštećeni, implantati mogu imati mala oštećenja i ukazivati na unutarnje opterećenje koje može izazvati zamor materijala.

Upozorenja

Opći rizici koji se povezuju s kirurškim zahvatom u ovim uputama za uporabu nisu navedeni. Više informacija potražite u Synthesovoj brošuri "Važne informacije".

Upozorenja

Uputa strogo nalaže da PLIVIOS REVOLUTION ugrađuju isključivo kirurzi upoznati s općim problemima kirurških zahvata na kralješnicu i koji mogu savladati kirurške tehnike specifične za ovaj proizvod. Ugradnja se mora odvijati uz upute o preporučenom kirurškom zahvatu. Za pravilno odvijanje kirurškog zahvata odgovoran je kirurg.

Proizvođač ne odgovara ni za kakve komplikacije koje su posljedica krive dijagnoze, odabira krivog implantata, neispravno iskombiniranih dijelova implantata i/ili kirurške tehnike, ograničenja terapijskih metoda ili neadekvatne asepsie.

Kombinacija medicinskih uređaja

Trvka Synthes nije ispitala kompatibilnost s uređajima ostalih proizvođača te u slučaju njihova korištenja ne preuzima nikavu odgovornost.

Okoliš magnetske rezonancije

Ne predstavlja rizik u MR okolišu:

Nekliničko ispitivanje najlošijeg scenarija ukazalo je da implantati sustava PLIVIOS REVOLUTION ne predstavljaju rizik za snimanje magnetskom rezonancijom. Ti se objekti mogu sigurno snimati pod sljedećim uvjetima:

- Statičko magnetsko polje gustoće 1,5 Tesla i 3,0 Tesla.
- Prostorno polje gradijenta veličine 300 mT/cm (3000 Gauss/cm).
- Maksimalna specifična stopa apsorpcije (SAR) cijelog tijela od 4 W/kg tijekom 15 minuta snimanja.

Prema nekliničkim ispitivanjima, implantati PLIVIOS REVOLUTION razvijat će porast temperature koji nije veći od 3 °C pri maksimalnoj prosječnoj specifičnoj stopi apsorpcije (SAR) od 4 W/kg, mjerenoj kalorimetrom u razdoblju od 15 minuta MR snimanja na skeneru od 1,5 Tesla i 3,0 Tesla.

Kvaliteta snimanja magnetskom rezonancijom može biti kompromitirana ako je područje od interesa potpuno isto ili je relativno blizu položaju uređaja PLIVIOS REVOLUTION.



0123



Synthes GmbH

Eimattstrasse 3

4436 Oberdorf

Switzerland

www.synthes.com