
Указания за употреба PLIVIOS™ REVOLUTION

Тези указания за употреба не са
предназначени за разпространение в САЩ.

Указания за употреба

PLIVIOS™ REVOLUTION

Моля, преди употреба прочетете внимателно тези указания за употреба, брошурата на Synthes "Важна информация" и съответните хирургични техники. Уверете се, че познавате съответната хирургична техника.

Материал

Материал:	Стандарт:
PEEK (Полиетеретеркетон)	ASTM F 2026
TAV (Ti-6Al-4V)	ISO 5832-3

Предназначение

PLIVIOS е системата с кейдж на Synthes за Posterior Lumbar Interbody Fusion (Задна лумбална фузия между телата на прешлените) (PLIF). Тя се състои от рентгенопрозрачни импланти от PEEK и съответните инструменти.

Имплантите PLIVIOS REVOLUTION представляват усъвършенствана разработка на системата PLIVIOS. Кейджовете се подравняват *in situ* чрез ротация и позволяват атравматично възстановяване на естествената лордоза на тялото.

Показания

Дегенеративни лумбални и лумбо-сакрални състояния, налагщи сегментна фузия:

- Дегенеративно заболяване на дисковете и нестабилност
- Дегенеративна спондилолистеза, степен I или II
- Спондилолистеза със стеноза, степен I или II
- Псевдоартроза или неуспешна артродеза

Забележки:

Тъй като кейджовете PLIVIOS REVOLUTION не са разработени като "самостоятелни" импланти, силно се препоръчва употребата на допълнителни задни инструменти (например с педикуларни винтове).

Лечението на спондилолистеза при степен III и IV, или по-високи нива на образуване на цикатрикси налагат специално внимание. Същото се отнася за деструктивните тумори. (Обърнете внимание, че системата PLIVIOS REVOLUTION не е първоначално разработена за възстановяване на естествената анатомия, ако са ангажирани три или повече двигателни сегмента.)

Противопоказания

- Тежка остеопороза
- Нестабилни фрактури с раздробяване и компресионни фрактури
- Остри инфекции

Потенциални нежелани събития

Както при всички големи хирургични процедури, е възможно възникването на рискове, странични ефекти и нежелани събития. Въпреки че могат да възникнат много възможни реакции, някои от най-честите могат да включват:

Проблеми, възникващи вследствие на анестезията и позиционирането на пациента (напр. гадене, повъръщане, дентални наранявания, неврологични увреждания и т.н.); тромбоза, емболия, инфекция, обилно кървене, ятрогенно нараняване на нерви и съдове, увреждане на меките тъкани, вкл. оток, образуване на абнормни цикатрикси, функционално увреждане на мускулно-скелетната система, комплексен регионален болков синдром (CRPS), алергични реакции/реакции на свръхчувствителност, странични ефекти, свързани с изпълване на импланта или изделиято, липса на свързване, продължаваща болка; увреждане на съседни кости (напр. спадане), дискове (напр. дегенерация на съседно ниво) или мека тъкан, дурално разкъсване или изтичане на гръбначномозъчна течност; компресия и/или контузия на гръбначния мозък, частично разместяване на графта, вертебрална ангуляция.

Стерилно изделие

STERILE R Стерилизирано с обльчване

Съхранявайте имплантите в оригиналната им защитна опаковка и не ги изваждайте от опаковката до момента непосредствено преди употреба.

Преди използване проверете срока на годност на продукта и се уверете в целостта на стерилината опаковка. Да не се използва, ако опаковката е повредена.

 Да не се стерилизира повторно

Изделие за еднократна употреба

 Не употребявайте повторно

Продукти, предназначени за еднократна употреба, не трябва да се използват повторно.

Повторното използване или обработване (напр. почистване и повторна стерилизация) могат да нарушият структурната целост на изделиято и/или да доведат до неуспешното му функциониране, което може да причини нараняване, заболяване или смърт на пациента.

Освен това повторното използване на изделия, предназначени за еднократна употреба, може да създаде риск от замърсяване, напр. вследствие на пренасяне на инфекциозен материал от един на друг пациент. Това може да доведе до нараняване или до смърт на пациента или оператора.

Замърсеният имплант не трябва да се обработват отново. Импланти на Synthes, които са контаминирани с кръв, тъкан и/или телесни течности/материи, никога не трябва да се използват повторно и с тях трябва да се борави съгласно с болничния протокол. Въпреки че може да изглеждат неповредени, имплантите могат да имат малки дефекти и вътрешни напрежения, които могат да причинят умора на материала.

Предпазни мерки

Общите рискове, свързани с хирургичните намеси, не са описани в тези указания за употреба. За повече информация, моля, направете справка с брошурата на Synthes "Важна информация".

Предупреждения

Силно препоръчително е PLIVIOS REVOLUTION да се имплантира само от опериращи хирурги, които познават общите проблеми на spinalната хирургия и са способни да прилагат специфичните за продукта хирургични техники. Имплантацията трябва да се извърши съгласно с указанията за препоръчителната хирургична процедура. Хирургът е отговорен за това да гарантира правилно извършване на операцията.

Производителят не е отговорен за никакви усложнения, настъпващи вследствие на неправилна диагноза, избор на неправилен имплант, неправилно комбинирани компоненти на имплант и/или оперативни техники, ограниченията на методите на лечение или недостатъчна асептика.

Комбинация от медицински изделия

Synthes не са тествали съвместимостта с изделия, предоставяни от други производители, и не поемат отговорност при подобни случаи.

Магнитно-резонансна среда

Съвместимо с MP при определени условия:

Неклинично тестване в най-лошия възможен сценарий показва, че имплантите на системата PLIVIOS REVOLUTION са съвместими с MP при определени условия. Тези артикули могат да бъдат сканирани безопасно при следните условия:

- Статично магнитно поле 1,5 Tesla и 3,0 Tesla.
- Пространствено градиентно поле 300 mT/cm (3000 Gauss/cm).
- Максимално ниво на усреднена целотелесна specific absorption rate (специфично ниво на абсорбция) (SAR) 4 W/kg за 15 минути сканиране.

Въз основа на неклинично тестване, имплантът PLIVIOS REVOLUTION ще доведе до повишаване на температурата с не повече от 3°C при максимално ниво на усреднена целотелесна специфична абсорбция (SAR) 4 W/kg, оценено чрез калориметрия за 15 минути MP сканиране в MP апарат 1,5 Tesla и 3,0 Tesla.

Качеството на MP образното изследване може да бъде нарушено, ако регионът на интерес е в точно същата област или сравнително близо до положението на изделиято PLIVIOS REVOLUTION.



0123



Synthes GmbH

Eimattstrasse 3

4436 Oberdorf

Switzerland

Tel: +41 61 965 61 11

Fax: +41 61 965 66 00

www.depuySynthes.com