

Informacija pacientams, kuriems įsodintas endoprotezas
 „NOVAE®“ be cemento tvirtinami gūžduobės komponentai
 „CI E“ įdėklai

„SUNFIT TH“ gūžduobės komponentas



„NOVAE E TH“ gūžduobės komponentas



„COPTOS TH“ gūžduobės komponentas



„CI E“ įdėklas



Jums buvo įsodinti „NOVAE®“ firmos be cemento tvirtinamas gūžduobės komponentas ir įdėklas.

Prieš jūsų operaciją prižiūrintis chirurgas jus informavo apie kontraindikacijas, komplikacijas ir šalutinį poveikį, susijusius su klubo operacija.

Rekomendacijos.

Jūsų endoprotezo eksploatavimo laikotarpis yra maždaug 15 metų, skaičiuojant nuo pirmos operacijos, ir maždaug 10 metų, skaičiuojant nuo pakartotinės. Šis naudojimo laikotarpis priklausys nuo susijusių veiksnių, ypač nuo jūsų fizinio aktyvumo ir jūsų svorio.

Atsargumo priemonės, kurių reikia kasdien laikytis:

- miegoti ant nugaros arba ant šono, pasidėjus pagalvę tarp kojų;
- maudytis duše, o ne vonioje;
- iš vonios išlipti naudojantis rankena ar tvirta atrama;
- paaukštinti unitazus ir įtaisyti atramines rankenas;
- vengti per gilių fotelių;
- rengtis ir autis batus atsėdus, naudojantis batų ragu;
- lenkiantis žemyn, padėti operuotos kojos kelį ant žemės arba atitraukti atgal operuotą koją;
- įlipti ir išlipti iš automobilio sėdint nugarą atsiremęs į sėdynę ir sukant suglaustas sulenktas kojas.

Jūsų endoprotezą sudarančios medžiagos :

Gūžduobės komponentai yra pagaminti iš 100 % nerūdijančio plieno, pagal ISO 5832-1 standartą, ir padengti titanu, pagal ISO 13179-1 standartą, bei hidroksiapatitu, pagal ISO 13779-2 standartą.

Su „NOVAE E TH“ ir „COPTOS TH“ gūžduobės komponentais naudojamos smeigės yra pagamintos iš 100 % nerūdijančio plieno, pagal ISO 5832-1 standartą, ir padengtos aliuminiu Al_2O_3 .

„CI E“ įdėklas yra pagamintas iš 100 % polietileno, pagal ISO 5834-2 standartą.

Magnetinio rezonanso tomografija

Jeigu jums reikia atlikti tyrimą, kurio metu naudojami magnetiniai ir elektromagnetiniai laukai, turite įspėti operatorių apie jums įsodintą endoprotezą ir parodyti savo implanto kortelę.

Pacientui, turinčiam „SERF“ klubo endoprotezą, galima atlikti standartizuotus neklinikinius tyrimus visiškai saugiai netrukus po įsodinimo, laikantis nurodytų sąlygų.

- statinio magnetinio lauko vertė yra 1,5 T arba 3 T (teslos), o didžiausia jėga $B_0 \cdot [dB_0/dr]$ yra 44,65 T²/m (teslų² metrui),
- didžiausias erdvinis magnetinio lauko gradientas yra nuo 28,37 T/m (teslų metrui) iki 1,5 T ir nuo 14,18 T/m iki 3 T,
- vidutinis savitosios energijos absorbcijos greitis (SAR) visam kūnui įprastu darbo režimu (2 W/ kg) per 8 minutes MRT besitęsiančio nuskaitymo naudojant 1,5 T arba 15 minučių MRT besitęsiančio nuskaitymo naudojant 3 T.

MRT vaizdų kokybė gali pablogėti, jei tiriama aplink implantą esanti sritis.

Priežiūra po įsodinimo

Būtinai praneškite jus prižiūrinčiam chirurgui apie bet kokį diskomfortą ir (arba) bet kokį įvykį, susijusį su jūsų operuotu klubu (pvz., jei nugriuvote, jaučiate nuolatinį skausmą ir pan.).

Taip pat privalote laikytis chirurgo nurodymų ir, jei reikia, atvykti periodiškam patikrinimui, kad būtų aptiktos galimos komplikacijos.

Saugos ir klinikinio veiksmingumo charakteristikų santrauka

„SUNFIT TH“, „NOVAE E TH“, „COPTOS TH“ gūžduobės komponentų ir „CI E“ įdėklų saugos ir veiksmingumo charakteristikas galima gauti paprašius gamintojo (jei nėra „EUDAMED“ duomenų bazėje) šiuo el. pašto adresu: serf@serf.fr arba telefonu +33 (0)4 72 05 60 10.

Jei turite klausimų, nedvejodami kreipkitės į jus prižiūrintį chirurgą.

Simbolių, esančių jūsų implanto kortelėje, aprašymas



Paciento pavardė



Įsodinimo data



Chirurgo pavardė, medicinos centro pavadinimas ir jų kontaktiniai duomenys



Pacientui skirta interneto svetainė



Nuoroda kataloge



Siuntos numeris



Sterilizavimas švitinant



Naudoti iki (jei prietaisas nėra įsodintas į pacientą)



Gamintojas



Medžiagos, iš kurių pagamintas endoprotezas



Magnetinio rezonanso tyrimą galima atlikti patenkinus nurodytas sąlygas



Necementuojamas prietaisas



Unikalus prietaiso identifikavimo numeris.