

Potilaalle annettavat tiedot MUTARS® RS -revisiojärjestelmä



MUTARS® RS -revisiojärjestelmä

Hyvä potilas!

Jokin aika sitten teille asennettiin implantcast GmbH:n implantti. Seuraavassa on joitain tietoja implantista. Lisätietoja on saatavilla verkkosivustomme potilasosioista. www.implantcast.de/en/for-patients/

Mahdolliset riskit, komplikaatiot ja käyttöikä

Implanttien valmistusmateriaalit eivät kestä yhtä suurta kuormitusta kuin luonnolliset luustorakenteet ja nivelet. Niiden käyttöikä on rajallinen. Implantin käyttöikä riippuu yleisesti ottaen monista tekijöistä, jotka voivat lyhentää tai pidentää sitä. Käyttöikä lyhentäviä tekijöitä ovat erityisesti ruumiinpaino ja kyseisen raajan voimakas mekaaninen kuormittaminen esim. onnettomuuden, kaatumisen, urheilun tai muun voimakkaasti kuormittavan aktiviteetin yhteydessä. Lisäksi sähkömootorilla varustettujen laitteiden käyttäminen lisää loukkaantumisen riskiä. Tällainen ylikuormitus voi johtaa implantin murtumiseen tai muunlaiseen vioittumiseen. Suositeltavaa on tasapuolinen kuormittaminen, kuten pyöräily tai uinti. Jotta proteesi kestäisi mahdollisimman pitkään, on tärkeää välttää kaikenlaista ylikuormitusta. Tämä voi edellyttää huomattavia elintapamuutoksia.

Tekijät, jotka lisäävät vioittumisen todennäköisyyttä:

- leikatun nivelen liiallinen kuormitus raskaan fyysisen työn ja/tai epäsojivien urheiluaktiviteettien seurauksena
- vakavat epämuodostumat, jotka haittaavat implantin kiinnitystä tai tarkkaa asemointia tai toimintaa
- luun laatua heikentävät hoitomenetelmät
- lihasheikkous
- neuromuskulaariset sairaudet kyseisessä raajassa
- tilat, jotka haittaavat potilaan kykyä tai valmiutta noudattaa lääkärin ohjeita, erityisesti paranemisvaiheen aikana
- ylipaino
- tupakointi ja/tai huumeiden käyttö
- alkoholiriippuvuus
- aiemmat leikkaukset kyseisessä raajassa
- diabetes
- psoriasis
- intra-artikulaarinen kortikosteroidihoito
- infektion jälkeinen tila

Implantaation jälkeen voi olla tarpeen suorittaa uudelleen kirurgisia invasiivisia toimenpiteitä, kuten yksittäisten osien tai jopa koko endoproteesin vaihto. Tämä riippuu kyseisestä revision syystä.

Kuten kaikkien lääketieteellisten sovellusten yhteydessä, myös tekonivelen implantaatioon voi liittyä negatiivisia sivuvaikutuksia ja komplikaatioita. Kaikkien endoproteesien vioittumiseen voi olla useita syitä, kuten onnettomuudet, infektiot, aseptiset löystymiset, osien siirtyminen paikaltaan tai kuluminen.

Endoproteesin käyttäjän on hoidettava ajoissa kaikki infektiot (esim. hampaissa tai virtsateissä). Hyödynnä jälkitarkastusmahdollisuudet, jotta mahdolliset komplikaatiot havaitaan ajoissa. Leikkausalueella ilmenevistä epätavallisista muutoksista on viipymättä ilmoitettava hoitavalle lääkärille.

Normaaleissa käyttöolosuhteissa MUTARS® RS Revision System -järjestelmällä tehdyn lonkkanivelen tekonivelleikkauksen käyttöiän* (käyttöiän) voidaan odottaa olevan seuraava:

Vuotta	Lonkan revisiotekonivel ja MUTARS® RS -revisiojärjestelmä	Lonkan revisiotekonivel ja MUTARS® RS Cup -järjestelmä
1	84,0 %	85,8 %
2	81,5 %	85,8 %
3	81,5 %	85,8 %
4	81,5 %	/
5	81,5 %	/

* Pysyvyysasteet perustuvat Saksan endoproteesirekisterin (EPRD) vuosikertomukseen vuodelta 2020.

Ohjeita lääketieteellisistä tutkimuksista

Ilmoita endoproteesista lääkärille ennen magneettikuvausta (MRI) tai muita lääketieteellisiä tutkimuksia. Tekonivelen turvallisuutta ja yhteensopivuutta ei ole arvioitu magneettikuvausympäristössä. Turvallisuus magneettikuvausympäristössä ei ole tiedossa. Magneettikuvauksen aiheuttamia loukkaantumisia ei siksi voida sulkea pois.

Yksi tai useampi tämän laitteen osista sisältää yhtä tai useampaa seuraavista CMR-aineiden kategoriaan 1A ja/tai 1B kuuluvista aineista ja/tai hormonitoimintaa häiritseviä ominaisuuksia sisältäviä aineita yli 0,1 massaprosentin (w/w) pitoisuudella:

→ koboltti; CAS-nro. 7440-48-4; EY-nro 231-158-0.

Tämänhetkisten tieteellisten tietojen mukaan kobolttiseoksista tai kobolttia sisältävistä ruostumattoman teräksen seoksista valmistetut lääkinnälliset laitteet eivät aiheuta suurempaa syöpäsairauksien riskiä eivätkä haittavaikutuksia lisääntymiskyvylle.

Tämä tuote sisältää seuraavaa materiaalia tai ainetta, joka voi johtaa potilaan herkistymiseen tai allergiseen reaktioon:

→ nikkeli; CAS-nro 7440-02-0; EY-nro 231-111-4.














Tietoja implanttikortista

Implanttikortissa on tiedot kaikkien endoproteesissa käytettyjen osien ja yksittäin käytettyjen materiaalien yksiselitteiseen tunnistamiseen. Pidä implanttikortti aina mukana. Siitä voi olla paljon apua mahdollisten nivelvaurioiden tai komplikaatioiden yhteydessä. Lisäksi kortti on esitettävä joissain turvatarkastuksissa esimerkiksi lentokentillä.

Lisätietoja osissa käytetyistä materiaaleista on verkkosivuiltamme osoitteessa

www.implantcast.de/en/company/technology/

Implanttikortissa käytettyjen merkintöjen selitykset

 Potilaan nimi	 Valmistaja
 Lääkinnällinen laite	 Eräkoodi
 Poliklinikka tai lääkäri	 Viitenumero
 Päivämäärä	 Yksilöllinen laitetunniste
 Potilaalle annettavien tietojen verkkosivu	 Laitteen ja valmistajan tunniste ihmisen luettavissa olevassa muodossa
 Mat. Materiaali	 Luettelonumero
 Jakelija	

implantcast toivottaa kaikkea hyvää!

