

Legendas da simbologia adotada na rotulagem do produto

REF	Número de referência	LOT	Código de lote
STERILE R	Esterilizado utilizando irradiação Radiação Gama		Data de Fabricação
	Validade	i	Consultar as instruções para utilização
	Não reutilizar	атыбыда	Não reesterilizar
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada	类	Manter afastado de luz solar
I	Frágil, manusear com cuidado		Limite superior de Temperatura (35°C)
学	Manter afastado de chuva	***	Fabricante

Especificações e características técnicas do produto

Nome Técnico: Sistema modular para artroplastia total

Nome Comercial: Sistema para Artroplastia Total de Quadril sem Cimento - AMPLITUDE® **Componentes do Sistema:**

- Haste Femoral LOGIC sem cimento HA;
- Acetábulo HORIZON com furos sem cimento HA;
- Cabeça femoral Alumina;
- Inserto de Cerâmica;
- Parafuso de Fixação Ø6.5mm;

Matéria Prima:

- Haste Femoral LOGIC sem cimento HA Liga de Titânio (Ti-6Al-4V) + Revestimento hidroxiapatita;
- Acetábulo HORIZON com furos sem cimento HA Liga de Titânio (Ti-6Al-4V) + Revestimento hidroxiapatita:
- Cabeça femoral Alumina Cerâmica (Al₂O₃);
- Inserto de Cerâmica Cerâmica (Al₂O₃);
- Parafuso de Fixação Ø6.5mm Liga de Titânio (Ti-6Al-4V);

Produto Estéril

Método de Esterilização - Radiação Gama (25 kGy);

Validade: 05 anos.

Descrição:

O Sistema para Artroplastia Total de Quadril sem Cimento - AMPLITUDE® consta de um conjunto de implantes invasivos cirurgicamente de uso à longo prazo, composto pelos seguintes componentes:

- Haste Femoral LOGIC sem cimento HA;
- Acetábulo HORIZON com furos sem cimento HA;
- Cabeça femoral Alumina;
- Inserto de Cerâmica;
- Parafuso de Fixação Ø6.5mm;

Os componentes supracitados, conectados entre si, destinam-se a substituição da articulação do quadril em procedimentos de artroplastia total.

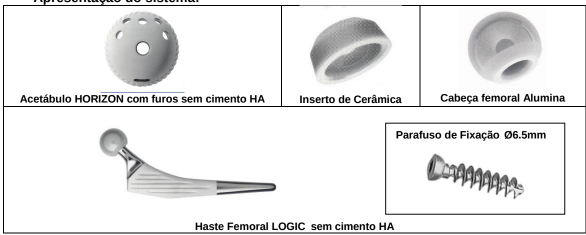


A Haste Femoral LOGIC sem cimento HA primária fabricada em Liga de Titânio Ti-6Al-4V em formato geométrico diferenciado na haste e no cone, apresentando angulação na extremidade superior, apresenta diversos tamanhos, com variações no diâmetro, comprimento e largura que facilita a ancoragem ao osso. A porção metafisária é revestida em hidroxiapatita com espessura de 80 µm e porção distal é altamente polida.

Composto pelo Acetábulo HORIZON com furos sem cimento HA e por um Inserto de Cerâmica, o sistema é fixado à cavidade acetabular do paciente por impactação (*press fit*). Este acetábulo é fabricado a partir da Liga de Titânio Ti-6Al-4V e a parte convexa é revestido por hidroxiapatita para fixação *press-fix* sem cimento e se necessário com uso do parafuso de fixação.

A Cabeça femoral Alumina que, encaixada a haste femoral (conexão cone morse) possui formato esférico fazendo a função de junta homocinética no quadril quando da substituição total do mesmo, trabalha encaixada por meio de um cone Morse na haste femoral do quadril e acomoda-se ao Inserto de Cerâmica, propiciando o movimento articulado entre os dois segmentos.

Apresentação do sistema:



Composição:

Os materiais selecionados apresentam as propriedades requeridas para atingir o desempenho pretendido para o Sistema para Artroplastia Total de Quadril sem Cimento - AMPLITUDE®. Essa seleção considerou fatores como a biocompatibilidade e demais propriedades requeridas para o produto.

Para a fabricação da Haste Femoral LOGIC sem cimento HA, Acetábulo HORIZON com furos sem cimento HA e Parafuso de Fixação Ø6.5mm é utilizada a Liga de Titânio Ti-6Al-4V (ISO 5832-3) e a cerâmica alumina — utilizada para a fabricação dos componentes Inserto de Cerâmica e Cabeça femoral Alumina — possuem as propriedades que os tornam materiais ideais para a produção de dispositivos médicos implantáveis. Suas principais propriedades são a biocompatibilidade, resistência mecânica e resistência ao desgaste.

A liga de titânio (Ti-6Al-4V) utilizada para a fabricação dos componentes Haste Femoral LOGIC sem cimento HA, Acetábulo HORIZON com furos sem cimento HA e Parafuso de Fixação Ø6.5mm cumpre os requisitos especificados pela norma ISO 5832-3 Implants for surgery -- Metallic materials -- Part 3: Wrought titanium 6-aluminium 4-vanadium alloy.

O revestimento de hidroxiapatita cerâmica (Ca₅(OH)(PO₄)₃) que recobre a porção metafisária das Haste Femoral LOGIC sem cimento HA e o revestimento do Acetábulo HORIZON com furos sem cimento HA a cumpre os requisitos especificados pelas normas ISO 13779-1 – Implants for surgery – Hydroxyapatite – Part 1: Ceramic hydroxyapatite e ASTM F-1185 – Standard Specification for Composition of Ceramic Hydroxyapatite for Surgical Implants.

Por sua vez a cerâmica alumina, utilizada para a fabricação dos componentes Inserto de Cerâmica e Cabeça femoral Alumina, cumpre os requisitos especificados pela norma ISO 6474 – 2 Implants for surgery – Ceramic materials based on high purity alumina.

As características apresentadas pela cerâmica alumina são: resistência à compressão, resistência à fadiga e alta resistência ao desgaste através da obtenção de excelente acabamento superficial, sendo possível a obtenção de uma superfície com rugosidade $<0,02~\mu m$.



A cerâmica alumina é biocompatível e bioinerte, comprovada por uma multiplicidade de estudos independentes realizados em todo o mundo. Desde 1970, o material tem sido utilizado em procedimentos de artroplastia de quadril. Componentes à base de cerâmica alumina foram implantados em mais de 1 milhão de pacientes e com base nas avaliações biológicas e mecânicas baseadas nesse histórico, o material foi aprovado como material para implante por diversos organismos públicos e autoridades sanitárias nacionais de todo o mundo como, por exemplo, Japão, EUA e França.

Indicação

O Sistema para Artroplastia Total de Quadril sem Cimento - AMPLITUDE® é indicado para reconstrução da porção femoral em artroplastias totais do quadril, em pacientes esqueleticamente maturos.

Os componentes são indicados para os casos de:

- Afecções da articulação de quadril resultantes de uma doença generativa ou congênita, inflamatória ou pós-traumática;
- Sequelas de intervenções anteriores, artroplastia total de quadril, osteotomia, artrodese, reconstrução óssea após a excisão de um tumor

Os produtos aqui descritos foram desenvolvidos para utilização nas circunstâncias acima descritas, de modo que quaisquer outras utilizações são consideradas contra-indicadas ou sem substrato científico que suportem o seu uso.

Contraindicações:

A seguir estão listadas as contraindicações relativas para a utilização do dispositivo, ficando a cargo do cirurgião responsável, após um estudo minucioso do caso, a indicação dos procedimentos:

- Pacientes com infecções aguda ou crônica, local ou sistêmica que possam afetar a função do implante;
- Pacientes com doenças neurológica, vascular ou muscular severa que afetem o membro em questão;
- Pacientes com má qualidade óssea e/ou outras afecções ósseas que possam comprometer a estabilidade do implante, especialmente descontinuidade pélvica e tumores;
- · Pacientes com alergia aos materiais utilizados;
- A artroplastia total de quadril é contraindicada durante a gravidez:

Detalhes do Acetábulo HORIZON com furos sem cimento HA:



Detalhes da Haste Femoral LOGIC sem cimento HA:





Forma de Apresentação

Os componentes que compõem o Sistema para Artroplastia Total de Quadril sem Cimento - AMPLITUDE® são acondicionados unitariamente em embalagem primária duplo blister, selados com papel grau cirúrgico (tipo Tyvek®), que funcionam como dupla barreira de esterilização.

Após embalado em sua embalagem primária o produto é acondicionado unitariamente em embalagem secundária (cartonagem de papelão) envolta em plástico filme a qual segue com seis vias da etiqueta de rastreabilidade e com um folheto, contendo as instruções de uso para a correta utilização e manuseio do produto.

Sobre a embalagem primária e secundária (cartonagem de papelão) é colado um rótulo, contendo as informações necessárias para a identificação do produto.

O produto é disponibilizado para comercialização na condição de estéril, sendo que o método de esterilização adotado é a esterilização por Radiação Gama (dose 25 kGy), desta forma, depois de acondicionados e embalados em sua embalagem primária e secundária respectivamente o produto é esterilizado.



Sistema para Artroplastia Total de Quadril sem Cimento – Amplitude®

Imagem Ilustrativa	Código	Descrição	Dimensões/ Tamanho	Material de Fabricação	Qtde Embalada
	1-0101701	Haste Femoral LOGIC sem cimento HA tamanho 1 – 10x140 mm	Tamanho 1		01
	1-0101702	Haste Femoral LOGIC sem cimento HA tamanho 2 – 11,5x146 mm	Tamanho 2		01
	1-0101703	Haste Femoral LOGIC sem cimento HA tamanho 3 – 13x151 mm	Tamanho 3	Liga de Titânio (Ti-6AI-4V)	01
	1-0101704	Haste Femoral LOGIC sem cimento HA tamanho 4 – 14,5x157 mm	Tamanho 4	+	01
	1-0101705	Haste Femoral LOGIC sem cimento HA tamanho 5 – 16x162 mm	Tamanho 5	Revestimento hidroxiapatita	01
	1-0101706	Haste Femoral LOGIC sem cimento HA tamanho 6 – 18x168 mm	Tamanho 6	maroxiapania	01
	1-0101707	Haste Femoral LOGIC sem cimento HA tamanho 7 – 19x174 mm	Tamanho 7		01
	1-0102248	Acetábulo HORIZON com furos Sem Cimento HA Tamanho 48 mm	Tamanho 48 mm		01
	1-0102250	Acetábulo HORIZON com furos Sem Cimento HA Tamanho 50 mm	Tamanho 50 mm		01
1000	1-0102252	Acetábulo HORIZON com furos Sem Cimento HA Tamanho 52 mm	Tamanho 52 mm	Liga de Titânio (Ti-6Al-4V)	01
0	1-0102254	Acetábulo HORIZON com furos Sem Cimento HA Tamanho 54 mm	Tamanho 54 mm		01
	1-0102256	Acetábulo HORIZON com furos Sem Cimento HA Tamanho 56 mm	Tamanho 56 mm	+	01
	1-0102258	Acetábulo HORIZON com furos Sem Cimento HA Tamanho 58 mm	Tamanho 58 mm	amanho 60 mm	01
	1-0102260	Acetábulo HORIZON com furos Sem Cimento HA Tamanho 60 mm	Tamanho 60 mm		01
	1-0102262	Acetábulo HORIZON com furos Sem Cimento HA Tamanho 62 mm	Tamanho 62 mm		01
	1-0102264	Acetábulo HORIZON com furos Sem Cimento HA Tamanho 64 mm	Tamanho 64 mm		01
	1-0102711	Cabeça femoral Alumina Ø 28 mm Colo Curto	Ø 28 mm Colo Curto		01
	1-0102712	Cabeça femoral Alumina Ø 28 mm Colo Médio	Ø 28 mm Colo Médio		01
	1-0102713	Cabeça femoral Alumina Ø 28 mm Colo Longo	Ø 28 mm Colo Longo	Cerâmica (Al ₂ O ₃)	01
	1-0102721	Cabeça femoral Alumina Ø 32 mm Colo Curto	Ø 32 mm Colo Curto		01
	1-0102722	Cabeça femoral Alumina Ø 32 mm Colo Médio	Ø 32 mm Colo Médio		01
	1-0102723	Cabeça femoral Alumina Ø 32 mm Colo Longo	Ø 32 mm Colo Longo		01



	1-0102731	Cabeça femoral Alumina Ø 36 Colo Curto	Ø 36 Colo Curto		01
	1-0102732	Cabeça femoral Alumina Ø 36 Colo Médio	Ø 36 Colo Médio		01
	1-0102733	Cabeça femoral Alumina Ø 36 Colo Longo	Ø 36 Colo Longo		01
	1-0102301	Inserto de Cerâmica Tamanho 48/28 mm	Tamanho 48/28 mm		01
	1-0102302	Inserto de Cerâmica Tamanho 50/28 & 52/28 mm	Tamanho 50/28 & 52/28 mm		01
	1-0102303	Inserto de Cerâmica Tamanho 54/28 mm	Tamanho 54/28 mm		01
	1-0102304	Inserto de Cerâmica Tamanho 56/28 & 58/28 mm	Tamanho 56/28 & 58/28 mm		01
	1-0102305	Inserto de Cerâmica Tamanho 60/28 & 62/28 mm	Tamanho 60/28 & 62/28 mm		01
	1-0102306	Inserto de Cerâmica Tamanho 64/28 mm	Tamanho 64/28 mm		01
	1-0102400	Inserto de Cerâmica Tamanho 50/32 & 52/32 mm	Tamanho 50/32 & 52/32 mm	Cerâmica (Al ₂ O ₃)	01
	1-0102401	Inserto de Cerâmica Tamanho 54/32 mm	Tamanho 54/32 mm	Gerainica (Ai2O3)	01
	1-0102402	Inserto de Cerâmica Tamanho 56/32 & 58/32 mm	Tamanho 56/32 & 58/32 mm		01
	1-0102403	Inserto de Cerâmica Tamanho 60/32 & 62/32 mm	Tamanho 60/32 & 62/32 mm		01
	1-0102404	Inserto de Cerâmica Tamanho 64/32 mm	Tamanho 64/32 mm		01
	1-0106900	Inserto de Cerâmica Tamanho 56/36&58/36 mm	Tamanho 56/36&58/36 mm		01
	1-0106901	Inserto de Cerâmica Tamanho 60/36&62/36 mm	Tamanho 60/36&62/36 mm		01
	1-0106902	Inserto de Cerâmica Tamanho 64/36 mm	Tamanho 64/36 mm		01
Drago	1-0101616	Parafuso de fixação Ø 6,5 x 16 mm	Ø 6,5 x 16 mm		01
	1-0101620	Parafuso de fixação Ø 6,5 x 20 mm	Ø 6,5 x 20 mm	limo do Titâni-	01
- PHARAGA	1-0101625	Parafuso de fixação Ø 6,5 x 25 mm	Ø 6,5 x 25 mm	Liga de Titânio (Ti-6Al-4V)	01
- Links	1-0101630	Parafuso de fixação Ø 6,5 x 30 mm	Ø 6,5 x 30 mm	(11-0/1-4V)	01
	1-0101635	Parafuso de fixação Ø 6,5 x 35 mm	Ø 6,5 x 35 mm		01



1-0101640	Parafuso de fixação Ø 6,5 x 40 mm	Ø 6,5 x 40 mm	01
1-0101645	Parafuso de fixação Ø 6,5 x 45 mm	Ø 6,5 x 45 mm	01
1-0101650	Parafuso de fixação Ø 6,5 x 50 mm	Ø 6,5 x 50 mm	01
1-0101655	Parafuso de fixação Ø 6,5 x 55 mm	Ø 6,5 x 55 mm	01



A correta seleção e combinação dos componentes, dimensões, e técnica cirúrgica para implantação do Sistema para Artroplastia Total de Quadril sem Cimento - AMPLITUDE® é responsabilidade do cirurgião, que deve estar familiarizado com o material, o método de aplicação e o procedimento cirúrgico a ser adotado.

O êxito da consolidação está ligado à correta seleção, combinação, posicionamento e fixação dos implantes, que é de responsabilidade do médico que avalia o paciente e decide quais materiais deverão ser utilizados. Está vinculado também ao rigoroso cumprimento dos cuidados pós-operatórios recomendados pelo médico responsável.

Materiais de apoio

Os materiais de apoio são os instrumentais designados unicamente para implantação do Sistema para Artroplastia Total de Quadril sem Cimento - AMPLITUDE®.

Os instrumentais não são objetos desse processo de registro, devendo, portanto, serem adquiridos separadamente e sempre do mesmo fabricante do implante ou por fabricante indicado por esse.

Segue abaixo os instrumentais disponibilizados pelo fabricante ou por fabricante indicado por este para implantação do produto.

- Instrumental para aplicação de quadril AMPLITUDE mecânico;
- Instrumental para aplicação de quadril AMPLITUDE navegado;

Os instrumentais são fornecidos descontaminados, porém não esterilizados. Esterilização inadequada do instrumental cirúrgico pode causar infecção.

Os instrumentos cirúrgicos estão sujeitos a desgastes durante a sua utilização normal podendo, portanto, quebrar-se.

Os instrumentais devem ser utilizados somente para os fins a que se destinam, devendo ser inspecionados regularmente para verificação de possíveis desgastes e danos.

Para mais informações acerca do instrumental, consulte o representante.

A AMPLITUDE não se responsabiliza nos casos do uso incorreto do dispositivo médico.

Advertências e Precauções

Para a utilização do produto a equipe responsável deve considerar as seguintes advertências e precauções:

- Os implantes devem ser utilizados somente após uma análise detalhada do procedimento cirúrgico a ser adotado e da leitura das instruções de uso do produto;
- O produto somente deve ser utilizado por equipes cirúrgicas especializadas, com conhecimento e capacitação específica sobre as técnicas de artroplastias, sendo de responsabilidade do cirurgião a escolha e o domínio da técnica a ser aplicada;
- A seleção e escolha inadequada dos implantes a serem utilizados, bem como erros na indicação, manipulação e técnica de aplicação podem provocar tensões e trações excessivas sobre o implante, podendo acarretar a falência por fadiga, fratura e até a soltura dos mesmos;
- Os resultados clínicos e a durabilidade dos implantes são extremamente dependentes de que haja uma técnica cirúrgica precisa;
- A implantação sobre leito ósseo inadequado pode causar afrouxamento prematuro e perda progressiva do estoque ósseo;
- O produto n\u00e3o deve ser utilizado em associa\u00e7\u00e3o a cimento \u00f3sseo;
- A utilização dos parafusos de fixação é restrita a fixação do acetábulo;
- A fixação inadequada do acetábulo não cimentado pode causar afrouxamento e/ou desgaste precoce, bem como perda progressiva do estoque ósseo;
- O travamento incorreto do inserto acetabular pode ocasionar a dissociação entre os componentes (calota e inserto acetabular);
- A utilização em pacientes com predisposição a desobedecer as orientações médicas e restrições pós operatórias, como crianças, idosos, indivíduos com alterações neurológicas ou dependentes químicos, representam um risco maior para falha do implante;
- Os riscos de falha do implante são maiores em pacientes que exerçam atividades de esforços ou que praticam atividades esportivas, durante o período pós-operatório, contrariando as restrições médicas;

AMPLITUDE*

Instrução de Uso Sistema para Artroplastia Total de Quadril Sem Cimento AMPLITUDE®

- O sistema não deve ser utilizado caso não se consiga um suporte ósseo adequado que garanta a estabilidade do implante;
- O implante n\u00e3o deve ser utilizado com componentes de outros fabricantes ou finalidade. A combina\u00e7\u00e3o de implantes de fabricantes ou finalidades distintas pode resultar incongru\u00e9ncia entre os componentes;
- Deve ser observada rigorosamente a identificação do produto e não são permitidas combinações com componentes de outros fabricantes ou finalidade;
- Os cuidados com este material são de responsabilidade de pessoal habilitado, os quais devem seguir as normalizações e/ou demais regulamentos locais aplicáveis;
- A abertura da embalagem para utilização cirúrgica deverá ser feita pelo pessoal habilitado para este procedimento;
- Não utilize o produto se estiver com a validade vencida ou com a embalagem violada;
- Manipule com cuidado;
- É necessário garantir a eliminação de todos os corpos estranhos (partículas de osso, cimento, tecido, resíduos diversos, etc.) antes de proceder ao implante dos elementos montados mecanicamente. Estes podem ser a causa de um desgaste anormal das superfícies articulares;
- Antes de fechar a incisão, o cirurgião deverá assegurar um implante adequado dos diferentes componentes, o seu funcionamento uns com os outros e a sua estabilidade;
- Somente devem ser utilizados componentes com medidas cônicas idênticas, conforme especificado pelo fabricante no tópico "Forma de Apresentação";
- Em caso de revisão cirúrgica, o acetábulo deve ser desmontado cuidadosamente e então explantado fazendo-se uso da instrumentação apropriada;
- Quedas ou esmagamento sobre superfícies duras podem causar danos ao produto. Dessa forma faz-se necessário que o usuário realize uma inspeção no produto, quanto a sua integridade, quando da abertura da embalagem e, se for observada alguma anormalidade, o produto não deverá ser utilizado;
- Produto de uso único Não reutilizar:
- Os implantes NUNCA devem ser reutilizados, embora possam parecer não estarem danificados, as tensões prévias a que os mesmos foram submetidos podem originar imperfeições que reduziriam o tempo de vida útil do produto num reimplante;
- Produto estéril Não reesterilizar;
- PROIBIDO REPROCESSAR;
- Data de fabricação, prazo de validade e nº do lote: vide rótulo;

Efeitos Adversos

Os principais efeitos adversos são os efeitos normalmente detectados na implantação de uma prótese total de quadril:

- Luxação, deslocamento ou afrouxamento da prótese;
- Fratura óssea periprotésica;
- Desigualdade de comprimento dos membros;
- Desgaste das superfícies articulares:
- Rupturas do implante;
- Remodelação óssea pejorativa;
- Doenças cardiovasculares: embolia gordurosa ou trombose venosa
- Danos neurovascular;
- Hematomas
- Reações adversas do tecido humano ao desgaste por debris e partículas ou alergia aos materiais usados na fabricação do implante;
- Ossificação heterotópica;
- Impingement entre a calota metálica e colo:
- Dores:
- Ruído mecânico da articulação da prótese
- Conflito entre o implante e os tecidos periprotésicos



 Impacto da cirurgia das condições gerais de saúde do paciente (perda de sangue e reações pósanestésicas)

Instruções de Uso

As técnicas de cirurgia variam de acordo com a escolha do médico cirurgião, cabendo ao cirurgião a escolha final do método, tipo e dimensão dos produtos a serem empregados, bem como os critérios de avaliação dos resultados da cirurgia.

- O cirurgião deve estar ciente que o êxito da intervenção que irá realizar depende também do seu conhecimento e experiência adquirida. Assim, é necessário que tenha conhecimento prévio de todos os aspetos técnicos e regulamentares referentes a este dispositivo médico.
- Um implante em cerâmica pode vir a fraturar se não for colocado corretamente.
- O posicionamento dos componentes tem uma influência direta na amplitude de movimentos e pode, por conseguinte, acarretar um potencial risco de bloqueio, luxação ou subluxação. O posicionamento de um componente acetabular de forma muito íngreme aumenta a constrição nas extremidades do componente femoral, o que poderá conduzir a um maior desgaste.
- É importante que o paciente indique ao cirurgião quaisquer ruídos ou situações suscetíveis de comprometer a boa integração do implante. Além disso, o paciente deverá ser submetido a controles pós-operatórios regulares para a detecção de eventuais sinais de degradação do desempenho da prótese.
- Após o implante, as próteses metálicas não apresentam risco para o paciente nem risco de deterioração quando o paciente é exposto a campos magnéticos (embora possam ocorrer interferências com os controles de segurança). As próteses metálicas podem gerar artefatos de imagem que perturbam o diagnóstico do posicionamento da prótese, bem como o diagnóstico na periferia da prótese.
- A empresa AMPLITUDE declina qualquer responsabilidade em caso de utilização incorreta deste dispositivo médico.

Instruções de uso específicas para montagem dos componentes cerâmicos:

Antes de iniciar a inserção do produto cerâmico é importante que o cirurgião conheça bem a técnica cirúrgica e leia atentamente as instruções de uso antes de qualquer intervenção cirúrgica.

Deve ser observado que o produto cerâmico seja isento de resíduos/corpos estranhos como fragmentos de tecidos, partículas de osso ou cimento.

A seguir estão descritos os procedimentos para implantação do Inserto de Cerâmica

	Fig. 01: Uma vez implantado o acetábulo na cavidade acetabular, verifique sua correta posição e funcionamento (mobilidade) da articulação, utilizando um implante de prova. Certifique-se de que os parafusos de fixação, quando utilizados, estejam devidamente ajustados.
	Fig. 02: Retire o implante de prova, lave e seque o acetábulo. Sua superfície deve estar livre de resíduos ósseos ou de tecidos.
3	Fig. 03: A colocação do inserto cerâmico deve ser realizada com a mão. Segure o inserto cerâmico com dois dedos e o introduza no acetábulo. Quando a ponta dos dedos entrarem em contato com a borda do acetábulo, o inserto deslizará pela sua cavidade.



4	Fig. 04: Controle e, caso necessário, corrija a posição do inserto tocando a extremidade do acetábulo. As extremidades de metal do acetábulo e de cerâmica do inserto devem estar emparelhados e apresentar uma superfície plana.
5	Fig. 05: Quando o inserto estiver posicionado corretamente, pressione-o com o polegar sobre o acetábulo.
	Fig. 06: Para a obtenção da fixação definitiva, o inserto é colocado em posição com o auxílio de um impactador específico fornecido no instrumental indicado pelo fabricante (através de um pequeno golpe axial de martelo).
	Atenção: O inserto nunca deve ser posicionado com golpes de martelo metálico.

A seguir estão descritos os procedimentos para implantação da Cabeça femoral Alumina:

01: A proteção do cone da haste somente deve ser retirada no momento da acoplagem com a cabeça
02: Antes da acoplagem da cabeça femoral sobre a haste femoral lave bem o cone da haste e seque-o cuidadosamente. Examine atentamente o cone da haste femoral e o cone interno da cabeça femoral e certifique-se de que esses estão isentos de resíduos como fragmentos de tecidos e partículas de osso ou de cimento
03: A cabeça femoral deve ser acoplada manualmente sobre o cone da haste femoral mediante uma ligeira rotação e pressão axial que a mantenha imóvel sobre o cone.



04: Coloque o impactador com ponta polimérica (fornecido no instrumental indicado pelo fabricante) sobre a cabeça femoral e aplique um ligeiro golpe de martelo no sentido axial para a fixação definitiva da cabeça sobre o cone da haste. Com o golpe a estrutura superficial do cone metálico da haste se deforma plasticamente propiciando uma ótima distribuição da pressão e uma fixação resistente a torção
05: Com o golpe a estrutura superficial do cone metálico da haste femoral se deforma plasticamente propiciando uma ótima distribuição da pressão e uma fixação resistente à torção.
Atenção: A cabeça femoral nunca deve ser posicionada com golpes de martelo metálico.

Orientações ao Paciente e/ou Representante Legal

Os cuidados adequados e as restrições durante o período pós-operatório. A capacidade e a vontade do paciente em seguir essas orientações constituem um dos aspectos mais importantes em um procedimento cirúrgico.

- Excesso de peso;
- Anamnese indicadora de infecções ou quedas
- Doenças metabólicas que diminuam a resistência do paciente ou conduzam a uma degradação óssea progressiva
- Tumores ósseos
- Deformidade óssea severa que possam afetar a posição ou estabilidade da implantação dos implantes;
- Osteoporose severa;
- Prática esportiva ou atividades de risco
- Comportamento adicto
- É importante para o paciente notificar ao cirurgião de qualquer evento que possa comprometer a boa integração do implante;
- A necessidade de acompanhamento médico periódico para checar e detectar possíveis sinais de deterioração do funcionamento da prótese.
- O fato de que os implantes podem interferir nos resultados de exames por imagens, portanto, o paciente portador de implante deve informar esse fato quando da realização de tais exames.
- Testes não clínicos demonstraram que os dispositivos são compatíveis com IRM quando utilizados com as configurações especificadas abaixo:
 - Campo magnético estático de 1,5T ou 3T
 - o Campo de gradiente espacial máximo de 1500 Gauss/cm
 - Apenas modo de funcionamento normal
 - O sistema de IRM máximo registou taxa de absorção média em todo o organismo (whole-body-averaged specific absorption rate, WB-SAR) de 2 W/kg para 15 minutos de exame
- Aquecimento: o aumento da temperatura máxima medida com 1,5T IRM é de 13,7°C para 15 min de exame com uma WB-SAR medida por calorimetria de 3,1 W/kg (1,5-T/64 MHz, sistema GE Signa, HDxt, software 15.0_M4_0910.a). Para uma IRM de 3T, a temperatura máxima é de 5,7°C para 15 min de exame com uma WB-SAR medida de 2,1 W/kg (3.0-T/128MHz, sistema GE Signa, HDxt, software hd23.0 v01).

AMPLITUDE°

Instrução de Uso Sistema para Artroplastia Total de Quadril Sem Cimento AMPLITUDE®

 Artefatos da imagem: A qualidade de imagem da IRM pode ser comprometida ao redor do posicionamento do implante. Consequentemente, pode ser necessário otimizar os parâmetros de imagem de IRM para compensar a presença deste implante.

Esterilização

O Sistema para Artroplastia Total de Quadril sem Cimento - AMPLITUDE® é fornecido na condição de produto estéril. O método de esterilização adotado é a esterilização por radiação gama (dose de esterilização 25 kGy).

A produção dos componentes do sistema é realizada com grande cuidado de modo a atender o desempenho pretendido para o produto. Desta forma, a equipe cirúrgica e os demais envolvidos devem manipular os dispositivos adequadamente para que sejam minimizados os riscos de infecção.

Produto estéril - não reesterilizar.

Não utilize o produto se estiver com a embalagem violada.

Risco de Contaminação

Por tratar-se de um produto implantável, nos casos em que haja a necessidade da explantação dos componentes, existem riscos de contaminação biológica e transmissão de doenças virais.

De modo a minimizar esses riscos, os componentes explantados devem ser tratados como material potencialmente contaminante, devendo-se adotar as normalizações e/ou demais regulamentos locais aplicáveis.

Descarte do Produto

Os componentes explantados ou considerados inadequados para o uso devem ser descartados. Recomenda-se que, antes do descarte, o produto seja descaracterizado, para tal as peças podem ser cortadas, entortadas ou limadas.

Os implantes devem ser descartados em locais apropriados, de forma a evitar a contaminação do meio ambiente e demais indivíduos. Para descartar as peças explantadas, seguir os procedimentos legais locais do país para descarte de produtos potencialmente contaminantes.

Produto de uso único - NÃO REUTILIZAR.

PROIBIDO REPROCESSAR

Rastreabilidade

Para garantir a rastreabilidade do produto implantado, e cumprir com os requisitos de vigilância sanitária, o cirurgião ou sua equipe deve registrar no prontuário do paciente as informações acerca do produto. Além disso, essas informações devem ser também repassadas ao distribuidor do produto e ao paciente, de modo a completar o ciclo de rastreabilidade do produto implantado. As informações necessárias para rastreabilidade são as relativas ao produto utilizado, cirurgia e paciente, conforme abaixo:

- Nome do paciente que recebeu o implante;
- Nome do cirurgião;
- Nome do Hospital;
- Nome do Fabricante;
- Nome do Fornecedor;
- Data da cirurgia;
- Código do produto;
- Número de lote:
- · Quantidades utilizadas;
- Nº. do registro do produto na ANVISA;

Recomenda-se que o cirurgião ou sua equipe faça uso das etiquetas fornecidas na embalagem do produto, colando-as no prontuário do paciente para manutenção da rastreabilidade do produto implantado. Além disso, uma dessas etiquetas deve ser fornecida ao paciente para que esse tenha informações a respeito do produto implantado em seu procedimento cirúrgico.

Nas etiquetas constam as seguintes informações necessárias para a rastreabilidade do produto:

• Identificação do importador;



- Identificação do fabricante
- Código do produto;
- Nº de lote do produto:
- Descrição do produto;
- Nº. do registro na ANVISA;
- Nome técnico;
- Nome comercial do produto;

As informações de rastreabilidade são necessárias para notificação pelo serviço de saúde e/ou pelo próprio paciente à Agência de Vigilância Sanitária – ANVISA e ao fabricante, quando da ocorrência de eventos adversos graves, para a condução das investigações cabíveis.

Armazenamento e Transporte

Recomenda-se local seco e arejado, longe da incidência de raio solar direto.

Não podem ser armazenados diretamente no chão (altura mínima = 20cm). Não podem ficar em prateleiras altas, próximas de lâmpadas (para não ressecar a embalagem ou apagar o rótulo). Não pode ser armazenado em áreas onde sejam utilizadas substâncias contaminantes como inseticidas, pesticidas ou materiais de limpeza.

Transportar com cuidado evitando queda e atrito de forma que não provoque defeitos no acabamento da superfície. Sempre observar a integridade da embalagem.

Manter os implantes sempre nas embalagens originais, até o momento de sua utilização, sob a responsabilidade da equipe médico/hospitalar designada para este fim.

Data de fabricação, prazo de validade e nº do lote: vide rótulo.

Não utilizar o produto além do prazo de validade.



OUTRAS INFORMAÇÕES

Fabricado por: Amplitude SAS

11, Cours Jacques Offenbach Zone d' Activité Mozart 2 26000 Valence. France Tel. 33 475418741

Fax: 33 475418742

www.amplitude-ortho.com

Importado e distribuído por:

AMPLITUDE LATIN AMERICA S.A.

Endereço: Rua 06, 1460 Sala 45 - Edif. São Lucas - Centro- Rio Claro/ SP - Brasil

CEP: 13500-190

Fone/Fax: +55 19 3524-8463

Responsável Técnico: Leonardo M. Bueno – CREA 5063228782

Registro ANVISA nº.: 80726260037

Revisão: 09

Emissão: 08/05/2017



ALERTA INSTRUÇÃO DE USO

Estas INSTRUÇÕES DE USO são disponibilizadas em formato não impresso, através do endereço eletrônico do importador e distribuidor http://www.amplitude-latam.com

As INSTRUÇÕES DE USO estão indexadas no site através do NÚMERO REGISTRO/CADASTRO ANVISA e respectivo NOME COMERCIAL do produto, informados no rótulo do produto adquirido.

Todas AS INSTRUÇÕES DE USO disponibilizadas no *website* possuem a identificação da revisão e data de emissão do documento. Sendo que o usuário deve atentar-se para a correta versão (revisão e data de emissão) do documento em relação à DATA DE FABRICAÇÃO informada no rótulo do produto adquirido.

Caso seja de interesse do usuário, as INSTRUÇÕES DE USO poderão ser fornecidas em formato impresso, sem custo adicional. Sendo que a solicitação das mesmas deverá ser realizada junto ao SAC (Serviço de Atendimento ao Cliente) do importador, informado a seguir:

Serviço de Atendimento ao Cliente

Telefone: +55 19 3524-8463 **FAX:** +55 19 3524-8463

http://www.amplitude-latam.com

Rua 06, 1460 Sala 45 – Edif. São Lucas – Centro CEP: 13500-190| Rio Claro – São Paulo – Brasil

Horário de atendimento: 8hs às 17hs, de segunda à sexta-feira, exceto feriados.