

Schouder Revisie

Schouder revisie: Elke verandering (plaatsing, vervanging, verwijdering of toevoeging) van één of meerdere componenten van de schouderprothese



v5.1-20211108

Algemene informatie

Ziekenhuispatiëntnummer	<input type="text"/>	Burger Service Nummer (9 cijfers)	<input type="text"/>
Geslacht	<input type="radio"/> Man <input type="radio"/> Vrouw	<input type="radio"/> Ongedifferentieerd <input type="radio"/> Onbekend	
Geboortedatum (dd-mm-jjjj)	<input type="text"/> - <input type="text"/> - <input type="text"/>	Overlijdensdatum (dd-mm-jjjj) (indien van toepassing)	<input type="text"/> - <input type="text"/> - <input type="text"/>
Operatiedatum (dd-mm-jjjj)	<input type="text"/> - <input type="text"/> - <input type="text"/>	Ziekenhuis waar operatie heeft plaatsgevonden (registratiecode)	<input type="text"/>
Operatiezijde	<input type="radio"/> Rechts <input type="radio"/> Links		

Patiënt

Postcode (alleen cijfers)	<input type="text"/>	Lichaamslengte (cm)	<input type="text"/>
Buitenlandse postcode	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	Lichaamsgewicht (kg)	<input type="text"/>
Roken	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	BMI (1 decimaal)*	<input type="text"/>
Voorkeurshand	<input type="radio"/> Rechts <input type="radio"/> Links	<small>* Graag 'Lichaamslengte' en 'Lichaamsgewicht' invullen of Body Mass Index (BMI)</small>	

Reden voor revisie¹

Infectie	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	Loslating humeruscomponent	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja
Periprothetische fractuur	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	Loslating glenoïdcomponent	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja
Malpositie of malalignment	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	Progressie van glenoïd artrose	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja
Instabiliteit of dislocatie	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	Status na schouderprotheseverwijdering	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja
Cuff artropathie	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja		
Onherstelbare cuff ruptuur	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	Andere reden voor revisie, specificeer	<input type="text"/>
ASA classificatie	<input type="radio"/> I: Normaal gezonde patiënt <input type="radio"/> II: Patiënt met matige systemische afwijkingen <input type="radio"/> III: Patiënt met ernstige systemische afwijkingen, die beperken maar niet invalideren <input type="radio"/> IV: Patiënt met zeer ernstige afwijkingen, die chronisch bedreigend zijn voor het leven		

Type operatie²

Specialisme	<input type="radio"/> Orthopedie <input type="radio"/> Traumachirurgie		
BIG hoofdoperateur (11 cijfers)	<input type="text"/>	BIG assiterend chirurg (11 cijfers)	<input type="text"/>
Gereviseerde prothese	<input type="radio"/> Totale anatomische schouderprothese <input type="radio"/> Reversed schouderprothese	<input type="radio"/> Hemischouderprothese	
Type humerale component van gereviseerde prothese	<input type="radio"/> Normale steel <input type="radio"/> Korte steel	<input type="radio"/> Geen steel <input type="radio"/> Resurfacing	
Type revisie	<input type="radio"/> Totale revisie <input type="radio"/> Partiële revisie	<input type="radio"/> Verwijdering van prothese (met evt. plaatsing spacer) <input type="radio"/> Ander type revisie, specificeer	<input type="text"/>
Amputatie	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	Indien partiële revisie	
Conversie van hemi naar totale schouderprothese	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	Humeruscomponent gereviseerd	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja
		Humeruskop/humerale liner gereviseerd	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja
		Glenoïdcup/glenosfeer gereviseerd	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja
Conversie van totale naar hemischouderprothese	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja	Indien partiële revisie reversed schouderprothese	
		Metafyse/taper gereviseerd	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja
		Glenoïd liner/baseplate gereviseerd	<input type="radio"/> Nee <input type="radio"/> Ja

Operatiekenmerken³

		Patient-Specific Instrumentation (PSI) gebruikt	<input type="radio"/> Nee	<input type="radio"/> Ja
		Navigatie gebruikt	<input type="radio"/> Nee	<input type="radio"/> Ja
		Robotassistentie gebruikt	<input type="radio"/> Nee	<input type="radio"/> Ja
Botgraft gebruikt	<input type="radio"/> Nee	<input type="radio"/> Ja, autograft		
	<input type="radio"/> Ja, allograft	<input type="radio"/> Ja, combinatie van auto- en allograft		

Cement⁴

Fixatie	<input type="radio"/> Ongecementeerd	<input type="radio"/> Hybride	<input type="radio"/> Gecementeerd	
Lavage	<input type="radio"/> Nee	<input type="radio"/> Ja		
Vacuüm Mix	<input type="radio"/> Nee	<input type="radio"/> Ja		
Pressurising	<input type="radio"/> Nee	<input type="radio"/> Ja		
		Indien hybride fixatie		
		Humeruscomponent gecementeerd	<input type="radio"/> Nee	<input type="radio"/> Ja
		Glenoïdcomponent gecementeerd	<input type="radio"/> Nee	<input type="radio"/> Ja

Plak sticker(s) cement

1. Beschrijving van variabelen onder sectie 'Reden voor revisie'.

Infectie: Gewrichtsinfectie, zowel vroege infectie veroorzaakt op het moment van plaatsing van de prothese, als latere infecties van hematogene aard;

Periprothetische fractuur: Fractuur rondom de schouderprothese waardoor de fixatie of stabiliteit van de prothese onderbroken wordt en revisiechirurgie nodig is;

Malpositie of malalignment: Geen goede positionering en/of alignment van de schouderprothese;

Instabiliteit of dislocatie: Instabiliteit of dislocatie van de schouderprothese (bijvoorbeeld luxatie en subluxatie), uitgezonderd malpositie of malalignment en loslating componenten;

Cuff artropathie: Artrose veroorzaakt door een chronisch massief rotator cuff defect;

Onherstelbare cuff ruptuur: Onherstelbare ruptuur van de rotator cuff;

Loslating humeruscomponent: Loslaten van de humeruscomponent ongeacht de reden;

Loslating glenoïdcomponent: Loslaten van de glenoïdcomponent ongeacht de reden;

Progressie van glenoïd artrose: Progressie van artrose met revisie van de eerder geplaatste prothese als gevolg;

Status na schouderprotheseverwijdering: Re-implantatie na eerdere verwijdering van een schouderprothese;

Plak sticker humeruscomponent (in geval van reversed schouderprothese, steelcomponent)

2. Beschrijving van variabelen onder sectie 'Type operatie'.

Amputatie: Verwijdering van de schouderprothese veroorzaakt door amputatie van de bovenarm;

Conversie van hemi naar totale schouderprothese: Conversie van hemi schouderprothese naar totale schouderprothese (anatomisch of reversed);

Conversie van totale naar hemi schouderprothese: Conversie van totale schouderprothese (anatomisch of reversed) naar hemi schouderprothese;

Plak sticker humeruskop (in geval van reversed schouderprothese, polyethyleen liner)

3. Beschrijving van variabelen onder sectie 'Operatiekenmerken'.

Patient-Specific Instrumentation (PSI) gebruikt: Er worden op maat gemaakte zaagmalletjes gebruikt;

Navigatie gebruikt: Implantaten worden geplaatst onder geleide van beeldvormende techniek, zoals CT- of MRI scans;

Robotassistentie gebruikt: Intelligente robot gebruikt tijdens schouderprothese;

Botgraft gebruikt: Een botgraft wordt geplaatst om missend bot op te vullen. Indien er botgraft is gebruikt, specificeer dan of een autograft is gebruikt (bot van de patiënt), een allograft is gebruikt (gedoneerd bot) of dat een combinatie van auto- en allograft is gebruikt;

Plak sticker glenoïdcup (in geval van reversed schouderprothese, glenoïdkop/glenosfeer)

4. Beschrijving van variabelen onder sectie 'Cement'.

Lavage: Het spoelen van het gewricht om bloed, vloeistoffen en andere resten te verwijderen;

Vacuüm (mix): Het gebruik van een vacuümsysteem voor het klaarmaken van botcement;

Pressurising: Het gebruik van een cementplug en retrograde injectie van cement;

Plak sticker taper (in geval van reversed schouderprothese, humeral baseplate (metafyse))

Plak sticker glenoïde liner (in geval van reversed schouderprothese, plak sticker glenoïd baseplate)

Geén andere componenten registreren zoals: augmentatiebloks, sleeves, kabels, schroeven, adapters, wedges, spacers, pluggen etc.