

ACIFBOX - Cervical cage - Instruction for use

DISTIMP – IFU-ACB Rev 02 – 02/2025
Cancels and replaces IFU-ACB Rev 01

Latest revision: February 2025
First EC marking date: 2005

Important: The instructions for use are dematerialized and can be accessed via the eIFU website link or the QR code provided on the product label. Please ensure you download or print the instructions for use before discarding the label, or keep the label. All electronic versions of the instructions for use can be accessed at: <https://spineway.com/en/e-ifu/pros>.

Manufactured by:  distimp®
CE 2803

1. DEVICE DESCRIPTION AND COMPOSITION

This device is an anterior intersomatic cervical cage. It is intended to reduce the pathologies of the cervical spine by restoring the disc height as well as the physiological bending of the spine and by allowing the fusion of vertebral bodies between them.

This instruction of use applies to the following ACIFBOX anterior cervical cages system:

- Cervical cage
- Secure cervical cage
- Screwed cervical cage
- Plates
- Cervical screws
- Product-specific instrumentation (implant holder, trials, square point, screwdriver, etc.)

These components must always be implanted and/or used together. This will ensure that the various component sizes and materials are compatible.

These products are for **single use** and are made available on the market **non-sterile**.

The implants are made of:

- **Cervicale cage** - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + GOLD (ASTM B562)
- **Secure cervical cage** - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Gold (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- **Screwed cervical cage** - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Gold (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- **Plate** – TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- **Cervical screws** – TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)

Use of these components with devices other than those recommended by DISTIMP is prohibited.

The instrumentation is made out of non-implantable stainless steel, TA6V ELI, silicone, HSPP, and PPSU.

2. INDICATIONS FOR USE

Intended population: ACIFBOX cages can be used in skeletally mature individuals.

This medical device is used (and only) to treat cervical disc diseases defined as refractory radiculopathy (irradiant pain) and/or myelopathy (weakness) with herniated disc and/or formation of osteophyte and/or spinal cord compression. The ACIFBOX cervical anterior spinal cages are anatomically designed. They make it possible to restore disc height and physio-logical lordosis. It has graft window intended to be filled with bone substitute, wide enough to achieve a good bone graft.

3. USER

These medical devices must only be implanted and/or used by an HCP who is well-trained in spine surgery. Implantation must be performed using appropriate instrumentation provided by the manufacturer.

4. CONTRAINDICATIONS

The following is a non-exhaustive list of contraindications:

- Acute or chronic, local or systemic infection
- Allergy or intolerance
- Any concurrent disease that could affect implant function, including but not limited to severe osteoporosis, cancer, kidney dialysis, osteopenia, obesity
- Important activity level or impaired mental capacity may be relative contraindications to this surgery.

This medical device is designed, intended and sold only for the uses indicated.

5. POTENTIAL RISKS

- The side effects are the same as those encountered during any cervical spine surgery procedure: infection, pain, hematoma, neuropathy, etc.
- Intraoperative neurological complications which may require temporary or permanent removal of the fixation hardware.
- Secondary neurological complications which may require a revision procedure for partial or complete, temporary or permanent removal of the fixation hardware.
- Allergic reaction to implant materials
- Pain, discomfort due to the presence of the device
- Decrease in bone sensitivity due to stress shielding
- Components loosening or disassembly, requiring an additional surgical procedure
- Non-union (pseudarthrosis) or delayed union
- Bending or fracture due to mechanical wear over time.
- In case of looseness between the components, a disassembly may appear and may require additional intervention.
- Due to the anterior cervical surgical approach, the following effects may occur hoarseness or difficulty swallowing, disease of the adjacent segment, nerve damage.

Warning: Patients receiving ACIFBOX cage should be advised that implant longevity may be affected by their weight, age and activity level.

6. WARNINGS

- The patient has to be informed of the risks of the surgical intervention by the medical staff.

The patient should follow the advice and recommendations from the surgeon (radiological examinations) during the postoperative phase.

- It is recommended to limit physical activity after the surgery to allow bone fusion. If not, the implant may break or otherwise be damaged necessitating revision surgery. The implant should not be exposed to extreme movements of mechanical vibrations for example.
- All modifications (aspect, pain...) at the implant site must be reported to the medical practitioner. The medical practitioner should also be informed of all type of incidents like a fall for instance, even when there are no visible signs at the implant site.
- Never reuse a component of the ACIFBOX system that has previously been implanted. Reuse of the device is prohibited because of the chemical, biological (allergy, toxicity, contamination, infection) and mechanical (deterioration, implant wear, etc.) risks.
- The use of nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) may be limited due to interferences and delays in the bone healing process.
- **PATIENT SELECTION** will greatly affect the results.
 - Patients suffering from obesity, malnutrition, and/or poor bone quality and patients who smoke, or abuse alcohol are poor candidates for spinal fusion. Patients who smoke should be advised of the consequences of the fact that an increased incidence of non-union has been reported when smoking
 - Obese patient presents a significant increased morbidity profile.
 - Patients with previous spinal surgery at the level(s) to be treated may have different clinical outcomes compared to those without previous surgery.
 - An active, debilitated, or demented patient who cannot properly follow recommendations may be particularly at risk during postoperative rehabilitation.

7. PRECAUTIONS

1. In case of end plate damage, the implantation of an additional stabilization system might be recommended.
2. To avoid an encroachment of bone fusion mass into the spinal canal, in case of narrow canal, the use of a stand-alone cage group should be limited.
3. Do not use any damaged or suspect device, even if it is new.
4. **ADEQUATELY INSTRUCT THE PATIENT.** Postoperative care and the patient's ability and willingness to follow instructions are among the most important aspects of successful bone healing. Inform the patient about the implant limitations, the expected bone healing achievement time frame and the need for avoiding any other activity that would compromise or delay the healing process, such as smoking, consuming alcohol and inadequate physical activities, especially lifting and twisting motions. Patient must be informed that an implant is not as strong as normal healthy bone or disc and could loosen, subside and/or break in case of over mechanical solicitations, especially in the absence of complete bone healing. Implants displaced or damaged by improper activities may migrate and damage the neurological structures or blood vessels.
5. ACIFBOX spinal implants have a finite useful life. They are not intended or expected to be the only mechanism for spinal support. Without bony fusion, the devices are not expected to support the spine forces indefinitely and will fail in any of several modes. Even if solid bone fusion occurs, implant components may nevertheless subside, break, or loosen. Therefore, the patient must be made aware that implant components may subside, break, or loosen even though restrictions in activity are followed.
6. **IMPLANT REMOVAL.** The implant is intended to stay in place after performance achievement. However, the surgeon may remove these implants if bone fusion doesn't occur. The possibility of a second surgical procedure and the risks associated with this second surgical procedure must be discussed with the patient and weighted versus benefits. If the implants do break, or in any other malfunction, the decision to remove them must be made by the physician who must consider the condition of the patient and the associated risks.

8. RISKS OF INTERFERENCE IN MEDICAL IMAGING EXAMINATIONS (MRI/CTSCAN)

Security in magnetic resonance environment (MRI):

The ACIFBOX System is MR Conditional. A person with these devices may be safely scanned under the following conditions:

Static Magnetic Field Strength (Bo)	1.5 or 3.0T
Maximum Spatial Field Gradient	7.0 T/m (700 gauss/cm)
RF Polarization	Circularly Polarized (CP)
RF Transmit Coil Type	Body coil
RF Operating Mode	Normal Operating Mode
Maximum Whole-Body SAR	2 W/kg
Scan Duration	20 minutes of scanning (per pulse sequence)

Heating:

The maximum temperature rise measured is 3.8 °C after 15 minutes of continuous scanning in a 1.5T scanner with a MR sequence with a SAR of 2 W/kg. Scanning in a 3T scanner generates lower heating.

Based on the temperature versus time data, a cooling time of 10 minutes was determined to be sufficient for the temperature of each device, after the scan sequence was stopped, to reach a steady state.

Disclaimer:

The MR safety has been evaluated in the above-mentioned conditions. The MR safety in other conditions has not been evaluated and thus is unknown.

MR image quality may be compromised if the area of interest is in the exact same area or relatively close to the position of the implant/device.

9. DEVICES SUPPLIED NON STERILE – CLEANING, DECONTAMINATION AND STERILIZATION

All instruments and implants provided non-sterile must first be thoroughly cleaned using established hospital methods before sterilization and introduction into a sterile surgical field, per the directions below.

Additionally, all instruments that have been previously taken into a sterile surgical field must be immediately decontaminated and thoroughly cleaned using established hospital methods before sterilization and reintroduction into the sterile surgical field.

Repeated processing cycles that include automated cleaning and steam sterilization have minimal effects on the devices. For users who do not use the recommended methods, we recommend that they validate the methods they use by appropriate laboratory techniques.

ACIFBOX - Cervical cage - Instruction for use

Note1: Certain cleaning solutions such as those containing sodium hypochlorite or formalin may damage devices, particularly instruments.

Note2: In the case of high-risk patients being suspected of contact with Unconventional Transmissible Agents or prions (e.g., Creutzfeldt- Jacob disease), decontamination should be performed according to the recommendations of the World Health Organization. In this case, DISTIMP instruments can be decontaminated with sodium hydroxide.

9.1 Decontamination at the point of use:

Where possible, instruments shall be disassembled.

This operation is MANDATORY for dirty instruments to lower the microorganism population and make easier the further cleaning.

This operation shall be done with gloves 30 minutes after use to limit the possibility of soil drying.

- Soak instruments in a neutral pre-disinfection bath in order to avoid corrosion and a temperature lower than 30°C to prevent microorganism fixation.
- Articulated instruments (ex: clamp, scissors,) shall be opened.
- Instruments with several parts shall be dismantled.
- During handling, a particular attention shall be paid on sharp instruments.
- Soaking time shall comply with soaking manufacturer indications.
- Instruments must be rinsed out with running water (temperature lower than 30°C).

NOTE: the pre-disinfection bath must be replaced after each operation.

9.2 Cleaning:

Automated cleaning process has been validated according to ISO 17664-1 and AAMI TIR 30.

The automated cleaning cycle to be used is as follows:

1. Pre-cleaning - temperature < 45°C - duration 2min minimum
2. Cleaning - temperature ≈ 55°C - duration 5min minimum
3. Neutralizing - approximate duration 2min
4. Rinsing with cold tap water - approximate duration 2min
5. Thermal Disinfection with deionized water - temperature ≈ 90°C - duration 5min minimum
6. Drying of the devices with a sterile gauze pad. Clean compressed air may be used to dry the lumens.
7. Perform a visual inspection on the devices and verify that they are clean, dry, and in proper working order prior to sterilization.

The automated cleaner need to be qualified according to the requirements defined in the ISO15883 standards.

Cleaning solution (detergent) has to be selected by the hospital to be compatible with the use in automated cleaner/disinfector according to the ISO 15883 standard and on surgical instruments made out of metallic and/or plastic parts.

Doses, temperatures, and durations may be adapted according to solution manufacturer instructions.

Because of the use of some cleaning solutions, white traces may appear after drying.

A discoloration has no adverse effect on titanium alloy devices.

9.3 Inspection and functional test:

Instruments:

No maximal number of cycles is recommended but, between each use, all instruments need to be:

- Visually inspected for trace of organic residues corrosion (rust, pitting), damages such as scratches and notches, debris, discoloration, residue, flaking, wear, cracks and unreadable laser markings.
- Test for proper functioning of all joints, moving pieces and mechanisms and test the functionality of assemblies and connections. When needed, proceed to maintenance before sterilization.

Where appropriate, instruments are designed to be reassembled the identical way they were disassembled.

Any damaged instruments (for example with corrosion, excessive scratches, notches, residue, debris or unreadable laser markings) should be destroyed and replaced by a new instrument. In case of unexpected damage, please return the device to DISTIMP as a complaint.

Before sterilization check that the instruments are all there and are in good working order.

Implants and instruments:

For sterilization and storage, the devices can be settled in metallic containers and arranged in kits following carefully the DISTIMP recommendations to assure sterilization efficacy. Then, containers can be sterilized with the devices.

9.4 Sterilization:

All DISTIMP instruments and implants that are provided non-sterile and must be steam sterilized by hospitals and clinics according to one of the following validated methods.

Method	Cycle	Temperature	Exposure time	Drying time
Steam	Vacuum	134°C	18 min. minimum	-
Steam	Pre-vacuum	270°F (132°C)	4 min.	20 min.
Steam	Pre-vacuum	134°C	3 min.	20 min.

Note for France: Use the first cycle parameters according to the French Circular DGS/ RI/2011/449 of 1 December 2011.

These methods are validated through ANSI/ AAAMI ST79 to meet the requirements of a SAL of 10^{-6} .

If after having followed this sterilization method there is still water in the sterilization containers or on/inside the device, the device must be dried, and sterilization repeated.

9.5 Maintenance:

The instruments joints, hinges, moving pieces and mechanisms should be regularly lubricated with a lubricant meant for medical grade surgical instruments, to reduce friction and wear. Complying with the lubricant supplier's instructions is highly recommended. The lubricant used must be compatible with steam sterilization.

10. STORAGE AND DISPOSAL

- Store devices in a manner that provides protection from dust, light, insects, vermin and extreme temperature and humidity.
- Avoid contact with chemical products or corrosive vapors.
- Do not store the instrument close to products that may have a corrosive action (chlorine).
- Unpacked devices can be stored in the dedicated container.
- It is IMPERATIVE to distinguish STERILE and NON-STERILE instruments.

The disposal of products shall be done according to the current procedures of the health care center to prevent any risk of cross-contamination.

11. WARRANTY

All warranty rights are lost if repairs or modifications are carried out by an unauthorized service center.

The manufacturer does not take responsibility for any effects on safety, reliability or performance of the product if the product is not used in conformity with the instructions for use. Technical alterations reserved.

12. COMPLAINTS/ INCIDENT AND INFORMATION

Any serious incident that occurs in relation to the device must be reported to the manufacturer as a complaint, and for Europe to the national competent authority of the patient/surgeons.

Any other grounds for dissatisfaction relating to the quality of the product should be notified to DISTIMP or its representative.

For all complaints, please give the name and reference along with the batch number of the component(s), your name and address and an exhaustive description of the event to help DISTIMP understand the cause of the complaint. When possible, please send the device to DISTIMP for the investigation.

All current information regarding ACIFBOX products (instruction for use, surgical technique manual, check-list) is available on the website <https://www.distimp.com>.

The instructions for use are available in paper form upon request at no additional cost within 7 calendar days.



DISTIMP SAS - 7 allée du Moulin Berger
69130 ECULLY, FRANCE
Tel : +33 (0)4 72 77 01 52
www.distimp.com
quality@distimp.com
info@distimp.com

SYMBOL KEY LEGEND FROM ISO 15223-1

Caution: symbol key is for reference only - some symbols listed may not apply. Please see main product label affixed to product.



MANUFACTURER



NON-STERILE



DO NOT REUSE



KEEP DRY



REF CATALOG NUMBER



KEEP AWAY FROM SUNLIGHT



CAUTION: CONSULT ACCOMPANYING DOCUMENTS



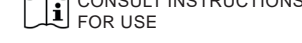
UDI UNIQUE DEVICE IDENTIFIER



LOT BATCH NUMBER



MR CONDITIONAL



CONSULT INSTRUCTIONS FOR USE



MD MEDICAL DEVICE



MANUFACTURING DATE



DO NOT USE IF PACKAGE IS DAMAGED AND CONSULT INSTRUCTIONS FOR USE

ACIFBOX - CAGE CERVICALE - Notice d'utilisation

DISTIMP – IFU-ACB Rev 02 – 02/2025

Le présent document annule et remplace IFU-ACB Rev 01

Dernière révision : Février 2025

Première date de marquage CE : 2005

Important : Les notices sont dématérialisées et peuvent être consultées via le lien du site web eIFU ou le code QR fourni sur l'étiquette du produit. Assurez-vous de conserver l'étiquette ou de télécharger ou imprimer la notice avant de la jeter. Toutes les versions électroniques des notices sont disponibles à l'adresse suivante : <https://spineway.com/en/e-ifu/pros>.

Fabriqué par :  distimp®
CE 2803 SPINEWAY GROUP

1. DESCRIPTION ET COMPOSITION DU DISPOSITIF

Ce dispositif est une cage cervicale intersomatique antérieure. Il est destiné à réduire les pathologies de la colonne cervicale en rétablissant la hauteur des disques ainsi que la flexion physiologique de la colonne et en permettant la fusion des corps vertébraux entre eux.

Cette notice d'utilisation s'applique au système de cages cervicales antérieures **ACIFBOX** suivant :

- Cage cervicale
- Cage cervicale sécurisée
- Cage cervicale vissée
- Plaques
- Vis cervicales
- Instrumentation spécifique au produit (porte-implant, essais, pointe carrée, tournevis, etc.)

Ces composants doivent toujours être implantés et/ou utilisés ensemble. Cela garantira la compatibilité des différentes tailles et matériaux des composants.

Ces produits sont à **usage unique** et sont mis à disposition sur le marché **non stériles**.

Les implants sont constitués de :

- **Cage cervicale** - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + OR (ASTM B562)
- **Cage cervicale sécurisée** - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Or (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- **Cage cervicale vissée** - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Or (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- **Plaque** - TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- **Vis cervicales** - TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)

L'utilisation de ces composants avec des dispositifs autres que ceux recommandés par DISTIMP est interdite.

L'instrumentation est fabriquée en acier inoxydable non implantable, TA6V ELI, silicone, HSPP et PPSU.

2. INDICATIONS D'UTILISATION

Population ciblée : Les cages ACIFBOX peuvent être utilisées chez les personnes dont la croissance osseuse est terminée.

Ce dispositif médical est utilisé (et uniquement) pour traiter les discopathies cervicales définies comme une radiculopathie (douleur irradiante) et/ou une myélopathie (faiblesse) réfractaire avec hernie discale et/ou formation d'ostéophyte et/ou compression médullaire. Les cages interrachidiennes cervicales antérieures ACIFBOX sont conçues pour correspondre à l'anatomie. Elles permettent de restaurer la hauteur du disque et la lordose physiologique. Le système dispose d'une fenêtre de greffe destinée à recevoir le complément de substitut osseux, suffisamment large pour obtenir une bonne greffe osseuse.

3. UTILISATEUR

Ces dispositifs médicaux ne doivent être implantés et/ou utilisés que par un professionnel de la santé bien formé à la chirurgie de la colonne vertébrale. L'implantation doit être réalisée à l'aide des instruments appropriés fournis par le fabricant.

4. CONTRE-INDICATIONS

Liste non exhaustive de contre-indications :

- Infection aiguë ou chronique, locale ou systémique
- Allergie ou intolérance
- Toute maladie concomitante susceptible d'affecter la fonction de l'implant, y compris sans s'y limiter, l'ostéoporose sévère, le cancer, la dialyse rénale, l'ostéopénie et l'obésité.
- Un niveau d'activité important ou une capacité mentale réduite peuvent constituer des contre-indications relatives à cette intervention chirurgicale.

Ce dispositif médical est conçu, destiné et vendu uniquement pour les utilisations indiquées.

5. RISQUES POTENTIELS

- Les effets secondaires sont les mêmes que ceux rencontrés lors de toute intervention chirurgicale sur le rachis cervical : infection, douleur, hématome, neuropathie, etc.
- Complications neurologiques peropératoires pouvant nécessiter le retrait temporaire ou définitif du matériel de fixation.
- Complications neurologiques secondaires pouvant nécessiter une procédure de reprise chirurgicale pour le retrait partiel ou complet, temporaire ou permanent, du matériel de fixation.
- Réaction allergique aux matériaux de l'implant
- Douleur, gêne due à la présence du dispositif
- Diminution de la sensibilité osseuse due à la protection contre les contraintes
- Desserrage ou démontage des composants, nécessitant une intervention chirurgicale supplémentaire
- Non-union (pseudarthrose) ou union retardée
- Déformation ou fracture due à l'usure mécanique au fil du temps.
- En cas de desserrage entre les composants, ils peuvent se désassembler et une intervention chirurgicale supplémentaire est alors nécessaire.
- En raison de l'approche chirurgicale cervicale antérieure, les effets suivants peuvent se produire : enroulement ou difficulté à avaler, dégénérescence du segment adjacent, lésion nerveuse.

Avertissement : Les patients recevant une cage ACIFBOX doivent être informés que la longévité de l'implant peut être affectée par leur poids, leur âge ou leur niveau d'activité.

6. MISES EN GARDE

- Le patient doit être informé par le personnel médical des risques auxquels l'expose l'intervention chirurgicale. Le patient doit suivre les conseils et recommandations du chirurgien (examens radiologiques) pendant la phase postopératoire.
- Il est recommandé de limiter l'activité physique après l'opération pour permettre une fusion osseuse correcte. Dans le cas contraire, l'implant risque de se casser ou d'être endommagé, ce qui nécessiterait une reprise chirurgicale. L'implant ne doit pas être exposé à des mouvements extrêmes ou à des vibrations mécaniques par exemple.
- Toute modification (aspect, douleur...) au niveau du site d'implantation doit être signalée au médecin. Le médecin doit également être informé de tout type d'incident, comme une chute par exemple, même s'il n'y a pas de signe visible au niveau du site d'implantation.
- Ne jamais réutiliser un composant du système ACIFBOX qui a déjà été implanté. La réutilisation du dispositif est interdite en raison des risques chimiques, biologiques (allergie, toxicité, contamination, infection) et mécaniques (détérioration, usure de l'implant, etc.).
- L'utilisation d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut être limitée en raison des interférences et des retards dans le processus de cicatrisation osseuse.
- La SÉLECTION DES PATIENTS influe considérablement sur les résultats.
- Les patients en situation d'obésité ou de malnutrition ou présentant une mauvaise qualité osseuse et les patients qui fument ou abusent de l'alcool sont de mauvais candidats à la fusion vertébrale. Les patients qui fument doivent être informés qu'une incidence accrue de non-union osseuse a été signalée chez les fumeurs.
- Les patients obèses présentent un profil de morbidité nettement plus élevé.
- Les patients ayant déjà subi une opération de la colonne vertébrale ou aux niveaux à traiter peuvent obtenir des résultats cliniques différents de ceux qui n'ont jamais subi d'opération.
- Un patient actif, affaibli ou souffrant de démence et ne pouvant pas suivre correctement les recommandations peut être particulièrement à risque au cours de la période de rééducation postopératoire.

7. PRÉCAUTIONS

1. Si la plaque terminale est endommagée, l'implantation d'un système de stabilisation supplémentaire peut être recommandée.
2. Pour éviter tout empiètement de la masse de fusion osseuse dans le canal rachidien, si le canal est étroit, l'utilisation d'un groupe de cages autonomes doit être limitée.
3. Ne pas utiliser un dispositif endommagé ou non fiable, même s'il est neuf.
4. INFORMER LE PATIENT CORRECTEMENT Les soins postopératoires et la capacité et la volonté du patient de suivre les instructions représentent certains des aspects les plus importants pour la réussite de la cicatrisation osseuse. Informer le patient des limites de l'implant, du délai de cicatrisation prévu et de la nécessité d'éviter toute autre activité susceptible de compromettre ou de retarder le processus de cicatrisation, comme le tabagisme, la consommation d'alcool et les activités physiques inadéquates, en particulier les mouvements de levage et de torsion. Le patient doit être informé qu'un implant n'est pas aussi solide qu'un os ou un disque sain et qu'il peut se desserrer, s'enfoncer et/ou se casser en cas de sollicitations mécaniques excessives, en particulier en l'absence de cicatrisation osseuse complète. Les implants déplacés ou endommagés par des activités inappropriées peuvent migrer et endommager les structures neurologiques ou les vaisseaux sanguins.
5. Les implants rachidiens ACIFBOX ont une durée de vie limitée. Ils ne sont pas destinés à être, ni censés être, le seul mécanisme de soutien de la colonne vertébrale. En l'absence de fusion osseuse, les dispositifs ne sont pas censés supporter indéfiniment les forces exercées sur la colonne vertébrale et plusieurs modes de défaillance pourront survenir. Même en cas de fusion osseuse solide, les composants de l'implant peuvent néanmoins s'enfoncer, se casser ou se desserrer. Par conséquent, le patient doit être informé que les composants de l'implant peuvent s'enfoncer, se casser ou se desserrer même si les restrictions d'activité sont respectées.
6. RETRAIT DE L'IMPLANT. L'implant est destiné à rester en place après avoir assuré ses fonctions. Toutefois, le chirurgien peut retirer ces implants si la fusion osseuse ne se produit pas. La possibilité d'une seconde intervention chirurgicale et les risques inhérents doivent être abordés avec le patient et comparés aux bénéfices. En cas de rupture des implants ou de tout autre dysfonctionnement, la décision de les retirer doit être prise par le médecin qui doit tenir compte de l'état du patient et des risques associés.

8. RISQUES D'INTERFÉRENCE AU COURS D'EXAMENS D'IMAGERIE MÉDICALE (IRM/TDM)

Sécurité dans l'environnement de résonance magnétique (IRM) :

Le système ACIFBOX est compatible avec l'IRM sous conditions. Une personne équipée de ces dispositifs peut faire l'objet d'une IRM ou d'une TDM en toute sécurité dans les conditions suivantes :

Champ magnétique statique (Bo)	1,5 ou 3,0 T
Gradient de champ spatial maximal	7,0 Tesla/m (700 Gauss/cm)
Polarisation RF	Polarisation circulaire (PC)
Type de bobine d'émission RF	Bobine de corps
Mode de fonctionnement RF	Mode de fonctionnement normal
DAS maximal pour le corps entier	2 W/kg
Durée de l'examen	20 minutes de balayage (par séquence d'impulsions)

Échauffement :

L'augmentation de température maximale mesurée est de 3,8 °C après 15 minutes de balayage continu dans un scanner 1,5 T avec une séquence IRM d'un DAS de 2 W/kg. Le balayage dans un scanner 3T génère un échauffement plus faible.

Sur la base des données de température en fonction du temps, un temps de refroidissement de 10 minutes a été jugé suffisant pour que la température de chaque dispositif, après l'arrêt de la séquence de balayage, atteigne un état stable.

Avis de non-responsabilité :

La sécurité de l'IRM a été évaluée dans les conditions susmentionnées. La sécurité de l'IRM dans d'autres conditions n'a pas été évaluée et n'est donc pas connue.

La qualité de l'image IRM peut être compromise si la région d'intérêt se trouve exactement dans la même région ou relativement proche de la position de l'implant/dispositif.

ACIFBOX - CAGE CERVICALE - Notice d'utilisation

9. DISPOSITIFS NON STÉRILES — NETTOYAGE, DÉCONTAMINATION ET STÉRILISATION

Tous les instruments et implants fournis non stériles doivent d'abord être soigneusement nettoyés en suivant les méthodes hospitalières établies avant la stérilisation et l'introduction dans une zone chirurgicale stérile, selon les indications ci-dessous.

De plus, tous les instruments qui ont été préalablement pris dans une zone chirurgicale stérile doivent être immédiatement décontaminés et soigneusement nettoyés en suivant les méthodes hospitalières établies avant la stérilisation et la réintroduction dans la zone chirurgicale stérile.

Les cycles de traitement répétés qui incluent un nettoyage automatisé et une stérilisation par la vapeur ont un effet minimal sur les dispositifs. Pour les utilisateurs qui n'utilisent pas les méthodes recommandées, nous recommandons de valider les méthodes qu'ils utilisent par les techniques de laboratoire appropriées.

Remarque 1 : Certaines solutions de nettoyage comme celles contenant de l'hypochlorite de sodium ou du formaldéhyde peuvent endommager les dispositifs, particulièrement les instruments.

Remarque 2 : Pour les patients à haut risque que l'on soupçonne d'avoir pu être en contact avec des agents transmissibles non conventionnels ou des prions (par ex. maladie de Creutzfeld-Jacob), une décontamination doit être réalisée conformément aux recommandations de l'Organisation Mondiale de la Santé. Dans ce cas, les instruments DISTIMP peuvent être décontaminés à l'hydroxyde de sodium

9.1 Décontamination au point d'utilisation :

Dans la mesure du possible, les instruments doivent être démontés.

Cette opération est obligatoire pour les instruments souillés, afin de réduire la population de micro-organismes et de faciliter leur nettoyage ultérieur.

Cette opération doit être réalisée avec des gants 30 minutes après utilisation, afin de limiter le séchage des salissures.

- Faites tremper les instruments dans un bain de pré-désinfection neutre afin d'éviter toute corrosion et à une température inférieure à 30°C afin d'éviter la fixation de micro-organismes.
- Les instruments articulés (par ex : pinces, ciseaux,...) doivent être ouverts.
- Les instruments qui comprennent plusieurs pièces doivent être démontés.
- Durant la manipulation, une attention particulière doit être accordée aux instruments tranchants.
- Le temps de trempage doit être conforme aux indications de trempage du fabricant.
- Les instruments doivent être rincés à l'eau courante (température inférieure à 30 °C).

REMARQUE : le bain de pré-désinfection doit être remplacé après chaque opération.

9.2 Nettoyage :

La procédure de nettoyage automatisé a été validée conformément aux normes ISO 17664-1 et AAMI TIR 30.

Le cycle de nettoyage automatisé à employer est le suivant :

- Pré-nettoyage - température < 45°C - 2 min minimum
- Nettoyage - température ≈ 55°C - 5 min minimum
- Neutralisation - Environ 2 min
- Rinçage à l'eau froide du robinet - Environ 2 min
- Désinfection thermique à l'eau désionisée - température ≈ 90 °C - 5 min minimum
- Séchage des dispositifs à l'aide d'un tampon de gaze stérile. On peut utiliser de l'air comprimé propre pour sécher les lumières.
- Réalisez un contrôle visuel des dispositifs et vérifiez qu'ils sont propres, secs et en bon état de fonctionnement avant leur stérilisation.

Le nettoyeur automatisé doit présenter les qualifications correspondant aux exigences définies dans la norme ISO 15883.

L'hôpital doit choisir une solution de nettoyage (déttergent) compatible avec une utilisation dans un nettoyeur/désinfecteur automatisé, conformément à la norme ISO 15883, et sur des instruments chirurgicaux constitués de pièces métalliques et/ou en plastique.

Les doses, températures et durées doivent être adaptées conformément aux instructions du fabricant de la solution.

En raison de l'utilisation de certaines solutions de nettoyage, des traces blanches peuvent apparaître après séchage.

La décoloration n'a aucun effet indésirable sur les dispositifs en alliage de titane.

9.3 Inspection et test fonctionnel :

Instruments:

Il n'existe aucun nombre maximum de cycles recommandé mais, entre chaque utilisation, tous les instruments doivent être :

- Inspectés visuellement afin de déceler d'éventuelles traces de résidus organiques (rouille, piqûre), dégâts comme des rayures et des entailles, des débris, une décoloration, des résidus, un écaille, des traces d'usure, des craquelures ou des marquages laser illisibles ;
- Testés afin de garantir le fonctionnement adéquat de toutes les articulations, pièces mobiles et mécanismes, ainsi que le bon fonctionnement de tous les assemblages et raccords. Le cas échéant, réalisez la maintenance avant stérilisation.

Le cas échéant, les instruments sont conçus pour être remontés exactement comme ils ont été démontés.

Tous les instruments endommagés (présentant, par exemple, des signes de corrosion, rayures excessives, entailles, résidus, débris ou marquages laser illisibles) doivent être détruits et remplacés par un nouvel instrument. En cas de dommages inattendus, veuillez renvoyer le dispositif à DISTIMP accompagné d'une réclamation.

Avant toute stérilisation, vérifiez que tous les instruments sont présents et en bon état de fonctionnement.

Implants et instruments:

Pour la stérilisation et le stockage, les dispositifs peuvent être rangés dans des récipients métalliques et disposés en kits, en suivant scrupuleusement les recommandations de DISTIMP afin de garantir l'efficacité de la stérilisation. Les récipients peuvent ensuite être stérilisés avec les dispositifs.

9.4 Stérilisation :

Tous les instruments et implants DISTIMP qui sont fournis non stériles doivent être stérilisés à la vapeur par les hôpitaux et les cliniques, conformément à l'une des méthodes homologuées suivantes.

Méthode	Cycle	Température	Temps d'exposition	Temps de séchage
Vapeur	Vide	134°C	18 min. minimum	-
Vapeur	Pré-vide	270°F (132°C)	4 min.	20 min.
Vapeur	Pré-vide	134°C	3 min.	20 min.

Note pour le France : Utiliser les paramètres de premier cycle, conformément à la circulaire française DGS/RI3/2011/449 du 1er décembre 2011.

Ces méthodes sont homologuées conformément à la norme ANSI/AAMI ST79 afin d'obtenir un degré de stérilité garanti de 10⁻⁶.

Si, après avoir suivi cette méthode de stérilisation, il reste de l'eau dans les récipients de stérilisation ou sur/à l'intérieur du dispositif, le dispositif doit être séché et la stérilisation répétée.

9.5 Maintenance :

Les articulations, charnières, pièces mobiles et mécanismes de l'instrument doivent être lubrifiés régulièrement à l'aide d'un lubrifiant conçu pour les instruments chirurgicaux de qualité médicale, afin de minimiser la friction et l'usure.

Il est fortement recommandé de respecter les instructions du fournisseur de lubrifiant. Le lubrifiant utilisé doit être compatible avec la stérilisation à la vapeur.

10. STOCKAGE ET MISE AU REBUT

- Entreposez les dispositifs à l'abri de la poussière, de la lumière, des insectes, des nuisibles et des conditions de température et d'humidité extrêmes.
- Évitez tout contact avec des produits chimiques ou des vapeurs corrosives.
- Ne stockez pas l'instrument à proximité de produits pouvant avoir un effet corrosif (chlore).
- Les instruments déballés peuvent être conservés dans le récipient adapté.
- Il est impératif de distinguer les instruments STÉRILES et NON STÉRILES.

La mise au rebut des produits doit être réalisée conformément aux procédures actuelles du centre de soins afin d'éviter tout risque de contamination croisée.

11. GARANTIE

Tous les droits de garantie sont perdus en cas de réparation ou de modification effectuée par un centre de service non habilité.

Le fabricant n'endosse pas la responsabilité par rapport à tout effet sur l'innocuité, la fiabilité ou les performances du produit si celui-ci n'est pas utilisé conformément au mode d'emploi.

Altérations techniques réservées.

12. RÉCLAMATIONS/INCIDENTS ET INFORMATIONS

Tout incident sérieux lié à l'utilisation du dispositif doit être signalé au fabricant sous forme de réclamation, et pour l'Europe, à l'autorité de régulation nationale compétente pour les patients/chirurgiens.

Tous les autres motifs d'insatisfaction liés à la qualité du produit doivent être signalés à DISTIMP ou à son représentant.

Pour toutes les réclamations, veuillez fournir le nom et la référence ainsi que le numéro de lot ou du des composants, votre nom et votre adresse, ainsi qu'une description détaillée de l'événement, afin d'aider DISTIMP à déterminer la cause de la réclamation. Si possible, veuillez envoyer le dispositif à DISTIMP afin de permettre la réalisation d'une enquête.

Toutes les informations à jour concernant les produits ACIFBOX (mode d'emploi, manuel de technique chirurgicale, liste de contrôle) sont accessibles sur le site Internet <https://www.distimp.com>.

Les notices sont disponibles en format papier sur demande, sans frais supplémentaires, dans un délai de 7 jours calendaires.



DISTIMP SAS - 7 allée du Moulin Berger
69130 ECULLY, FRANCE
Tel : +33 (0)4 72 77 01 52
www.distimp.com
quality@distimp.com
info@distimp.com

LÉGENDE DU SYMBOLE D'ISO 15223-1

Avertissement : la légende des symboles est fournie à des fins de référence seulement. Certains symboles cités pourraient ne pas s'appliquer. Veuillez consulter l'étiquette principale sur le produit.



FABRICANT



NON STÉRILE



NE PAS RÉUTILISER



CONSERVER À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ



REF NUMÉRO DE CATALOGUE



AVERTISSEMENT : CONSULTER LES DOCUMENTS JOINTS



UDI IDENTIFIANT UNIQUE DES DISPOSITIFS



LOT NUMÉRO DE LOT



COMPATIBLE AVEC L'IRM SOUS CERTAINES CONDITIONS.



CONSULTER LE MODE D'EMPLOI



DATE DE FABRICATION



NE PAS UTILISER SI L'EMBALLAGE EST ENDOMMAGÉ ET CONSULTER LE MODE D'EMPLOI

ACIFBOX - CAJETÍN CERVICAL - Instrucciones de uso

DISTIMP – IFU-ACB Rev 02 – 02/2025

Anula y sustituye IFU-ACB Rev 01

Última revisión: febrero 2025

Fecha de primer marcado CE: 2005

Importante : Las instrucciones de uso en versión digital se pueden consultar a través del enlace del sitio web elFU o mediante el código QR presente en la etiqueta del producto. Asegúrese de conservar la etiqueta, o bien descargar e imprimir las instrucciones de uso antes de desecharla. Todas las versiones digitales de las instrucciones de uso se pueden consultar en : <https://spineway.com/en/e-ifu/pros>.

Fabricado por:
CE 2803



SPINEWAY GROUP

1. DESCRIPCIÓN Y COMPOSICIÓN DEL DISPOSITIVO

Este dispositivo es un cajetín intersomático cervical anterior. Está diseñado para reducir las patologías de la columna cervical mediante el restablecimiento de la altura del disco y la flexión fisiológica de la columna al permitir la fusión de los cuerpos vertebrales entre sí.

Estas instrucciones de uso se aplican a los siguientes componentes del sistema de cajetines cervicales anteriores **ACIFBOX**:

- Cajetín cervical
- Cajetín cervical de fijación
- Cajetín cervical atornillado
- Placas
- Tornillos cervicales
- Instrumentos específicos del producto (soporte de implantes, dispositivos de prueba, punzón cuadrado, destornillador, etc.)

Estos componentes siempre deben implantarse o utilizarse juntos. Esto garantizará que los distintos tamaños y materiales de los componentes sean compatibles.

Estos productos son **para un solo uso** y se comercializan **no estériles**.

Los implantes están hechos de:

- **Cajetín cervical:** PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + oro (ASTM B562)
- **Cajetín cervical de fijación:** PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + oro (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3; ASTM F136)
- **Cajetín cervical atornillado:** PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + oro (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3; ASTM F136)
- **Placa:** TA6V ELI (EN ISO 5832-3, ASTM F136)
- **Tornillos cervicales:** TA6V ELI (EN ISO 5832-3, ASTM F136)

Queda prohibido el uso de estos componentes con dispositivos distintos de los recomendados por DISTIMP.

Los instrumentos están hechos de acero inoxidable (no de calidad para implante), TA6V ELI, silicona, HSPP y PPSU.

2. INDICACIONES DE USO

Población destinataria: los cajetines ACIFBOX pueden utilizarse en individuos esqueléticamente maduros.

Este producto sanitario se usa exclusivamente para tratar discopatías cervicales definidas como radiculopatía resistente al tratamiento (dolor irradiado) y/o mielopatía (debilidad) con hernia de disco y/o formación de osteofitos y/o compresión medular. Los cajetines cervicales anteriores ACIFBOX tienen un diseño anatómico. Permiten restablecer la altura del disco y la lordosis fisiológica. Cuentan con una ventana para injerto destinada a llenarse con un sustituto del hueso, lo bastante amplia como para lograr un buen prendimiento del injerto óseo.

3. USUARIO

Estos productos sanitarios solo deben ser implantados y utilizados por un profesional sanitario con la debida capacitación en cirugía raquídea. La implantación debe realizarse con los instrumentos adecuados facilitados por el fabricante.

4. CONTRAINDICACIONES

La siguiente lista de contraindicaciones no es exhaustiva:

- Infección local o sistémica, aguda o crónica.
- Alergia o intolerancia.
- Cualquier enfermedad concomitante que pueda afectar a la función del implante, como osteoporosis grave, cáncer, diálisis renal, osteopenia u obesidad, entre otras.
- Un nivel de actividad importante o un deterioro de la capacidad cognitiva podrían ser contraindicaciones relativas para esta cirugía.

Este producto sanitario está diseñado, destinado y comercializado únicamente para los usos indicados.

5. POSIBLES RIESGOS

- Los efectos secundarios son los mismos observados durante cualquier cirugía de columna cervical: infección, dolor, hematoma, neuropatía, etc.
- Complicaciones neurológicas intraoperatorias que puedan precisar la retirada temporal o permanente del material de fijación.
- Complicaciones neurológicas secundarias que puedan precisar una cirugía de revisión para la retirada parcial o completa y temporal o permanente del material de fijación.
- Reacción alérgica a los materiales del implante.
- Dolor o molestias debido a la presencia del dispositivo.
- Disminución de la sensibilidad ósea debido a osteopenia por relajación de tensiones.
- Aflojamiento o desacoplamiento de los componentes que precise un procedimiento quirúrgico adicional.
- Seudoartrosis o retrazo de la consolidación.
- Flexión o fractura debido al desgaste mecánico con el tiempo.
- En caso de aflojamiento entre los componentes, puede producirse un desacoplamiento que precise una intervención adicional.
- Debido al abordaje quirúrgico cervical anterior, pueden producirse los efectos siguientes: ronquera o dificultad para tragar, enfermedad del segmento adyacente y daño nervioso.

Advertencia: Se debe advertir a los pacientes en los que se implante el cajetín ACIFBOX que la longevidad del implante puede verse afectada por el peso, la edad y el nivel de actividad del paciente.

6. ADVERTENCIAS

- El personal médico debe informar al paciente de los riesgos de la intervención quirúrgica. El paciente deberá seguir las indicaciones y recomendaciones del cirujano (exploraciones radiológicas) durante el periodo postoperatorio.
- Se recomienda limitar la actividad física tras la cirugía para permitir la fusión ósea. De lo contrario, el implante podría romperse o dañarse de otro modo, lo que obligaría a efectuar una cirugía de revisión. El implante no debe exponerse a movimientos extremos, como, por ejemplo, vibraciones mecánicas.
- Todas las modificaciones (aspecto, dolor, etc.) en el lecho del implante deben comunicarse al médico. También será necesario informar al médico de los incidentes de cualquier tipo, como caídas, aunque no haya signos visibles en el lecho del implante.
- No reutilice nunca ningún componente del sistema ACIFBOX que se haya implantado previamente. Queda prohibida la reutilización del producto debido a los riesgos químicos, biológicos (alergia, toxicidad, contaminación e infección) y mecánicos (deterioro, desgaste del implante, etc.).
- El uso de antiinflamatorios no esteroideos (AINE) podría limitarse, ya que pueden interferir y retrasar el proceso de consolidación.
- La SELECCIÓN DE PACIENTES influirá en gran medida en los resultados.
 - Los pacientes con obesidad, malnutrición o mala calidad ósea, así como los fumadores y bebedores, son malos candidatos para la artrodesis raquídea. Es preciso advertir a los fumadores de las consecuencias de la mayor incidencia de seudoartrosis descrita en relación con el tabaquismo.
 - Los pacientes con obesidad presentan un perfil de morbilidad significativamente mayor.
 - Los pacientes con cirugía raquídea previa en los niveles que vayan a tratarse pueden tener unos resultados clínicos diferentes que aquellos sin cirugías previas.
 - Un paciente activo, debilitado o con demencia que no pueda seguir debidamente las recomendaciones presentaría un riesgo particularmente alto durante la rehabilitación postoperatoria.

7. PRECAUCIONES

1. En caso de daño del platiólo vertebral, puede estar recomendada la implantación de un sistema de estabilización adicional.
2. Para evitar la invasión del conducto raquídeo por una masa de fusión ósea, en caso de un conducto raquídeo estrecho debe limitarse el uso de un conjunto de cajetines independientes.
3. No se debe utilizar ningún dispositivo con daños evidentes o supuestos, aunque sea nuevo.
4. PROPORCIONE AL PACIENTE LAS INSTRUCCIONES ADECUADAS. Los cuidados postoperatorios y la capacidad y disposición del paciente para seguir las instrucciones son algunos de los aspectos más importantes en el éxito de la consolidación. Se debe informar al paciente acerca de las limitaciones de los implantes, el plazo de tiempo previsible hasta la consolidación y la necesidad de evitar otras actividades que puedan comprometer o retrasar el proceso de consolidación, como fumar, consumir alcohol y realizar actividades físicas indebidas, en especial aquellas asociadas al levantamiento de pesos y los movimientos de torsión. Se debe informar a los pacientes de que un implante no es tan resistente como el hueso o el disco intervertebral sano normal y puede aflojarse, hundirse o romperse si se somete a unas demandas mecánicas excesivas, sobre todo en ausencia de consolidación completa. Los implantes desplazados o dañados por actividades indebidas pueden migrar y dañar las estructuras neurológicas o los vasos sanguíneos.
5. Los implantes de columna ACIFBOX tienen una vida útil limitada. No están concebidos para ser el único mecanismo de sostén de la columna. En ausencia de fusión ósea, no se prevé que los dispositivos puedan soportar las fuerzas ejercidas sobre la columna de forma indefinida y fallarán debido a uno de varios mecanismos. Incluso en presencia de una fusión ósea sólida, los componentes del implante pueden hundirse, romperse o aflojarse. Por tanto, el paciente debe ser consciente de que los componentes del implante pueden hundirse, romperse o aflojarse incluso aunque respete las restricciones impuestas sobre la actividad.
6. RETIRADA DEL IMPLANTE El implante está diseñado para dejarse colocado tras alcanzar el efecto deseado. Sin embargo, el cirujano puede retirar los implantes si no se produce la fusión ósea. La posibilidad de una segunda intervención quirúrgica y los riesgos asociados deben comentarse con el paciente y sopesarse con los beneficios esperados. Si los implantes se rompen o presentan cualquier otro tipo de fallo, la decisión de retirarlos corresponde al médico, que debe tener en cuenta la situación del paciente y los riesgos asociados.

8. RIESGO DE INTERFERENCIA EN LOS ESTUDIOS DE IMAGEN (RM/TAC)

Seguridad en el entorno de resonancia magnética (RM):

El sistema ACIFBOX presenta una compatibilidad condicional con las técnicas de RM. Una persona portadora de estos dispositivos puede someterse a una RM de manera segura si se cumplen las condiciones siguientes:

Intensidad del campo magnético estático (Bo)	1,5 o 3,0 T
Gradiente de campo espacial máximo	7,0 T/m (700 gauss/cm)
Polarización de RF	Polarización circular (PC)
Tipo de bobina de transmisión de RF	Bobina de cuerpo
Modo de funcionamiento de RF	Modo de funcionamiento normal
SAR máxima en todo el cuerpo	2 W/kg
Duración de la exploración	20 minutos (por secuencia de pulsos)

Calentamiento:

El aumento máximo de la temperatura medida es de 3,8 °C después de 15 minutos de exploración continua en un equipo de RM de 1,5 T para una secuencia de RM con una SAR de 2 W/kg. La exploración con un equipo de 3 T genera menos calentamiento. De acuerdo con los datos de temperatura en función del tiempo, se determinó que un tiempo de enfriamiento de 10 minutos era suficiente para que la temperatura de cada dispositivo alcanzara el estado de equilibrio después de detener la secuencia de exploración.

Exención de responsabilidad:

La seguridad de la RM se ha evaluado en las condiciones mencionadas con anterioridad. No se

ACIFBOX - CAJETÍN CERVICAL - Instrucciones de uso

ha evaluado la seguridad de la RM en otras condiciones y, por tanto, se desconoce. La calidad de la RM puede verse afectada si el área de interés se encuentra exactamente en la misma zona o relativamente cerca de la posición del implante/dispositivo.

9. DISPOSITIVOS SUMINISTRADOS SIN ESTERILIZAR - LIMPIEZA, DESCONTAMINACIÓN Y ESTERILIZACIÓN

Primero, todos los instrumentos e implantes proporcionados sin esterilizar deben limpiarse minuciosamente utilizando los métodos hospitalarios establecidos antes de la esterilización y la introducción en un campo quirúrgico estéril, según las instrucciones que se proporcionan a continuación.

Además, todos los instrumentos que se han introducido anteriormente en un campo quirúrgico estéril deben descontaminarse inmediatamente y limpiarse minuciosamente utilizando los métodos hospitalarios establecidos antes de la esterilización y la reintroducción en el campo quirúrgico estéril.

La repetición de ciclos de procesamiento que incluyen una limpieza automatizada y la esterilización por vapor tienen poco efecto sobre los dispositivos. A los usuarios que no utilizan los métodos recomendados, les aconsejamos que validen los métodos que utilizan mediante técnicas de laboratorio.

Nota 1: Ciertas soluciones de limpieza, como las que contienen hipoclorito de sodio o formalina, pueden dañar los dispositivos, especialmente los instrumentos.

Nota 2: en el caso de pacientes de alto riesgo en que se sospeche la existencia de contacto con agentes transmisibles no convencionales o priones (p. ej., enfermedad de Creutzfeld-Jacob), se debe realizar la descontaminación según las recomendaciones de la Organización Mundial de la Salud. En este caso, los instrumentos DISTIMP pueden descontaminarse con hidróxido sódico.

9.1 Descontaminación en el lugar de uso:

Siempre que sea posible, los instrumentos se desmontarán.

Esta operación es OBLIGATORIA para los instrumentos sucios para reducir la población de microorganismos y facilitar la limpieza adicional.

Esta operación se realizará con guantes 30 minutos después del uso para limitar la posibilidad de que la suciedad se sequé.

- Ponga los instrumentos a remojo en un baño de predesinfección neutra para evitar la corrosión y a una temperatura inferior a 30 °C para evitar la fijación de microorganismos.
- Los instrumentos articulados (por ejemplo: pinzas, tijeras,...) deben estar abiertos.
- Los instrumentos con varias partes deben desmontarse.
- Durante la manipulación, se prestará especial atención a los instrumentos cortantes.
- El tiempo de remojo debe cumplir con las indicaciones del fabricante.
- Los instrumentos deben enjuagarse con agua corriente (temperatura inferior a 30 °C).

NOTA: el baño de pre-desinfección debe reemplazarse después de cada operación.

9.2 Limpieza:

El proceso de limpieza automatizado se ha validado de acuerdo con la norma ISO 17664-1 y AAMI TIR 30.

El ciclo de limpieza automatizado que se utilizará es el siguiente:

1. Prelimpieza - temperatura < 45 °C - duración 2 min mínimo
2. Limpieza - temperatura ≈ 55 °C - duración 5 min mínimo
3. Neutralización - duración aproximada 2 min
4. Enjuague con agua fría del grifo - duración aproximada 2 min
5. Desinfección térmica con agua desionizada - temperatura ≈ 90 °C - duración 5 min mínimo
6. Secado de los instrumentos con una gasa estéril. Se puede usar aire comprimido limpio para secar los lúmenes.
7. Realice una inspección visual de los instrumentos y verifique que estén limpios, secos y en buen estado de funcionamiento antes de la esterilización.

El limpiador automático debe estar calificado de acuerdo con los requisitos definidos en la norma ISO15883.

El hospital debe seleccionar la solución de limpieza (detergente) para que sea compatible con el uso en un limpiador/desinfectante automático de acuerdo con la norma ISO 15883 y en instrumentos quirúrgicos fabricados con piezas de metal y/o plástico.

Las dosis, temperaturas y duraciones pueden adaptarse según las instrucciones del fabricante de la solución.

Debido al uso de algunas soluciones de limpieza, pueden aparecer trazas blancas después del secado.

Una decoloración no tiene ningún efecto adverso en los dispositivos de aleación de titanio.

9.3 Inspección y prueba de funcionamiento:

Instrumentos:

No se recomienda un número máximo de ciclos pero, entre cada uso, todos los instrumentos se deben:

- Inspeccionar visualmente para detectar restos de corrosión de residuos orgánicos (óxido, picaduras), daños como arañazos y muescas, restos, decoloración, residuos, descamación, desgaste, grietas y marcas láser ilegibles.
- Comprobar el buen funcionamiento de todas las juntas, piezas móviles y mecanismos y comprobar la funcionalidad de los ensamblajes y conexiones. Cuando sea necesario, proceder al mantenimiento antes de la esterilización.

Cuando proceda, los instrumentos están diseñados para volver a montarse de la misma manera que fueron desmontados.

Cualquier instrumento dañado (por ejemplo, con corrosión, arañazos excesivos, muescas, residuos, restos o marcas láser ilegibles) debe ser destruido y reemplazado por un instrumento nuevo. En caso de daño inesperado, devuelva el dispositivo a DISTIMP como reclamación.

Antes de la esterilización, compruebe que todos los instrumentos estén en buen estado de funcionamiento.

Implantes e instrumentos:

Para la esterilización y el almacenamiento, los dispositivos se pueden colocar en contenedores metálicos y dispuestos en kits siguiendo cuidadosamente las recomendaciones de DISTIMP para asegurar la eficacia de la esterilización. Después, los contenedores se pueden esterilizar con los dispositivos.

9.4 Esterilización:

Todos los instrumentos DISTIMP se suministran sin esterilizar y deben esterilizarse por vapor

en hospitales y clínicas según uno de los siguientes métodos validados.

Método	Ciclo	Temperatura	Tiempo de exposición	Tiempo de secado
Vapor	Vacio	134°C	18 min. mínimo	-
Vapor	Pre-vacio	270°F (132°C)	4 min.	20 min.
Vapor	Pre-vacio	134°C	3 min.	20 min.

Nota para Francia: Usar los parámetros del primer ciclo de acuerdo con la Circular francesa DGS/RIS/2011/449 del 1 de diciembre de 2011.

Estos métodos están validados mediante la norma ANSI/AAAMI ST79 para cumplir con los requisitos de un SAL de 10⁻⁶.

Si después de haber seguido este método de esterilización todavía hay agua en los contenedores de esterilización o en/dentro del dispositivo, el dispositivo debe secarse y repetirse la esterilización.

9.5 Mantenimiento:

Las juntas, bisagras, piezas móviles y mecanismos de los instrumentos deben lubricarse regularmente con un lubricante destinado a instrumentos quirúrgicos médicos, para reducir la fricción y el desgaste.

Se recomienda encarecidamente seguir las instrucciones del proveedor del lubricante. El lubricante utilizado debe ser compatible con la esterilización por vapor.

10. ALMACENAMIENTO Y ELIMINACIÓN

- Almacene los dispositivos de una manera que se mantengan protegidos contra el polvo, la luz, los insectos, las plagas y las condiciones extremas de temperatura y humedad.
- Evite el contacto con productos químicos o vapores corrosivos.
- No guarde el instrumento cerca de productos que puedan tener una acción corrosiva (cloro).
- Los dispositivos desembalados se pueden almacenar en un contenedor específico.
- Es IMPRESCINDIBLE distinguir los instrumentos ESTERILIZADOS y NO ESTERILIZADOS.

La eliminación de los productos se hará de acuerdo con los procedimientos actuales del centro de salud para prevenir cualquier riesgo de contaminación cruzada.

11. GARANTÍA

Todos los derechos a la garantía se perderán si un centro de servicios no autorizado realiza reparaciones o modificaciones.

El fabricante no se hace responsable de los efectos sobre la seguridad, fiabilidad o funcionamiento del producto si el producto no se utiliza de acuerdo con las instrucciones de uso.

Alteraciones técnicas reservadas.

12. RECLAMACIONES / INCIDENTES E INFORMACIÓN

Cualquier incidente grave que se produzca en relación con el dispositivo deberá notificarse al fabricante en forma de reclamación y, en el caso de Europa, a la autoridad nacional competente del paciente/cirujano.

Cualquier profesional de la salud que tenga un motivo de insatisfacción relacionado con la calidad del producto debe notificarlo a DISTIMP o a su representante.

Para todas las quejas, proporcione el nombre y la referencia junto con el número de lote del/ de los componente(s), su nombre y dirección, y una descripción exhaustiva del suceso para ayudar a DISTIMP a comprender la causa de la queja. Cuando sea posible, envíe el dispositivo a DISTIMP para su investigación.

Toda la información actual sobre los productos ACIFBOX (instrucciones de uso, manual de técnicas quirúrgicas, lista de control) está disponible en el sitio web <https://www.distimp.com>.

Las instrucciones de uso en versión impresa están disponibles sin costo adicional, bajo solicitud expresa, con tiempo de respuesta de 7 días naturales.

 DISTIMP SAS - 7 allée du Moulin Berger
69130 ECULLY, FRANCE
Tel : +33 (0)4 72 77 01 52
www.distimp.com
quality@distimp.com
info@distimp.com

LEYENDA DE LA CLAVE DE SÍMBOLOS DE ISO 15223-1

Precaución: la clave de símbolos es sólo para referencia - algunos de los símbolos de la lista pueden no ser aplicables. Por favor, consultar la etiqueta principal del producto enganchada al producto.

 FABRICANTE

 NO ESTÉRIL

 NO REUTILIZAR

 MANTENER SECO

 REF NÚMERO DE CATÁLOGO

 MANTENER ALEJADO DEL SOL

 PRECAUCIÓN: CONSULTAR LOS DOCUMENTOS ADJUNTOS

 UDI IDENTIFICADOR ÚNICO DEL PRODUCTO

 LOT NÚMERO DE LOTE

 COMPATIBILIDAD CONDICIONAL CON LA RM

 CONSULTAR LAS INSTRUCCIONES DE USO

 MD PRODUCTO SANITARIO

 FECHA DE FABRICACIÓN

 NO UTILIZAR SI EL PAQUETE ESTÁ DAÑADO Y CONSULTAR LAS INSTRUCCIONES DE USO

ACIFBOX - CAGE CERVICAL - Instruções de Utilização

DISTIMP – IFU-ACB Rev 02 – 02/2025
Cancela e substitui IFU-ACB Rev 01

Última revisão: Fevereiro 2025
Primeira data de marcação CE: 2005

Importante: As instruções de utilização são desmaterializadas e podem ser acedidas através da ligação ao website de instruções de utilização em suporte eletrónico (eIFU) ou do código QR fornecido no rótulo do produto. Certifique-se de que descarregue ou imprime as instruções de utilização antes de deitar fora o rótulo, ou guarde o rótulo. Pode aceder a todas as versões eletrónicas das instruções de utilização em: <https://spineway.com/en/e-ifu/pros>.



1. DESCRIÇÃO E COMPOSIÇÃO DO DISPOSITIVO

Este dispositivo é um cage intersomático cervical anterior. Destina-se a reduzir as patologias da coluna cervical, ao restaurar a altura dos discos bem como a curvatura fisiológica da coluna vertebral, e ao permitir a fusão entre si de corpos vertebrais.

Estas Instruções de Utilização aplicam-se ao seguinte sistema de cages cervicais anteriores ACIFBOX:

- Cage cervical
- Cage cervical fixo
- Cage cervical aparafusado
- Placas
- Parafusos cervicais
- Instrumentação específica do produto (suporte de implante, moldes de teste, ponto quadrado, chave de parafusos, etc.)

Estes componentes têm de ser sempre implantados e/ou utilizados em conjunto. Tal assegurará que os vários tamanhos e materiais dos componentes são compatíveis.

Estes produtos destinam-se a uma **única utilização** e são fornecidos **não esterilizados**.

Os implantes são fabricados em:

- Cage cervical - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Ouro (ASTM B562)
- Cage cervical fixo - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Ouro (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- Cage cervical aparafusado - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Ouro (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- Placa - TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- Parafusos cervicais - TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)

É proibida a utilização destes componentes com dispositivos que não os recomendados pela DISTIMP.

A instrumentação é fabricada em Aço inoxidável não implantável, TA6V ELI, silicone, HSPP e PPSU.

2. INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

População prevista: os cages ACIFBOX podem ser utilizados em indivíduos esqueléticamente maduros.

Este dispositivo médico é utilizado (apenas) para tratar patologias discais cervicais, definidas como radiculopatia refratária (dor irradiante) e/ou mielopatia (fraqueza) com herniação de disco e/ou formação de osteófitos e/ou compressão da medula espinal. As caixas espaciais cervicais anteriores ACIFBOX são anatomicamente concebidas. Tornam possível a restauração da altura dos discos e da lordose fisiológica. Possuem uma janela de enxerto que se destina a ser preenchida com substituto ósseo, sendo suficientemente larga para obter um bom enxerto ósseo.

3. UTILIZADOR

Estes dispositivos médicos apenas podem ser implantados e/ou utilizados por um profissional de saúde com formação e experiência em cirurgias da coluna vertebral. A implantação tem de ser realizada utilizando instrumentação apropriada fornecida pelo fabricante.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Apresenta-se a seguir uma lista não exaustiva de contraindicações:

- Infecção local ou sistémica, ativa ou latente
- Alergia ou intolerância
- Qualquer doença concomitante passível de afetar a função do implante, incluindo, mas não limitada a, osteoporose grave, cancro, diálise renal, osteopenia, obesidade
- Um nível de atividade significativo ou uma capacidade mental comprometida podem constituir contraindicações relativas para esta cirurgia.

Este dispositivo médico foi concebido, destina-se e é vendido apenas para as utilizações indicadas.

5. POTENCIAIS RISCOS

- Os efeitos secundários são os mesmos que os encontrados durante qualquer procedimento de cirurgia da coluna cervical: infecção, dor, hematoma, neuropatia, etc.
- Complicações neurológicas intraoperatórias, que poderão exigir a remoção temporária ou definitiva dos componentes de fixação.
- Complicações neurológicas secundárias, que poderão exigir um procedimento de revisão para remoção parcial ou completa, temporária ou definitiva, dos componentes de fixação.
- Reação alérgica aos materiais do implante.
- Dor ou desconforto devido à presença do dispositivo.
- Diminuição da sensibilidade óssea devido à proteção contra a tensão.
- Afrouxamento ou desmontagem de componentes, exigindo um procedimento cirúrgico adicional.
- Não união (pseudoartrose) ou união retardada.
- Flexão ou fratura devido a desgaste mecânico ao longo do tempo.
- Em caso de afrouxamento entre os componentes, poderá ocorrer a desmontagem, exigindo intervenção adicional.
- Devido à abordagem cirúrgica anterior da cervical, poderão ocorrer os seguintes efeitos: rouquidão ou dificuldade em deglutição, doença do segmento adjacente, lesões nervosas.

Advertência: Os doentes submetidos à implantação do cage ACIFBOX deverão ser alertados para o facto de a longevidade do implante poder ser afetada pelo peso corporal, idade e nível de atividade.

6. ADVERTÊNCIAS

- O doente tem de ser informado dos riscos da intervenção cirúrgica pela equipa médica. Durante a fase pós-operatória, o doente deverá seguir os conselhos e recomendações (exames radiológicos) do cirurgião.
- Recomenda-se a limitação da atividade física após a cirurgia, de modo a possibilitar a fusão óssea. Caso contrário, o implante poderá partir ou sofrer outros danos, exigindo cirurgia de revisão. Por exemplo, o implante não deverá ser exposto a movimentos ou vibrações mecânicas extremos.
- Todas as alterações (aspeto, dor, etc.) observadas no local do implante têm de ser comunicadas ao médico. O médico também deverá ser informado de todos os tipos de incidentes, como uma queda, por exemplo, mesmo que não existam sinais visíveis no local do implante.
- Nunca reutilize um componente do sistema ACIFBOX que tenha sido implantado previamente. É proibida a reutilização do dispositivo, devido aos riscos químicos, biológicos (alergia, toxicidade, contaminação, infecção) e mecânicos (deterioração, desgaste do implante, etc.) envolvidos.
- A utilização de medicamentos anti-inflamatórios não esteroides (AINE) poderá ser limitada, devido a interferências e atrasos nos processos de consolidação óssea.
- A SELEÇÃO DE DOENTES afetará bastante os resultados.
 - Doentes que sofram de obesidade, malnutrição e/ou fraca qualidade óssea, e doentes fumadores ou com consumo excessivo de álcool, constituem maus candidatos à fusão vertebral. Os doentes fumadores deverão ser alertados para o facto de ter sido notificada uma maior incidência de não união associada ao tabagismo.
 - Os doentes obesos apresentam um perfil de morbilidade significativamente aumentado.
 - Os doentes previamente submetidos a cirurgia da coluna vertebral no(s) nível(eis) a ser(em) tratado(s) poderão obter resultados clínicos diferentes dos obtidos por doentes não submetidos a cirurgia anterior.
 - Um doente ativo, debilitado ou demente que não consiga seguir adequadamente as recomendações, poderá estar em particular risco durante a reabilitação pós-operatória.

7. PRECAUÇÕES

1. Em caso de danos na placa terminal, poderá ser recomendada a implantação de um sistema de estabilização adicional.
2. De modo a evitar que a massa da fusão óssea invada o canal raquidiano, no caso de este ser estreito, a utilização de um grupo de cages autónomos deverá ser limitada.
3. Não utilize nenhum dispositivo danificado ou suspeito, mesmo que seja novo.
4. INSTRUÇAO ADEQUADAMENTE O DOENTE. Os cuidados pós-operatórios e a capacidade e disposição do doente para seguir as instruções estão entre os aspetos mais importantes para uma consolidação óssea bem-sucedida. Informe o doente das limitações do implante, da janela temporal prevista para se alcançar a consolidação óssea e da necessidade de evitar toda e qualquer atividade passível de comprometer ou atrasar o processo de consolidação, como o tabagismo, o consumo de álcool e atividades físicas inadequadas, em especial movimentos de levantamento e de torção. O doente tem de ser informado de que um implante não é tão resistente como o osso ou disco normal saudável, e que poderá sofrer afrouxamento, rebaixamento e/ou quebra em caso de tensões mecânicas excessivas, em especial na ausência de consolidação óssea completa. Os implantes deslocados ou danificados devido a atividades impróprias poderão migrar e causar lesões em estruturas neurológicas ou vasos sanguíneos.
5. Os implantes espaciais ACIFBOX têm um tempo de vida limitado. Não se destinam a ser, nem é expectável que sejam, o único mecanismo de suporte da coluna vertebral. Sem fusão óssea, não é expectável que os dispositivos suportem indefinidamente as forças exercidas sobre a coluna vertebral, e acabarão por falhar de qualquer uma de várias formas. Mesmo que ocorra uma fusão óssea sólida, os componentes do implante poderão, ainda assim, sofrer rebaixamento, quebra ou afrouxamento. Por conseguinte, o doente terá de ser alertado para o facto de os componentes poderem sofrer rebaixamento, quebrar ou afrouxar, mesmo que sejam seguidas as restrições da atividade.
6. REMOÇÃO DO IMPLANTE. O implante destina-se a permanecer no lugar após a obtenção do desempenho. Contudo, o cirurgião poderá remover estes implantes caso não ocorra a fusão óssea. A possibilidade de um segundo procedimento cirúrgico e os riscos associados ao mesmo têm de ser discutidos com o doente e ponderados face aos benefícios. Se os implantes partirem, ou em caso de qualquer anomalia no funcionamento, a decisão de os remover tem de ser tomada pelo médico, que terá de ter em consideração a condição do doente e os riscos associados.

8. RISCOS DE INTERFERÊNCIA EM EXAMES DE IMAGIOLOGIA MÉDICA (EXAMES DE RM/TC)

Segurança no ambiente de ressonância magnética (RM):

O sistema ACIFBOX pode ser utilizado em ambientes de RM sob determinadas condições. Uma pessoa com estes dispositivos implantados pode realizar exames de imagiologia em segurança sob as seguintes condições:

Intensidade do campo magnético estático (Bo)	1,5 ou 3,0 T
Gradiente do campo espacial máximo	7,0 T/m (700 gauss/cm)
Polarização de RF	Polarizada circularmente (CP)
Tipo de bobina de transmissão de RF	Bobina de corpo
Modo de funcionamento de RF	Modo de funcionamento normal
SAR de corpo inteiro máxima	2 W/kg
Duração do exame	20 minutos de exame (por sequência de impulsos)

Aquecimento:

O aumento de temperatura máximo medido é de 3,8 °C após 15 minutos de exame contínuo num equipamento de 1,5 T com uma sequência de RM com uma SAR de 2 W/kg. O exame num equipamento de 3 T gera um aquecimento menor.

Com base nos dados temperatura versus tempo, um tempo de arrefecimento de 10 minutos foi determinado como sendo suficiente para a temperatura de cada dispositivo, após a interrupção do exame, atingir um estado de equilíbrio.

ACIFBOX - CAGE CERVICAL - Instruções de Utilização

Exoneração de responsabilidade:

A segurança no ambiente de RM foi avaliada nas condições supracitadas. A segurança no ambiente de RM noutras condições não foi avaliada, sendo por isso desconhecida. A qualidade das imagens de RM pode ficar comprometida se a área de interesse for a mesma área exata ou uma área relativamente próxima da posição do implante/dispositivo.

9. DISPOSITIVOS FORNECIDOS NÃO ESTERILIZADOS – LIMPEZA, DESCANTAMINAÇÃO E ESTERILIZAÇÃO

Todos os instrumentos e implantes fornecidos não esterilizados devem ser cuidadosamente limpos por métodos hospitalares estabelecidos antes da esterilização e da introdução em campo cirúrgico estéril, de acordo com as instruções infra.

Além disso, todos os instrumentos que tenham estado num campo cirúrgico estéril devem ser imediatamente descontaminados e cuidadosamente limpos por métodos hospitalares estabelecidos antes da esterilização e da reintrodução em campo cirúrgico estéril.

Ciclos de tratamento repetidos que incluam a limpeza automática e a esterilização a vapor têm efeitos mínimos nos dispositivos. Recomendamos que os utilizadores que não utilizam os métodos recomendados validem os respetivos métodos através das técnicas laboratoriais adequadas.

Nota1: Certas soluções de limpeza, como as que contêm hipoclorito de sódio ou formol, podem danificar dispositivos, nomeadamente instrumentos.

Nota2: Em caso de suspeita de contacto de doentes de alto risco com agentes transmissíveis não convencionais ou vírus (por exemplo, doença de Creutzfeldt- Jacob), a descontaminação deve ser efetuada de acordo com as recomendações da Organização Mundial de Saúde. Neste caso, os instrumentos DISTIMP podem ser descontaminados com hidróxido de sódio.

9.1 Descontaminação no local de utilização:

Sempre que possível, os instrumentos devem ser desmontados.

Esta operação é OBRIGATÓRIA para instrumentos sujos, a fim de reduzir a população de microrganismos e facilitar a limpeza subsequente.

Esta operação deve ser efetuada com luvas, 30 minutos após a utilização, de modo a limitar a possibilidade de secagem da sujidade.

- Mergulhar os instrumentos num banho de pré-desinfecção neutro, para evitar a corrosão, a uma temperatura inferior a 30 °C, para prevenir a fixação de microrganismos.
- Os instrumentos articulados (por exemplo, pinças, tesouras, etc.) devem ser abertos.
- Os instrumentos com diversas peças devem ser desmontados.
- Durante o manuseamento, deve ser prestada especial atenção aos instrumentos cortantes.
- O tempo de imersão deve ser conforme as indicações de imersão do fabricante.
- Os instrumentos devem ser enxaguados em água corrente (a uma temperatura inferior a 30 °C).

NOTA: o banho de pré-desinfecção deve ser substituído após cada operação.

9.2 Limpeza:

O processo de limpeza automatizado foi validado em conformidade com as normas ISO 17664-1 e AAMI TIR 30.

O ciclo de limpeza automatizado a utilizar é o seguinte:

1. Limpeza prévia - temperatura < 45 °C - duração mínima de 2 minutos
2. Limpeza - temperatura ≈ 55 °C - duração mínima de 5 minutos
3. Neutralização - duração aproximada de 2 minutos
4. Enxaguamento com água da torneira fria - duração aproximada de 2 minutos
5. Desinfecção térmica com água desionizada - temperatura ≈ 90 °C - duração mínima de 5 minutos
6. Secagem dos dispositivos com gaze esterilizada. Pode ser utilizado ar comprimido limpo para a secagem dos lúmenes.
7. Proceda a uma inspecção visual dos dispositivos e verifique se estes estão limpos, secos e em perfeitas condições de utilização antes de os esterilizar.

A limpeza automatizada deve ser qualificada de acordo com os requisitos definidos nas normas ISO15883.

O hospital deve selecionar uma solução de limpeza (detergente) compatível com a utilização em limpeza/desinfecção automatizada de acordo com a norma ISO 15883 e em instrumentos cirúrgicos metálicos e/ou plásticos.

As doses, as temperaturas e as durações podem ser adaptadas de acordo com as instruções do fabricante da solução.

Algumas soluções de limpeza podem provocar a ocorrência de vestígios brancos após a secagem.

A descoloração não tem efeitos adversos em dispositivos de liga de titânio.

9.3 Inspeção e teste funcional:

Instrumentos:

Não é recomendado um número máximo de ciclos, mas, entre cada utilização, todos os instrumentos têm de ser:

- Visualmente inspecionados para identificação de vestígios de resíduos orgânicos, corrosão (ferrugem, erosão), danos, como riscos e entalhes, detritos, descoloração, resíduos, descamação, desgaste, fissuras e marcações a laser ilegíveis.
- Testados para verificar o adequado funcionamento de todas as juntas e peças e mecanismos móveis, bem como a funcionalidade das articulações e ligações. Sempre que necessário, assegurar a manutenção antes da esterilização.

Se for caso disso, os instrumentos foram concebidos para voltarem a ser montados tal como estavam antes de serem desmontados.

Os instrumentos danificados (por exemplo, com corrosão, demasiados riscos, entalhes, resíduos, detritos ou marcações a laser ilegíveis) devem ser destruídos e substituídos por instrumentos novos. Em caso de danos imprevistos, queira devolver o instrumento à DISTIMP a título de reclamação.

Antes da esterilização, verifique se os instrumentos estão completos e em boas condições de utilização.

Implantes e instrumentos:

Para efeitos de esterilização e armazenagem, os dispositivos podem ser colocados em recipientes metálicos e dispostos em kits, em estrita observância das recomendações da DISTIMP para garantir a eficácia da esterilização. Nessas condições, os recipientes podem ser esterilizados com os dispositivos.

9.4 Esterilização:

Todos os instrumentos e implantes DISTIMP são fornecidos não esterilizados e devem ser esterilizados a vapor pelos hospitais e clínicas segundo um dos método validados a seguir indicados.

Método	Ciclo	Temperatura	Tempo de exposição	Tempo de secagem
Método	Vácuo	134°C	18 min	-
Método	Pré-vácuo	270°F (132°C)	4 min.	20 min.
Método	Pré-vácuo	134°C	3 min.	20 min.

Nota para a França: Utilize os parâmetros do primeiro ciclo de acordo com a Circular Francesa DGS/RI3/2011/449, de 1 de dezembro de 2011.

Estes métodos são validados pela ANSI/ AAAMI ST79 para cumprirem os requisitos de uma SAL de 10⁻⁶.

Se, após ter seguido este método de esterilização, ainda houver água nos recipientes de esterilização ou sobre/dentro do dispositivo, o dispositivo deve ser seco e a esterilização repetida.

9.5 Manutenção:

As juntas, articulações, peças e mecanismos móveis dos dispositivos devem ser regularmente lubrificados com um lubrificante específico para instrumentos cirúrgicos de qualidade médica, a fim de reduzir a fricção e o desgaste.

É altamente recomendada a observância das instruções do fornecedor do lubrificante. O lubrificante utilizado deve ser compatível com a esterilização a vapor.

10. ARMAZENAGEM E ELIMINAÇÃO

- Armazene os dispositivos de uma forma que os proteja de poeiras, luz, insetos, vermes e condições de temperatura e humidade extremas.
- Evitar o contacto com produtos químicos ou vapores corrosivos.
- Não armazene os instrumentos perto de produtos suscetíveis de ter uma ação corrosiva (cloro).
- Os dispositivos não embalados podem ser armazenados no respetivo recipiente.
- É IMPERATIVO separar os instrumentos ESTERILIZADOS dos instrumentos NÃO ESTERILIZADOS.

Os produtos devem ser eliminados de acordo com os procedimentos vigentes no centro de saúde em causa, a fim de prevenir qualquer risco de contaminação cruzada.

11. GARANTIA

O direito à garantia cessa no caso de serem efetuadas reparações ou modificações por um centro de assistência não autorizado.

O fabricante não se responsabiliza por eventuais consequências para a segurança, fiabilidade ou desempenho do produto decorrentes de uma utilização não conforme com as instruções de utilização.

Reservado o direito de proceder a alterações técnicas.

12. RECLAMAÇÕES / INCIDENTES E INFORMAÇÕES

Todos os incidentes graves relacionados com os dispositivos devem ser comunicados ao fabricante, a título de reclamação, e, no caso da Europa, à autoridade nacional competente para os doentes/cirurgiões.

Quaisquer outros motivos de insatisfação em relação à qualidade do produto devem ser notificados à DISTIMP ou ao seu representante.

Em todas as reclamações indique o nome, a referência e o número de lote do(s) componente(s), bem como o seu nome e endereço, e descreva exaustivamente a ocorrência, a fim de ajudar a DISTIMP a compreender o motivo da reclamação. Sempre que possível, queira enviar o dispositivo para a DISTIMP para investigação.

Todas as informações atuais sobre os produtos ACIFBOX (instruções de utilização, manuais de técnica cirúrgica, lista de verificação) encontram-se disponíveis no website <https://www.distimp.com>.

As instruções de utilização estão disponíveis em formato de papel mediante pedido, sem qualquer custo adicional, no prazo de 7 dias consecutivos.



DISTIMP SAS - 7 allée du Moulin Berger
69130 ECULLY, FRANCE
Tel : +33 (0)4 72 77 01 52
www.distimp.com
quality@distimp.com
info@distimp.com

LEGENDA DOS SÍMBOLOS DE ISO 15223-1

Atenção: o símbolo é unicamente para referência - alguns símbolos enumerados podem não ser aplicáveis. Queira consultar o rótulo principal do produto, apostado no produto.



FABRICANTE



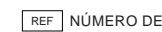
NÃO ESTERILIZADO



NÃO REUTILIZAR



MANTER SECO



NÚMERO DE CATÁLOGO



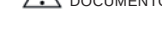
NÚMERO DE LOTE



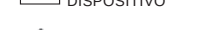
ATENÇÃO: CONSULTE OS DOCUMENTOS ANEXOS



IDENTIFICAÇÃO ÚNICA DO DISPOSITIVO



CONSULTE AS INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO



CONDICIONAL PARA RM



DATA DE FABRICO



NÃO UTILIZAR SE A EMBALAGEM ESTIVER DANIFICADA E CONSULTE AS INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

DISTIMP – IFU-ACB Rev 02 – 02/2025
Annulla e sostituisce IFU-ACB Rev 01

Ultima revisione: febbraio 2025
Data di prima marcatura CE : 2005

Importante: Le istruzioni per l'uso sono dematerializzate e possono essere consultate tramite il link al sito web delle elfU o il codice QR riportato sull'etichetta del prodotto. Conservare l'etichetta oppure, prima di gettarla, scaricare o stampare le istruzioni per l'uso. Le versioni elettroniche delle istruzioni per l'uso sono tutte disponibili all'indirizzo: <https://spineway.com/en/e-ifu/pros>



1. DESCRIZIONE E COMPOSIZIONE DEL DISPOSITIVO

Il dispositivo in oggetto è una gabbia cervicale intersomatica anteriore. È progettato per attenuare l'entità delle patologie del rachide cervicale ripristinando l'altezza discale e la curvatura fisiologica della colonna vertebrale, consentendo inoltre la fusione intervertebrale.

Le presenti istruzioni per l'uso si applicano al seguente sistema di gabbia cervicale anteriore ACIFBOX:

- Gabbia cervicale
- Gabbia cervicale di sicurezza
- Gabbia cervicale avvitata
- Piastre
- Viti cervicali
- Strumenti specifici per il prodotto (supporto per impianto, prove, punta quadrata, cacciavite, ecc.)

Questi componenti devono sempre essere impiantati/utilizzati congiuntamente. Ciò garantisce la compatibilità di dimensioni e materiali dei vari componenti.

Questi prodotti sono da intendersi **monouso** e vengono commercializzati **non sterili**.

Gli impianti sono realizzati in:

- **Gabbia cervicale:** PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + ORO (ASTM B562)
- **Gabbia cervicale di sicurezza:** PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Oro (ASTM B562) + lega di titanio TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- **Gabbia cervicale avvitata:** PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Oro (ASTM B562) + lega di titanio TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- **Piastra:** lega di titanio TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)
- **Viti cervicali:** lega di titanio TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)

L'impiego di questi componenti con dispositivi diversi da quelli raccomandati da DISTIMP non è consentito.

Gli strumenti sono realizzati in acciaio inossidabile non impiantabile, lega di titanio TA6V ELI, silicone, HSPP e PPSU.

2. INDICAZIONI PER L'USO

Popolazione target: Le gabbie ACIFBOX possono essere utilizzate in individui scheletricamente maturi.

Questo dispositivo medico viene utilizzato (esclusivamente) per trattare discopatie cervicali rispondenti a radicolopatia refrattaria (dolore irradiato) e/o mielopatia (debolezza) con ernia del disco e/o formazione di osteofita e/o compressione del midollo spinale. Le gabbie spinali cervicali anteriori ACIFBOX sono strutturate anatomicamente. Permettono di ristabilire l'altezza discale e la lordosi fisiologica. Sono dotate di un'apposita finestra per l'inserimento di sostituto osseo, sufficientemente ampia da consentire un innesto osseo ottimale.

3. UTENTE

Questi dispositivi medici devono essere impiantati/utilizzati solo da operatori sanitari con specifica formazione in chirurgia vertebrale. L'impianto deve essere condotto utilizzando gli strumenti appropriati forniti dal produttore.

4. CONTROINDICAZIONI

Segue un elenco, benché non esaustivo, di controindicazioni all'uso del dispositivo:

- Infezione acuta o cronica, locale o sistemica
- Allergia o intolleranza
- Qualsiasi patologia concomitante suscettibile di influire sulla funzionalità dell'impianto, tra cui, ma non solo, osteoporosi severa, cancro, dialisi renale, osteopenia, obesità.
- La procedura chirurgica può essere controindicata in caso di attività fisica intensa o capacità mentali ridotte.

Questo dispositivo medico è stato progettato, concepito e commercializzato solo per gli usi indicati.

5. RISCHI POTENZIALI

- Gli effetti collaterali sono gli stessi di una qualsiasi procedura di chirurgia vertebrale cervicale: infarto, dolore, ematoma, neuropatia, ecc.
- Complicanze neurologiche intraoperatorie che richiedono la rimozione temporanea/ permanente del materiale di fissaggio.
- Complicanze neurologiche secondarie che rendono necessaria una procedura di revisione finalizzata alla rimozione parziale/totale, temporanea/permanente di elementi di fissaggio.
- Reazione allergica ai materiali d'impianto.
- Dolore, fastidio dovuto alla presenza del dispositivo.
- Diminuita sensibilità ossea secondaria a iposollecitazione.
- Mobilizzazione/disassemblaggio di componenti tale da richiedere un'ulteriore procedura chirurgica.
- Mancata unione (pseudoartrosi) o unione ritardata.
- Piegatura/rottura dovuta a usura meccanica nel tempo.
- In caso di mobilizzazione tra componenti, può verificarsi un disassemblaggio tale da richiedere un'ulteriore procedura chirurgica.
- L'approccio chirurgico cervicale anteriore può comportare i seguenti effetti: raucedine o difficoltà di deglutizione, malattie del segmento adiacente, danno neurologico.

Avvertenza: i pazienti che ricevono la gabbia ACIFBOX devono essere informati che la vita utile

dell'impianto può essere influenzata dal peso corporeo, dall'età e dal livello di attività fisica.

6. AVVERTENZE

- Il personale medico deve informare il paziente circa i rischi correlati alla procedura chirurgica. Durante la fase postoperatoria, il paziente deve osservare indicazioni e raccomandazioni fornite dal chirurgo (esami radiologici).
- Dopo l'intervento, per consentire il processo di fusione ossea, si raccomanda di limitare l'attività fisica. Diversamente, l'impianto potrebbe rompersi o danneggiarsi, rendendo necessario un intervento di revisione. L'impianto non deve essere esposto a sollecitazioni estreme, ad esempio vibrazioni meccaniche.
- Qualsiasi modifica (aspetto, dolore...) correlata al sito implantare deve essere segnalata al medico curante. Il medico deve essere informato di qualsiasi incidente occorso al paziente, ad esempio di eventuali cadute, anche in assenza di segni visibili al sito d'impianto.
- Non riutilizzare mai un componente precedentemente impiantato del sistema ACIFBOX. In considerazione dei rischi chimici, biologici (allergia, tossicità, contaminazione, infusione) e meccanici (deterioramento, usura dell'impianto, ecc.) correlati, è proibito riutilizzare il dispositivo.
- A causa delle interferenze e dei ritardi indotti al processo di guarigione ossea, l'uso di farmaci antinfiammatori non steroidi (FANS) può essere limitato.
- La SELEZIONE DEL PAZIENTE influenza notevolmente sui risultati.
 - I pazienti che soffrono di obesità, malnutrizione e/o scarsa qualità ossea e coloro che sono dediti al fumo o all'abuso di alcol sono cattivi candidati alla fusione spinale. Ai fumatori deve essere segnalata la maggiore incidenza di mancata unione ossea dovuta al fumo.
 - I pazienti obesi sono associati a un aumento significativo del profilo di morbilità.
 - I pazienti già sottoposti a procedura chirurgica vertebrale ai livelli da trattare possono incorrere in esiti clinici diversi da quelli di pazienti non trattati chirurgicamente per simili indicazioni.
 - Pazienti non in grado di osservare correttamente le raccomandazioni del medico perché fisicamente attivi, debilitati o con demenza, possono essere particolarmente a rischio durante la fase di riabilitazione postoperatoria.

7. PRECAUZIONI

1. In caso di danneggiamento della placca terminale, potrà essere indicato l'impianto di un sistema di stabilizzazione aggiuntivo.
2. Per evitare che la massa di fusione ossea sconfini nel canale vertebrale, in caso di canale stretto, occorre limitare l'uso di un gruppo di gabbie stand-alone.
3. Non utilizzare dispositivi danneggiati o sospetti, anche se nuovi.
4. ISTRUIRE ADEGUATAMENTE IL PAZIENTE. Cure postoperatorie unite a capacità e determinazione del paziente di attenersi alle istruzioni ricevute sono tra i fattori favorenti più importanti per la guarigione ossea. Informare il paziente sui limiti dell'impianto, sui tempi previsti per la guarigione ossea e sulla necessità di evitare qualsiasi pratica suscettibile di compromettere o ritardare il processo di guarigione, come fumare, assumere alcol e svolgere attività fisiche inappropriate, specialmente movimenti di sollevamento e torsione. Il paziente deve essere informato della minore resistenza meccanica dell'impianto metallico rispetto a un osso/disco intervertebrale naturale sano e che le sovraccarichi meccaniche, soprattutto prima della completa guarigione ossea, potrebbero mobilizzarlo, piegarlo e/o romperlo. Impianti dislocati o danneggiati a causa di attività improvvise possono migrare, producendo danni a strutture neurologiche e/o vascolari.
5. La vita utile degli impianti spinali ACIFBOX è limitata. Non sono progettati per essere l'unico meccanismo di sostegno della colonna vertebrale. In assenza di fusione ossea, i dispositivi non riusciranno a sostenere indefinitamente le forze applicate alla colonna vertebrale e saranno soggetti a diversi tipi di malfunzionamento. Anche in caso di una solida fusione ossea, i componenti implantari saranno comunque soggetti a piegatura, rottura o mobilitazione. Pertanto, il paziente deve essere consapevole che, nonostante le restrizioni di attività fisica, i componenti implantari potranno comunque piegarsi, rompersi o mobilitarsi.
6. RIMOZIONE DELL'IMPIANTO. L'impianto è concepito per rimanere in sede anche dopo aver conseguito lo scopo. Tuttavia, in assenza di fusione ossea, il chirurgo può decidere la rimozione. L'eventualità di un reintervento e i rischi ad esso associati devono essere discussi con il paziente e valutati rispetto ai possibili benefici. In caso di rottura o di qualsiasi altro genere di malfunzionamento degli impianti, sarà il medico, previa valutazione delle condizioni del paziente e dei rischi associati alla procedura, a deciderne l'eventuale rimozione.

8. RISCHI DI INTERFERENZA NELL'IMAGING MEDICO (RM/TAC)

Sicurezza in ambiente di risonanza magnetica (RM):

Il sistema ACIFBOX è a risonanza magnetica condizionata. Il portatore di questi dispositivi può essere sottoposto a scansione in sicurezza alle seguenti condizioni:

Intensità del campo magnetico statico (Bo)	1,5 o 3,0 T
Massimo gradiente di campo spaziale	7,0 T/m (700 gauss/cm)
Polarizzazione RF	Polarizzata circolarmente (CP)
Tipo di bobina di trasmissione RF	Bobina corpo
Modalità di funzionamento RF	Modalità di funzionamento normale
SAR massimo corpo intero	2 W/kg
Durata della scansione	Scansione di 20 minuti (per sequenza pulsata)

Riscaldamento:

L'aumento massimo della temperatura misurato è di 3,8 °C dopo 15 minuti di scansione continua in uno scanner da 1,5 T con una sequenza di RM con SAR di 2 W/kg. La scansione in uno scanner da 3 T genera un riscaldamento inferiore.

Sulla base dei dati di temperatura in funzione del tempo, è stato determinato un tempo di raffreddamento di 10 minuti, sufficiente affinché la temperatura di ciascun dispositivo, dopo l'interruzione della sequenza di scansione, raggiunga uno stato stazionario.

Dichiarazione di non responsabilità:

La sicurezza della risonanza magnetica è stata valutata nelle condizioni sopra menzionate. La sicurezza della risonanza magnetica in altre condizioni non è stata valutata e quindi non è nota. La qualità dell'immagine della risonanza magnetica può essere compromessa se l'area di interesse si trova nella stessa zona o relativamente vicino alla posizione dell'impianto/dispositivo.

9. DISPOSITIVI FORNITI NON STERILI - PULIZIA, DECONTAMINAZIONE E STERILIZZAZIONE

ACIFBOX - GABBIA CERVICALE - Istruzioni per l'uso

Tutti gli strumenti e gli impianti forniti non sterili devono essere puliti a fondo utilizzando metodi ospedalieri consolidati prima della sterilizzazione e dell'introduzione in un campo chirurgico sterile, secondo le istruzioni riportate di seguito.

Inoltre, tutti gli strumenti che sono stati precedentemente portati in un campo chirurgico sterile devono essere immediatamente decontaminati e puliti accuratamente con metodi ospedalieri consolidati prima della sterilizzazione e della reintroduzione nel campo chirurgico sterile.

I cicli di lavorazione ripetuti che includono la pulizia automatica e la sterilizzazione a vapore hanno effetti minimi sui dispositivi. Per gli utenti che non utilizzano i metodi raccomandati, si consiglia di convalidare i metodi utilizzati con tecniche di laboratorio appropriate.

Nota 1: Alcune soluzioni detergenti, come quelle contenenti ipoclorito di sodio o formalina, possono danneggiare i dispositivi, in particolare gli strumenti.

Nota 2: Nel caso di pazienti ad alto rischio, sospettati di contatto con agenti trasmissibili non convenzionali o prioni (ad es. malattia di Creutzfeldt-Jacob), la decontaminazione deve essere eseguita secondo le raccomandazioni dell'Organizzazione Mondiale della Sanità. In questo caso, gli strumenti DISTIMP possono essere decontaminate con idrossido di sodio.

9.1 Decontaminazione del luogo di utilizzo:

Ove possibile, gli strumenti devono essere smontati.

Questa operazione è OBBLIGATORIA per gli strumenti sporchi al fine di ridurre la popolazione di microrganismi e facilitare una pulizia approfondita.

È necessario procedere entro 30 minuti dopo l'uso per limitare la possibilità di asciugatura dello sporco, indossando i guanti.

- Immergere gli strumenti in un bagno di pre-disinfezione neutro per evitare la corrosione, a una temperatura inferiore a 30°C per evitare che i microrganismi si fissino.
- Gli strumenti articolati (ad es. morsetto, forbici, ecc.) devono essere aperti.
- Gli strumenti composti da più parti devono essere smontati.
- Durante la manipolazione, prestare particolare attenzione agli strumenti appuntiti.
- Il tempo di immersione deve essere conforme alle indicazioni di immersione del fabbricante.
- Gli strumenti devono essere risciacquati con acqua corrente (temperatura inferiore a 30°C).

NOTA: il bagno di pre-disinfezione deve essere sostituito dopo ogni operazione.

9.2 Pulizia:

Il processo di pulizia automatica è stato convalidato secondo le norme ISO 17664-1 e AAMI TIR 30.

Il ciclo di pulizia automatica da utilizzare è il seguente:

1. Pre-pulizia: temperatura < 45°C, durata minima 2 min.
2. Pulizia: temperatura ≈ 55°C, durata minima 5 min.
3. Neutralizzazione: durata approssimativa 2 min.
4. Risciacquo con acqua di rubinetto fredda: durata approssimativa 2 min.
5. Disinfezione termica con acqua deionizzata: temperatura ≈ 90°C, durata minima 5 min.
6. Asciugatura dei dispositivi con un tampone di garza sterile. Per asciugare i lumi può essere utilizzata aria compressa pulita.
7. Prima della sterilizzazione, eseguire un'ispezione visiva degli strumenti e verificare che siano puliti, asciutti e in buone condizioni di funzionamento.

Il pulitore automatico deve essere qualificato secondo i requisiti definiti nelle norme ISO15883.

La soluzione detergente (detergente) deve essere scelta dall'ospedale e dev'essere compatibile con l'utilizzo in pulitore/disinfettore automatico secondo la norma ISO 15883 e su strumenti chirurgici e impianti realizzati con parti metalliche e/o plastiche.

Dosi, temperature e durate possono essere adattate secondo le istruzioni del produttore della soluzione.

Con alcune soluzioni detergenti, dopo l'asciugatura possono comparire tracce bianche.

L'eventuale decolorazione non ha effetti negativi sui dispositivi in lega di titanio.

9.3 Ispezione e test funzionali:

Strumenti:

Non è previsto un numero massimo di cicli ma, tra un utilizzo e l'altro, tutti gli strumenti devono essere:

- Controllati visivamente in cerca di tracce di corrosione e residui organici (ruggine, corrosione), di danni quali graffi e intaccature, detriti, decolorazione, residui, sfaldamenti, usura, crepe e marcature laser illeggibili.
- Verificati ai fini del corretto funzionamento di tutti i giunti, i pezzi in movimento e i meccanismi, testando la funzionalità degli assemblaggi e dei collegamenti. Ove necessario, procedere alla manutenzione prima della sterilizzazione.

All'occorrenza, gli strumenti sono progettati per essere rimontati nello stesso modo in cui erano stati smontati.

Tutti gli strumenti danneggiati (a causa di corrosione, graffi eccessivi, intaccature, residui, detriti o marcature laser illeggibili) devono essere distrutti e sostituiti con uno strumento nuovo. In caso di danni imprevisti, si prega di restituire il dispositivo a DISTIMP avanzando un reclamo.

Prima della sterilizzazione, controllare che gli strumenti siano tutti presenti e funzionanti.

Impianti e strumenti:

Per la sterilizzazione e lo stoccaggio, gli strumenti possono essere sistemati in contenitori metallici e disposti in kit seguendo attentamente le raccomandazioni di DISTIMP per garantire l'efficacia della sterilizzazione. Successivamente, i contenitori possono essere sterilizzati con gli strumenti.

9.4 Sterilizzazione:

Tutti gli strumenti e gli impianti DISTIMP che sono forniti non sterili e devono essere sterilizzati a vapore da ospedali e cliniche secondo uno dei seguenti metodi convalidati.

Metodo	Ciclo	Temperatura	Tempo di esposizione	Tempo di asciugatura
Vapore	Vuoto	134°C	Minimo 18 min	-
Vapore	Pre-vuoto	270°F (132°C)	4 Min.	20 Min.
Vapore	Pre-vuoto	134°C	3 Min.	20 Min.

Nota per la Francia: Utilizzare i parametri del primo ciclo secondo la circolare francese DGS/

RI3/2011/449 del 1° dicembre 2011.

Questi metodi sono convalidati dall'ANSI/AAMI ST79 e soddisfano i requisiti di un SAL di livello 10⁻⁶.

Se dopo aver seguito questo metodo di sterilizzazione c'è ancora acqua nei contenitori di sterilizzazione o all'interno dell'apparecchio, l'apparecchio deve essere asciugato e la sterilizzazione deve essere ripetuta.

9.5 Manutenzione:

I giunti, le cerniere, le parti in movimento e i meccanismi degli strumenti devono essere regolarmente lubrificati con un lubrificante apposito per strumenti chirurgici di grado medico, in modo da ridurre l'attrito e l'usura.

Si consiglia di attenersi alle istruzioni del fornitore del lubrificante. Il lubrificante utilizzato deve essere compatibile con la sterilizzazione a vapore.

10. STOCCAGGIO E SMALTIMENTO

- Conservare i dispositivi in modo che siano protetti da polvere, luce, insetti, parassiti, nonché temperatura e umidità estreme.
- Evitare il contatto con prodotti chimici o vapori corrosivi.
- Non conservare lo strumento in prossimità di prodotti che possono avere un'azione corrosiva (cloro).
- Gli strumenti non imballati possono essere conservati nell'apposito contenitore.
- È OBBLIGATORIO contraddistinguere gli strumenti STERILI e quelli NON-STERILI.

Lo smaltimento dei prodotti deve essere effettuato secondo le procedure del centro sanitario per prevenire qualsiasi rischio di contaminazione incrociata.

11. GARANZIA

Tutti i diritti di garanzia decadono se le riparazioni o le modifiche vengono eseguite da un centro di assistenza non autorizzato.

Il produttore non si assume alcuna responsabilità per eventuali effetti sulla sicurezza, l'affidabilità o le prestazioni del prodotto se il prodotto non viene utilizzato in conformità con le istruzioni per l'uso.

Con riserva di modifiche tecniche.

12. RECLAMI / INCIDENTI E INFORMAZIONI

Eventuali incidenti gravi avvenuti in relazione al dispositivo devono essere segnalati al produttore mediante reclamo e, per l'Europa, all'autorità nazionale competente per i pazienti/chirurghi.

Qualsiasi altro motivo di insoddisfazione relativo alla qualità del prodotto deve essere comunicato a DISTIMP o al suo rappresentante.

Per tutti i reclami, si prega di indicare il nome, il riferimento e il numero di lotto dei componenti, il nome e l'indirizzo del mittente e una descrizione esaustiva dell'evento che aiuti DISTIMP a comprendere la causa del reclamo. Quando possibile, si prega di inviare il dispositivo a DISTIMP per la relativa indagine.

Tutte le informazioni aggiornate sui prodotti ACIFBOX (istruzioni per l'uso, manuali di tecnica chirurgica, check-list) sono disponibili sul sito web <https://www.distimp.com>.

Su richiesta e senza costi aggiuntivi, le istruzioni per l'uso sono disponibili in formato cartaceo entro 7 giorni di calendario.



DISTIMP SAS - 7 allée du Moulin Berger
69130 ECULLY, FRANCE
Tel : +33 (0)4 72 77 01 52
www.distimp.com
quality@distimp.com
info@distimp.com

LEGENDA DEI SIMBOLI DA ISO 15223-1

Attenzione: la legenda dei simboli è a scopo puramente informativo; alcuni dei simboli elencati potrebbero non essere applicabili. Si prega di vedere l'etichetta principale del prodotto apposta sul prodotto.

	PRODUTTORE
	NON STERILE
	NON RIUTILIZZARE
	REF NUMERO DI CATALOGO
	ATTENZIONE: CONSULTARE I DOCUMENTI ALLEGATI
	LOT NÚMERO DE LOTE
	CONSULTARE LE ISTRUZIONI PER L'USO
	DATA DI PRODUZIONE
	CONSERVARE IN LUOGO ASCIUTTO
	TENERE LONTANO DALLA LUCE DIRETTA DEL SOLE
	UDI IDENTIFICATIVO UNICO DEL DISPOSITIVO
	COMPATIBILITÀ RM CONDIZIONATA
	MD DISPOSITIVO MEDICO
	NON UTILIZZARE SE LA CONFEZIONE È DANNEGGIATA E CONSULTARE LE ISTRUZIONI PER L'USO

DISTIMP – IFU-ACB Rev 02 – 02/2025

Ersetzt die IFU-ACB Rev 01

Letzte Revision: Februar 2025

Datum der ersten CE-Kennzeichnung 2005

Wichtig: Die Gebrauchsanweisungen liegen in digitaler Form vor und können über den elFU-Website-Link oder über den auf dem Produktetikett bereitgestellten QR-Code abgerufen werden. Bitte laden Sie die Gebrauchsanweisung herunter oder drucken Sie sie aus, bevor Sie das Etikett entsorgen. Bewahren Sie das Etikett anderenfalls auf. Sämtliche elektronischen Gebrauchsanweisungen können unter folgender Adresse abgerufen werden: <https://spineway.com/en/e-ifu/pros>.

Hergestellt von:
€ 2803  distimp®
SPINeway GROUP

1. BESCHREIBUNG UND BESTANDTEILE DES SYSTEMS

Bei diesem Produkt handelt es sich um einen anterioren zervikalen Cage für die intersomatische Fusion. Er ist für die Reduzierung der Pathologien der Halswirbelsäule bestimmt, indem er die Höhe der Bandscheiben und die physiologische Krümmung der Wirbelsäule wiederherstellt und die Fusion der Wirbelkörper zwischen ihnen ermöglicht.

Diese Gebrauchsanweisung gilt für die folgenden anterioren zervikalen ACIFBOX Cage-Systeme:

- Zervikaler Cage
- Gesicherter zervikaler Cage
- Verschraubter zervikaler Cage
- Platten
- Zervikale Schrauben
- Produktspezifische Instrumente (Implantathalter, Probeimplantate, Vierkantstift, Schraubendreher usw.)

Diese Komponenten sind grundsätzlich zu implantieren und/oder zusammen zu verwenden. Damit wird die Kompatibilität der verschiedenen Komponentengrößen und -materialien sichergestellt.

Diese Produkte sind für den **einmaligen Gebrauch** bestimmt und werden in **unsteriler Form vertrieben**.

Die Implantate bestehen aus:

- **Zervikaler Cage - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + GOLD (ASTM B562)**
- **Gesicherter zervikaler Cage - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Gold (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)**
- **Verschraubter zervikaler Cage - PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + Gold (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)**
- **Platte - TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)**
- **Zervikale Schrauben - TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)**

Die Verwendung dieser Komponenten mit anderen als von DISTIMP empfohlenen Produkten ist untersagt.

Die Instrumente bestehen aus Nicht-implantierbarem Edelstahl, TA6V ELI, Silikon, HSPP und PPSU.

2. ANWENDUNGSGBEDE

Vorgesehene Population: ACIFBOX Cages eignen sich für Personen mit ausgereiftem Skelett.

Dieses Medizinprodukt wird (ausschließlich) zur Behandlung von zervikalen Bandscheibenerkrankungen verwendet, die als refraktäre Radikulopathie (ausstrahlende Schmerzen) und/oder Myelopathie (Schwäche) mit Bandscheibenvorfall und/oder Bildung von Osteophyten und/oder Rückenmarkskompression definiert sind. Die anterioren zervikalen ACIFBOX Wirbelsäulen-Cages sind anatomisch geformt. Sie ermöglichen die Wiederherstellung der Bandscheihenhöhe und der physiologischen Lordose. Sie verfügen über einen Freiraum zur Befüllung mit Knochenersatzmaterial mit ausreichender Breite für ein geeignetes Knochentransplantat.

3. ANWENDER

Diese Medizinprodukte dürfen ausschließlich von einem in der Wirbelsäulen-chirurgie geschulten Arzt implantiert und/oder verwendet werden. Die Implantation ist mit dem vom Hersteller bereitgestellten geeigneten Instrumentarium vorzunehmen.

4. KONTRAINDIKATIONEN

Es gelten folgende (nicht erschöpfende) Kontraindikationen:

- Akute oder chronische, lokale oder systemische Infektionen
- Allergie oder Unverträglichkeit
- Jede Begleiterkrankung, die die Funktion des Implantats beeinträchtigen könnte, einschließlich, aber nicht beschränkt auf schwere Osteoporose, Krebs, Nierendialyse, Osteopenie, Adipositas
- Ein hoher Aktivitätsgrad oder eine eingeschränkte geistige Kapazität können relative Kontraindikationen für diesen Eingriff darstellen.

Dieses Medizinprodukt ist/wird ausschließlich für die angegebenen Verwendungszwecke ausgelegt, vorgesehen und verkauft.

5. MÖGLICHE RISIKEN

- Es können die gleichen Nebenwirkungen wie bei jeder Hals-Wirbelsäulenoperation auftreten: Infektionen, Schmerzen, Hämatome, Neuropathie usw.
- Intraoperative neurologische Komplikationen, die eine vorübergehende oder dauerhafte Entfernung des Fixationsmaterials erfordern können
- Sekundäre neurologische Komplikationen, die einen Revisionseingriff zur teilweisen oder vollständigen, vorübergehenden oder dauerhaften Entfernung des Fixationsmaterials erforderlich machen können
- Allergische Reaktionen auf das Implantatmaterial
- Schmerzen, Beschwerden aufgrund des Implantats
- Abnahme der Empfindlichkeit des Knochens aufgrund von Stress Shielding
- Lockerung oder Ablösung von Komponenten, wodurch ein zusätzlicher chirurgischer Eingriff erforderlich wird
- Fehlende (Pseudarthrose) oder verzögerte Konsolidierung

- Verformung oder Bruch aufgrund von mechanischem Verschleiß im Laufe der Zeit
- Bei einer Lockerung zwischen den Komponenten kann es zu einer Ablösung kommen, die zusätzliche Maßnahmen erfordert.
- Aufgrund des anterioren chirurgischen Ansatzes an der Wirbelsäule können folgende Wirkungen auftreten: Heiserkeit oder Schluckbeschwerden, Erkrankung des benachbarten Segments, Nervenschäden.

Warnhinweis: Patienten, denen ein ACIFBOX-Cage implantiert wird, sollten darauf hingewiesen werden, dass die Langlebigkeit des Implantats von ihrem Gewicht, ihrem Alter und ihrem körperlichen Aktivitätsniveau beeinflusst werden kann.

6. WARNHINWEISE

- Der Patient ist vom medizinischen Personal über die Risiken der chirurgischen Intervention aufzuklären. Der Patient soll in der postoperativen Phase die Hinweise und Empfehlungen des Chirurgen (radiologische Untersuchungen) befolgen.
- Es wird empfohlen, die körperliche Aktivität nach dem Eingriff einzuschränken, um eine knöcherne Fusion zu ermöglichen. Andernfalls kann das Implantat brechen oder anderweitig beschädigt werden, sodass ein Revisionseingriff erforderlich wird. Das Implantat sollte keinen extremen Bewegungen, z. B. mechanischen Vibratoren, ausgesetzt werden.
- Sämtliche Veränderungen (Aussehen, Schmerzen ...) an der Implantatstelle müssen dem Arzt gemeldet werden. Der Arzt sollte auch über alle Arten von Vorkommnissen, wie z. B. einen Sturz, informiert werden, selbst wenn keine sichtbaren Anzeichen an der Implantatstelle vorliegen.
- Niemals Komponenten des ACIFBOX-Systems erneut verwenden, die bereits implantiert waren. Die Wiederverwendung des Produkts ist aufgrund der chemischen, biologischen (Allergie, Toxizität, Kontamination, Infektion) und mechanischen (Verschlechterung, Abnutzung des Implantats usw.) Risiken untersagt.
- Die Anwendung von nichtsteroidalen Antirheumatika (NSAR) kann aufgrund von Störungen und Verzögerungen des Knochenheilungsprozesses eingeschränkt sein.
- Die PATIENTENAUSWAHL hat einen großen Einfluss auf die Ergebnisse.
 - Übergewichtige, mangelernährte Patienten und/oder Patienten mit schlechter Knochenqualität sowie Patienten, die rauchen oder Alkohol missbrauchen, eignen sich nicht gut für eine spinale Fusion. Raucher sollten auf die Folgen der Tatsache hingewiesen werden, dass bei Rauchern von einer erhöhten Inzidenz ausbleibender Frakturheilungen berichtet wurde.
 - Adipöse Patienten weisen ein deutlich erhöhtes Morbiditätsprofil auf.
 - Bei Patienten, die bereits an der Wirbelsäule im Bereich der zu behandelnden Segmente operiert wurden, können die klinischen Ergebnisse anders ausfallen als bei Patienten ohne frühere Eingriffe bei ähnlicher Indikation.
 - Ein aktiver, geschwächter oder dementer Patient, der den Empfehlungen nicht richtig folgen kann, kann während der postoperativen Rehabilitation besonders gefährdet sein.

7. VORSICHTSMASSNAHMEN

1. Im Falle einer Beschädigung der Endplatte empfiehlt sich ggf. die Implantation eines zusätzlichen Stabilisierungssystems.
2. Um ein Eindringen der Knochenfusionsmasse in den Wirbelkanal zu vermeiden, sollte bei engem Kanal die Verwendung einer Stand-alone Cage-Gruppe eingeschränkt werden.
3. Kein beschädigtes oder verdächtig aussehendes Produkt verwenden, auch wenn es neu ist.
4. ANGEMESSENE AUFLÄRUNG DES PATIENTEN: Die postoperative Nachsorge, sowie die Fähigkeit und Bereitschaft des Patienten, die ärztlichen Anweisungen zu befolgen, gehören zu den wichtigsten Faktoren für eine erfolgreiche Knochenheilung. Klären Sie den Patienten über die Einschränkungen des Implantats, den zu erwartenden Zeitrahmen für das Erreichen einer Knochenheilung und die Notwendigkeit auf, alle Aktivitäten zu vermeiden, die den Heilungsprozess beeinträchtigen oder verzögern könnten, wie z. B. Rauchen, Alkoholkonsum und zu stark belastende körperliche Aktivitäten, insbesondere Hebe- und Drehbewegungen. Der Patient muss darüber aufgeklärt werden, dass ein Implantat nicht so stabil ist wie ein normaler gesunder Knochen oder eine Bandscheibe und bei übermäßiger mechanischer Beanspruchung locker werden, absinken und/oder brechen kann, insbesondere wenn die Knochenheilung noch nicht abgeschlossen ist. Implantate, die sich aufgrund unangemessener Aktivitäten verschieben oder beschädigt werden, können migrieren und zur Schädigung von neurologischen Strukturen oder Blutgefäßen führen.
5. ACIFBOX Wirbelsäulenimplantate haben eine begrenzte Lebensdauer. Sie sind nicht als einziger Mechanismus zur Unterstützung der Wirbelsäule gedacht und sollen auch nicht als solcher dienen. Ohne eine Knochenfusion ist nicht zu erwarten, dass die Implantate die an der Wirbelsäule wirkenden Kräfte unbegrenzt lange auffangen, sondern sie können in jedem der mehreren möglichen Modi versagen.
- Auch nach einer vollständigen Knochenfusion kann es trotzdem zu Absinken, Bruch oder Lockerung der Implantatkomponenten kommen. Der Patient muss sich deshalb darüber im Klaren sein, dass Absinken, Bruch oder Lockerung der Implantatkomponenten auch dann auftreten können, wenn die Anweisungen zur Einschränkung der Aktivitäten befolgt werden.
6. ENTFERNUNG DES IMPLANTATS. Das Implantat soll nach erfolgreicher Knochenfusion in seiner Position verbleiben. Der Chirurg kann diese Implantate jedoch entfernen, wenn die Knochenfusion nicht erfolgt. Die Möglichkeit eines zweiten chirurgischen Eingriffs und die damit verbundenen Risiken müssen mit dem Patienten besprochen und gegen die Vorteile abgewogen werden. Sollten die Implantate brechen oder eine andere Fehlfunktion auftreten, muss der Arzt unter Berücksichtigung des Zustands des Patienten und der damit verbundenen Risiken entscheiden, ob sie entfernt werden.

8. RISIKEN VON STÖRUNGEN BEI MEDIZINISCHEM BILDGEBENDEN UNTERSUCHUNGEN (MRT/CT-SCAN)

Sicherheit in einer Magnetresonanzumgebung (MRT):

Das ACIFBOX-System ist bedingt MR-sicher. Patienten, denen ein solches Produkt implantiert wurde, können unter den folgenden Bedingungen sicher gescannt werden:

Statische Magnetfeldstärke (Bo)	1,5 oder 3,0 T
Maximaler räumlicher Feldgradient	7,0 T/m (700 Gauss/cm)
HF-Polarisation	Zirkulare Polarisation (CP)
HF-Sendespule	Körperspule
HF-Betriebsmodus	Normaler Betriebsmodus
Maximale Ganzkörper-SAR	2 W/kg
Scandauer	20-minütiges Scannen (pro Pulssequenz)

Erwärmung:

Der maximal gemessene Temperaturanstieg beträgt 3,8 °C nach 15 Minuten kontinuierlichem Scannen in einem 1,5-T-Scanner und einer MR-Sequenz mit einem SAR-Wert von 2 W/kg. Das

ACIFBOX - ZERVIKALER CAGE - Gebrauchsanweisung

Scannen in einem 3-T-Scanner erzeugt einen geringeren Temperaturanstieg.
Basiert auf den Daten zum Temperatur-Zeit-Verlauf wurde eine Abkühlzeit von 10 Minuten ermittelt, die ausreicht, um die Temperatur jedes Produkts nach beendeter Scansequenz auf einen stabilen Zustand zu bringen.

Haftungsauchluss:

Die MRT-Sicherheit wurde unter den oben erwähnten Bedingungen beurteilt. Die MRT-Sicherheit unter anderen Bedingungen wurde nicht beurteilt und ist daher unbekannt.
Die MRT-Bildqualität kann beeinträchtigt sein, wenn sich der interessierende Bereich in genau demselben Gebiet oder relativ nahe an der Position des Implantats/des Produkts befindet.

9. NICHT STERIL GELIEFERTE GERÄTE - REINIGEN, DEKONTAMINIEREN UND STERILISIEREN

Alle Instrumente und Implantate müssen vor der Sterilisation und dem Einführen in ein steriles Operationsfeld gemäß nachstehenden Anweisungen gründlich mit den in der Klinik üblichen Methoden gereinigt werden.

Darüber hinaus müssen alle Instrumente, die zuvor in ein steriles Operationsfeld gebracht wurden, sofort dekontaminiert und gründlich mit den in der Klinik üblichen Methoden gereinigt werden, bevor sie sterilisiert und wieder in das sterile Operationsfeld eingeführt werden.

Wiederholte Verarbeitungszyklen mit automatisierter Reinigung und Dampfsterilisation haben nur minimale Auswirkungen auf die Geräte. Wir empfehlen Anwendern, die nicht das empfohlene Verfahren verwenden, die von ihnen verwendeten Verfahren durch geeignete Labortechniken zu validieren.

Hinweis 1: Bestimmte Reinigungslösungen, die beispielsweise Natriumhypochlorit oder Formalin enthalten, können Geräte, insbesondere Instrumente, beschädigen.

Hinweis 2: Im Falle von Hochrisikopatienten, bei denen der Verdacht auf Kontakt mit unkonventionellen übertragbaren Agenzien oder Prionen (z. B. Creutzfeldt- Jacob-Krankheit) besteht, sollte die Dekontamination gemäß den Empfehlungen der Weltgesundheitsorganisation durchgeführt werden. In diesem Fall können Instrumente von DISTIMP mit Natriumhydroxid dekontaminiert werden.

9.1 Dekontamination am Anwendungsort:

Wenn möglich, sind die Instrumente zu zerlegen.

Diese Maßnahme ist für verschmutzte Instrumente OBLIGATORISCH, um die Keimpopulation zu senken und die weitere Reinigung zu erleichtern.
Dieser Arbeitsgang ist 30 Minuten nach Gebrauch mit Handschuhen durchzuführen, um die Möglichkeit einer Trocknung von Verschmutzungen zu begrenzen.

- Instrumente in einem neutralen Vordesinfektionsbad einweichen, um Korrosion zu vermeiden, und bei einer Temperatur unter 30 °C um eine Keimfixierung zu unterbinden.
- Gliederinstrumente (z. B. Klemme, Schere, ...) sind zu öffnen.
- Mehrteilige Instrumente sind zu zerlegen.
- Bei der Handhabung ist besonders auf scharfe Instrumente zu achten.
- Die Einwirkzeit ist gemäß Herstellerangaben einzuhalten.
- Instrumente müssen mit fließendem Wasser (Temperatur unter 30 °C) abgespült werden.

HINWEIS: Das Vordesinfektionsbad muss nach jeder Operation ausgetauscht werden.

9.2 Reinigung:

Das automatisierte Reinigungsverfahren wurde nach ISO 17664-1 und AAMI TIR 30 validiert.

Der anzuwendende automatisierte Reinigungszyklus sieht wie folgt aus:

1. Vorreinigung - Temperatur < 45 °C - Dauer: minimal 2 Min.
2. Reinigung - Temperatur ≈ 55 °C - Dauer: minimal 5 Min.
3. Neutralisierung - ungefähre Dauer 2 Min.
4. Abspülen mit kaltem Leitungswasser - ungefähre Dauer 2 Min.
5. Thermische Desinfektion mit deionisiertem Wasser - Temperatur ≈ 90 °C - Dauer: minimal 5 Min.
6. Instrumente mit einem sterilen Multitupfer trocknen. Zum Trocknen der Lumen kann saubere Druckluft verwendet werden.
7. Vor der Sterilisation eine Sichtprüfung der Instrumente durchführen und sicherstellen, dass sie sauber, trocken und in einwandfreiem Zustand sind.

Der Reinigungsroboter muss den in der DIN-Norm DIN EN ISO 15883 definierten Anforderungen entsprechen.

Die Reinigungslösung (Reinigungsmittel) ist vom Krankenhaus so zu wählen, dass sie zur Verwendung in Kombination mit dem betreffenden Reinigungs-/ Desinfektionsroboter gemäß den Anforderungen der DIN-Norm DIN EN ISO 15883 und chirurgischen Instrumenten aus Metall- und/oder Plastikteilen geeignet ist.

Dosierungen, Temperaturen und Laufzeiten können gemäß den Anweisungen des Lösungsherstellers angepasst werden.

Bei Verwendung einiger Reinigungslösungen können nach dem Trocknen weiße Spuren entstehen.

Eine Verfärbung hat keinen negativen Einfluss auf Instrumente aus Titanlegierungen.

9.3 Inspektion und Funktionsprüfung:

Instrumente:

Es wird keine maximale Zyklenzahl empfohlen, aber zwischen den einzelnen Anwendungen müssen alle Instrumente:

- Einer Sichtprüfung auf organische Rückstände, Korrosion (Rost, Lochfraß), Schäden wie Kratzer und Kerben, Ablagerungen, Verfärbungen, Rückstände, Abplatzungen, Verschleiß, Risse und unleserliche Lasermarkierungen unterzogen werden.
- Auf die einwandfreie Funktion aller Verbindungen, beweglichen Teile und Mechanismen geprüft und die Funktionalität von Anordnungen und Verbindungen überprüft werden. Bei Bedarf ist vor der Sterilisation eine Instandhaltung durchzuführen.

Die Instrumente sind gegebenenfalls so konstruiert, dass sie auf die gleiche Weise wieder zusammengebaut werden können, wie sie zerlegt wurden.

Beschädigte Instrumente (z. B. mit Korrosion, übermäßig vielen Kratzern, Kerben, Rückständen, Ablagerungen oder unlesbaren Lasermarkierungen) sollten vernichtet und durch ein neues Instrument ersetzt werden. Im Falle eines unerwarteten

Schadens schicken Sie das Produkt bitte als reklamierte Ware an DISTIMP zurück.

Vor der Sterilisation überprüfen, ob die Instrumente alle vorhanden und in einwandfreiem Betriebszustand sind.

Implantate und Instrumente:

Für die Sterilisation und Aufbewahrung können die Instrumente in Metallbehältern gelagert und in Kits entsprechend den Empfehlungen von DISTIMP angeordnet werden, um die Wirksamkeit der Sterilisation zu gewährleisten. Anschließend können die Behälter mit den Instrumenten

sterilisiert werden.

9.4 Sterilisation:

Alle Instrumente und Implantate von DISTIMP, die unsteril geliefert werden, müssen von Krankenhäusern und Kliniken nach einer der folgenden validierten Methoden dampfsterilisiert werden.

Verfahren	Zyklus	Temperatura	Einwirkdauer	Trocknungsdauer
Dampf	Vakuum	134°C	Mindestens 18 Min.	-
Dampf	Vor-vakuum	270°F (132°C)	4 Min.	20 Min.
Dampf	Vor-vakuum	134°C	3 Min.	20 Min.

Hinweis für Frankreich: Die ersten Zyklusparameter sind gemäß dem französischen Zirkular DGS/R13/2011/449 vom 1. Dezember 2011 zu verwenden.

Diese Verfahren sind durch ANSI/ AAAMI ST79 validiert und erfüllen die Anforderungen eines SAL-Werts von 10⁻⁶.

Wenn sich nach Durchführung dieses Sterilisationsverfahrens noch Wasser in den Sterilisationsbehältern oder auf/unter dem Instrument befindet, muss das Instrument getrocknet und die Sterilisation wiederholt werden.

9.5 Instandhaltung:

Die Gelenkverbindungen, Scharniere, beweglichen Teile und Mechaniken der Instrumente sollten regelmäßig mit einem Gleitmittel geschmiert werden, das für chirurgische Instrumente medizinischer Qualität bestimmt ist, um Reibung und Verschleiß zu minimieren.

Es wird dringend empfohlen, den Anweisungen des Schmiermittelherstellers zu folgen. Das verwendete Schmiermittel muss für die Dampfsterilisation geeignet sein.

10. AUFBEWAHRUNG UND ENTSORGUNG

- Instrumente vor Staub, Licht, Insekten, Schädlingen und extremen Temperaturen und Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren.
- Kontakt mit chemischen Produkten oder korrosiven Dämpfen vermeiden.
- Instrumente nicht in der Nähe von Produkten mit korrosiver Wirkung (Chlor) lagern.
- Unverpackte Instrumente können in dem dafür vorgesehenen Behälter aufbewahrt werden.
- Es ist WICHTIG, STERILE und NICHT STERILE Instrumente zu unterscheiden.

Die Entsorgung der Produkte ist gemäß den geltenden Verfahren der Gesundheitseinrichtung durchzuführen, um das Risiko einer Kreuzkontamination zu vermeiden.

11. GEWÄHRLEISTUNG

Alle Gewährleistungsrechte gehen verloren, wenn Reparaturen oder Änderungen von einem nicht autorisierten Servicecenter durchgeführt werden.

Der Hersteller übernimmt keine Verantwortung für Auswirkungen auf die Sicherheit, Zuverlässigkeit oder Leistung des Produkts, wenn das Produkt nicht in Übereinstimmung mit der Gebrauchsanweisung verwendet wird.

Technische Änderungen vorbehalten.

12. BESCHWERDEN/VORFÄLLE UND AUSKÜNFTE

Alle schwerwiegenden Vorfälle, die sich im Zusammenhang mit dem Medizinprodukt ereignen, sind dem Hersteller als Beschwerde und in Europa der zuständigen nationalen Behörde des Patienten/der Chirurgen zu melden.

Alle anderen Reklamationsgründe in Bezug auf die Produktqualität sind DISTIMP oder dessen Vertreter mitzuteilen.

Bitte geben Sie bei allen Beschwerden den Namen und die Referenz sowie die Chargennummer der zu reklamierenden Teile, Ihren Namen und Ihre Anschrift und eine ausführliche Beschreibung des Vorfalls an, um DISTIMP dabei behilflich zu sein, die Reklamationsursache zu verstehen. Falls möglich, schicken Sie das Medizinprodukt bitte zur Begutachtung an DISTIMP.

Alle aktuellen Informationen zu den Produkten von ACIFBOX (Gebrauchsanweisung, Handbuch zur Operationstechnik, Checkliste) finden Sie auf der Website <https://www.distimp.com>.

Die Gebrauchsanweisungen in Papierform sind auf Anfrage innerhalb von 7 Kalendertagen kostenfrei erhältlich.



DISTIMP SAS - 7 allée du Moulin Berger
69130 ECULLY, FRANCE
Tel : +33 (0)4 72 77 01 52
www.distimp.com
quality@distimp.com
info@distimp.com

LEGENDE SYMBOLSCHLÜSSEL AUS ISO 15223-1

Achtung: Der Symbolschlüssel dient nur als Referenz – einige der aufgeführten Symbole gelten möglicherweise nicht. Bitte das Hauptproduktetikett beachten, das am Produkt angebracht ist.



HERSTELLER



NICHT STERIL



NICHT WIEDERVERWENDEN



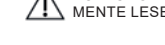
TROCKEN LAGERN



REF KATALOGNUMMER



VOR SONNENLICHT SCHÜTZEN



ACHTUNG: BEGLEITDOKUMENTE LESEN



UDI EINMALIGE PRODUKTKENNTUNG



LOT CHARGENNUMMER



BEDINGT MR-SICHER



BITTE GEBRAUCHSANWEISUNG LESEN



MD MEDIZINPRODUKT



HERSTELLUNGSDATUM



BEI BESCHÄDIGTER VERPACKUNG NICHT VERWENDEN UND BITTE GEBAUCHSANWEISUNG LESEN

DISTIMP – IFU-ACB Rev 02 – 02/2025
Ruší a nahrazuje IFU-ACB Rev 01

Nejnovější verze: únor 2025
Datum prvního označení EC : 2005

Důležité: Návod k použití je dematerializován a je přístupný prostřednictvím odkazu na interneto-vou stránku elFU nebo QR kód uvedeného na štítku výrobku. Před likvidací tohoto štítku mějte stažený nebo vytiskněný návod k použití, nebo si štítek uschovejte. Všechny elektronické verze tohoto návodu k použití naleznete na adrese: <https://spineway.com/en/e-ifu/pros>.



1. POPIS PROSTŘEDKU A SLOŽENÍ

Tento prostředek je přední intersomatická cervikální klec. Je určena ke snížení patologii cervikální páteře obnovou výšky ploténky i fyziologického zakřivení páteře a umožněním fúze těl obratlů mezi nimi.

Tento návod k použití platí pro následující systém přední cervikální klece **ACIFBOX**:

- Cervikální klec
- Bezpečná cervikální klec
- Šroubovací cervikální klec
- Dlahy
- Cervikální šrouby
- Instrumentace specifická pro produkt (držák implantátu, zkušební implantáty, průřez, šroubovák atd.)

Tyto komponenty se vždy musí implantovat anebo používat společně. Tím se zajistí, aby byly různé velikosti a materiály komponent kompatibilní.

Tyto produkty jsou určeny k **jednorázovému použití** a dodávají se na trh **nesterilní**.

Implantáty jsou vyrobeny z:

- **Cervikální klec – PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + ZLATO (ASTM B562)**
- **Cervikální klec – PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + zlato (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)**
- **Šroubovací cervikální klec – PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + zlato (ASTM B562) + TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)**
- **Dlahy – TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)**
- **Cervikální šrouby – TA6V ELI (EN ISO 5832-3 ASTM F136)**

Použití těchto komponent s jinými prostředky, než doporučuje DISTIMP, je zakázáno.

Instrumentace je vyrobena z neimplantovatelné nerezové oceli, TA6V ELI, silikonu, HSPP a PPSU.

2. INDIKACE K POUŽITÍ

Zamýšlená populace: Klece ACIFBOX se mohou použít u osob s dokončeným vývojem kostry. Tento zdravotnický prostředek se používá (a to výhradně) k léčbě chorob cervikálních plotének definovaných jako refraktérní radikulopatie (vystřelující bolest) anebo myelopatie (slabost) s vyhřezlou plotenkou anebo tvorby osteofytu anebo komprese míchy. Cervikální přední spinální klece ACIFBOX mají anatomickou konstrukci. Umožňují obnovit výšku meziobratlové ploténky a fyziologické lordózy. Mají okno pro štěp určené k vyplnění náhradou kostní hmoty, dostatečně široké k dosažení dobrého kostního štěpu.

3. UŽIVATEL

Tyto zdravotnické prostředky smí implantovat anebo používat pouze zdravotník důkladně obeznámený s operacemi páteře. Při implantaci se musí používat vhodná instrumentace dodaná výrobcem.

4. KONTRAINDIKACE

Dále je uveden neúplný seznam kontraindikací:

- Akutní nebo chronická lokální nebo systémová infekce
- Alergie nebo intolerance
- Jakékoli souběžné onemocnění, které by mohlo ovlivnit fungování implantátu, mimo jiné závažná osteoporóza, rakovina, dialýza ledviny, osteopenie, obezita
- Významná úroveň aktivity nebo narušené duševní schopnosti mohou být relativními kontraindikacemi této operace.

Tento zdravotnický prostředek je navržen, určen a prodáván pouze pro uvedená použití.

5. POTENCIÁLNÍ RIZIKO

- Nežádoucí účinky jsou stejně jako ty, které byly zaznamenány při jakékoli operaci cervikální páteře: infekce, bolest, hematom, neuropatie atd.
- Neurologické komplikace v průběhu operace, které by mohly vyžadovat dočasné nebo trvalé odstranění fixačních prostředků.
- Sekundární neurologické komplikace, které by mohly vyžadovat revizní postup pro částečné nebo kompletní, dočasně nebo trvalé odstranění fixačních prostředků.
- Alergická reakce na materiály implantátu
- Bolest, diskomfort vyplývající z přítomnosti prostředku
- Snížení citlivosti kosti kvůli stínění napětí
- Uvolnění nebo demontáž komponent, využadující další chirurgický zákon
- Nespojení (pseudoartróza) nebo opožděné spojení
- Ohnutí nebo prasknutí způsobené mechanickým opotřebením v průběhu času.
- V případě uvolnění mezi komponentami může dojít k rozložení a může to vyžadovat další zákon.
- Vzhledem k přednímu cervikálnímu chirurgickému přístupu mohou nastat následující účinky: chrapot nebo obtížné polykání, postízení sousedního segmentu, poškození nervu.

Varování: Upozorněte pacienty, jimž je implantována klec ACIFBOX, že životnost implantátu může negativně ovlivnit jejich hmotnost, věk a úroveň aktivity.

6. VAROVÁNÍ

- Zdravotníci musí pacienta informovat o riziku chirurgického zákratu. Pacient má v pooperační fázi postupovat podle rad a doporučení chirurga (radiologická vyšetření).
- Po operaci se doporučuje se omezit fyzickou aktivitu, aby se umožnila fúze kosti. Pokud k fúzi nedojde, implantát se může zlomit nebo jinak poškodit, což by vyžadovalo revizní operaci. Implantát by neměl být vystaven extrémním pohybům nebo například mechanickým vibracím.
- Všechny modifikace (orientace, bolest...) v místě implantace se musí hlásit ošetřujícímu lékaři. Ošetřující lékař má být také informován o všech možných incidentech, jako je například pád, i když v místě implantátu nejsou žádné viditelné příznaky.
- Nikdy nepoužívejte opakované komponenty systému ACIFBOX, která byla dříve implantována. Opakované použití je zakázáno kvůli chemickým, biologickým (alergie, toxicita, kontaminace, infekce) a mechanickým (poškození, oplotřebení implantátu atd.) rizikům.
- Vzhledem k rušení a prodlevání v procesu hojení kosti lze omezit použití nesteroidních protizáhlaví (NSAID).
- **VÝBĚR PACIENTA** velmi ovlivňuje výsledky.
 - Obézní nebo podvýživění pacienti nebo pacienti se špatnou kvalitou kosti, kůrači nebo alkoholici nejsou vhodními kandidáty pro spinální fúzi. Kuřáky je třeba informovat o následcích skutečnosti, že u nich existuje vyšší výskyt nespolej.
 - Obézní pacienti mají významně zvýšený profil morbidity.
 - Pacienti s již operovanou páteří na úrovni, která se má ošetřit, mohou mít odlišné klinické výsledky v porovnání s pacienty, kteří dosud operováni nebyli.
 - Aktivní, oslablený nebo dementní pacient, který nemůže správně dodržovat doporučení, může být při pooperační rehabilitaci zvláště ohrožen.

7. PREVENTIVNÍ OPATŘENÍ

1. V případě poškození koncové dláhy může být doporučena implantace dalšího stabilizačního systému.
2. Aby se zabránilo pronikání hmoty kostní fúze do páteřního kanálu, mělo by se v případě úzkého kanálu použít samostatné skupiny klece omezit.
3. Nepoužívejte žádný poškozený nebo podezřelý prostředek, i když je nový.
4. **DEJTE PACIENTOVY PATŘÍČNÉ POKYNY.** Pooperační péče a pacientova schopnost a ochota dodržovat pokyny patří mezi nejdůležitější aspekty úspěšného hojení kosti. Informujte pacienta o omezeních implantátu, očekávaného časového rámu dosažení zhojení kosti a o potřebě vynutit se veškerým dalším aktivitám, které by mohly narušit nebo opozdit proces hojení, jako je koupení, konzumace alkoholu a nepatřičné fyzické aktivity, zejména zdvihání a kroutivé pohyby. Informujte pacienta, že implantát není tak pevný jako normální zdravá kost nebo meziobratlová plotenka a může se uvolnit, poklesnout anebo se zlomit v případě nadmerného mechanického namáhání, zejména pokud ještě není kost zcela zhojená. Implantáty, které jsou dislokované nebo poškozené nepatřičnými aktivitami mohou migrovat a poškodit neurologické struktury nebo cévy.
5. Páteřní implantát ACIFBOX mají konečnou užitkovou životnost. Nejsou určeny k tomu, aby působily jako jediný mechanismus podpory páteře, ani se to od nich neočekává. Neočekává se, že by prostředky bez fúze kosti tvorily neomezenou oporu sil působících na páteř a mohou selhat v kterémkoliv z různých režimů. I když dojde k pevné fúzi kosti, komponenty implantátu mohou přesto poklesnout, zlomit se nebo uvolnit se. Proto je nutné pacienta upozornit, že komponenty implantátu mohou poklesnout, zlomit se nebo uvolnit se, i když dodrží omezené aktivity.
6. **ODSTRANĚNÍ IMPLANTÁTU.** Implantát je určen k tomu, aby zůstal na místě po dosažení účinnosti. Operátor však může tyto implantáty odstranit, pokud nedojde k fúzi kosti. Možnost druhého chirurgického zákratu a rizika s ním spojená se musí prodiskutovat s pacientem a musí se zvážit poměr přínosů a rizik. Pokud se implantát zlomí nebo jinak nefunguje správně, musí se odstranění rozhodnout lékař, který musí vzít v úvahu pacientův stav a související rizika.

8. RIZIKA RUŠENÍ PŘI VYŠETŘENÍ ZOBRAZOVACÍMI METODAMI V LÉKAŘSTVÍ (MR/CT SKEN)

Bezpečnost v prostředí magnetické rezonance (MR):

Systém ACIFBOX je podmíněn vhodný v prostředí MR. Osobu s tímto prostředkem lze bezpečně snímkovat za následujících podmínek:

Intenzita statického magnetického pole (Bo)	1,5 nebo 3,0 T
Maximální prostorový gradient pole	7,0 T/m (700 gauss/cm)
VF polarizace	Kruhově polarizované (CP)
Typ VF přenosové cívky	Tělová cívka
VF provozní režim	Normální provozní režim
Maximální celotělová hodnota SAR	2 W/kg
Doba snímkování	20 minut snímkování (na pulzní sekvenci)

Zahřívání:

Maximální naměřené zvýšení teploty je 3,8 °C po 15 minutách nepřetržitého snímkování ve skeneru 1,5 T se sekvencí MR se SAR 2 W/kg. Skenování v 3T skeneru generuje nižší zahřívání.

Na základě dat závislosti teploty na čase byla stanovena doba chlazení 10 minut jako dostatečná k tomu, aby teplota každého prostředku po zastavení sekvence skenování dosáhla ustáleného stavu.

Zřeknutí se odpovědnosti:

Bezpečnost v prostředí MR byla hodnocena za výše uvedených podmínek. Bezpečnost v prostředí MR nebyla hodnocena a proto je neznámá.

Kvalita snímků MR může být zhoršená, pokud se oblast zájmu přesně překrývá s oblastí, kde je implantát/prostředek nebo je u něj relativně blízko.

9. PROSTŘEDKY DODÁVANÉ JAKO NESTERILNÍ – ČIŠTĚNÍ, DEKONTAMINACE A STERILIZACE

Všechny nástroje a implantáty dodávané jako nesterilní je nutno nejprve pečlivě vyčistit s použitím zavedených metod nemocnice před sterilizací a zavedení do sterilního operačního pole podle níže uvedených pokynů.

Navíc je nutno všechny nástroje, které byly dříve umístěny do sterilního pole, okamžitě dekontaminovat a důkladně vyčistit zavedenými nemocničními postupy před sterilizací a opětovným zavedením do sterilního operačního pole.

ACIFBOX - CERVIKÁLNÍ KLEC - Návod k použití

Opakování cykly zpracování zahrnující automatizované čištění a parní sterilizaci mají na prostředky minimální vliv. Pro uživatele, kteří nepoužívají doporučené metody, doporučujeme, aby validovali metody, které používají, vhodnými laboratorními technikami.

Poznámka 1: Určité čisticí roztoky, jako jsou ty, které obsahují chlorman sodný nebo formalin, mohou poškozovat zdravotnické prostředky, zejména nástroje.

Poznámka 2: U vysoce rizikových pacientů s podezřením na kontakt s nekonvenčními přenosnými agens nebo priony (např. Creutzfeldt-Jacobova choroba) by se dekontaminace měla provést podle doporučení Světové zdravotnické organizace. V takovém případě lze nástroje DISTIMP dekontaminovat hydroxidem sodným.

9.1 Dekontaminace na místě použití:

Pokud je to možné, měly by být nástroje rozebrány.

Tento postup je povinný pro špinavé nástroje pro snížení populace mikroorganismů a usnadnění dalšího čištění.

Tento postup je třeba provádět v rukavicích do 30 minut po použití pro omezení možnosti zaschnutí nečistot.

- Ponořte nástroje do neutrální předdezinfekční lázně, aby se zabránilo vzniku koroze, a snižte teplotu pod 30 °C k zamezení fixace mikroorganismů.
- Nástroje s klouby (např. svorky, nůžky) mají být otevřené.
- Nástroje složené z několika dílů je třeba rozbrat.
- Při manipulaci je třeba věnovat zvláštní pozornost ostrým nástrojům.
- Doba ponovení by měla odpovídat výrobkovým údajům o ponovení.
- Nástroje je nutno opláchnout pod tekoucí vodou (teplota nižší než 30 °C).

POZNÁMKA: předesinfekční lázeň je třeba po každé operaci vyměnit.

9.2 Čištění:

Postup automatického čištění byl validován podle normy ISO 17664-1 and AAMI TIR 30.

Cyklus automatického čištění je třeba používat následovně:

1. Předčištění – teplota < 45 °C – doba trvání minimálně 2 minuty.
2. Čištění – teplota = 55 °C – doba trvání minimálně 5 minut.
3. Neutralizace – trvání přibližně 2 minuty.
4. Oplachování studenou vodou z vodovodu – trvání přibližně 2 minuty.
5. Tepelná desinfekce deionizovanou vodou – teplota ≈ 90 °C – trvání minimálně 5 minut.
6. Sušení prostředků sterilním gázovým polštářkem. K sušení lumin lze použít čistý stlačený vzduch.
7. Před sterilizací provedte vizuální kontrolu prostředků a ověřte, zda jsou čisté, suché a správně fungují.

Automatický čisticí přístroj musí splňovat požadavky definované normou ISO15883.

Zdravotnické zařízení musí vybrat takový čisticí roztok (saponát), který lze použít v automatickém čisticím a desinfekčním přístroji podle normy ISO 15883 a na chirurgické nástroje sestavené z kovových a/nebo plastových dílů.

Dávky, teploty a doby trvání lze upravit podle pokynů výrobce.

Vzhledem k použití některých čisticích roztoků se po vysušení mohou objevit bílé stopy.

Změna barev nemá negativní vliv na prostředky z titanové slitiny.

9.3 Kontrola a zkouška fungování:

Nástroje:

Není doporučen žádný maximální počet cyklů, ale vždy mezi použitími je třeba nástroje:

- Vizuálně zkontrolovat na přítomnost stop organických reziduí, koroze (rez, důlky), poškození jako poškrábání a vrypy, změny barev, reziduů, vločkování, oděru, prasklin a nečitelných laserových značek.
- Vyzkoušejte, zda správně fungují všechny klouby, pohyblivé části a mechanismy a otestovat fungování montážních celků a spojů. V případě potřeby provedte před sterilizací údržbu.

Pokud je to vhodné, mají být nástroje v takovém provedení, aby způsob jejich opětovné montáže byl identický s demontáží.

Veškeré poškozené nástroje (například s korozí, nadměrným poškrábáním, zářezy, zbytky, zbytky tkáně nebo nečitelnými laserovými značkami) je třeba zlikvidovat a nahradit novým nástrojem. V případě neocékávaného poškození vrátěte prostředek společnosti DISTIMP jako reklamaci.

Před sterilizací zkонтrolujte, zda jsou nástroje všechny a v dobrém provozním stavu.

Implantáty a nástroje:

Při pečlivém dodržení pokynů společnosti DISTIMP pro zajištění účinnosti sterilizace

lze prostředky pro sterilizaci a skladování umístit do kovových kontejnerů a uspořádat do souprav. Pak lze kontejnery s prostředky sterilizovat.

9.4 Sterilizace:

Všechny nástroje a implantáty DISTIMP se dodávají nesterilní a nemocnice nebo kliniky je musí sterilizovat parou podle některé z následujících validovaných metod.

Metoda	Cyklus	Teplota	Doba působení	Doba sušení
Pára	Vakuum	134°C	Minimálně 18 min.	-
Pára	Předvakuum	270°F (132°C)	4 Min.	20 Min.
Pára	Předvakuum	134°C	3 Min.	20 Min.

Poznámka pro Francii: Používejte parametry prvního cyklu podle francouzského oběžníku DGS/ RI3/2011/449 z 1. prosince 2011.

Tyto metody jsou validovány dle ANSI/AAAMI ST79, aby splňovaly požadavky SAL 10⁻⁶.

Pokud je po provedení tohoto postupu sterilizace ve sterilizačních kontejnerech nebo na prostředku či uvnitř něj ještě voda, je nutno jej usušit a sterilizaci opakovat.

9.5 Údržba:

Klouby, závěsy, pohyblivé díly a mechanismy nástroje je třeba pro omezení tření a oděru pravidelně mazat mazivem na lékařské chirurgické nástroje.

Dúrazně se doporučuje splnit pokyny dodavatele maziva. Použité mazivo musí být kompatibilní s parní sterilizací.

10. SKLADOVÁNÍ A LIKVIDACE

- Skladujte prostředky tak, aby byly chráněny před prachem, světlem, hmyzem, drobnými škůdci a extrémní teplotou a vlhkostí.
- Zabraňte kontaktu s chemikáliemi a žírovými parami.
- Neuchovávejte přístroj v blízkosti produktů, které by mohly působit žírově (chlor).
- Rozbalené prostředky je třeba uchovávat v kontejneru určeném k tomuto účelu.
- Je NEZBYTNÉ rozlišovat mezi STERILNÍMI a NESTERILNÍMI nástroji.

Likvidaci výrobků je třeba provádět podle aktuálních postupů zdravotnického zařízení tak, aby bylo vyloučeno veškeré riziko křížové kontaminace.

11. ZÁRUKA

Pokud opravy nebo úpravy provede neautorizované servisní středisko, všechna záruční práva zanikají.

Výrobce nenese odpovědnost za jakékoli ovlivnění bezpečnosti, spolehlivosti nebo výkonu výrobku, pokud výrobek není používán v souladu s návodem k použití. Technické změny vyhrazeny.

12. REKLAMACE / INCIDENTY A INFORMACE

Veškeré závažné incidenty vzniklé v souvislosti s prostředkem musí být nahlášeny výrobci jako reklamace a v Evropě národnímu kompetentnímu orgánu pro pacienty/chirurgy.

Veškeré jiné důvody nespokojenosti týkající se kvality výrobku je třeba nahlásit společnosti DISTIMP nebo jejímu zástupci.

Při veškerých reklamacích uvádějte název a katalogové číslo a rovněž číslo šarže komponenty, své jméno a adresu a vyčerpávající popis příhody, aby mohla společnost DISTIMP lépe porozumět příčině reklamace. Pokud je to možné, pošlete prostředek společnosti DISTIMP k prozkoumání.

Veškeré aktuální informace o produktech ACIFBOX (návod k použití, příručka operační techniky, kontrolní seznam) jsou k dispozici na webové stránce <https://www.distimp.com>.

Návod k použití je k dispozici v tištěné formě na vyžádání bez příplatku do 7 kalendářních dní.

 DISTIMP SAS - 7 allée du Moulin Berger
69130 ECULLY, FRANCE
Tel : +33 (0) 4 72 77 01 52
www.distimp.com
quality@distimp.com
info@distimp.com

LEGENDA KLÍČE SYMBOLŮ Z NORMY ISO 15223-1

Upozornění: Klíč symbolů je pouze orientační - některé uvedené symboly nemusí platit. Viz hlavní štítek výrobku připevněný k výrobku.

	VÝROBCE
	NEPOUŽÍVEJTE
	KATALOGOVÉ ČÍSLO
	UPOZORNĚNÍ: PROSTUDUJTE SI PRŮVODNÍ DOKUMENTACI
	ČÍSLO ŠARŽE
	PROSTUDUJTE SI NÁVOD K POUŽITÍ
	DATUM VÝROBY
	NESTERILNÍ
	UCHOVÁVEJTE V SUCHU
	CHRAŇTE PŘED SLUNEČNÍM ZÁŘENÍM
	JEDINEČNÝ IDENTIFIKAТОR PROSTŘEDKU
	PODMÍNĚNÉ V PROSTŘEDÍ MR
	ZDRAVOTNICKÝ PROSTŘEDEK
	NEPOUŽÍVEJTE, POKUD JE OBAL POŠKOZENÝ A PROSTUDUJTE SI NÁVOD K POUŽITÍ

DISTIMP – IFU-ACB Rev 02 – 02/2025

Šiuo dokumentu atšaukiama ir pakeičiama IFU-ACB Rev 01

Naujausia peržiūra: 2025 m. vasaris

Pirmojo EB atitinkies ženklo suteikimo data: 2005 m.

Svarbu. Naudojimo instrukcija pateikiama tik elektronine forma ir yra pasiekama per nuorodą į el. naudojimo instrukcijų svetainę arba QR kodą, esančius ant gaminio etiketės. Todėl nepamirškite atsiisiųti ar atspausdinti naudojimo instrukcijos prieš išmesdami etiketę arba išsaugokite etiketę. Visų naudojimo instrukcijų elektroninės versijos pateikiamas adresu: <https://www.spineway.com/en/e-ifu/pros>.



1. PRIETAISO APRASYMAS IR SUDÉTIS

Šis prietaisas yra priekinė kaklinės stuburo dalies tarplankstelinio tarpo apkaba. Ji skirta kaklinės stuburo dalies patologijai sumažinti, atkuriant diską aukštį bei fiziologinį stuburo linkį ir leidžiant susijungti stuburo slankstelių kūnams.

Ši naudojimo instrukcija taikoma toliau nurodytai **ACIFBOX** priekinei kaklinės stuburo dalies apkabų sistemai:

- kaklinės stuburo dalies apkabai;
- pritvirtinamai kaklinės stuburo dalies apkabai;
- sraigtais prisukamai kaklinės stuburo dalies apkabai;
- Plokštėlės
- Kaklinės stuburo dalies sraigtai
- konkrebiam gaminiai skirtingi instrumentams (implanto laikikliui, bandomiesiems implantams, kvadratinei ylai, atsuktuviui ir kt.).

Šie komponentai visada turi būti implantuojami ir (arba) naudojami kartu. Taip užtikrinama, kad įvairių komponentų dydžiai bei medžiagos būtų suderinamos tarpusavyje.

Šie gaminiai yra skirti **naudoti vieną kartą** ir į rinką tiekiami **nesterilūs**.

Implantai yra pagaminti iš:

- **kaklinės stuburo dalies apkaba – PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + auksas (ASTM B562);**
- **pritvirtinama kaklinės stuburo dalies apkaba – PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + auksas (ASTM B562) + TA6V ELI lydinio (EN ISO 5832-3, ASTM F136);**
- **sraigtais prisukama kaklinės stuburo dalies apkaba – PEEK-OPTIMA® (ASTM F2026) + auksas (ASTM B562) + TA6V ELI lydinio (EN ISO 5832-3, ASTM F136);**
- **plokštėlė – TA6V ELI lydinio (EN ISO 5832-3, ASTM F136);**
- **kaklinės stuburo dalies sraigtai – TA6V ELI lydinio (EN ISO 5832-3, ASTM F136).**

Šiuos komponentus draudžiama naudoti su kitais prietaisais, negu rekomenduoja DISTIMP. Instrumentai yra pagaminti iš neimplantuojamo nerūdijančiojo plieno, TA6V ELI lydinio, silikono, HSPP ir PPSU.

2. NAUDOVIMO INDIKACIJOS

Numatyta populiacija. ACIFBOX apkabas galima naudoti asmenims, kurių skeletas subrendęs.

Šis medicinos prietaisas naudojamas (tik) gydant kaklinės stuburo dalies diskų ligas, kurios apibrėžiamos kaip gydymui atspari radikulopatija (plintantis skausmas) ir (arba) mielopatija (silpnumas) su diskų išvarža ir (arba) osteofity susidarymas ir (arba) nugaras smegenu suspaudimas. ACIFBOX kaklinės stuburo dalies priekinės apkabos yra sukurtos taip, kad atitiktų anatomiją. Jas naudojant galima atkurti diską aukštį ir fiziologinę lordozę. Apkabose yra transplantato anga, skirta užpildyti kaulo pakaitalui; ji pakankamai plati, kad susiformuotų geras kaulo transplantatas.

3. NAUDOTOJAS

Šiuos medicinos prietaisus implantuoti ir (arba) naudoti gali tik sveikatos priežiūros specialistas, gerai išmokytas stuburo chirurgijos. Implantuojant būtina naudoti tinkamus gamintojo pateiktus instrumentus.

4. KONTRAINDIKACIJOS

Toliu pateiktamas nebaigtinis kontraindikacijų sąrašas:

- ūminė arba lėtinė, vietinė arba sisteminė infekcija;
- alergija arba netoleravimas;
- bet kokia gretutinė liga, galinti paveikti implanto funkcionavimą, išskaitant, bet tuo neapsiribojant, sunkią osteoporozę, vėžį, inkstų dializę, osteopeniją, nutukimą;
- reikšmingas fizinis aktyvumas arba sutrikę protiniai gebėjimai gali būti santykinių šios chirurginės operacijos kontraindikacija.

Šis medicinos prietaisas yra sukurtas, skirtas ir parduodamas tik nurodytiems tikslams.

5. GALIMA RIZIKA

- Šalutinis poveikis yra tokis pat, kaip ir atliekant bet kurią kaklinės dalies chirurginę stuburo operaciją: infekcija, skausmas, hematomė, neuropatijs ir kt.
- Operacijos metu pasireiškusioms neurologinėms komplikacijoms, dėl kurių gali prieikti laikinai arba visam laikui pašalininti fiksavimo įrangą.
- Antrinės neurologinės komplikacijos, dėl kurių gali prieikti revizijos procedūros, per kurią iš dalies arba visiškai, laikinai arba visam laikui pašalinama fiksavimo įranga.
- Alerginė reakcija į implantų medžiagą.
- Skausmas, diskomfortas, atsiraide dėl prietaiso buvimo organizme.
- Kaulų jautrumas sumažėjimas dėl mažesnės apkrovos.
- Komponentų atsilaisvinimas arba atsiskyrimas, dėl kurių reikia papildomos chirurginės procedūros.
- Nesuaugimas (pseudoartrozė) arba uždelstas suaugimas.
- Išlinkimas arba lūžis dėl mechaninio nusidėvėjimo laikui bėgant.
- Jei komponentai atsilaisvina, jie gali visai atsisiskirti, todėl gali prieikti papildomos intervencijos.
- Dėl kaklinės stuburo dalies priekinio chirurginio metodo gali pasireikšti šie reiškiniai: užkimimas arba pasunkėjės rijimas, gretimo segmento liga, nervų pažeidimai.

Ispėjimas: Pacientus, kuriems implantuojama ACIFBOX apkaba, reikia įspėti, kad implanto ilgaamžiškumui įtakos gali turėti jų svoris, amžius ir aktyvumo lygis.

6. ISPĖJIMAI

- Medicinos personalas turi informuoti pacientą apie chirurginės intervencijos keliamą riziką. Pooperaciniai laikotarpiai pacientas turi laikytis chirurgo patarimų ir rekomendacijų (vadovaujantis radiologiniais tyrimais).
- Po operacijos rekomenduojama apriboti fizinį aktyvumą, kad kaulai galėtų suaugti. Jei to nesilaikoma, implantas gali lūžti arba būti kitaip pažeistas, todėl prieleiks revizinės chirurginės operacijos. Pavyzdžiu, implanto neturėti veikti dideli mechaniniai vibracinių judesiai.
- Apie visus pasikeitimus implanto vietoje (padėties, skausmo ir t. t.) reikia pranešti gydytojui. Be to, gydytojų reikia informuoti apie visus incidentus, pavyzdžiu, griuvimą, net jei implanto vietoje néra matomų pozymių.
- Anksčiau implantuotų ACIFBOX sistemos komponentų niekada nenaudokite pakartotinai. Prietaisą pakartotinai naudoti draudžiama dėl cheminės, biologinės (alergijos, toksinio poveikio, užteršimo, infekcijos) ir mechaninės (būklės pablogėjimo, implantų nusidėvėjimo ir kt.) rizikos.
- Gali tekti apriboti nesteroidinių vaistų nuo uždegimo (NVNU) vartojimą, nes jie gali trikdinti ir uždelsti kaulų gijimo procesą.
- Rezultatais labai daug įtakos turi PACIENTŲ ATRANKA.
 - Pacientai, kurie yra nutukę, prastai maitinasi ir (arba) kurių kaulų kokybė yra prasta, ir pacientai, kurie rūko arba piktnaudžiauja alkoholiu, néra labai tinkami spondilodilezės procedūrai. Pacientus, kurie rūko, reikia įspėti apie pasekmes, nes buvo pranešta, kad rūkantiems žmonėms dažniau pasitaiko nesuaugimis atveju.
 - Nutukusių pacientų sergamumas yra žymiai didesnis.
 - Pacientų, kuriems anksčiau buvo atlikta stuburo operacija tame (-use) pačiarne (-iuose) lygmenje (-yse), kurij (-iuos) ketinama gydyti, klinikiniai rezultatai gali skirtis, palyginti su anksčiau neoperuotais pacientais.
 - Aktyviam, nusilpusiam ar sutrikusio intelektu pacientui, negalinčiam tinkamai laikytis rekomendacijų, gali kilti ypač didelė rizika pooperacinės reabilitacijos metu.

7. ATSARGUMO PRIEMONĖS

1. Pažeidus galinę plokštelię, gali būti rekomenduojama implantuoti papildomą stabilizavimo sistemą.
2. Esant siauram kanalui, reikėtų atsargiai naudoti pavienę apkabos grupę, siekiant išvengti kaulų suaugimą masės prasiskverbimo į stuburo kanalą.
3. Nenaudokite pažeisto ar abejoniu keliuojančio prietaiso, net jei jis naujas.
4. TINKAMAI INFORMUOKITE PACIENTĄ. Pooperacinė priežiūra ir paciento gebėjimas bei noras laikytis nurodymų yra vieni svarbiausių sėkmindo kaulų gijimo aspektų. Informuokite pacientą apie implanto ribotumą, nurodam kaulo gijimui reikalingą laiką ir būtinybę vengti bet kokių veiklos, galinčios pakankti gijimui procesui ar ji pailginti, pavyzdžiu, rūkymo, alkoholio vartojimo ir netinkamo fizinio aktyvumo, ypač kėlimo ir sukimų judesiu. Informuokite pacientą, kad implantas néra tokis stiprus kaip normalus sveikas kaulas ar diskas, todėl gali atsilaisvinti, nusmukti ir (arba) lūžti esant per dideliam mechaniniam spaudimui, ypač jei kaulas néra visiškai sugilius. Dėl netinkamos veiklos pasislinkę arba pažeisti implantai gali migruoti ir pažeisti neurogines struktūras ar kraujagysles.
5. ACIFBOX stuburo implantų naudojimo laikas yra ribotas. Šie implantai néra skirti būti vienintelio stuburo atramos mechanizmu ir to iš jų néra tikimasi. Jei neįvyksta kaulų suaugimas, nesitikima, kad šie prietaisai neribotų laiką palaikys stuburo jėgas, nes ivyks kuris nors iš kelių galimų gedimų. Net tvirtai suaugus kaului, implanto komponentai vis tiek gali pasumkti, lūžti arba atsilaisvinti. Todėl pacientų reikia informuoti, kad net laikantis aktyvumo apribojimų implanto komponentai gali pasumkti, lūžti arba atsilaisvinti.
6. IMPLANTO PAŠALINIMAS. Sulaukus norimo poveikio, implantas turi likti implantavimo vietoje. Vis dėlto chirurgas gali pašalinti šiuos implantus, jei kaulai nesuauga. Su pacientu turi būti aptarta antros chirurginės procedūros galimybė ir su ją susijusi rizika bei ivertinta antros chirurginės procedūros nauda. Jei implantai sulūžta ar blogai veikia, sprendimą dėl jų pašalinimo turi priimti gydytojas, atsižvelgdamas į paciento būklę ir susijusią riziką.

8. TRUKDŽIŲ RIZIKA ATLIEKANT MEDICININIUS VIZUALIZAVIMO TYRIMUS (MRT / KT)

Saugumas magnetinio rezonanso aplinkoje (MRT) ACIFBOX sistema yra salyginai saugi MR aplinkoje. Asmuo, kuriam implantuoti šie prietaisai, gali būti saugiai skenuojamas tokiomis salygomis:

Statinio magnetinio lauko stiprumas (Bo)	1,5 arba 3,0 T
Didžiausias erdvinis lauko gradientas	7,0 T/m (700 gausų/cm)
RD poliarizacija	Apskritiminė poliarizacija (AP)
RD siuntimo ritės tipas	Kūno ritė
RD veikimo režimas	Įprastas veikimo režimas
Didžiausia viso kūno savitoji sugerties sparta (SAR)	2 W/kg
Skenavimo trukmė	20 minučių trukmės skenavimas (vienai impulsui sekai)

Iškaitimas:

Didžiausias išmatuotas temperatūros padidėjimas yra 3,8 °C po 15 minučių nepertraukiamo skenavimo 1,5 T skeneryje, taikant MR seką, kurios SAR yra 2 W/kg. Skenavimas 3 T skaitytuvu sukelia mažesnį iškaitimą.

Remiantis temperatūros per tam tikrą laiką duomenimis, nustatyta, kad, sustabdžius skenavimą seką, pakanka 10 minučių, kad kiekvienas prietaisas atvėstų iki pastovios temperatūros.

Atsakomybės apribojimas:

MR saugumas buvo įvertintas pirmiau nurodytomis salygomis. MR saugumas kitomis salygomis néra įvertintas ir todėl nežinomas.

Jei tiriamoji sritis yra tiksliai ta pati sritis, kurioje įstatytas implantas / prietaisai, arba yra santykinių netoli šios srities, MR vaizdo kokybė gali būti prastesnė.

9. ĮTAISAI, TIEKIAMI NESTERILŪS – VALYMAS, NUKENKSMINIMAS IR STERILIZAVIMAS

Visus instrumentus ir implantus, kurie tiekiami nesterilūs, prei š steriliizuojant ir jėdant į sterilų operacijų lauką pirmiausiai reikia kruopščiai nuvalyti, naudojant nustatytus ligoninės metodus, kaip nurodyta toliau.

Be to, visus instrumentus, kurie anksčiau buvo įdėti į sterilų peracinių laukų, prieš steriliizuojant ir vėl jėdant į sterilę operacijų lauką reikia nedelsiant nukreipti į sterilum, naudojant nustatytus ligoninės metodus.

Pakartotini apdorojimo ciklai, j kuriuos jeina automatinis valymas ir sterilizavimas garais, įtaisams turi minimalų poveikį. Naudotojams, kurie nenaudoja rekomenduojamą būdą, rekomenduojame patikrinti jų naudojamus būdus atitinkamais laboratoriniai tyrimai.

1 pastaba. Kai kurie valymo tirpalai, pvz., kuriuose yra natrio hipochlorito ar formalino, gali pažeisti priemones, ypač instrumentus.

2 pastaba. Jtarus didelės rizikos pacientų sąlytų su nejprastais infekcinių agentais ar prionais (pvz., Creutzfeldto-Jakobo liga), pagal Pasaulio sveikatos organizacijos rekomendacijas reikia atlikti nukenksminimą. Šiuo atveju „DISTIMP“ instrumentus galima nukenksminti natrio hidroksidu.

9.1 Nukenksminimas naudojimo vietoje:

Jei įmanoma, instrumentus reikia išardyti.

Ši operacija PRIVALOMA nešvariems instrumentams, siekiant sumažinti mikroorganizmų populiaciją ir palengvinti tolesnį valymą.

- Pamerkitė instrumentus į neutralią vonelę prieš dezinfekavimą, norėdami išvengti korozijos, žemesnéje kaip 30 °C temperatūroje, norėdami išvengti mikroorganizmų fiksacijos.
- Lankstinės instrumentus (pvz., spausdutą, žirkles ir t. t.) išskėskite.
- Iš kelių dalių sudarytus instrumentus išardykite.
- Darbo metu ypatingą dėmesį kreipkite į aštrius instrumentus.
- Mirkymo laikas turi atitinkti gamintojo nurodymus.
- Instrumentus būtina skalauti po tekančiam vandeniu (temperatūra žemesnė kaip 30 °C).

PASTABA. Prieš dezinfekavimą naudojamą vonelę reikia keisti po kiekvienos operacijos.

9.2 Valymas:

Automatizuotas valymo procesas buvo patvirtintas pagal ISO 17664-1 ir AAMI TIR 30.

Automatinis valymo ciklas turi būti atliekamas tokiu būdu.

1. Pirminis valymas (ciklas prieš valymą): temperatūra <45 °C, minimali trukmė – 2 min.
2. Valymas: temperatūra ≈ 55 °C, minimali trukmė – 5 min.
3. Neutralizavimas: apytikslė trukmė – 2 min.
4. Skalavimas šaltu vandentiekio vandeniu: apytikslė trukmė – 2 mn.
5. Terminis dezinfekavimas dejanizuotu vandeniu: temperatūra ≈ 90 °C, minimali trukmė – 5 min.
6. Instrumentų džiovinimas steriliu marlės tamponu. Tarpielių džiovinimui galima naudoti švarų suslėgtą orą.
7. Prieš sterilizaciją apžiūrėkite įtaisus ir patikrinkite, ar jie yra švarūs, sausi ir tinkami darbui.

Automatinis valytuvas turi atitinkti standarte ISO 15883 pateiktus reikalavimus.

Ligoninė turėtų pasirinkti valymo tirpalą (ploviklį) taip, kad jis būtų tinkamas naudojimui automatizuotose valymo/dezinfekavimo prietaisose pagal ISO 15883 ir tikty chirurginiams instrumentams, pagamintiems iš metalinių ir (arba) plastinių dalių.

Dozes, temperatūrą ir trukmę galima pritaikyti pagal tirpalų gamintojo instrukcijas.

Naudojant kai kuriuos valymo tirpalus po džiovinimo gali likti baltų pėdsakų.

Pakitusi spalva neturi neigiamos įtakos priemonėms iš titano lydinio

9.3 Patikrinimas ir funkcinis bandymas:

Instrumentai:

Néra rekomenduojamo maksimalaus ciklų skaičiaus, tačiau po kiekvieno naudojimo visus instrumentus reikia:

- Apžiūrėti, ar nera organinių likučių, korozijos (rūdžių, taškinės korozijos), pažeidimų, pvz., jbréžimų ir grovelių, nuolaužų, spalvos pakitimų, likučių, atsisluoksniaivimo, nusidévéjimo pozymiams, įtrūkimui ir neįskaitomuo lazerinio ženklinimo;
- Patikrinti, ar tinkamai veikia visos jungtys, judančios dalys ir mechanizmai bei patikrinti mazgų ir jungčių funkcionalumą. Jei reikia, prieš sterilizavimą atlikite priežiūros darbus.

Jei reikia, instrumentai turi būti surinkti būtent tokia eiliés tvarka, kai buvo išardyti.

Visi pažeisti instrumentai (pavyzdžiu, pažeisti korozijos, su per daug jbréžimu, grovelių, nuolaužų ar neįskaitomuo lazeriniu žymėjimu) turi būti sunaikinti ir pakeisti naujais instrumentais. Atsižudžius netikėtamai pažeidimui, grąžinkite priemonę bendrovei „DISTIMP“, pateikdami skundą.

Prieš sterilizuodami patikrinkite, ar yra visi instrumentai ir ar jie yra geros būklės.

Implantai ir instrumentai:

Norint instrumentus sterilizuoti ir laikyti, juos galima sudėti įj metalines talpyklas ir sudėti kaip rinkinius, atidžiai laikanties bendrovės „DISTIMP“ rekomendacijų, siekiant užtikrinti sterilizavimo efektyvumą. Tada talpyklas galima sterilizuoti kartu su įtaisais.

9.4 Sterilizavimas:

Visi „DISTIMP“ instrumentai ir implantai, kurie tiekiami nesteriliūs, ligoninėse bei klinikose turi būti sterilizuojami garais vienu iš toliau nurodytu patvirtintų būdų.

Būdas	Ciklas	Temperatūra	Poveikio laikas	Džiūvimo laikas
Garai	Vakuumas	134°C	Mažiausiai 18 min	-
Garai	Forvakumas	270°F (132°C)	4 min	20 min.
Garai	Forvakumas	134°C	3 min	20 min.

Pastaba dėl Prancūzijos. Pirmojo ciklo parametrus naudokite pagal 2011 m. gruodžio 1 d.

Prancūzijos aplinkoštį DGS/R13/2011/449.

Šie metodai yra patvirtinti per ANSI / AAAMI ST79, kad atitinkų SAL 10-6 reikalavimus.

Jei po sterilizavimo šiuo būdu, sterilizavimo talpyklose arba ant įtaiso ar jo viduje vis dar lieka vandens, įtaisą reikia išdžiovinti ir pakartotinai sterilizuoti.

9.5 Priežiūra:

Instrumentų jungtys, vyniai, judančios dalys ir mechanizmai turi būti reguliarai tepami medicinių chirurginių instrumentų tepalu, skirtu sumažinti trintį ir susidévéjimą.

Griežtai rekomenduojama laikytis tepalo tiekėjo nurodymų. Naudojamas tepalas turi būti tinkamas sterilizavimui garais.

10. LAIKYMAS IR ŠALINIMAS

- Laikykite įtaisus taip, kad jie būtų apsaugoti nuo dulkių, šviesos, vabzdžių, kenkėjų, ekstremalios temperatūros ir drėgmės.
- Saugokite nuo salyčio su cheminiais produktais ir koroziniais garais.
- Nelaiykite instrumento arti produkto, kurie gali sukelti koroziją (su chloru).
- Neišpakutuoti įtaisus galima laikyti tam skirtoje talpykloje.
- Yra BŪTINA atskirti STERILIUS ir NESTERILIUS instrumentus.

Produktai šalinami pagal galiojančias sveikatos priežiūros centro procedūras, siekiant išvengti kryžminio užteršimo pavojaus.

11. GARANTIA

Jei remontą arba pakeitimą atlieka neįgalotas techninės priežiūros centras, prarandamos visos garantinės teisės.

Gamintojas neprisiimaats atsakomybės dėl jokio poveikio produkto saugumui, patikimumui ar veikimui, jei produktas néra naudojamas pagal naudojimo instrukciją.

Techniniai pakeitimai draudžiami.

12. SKUNDAI / INCIDENTAI IR INFORMACIJA

Apie bet kokį rimtą su prietaisu susijusį incidentą gamintojui reikia pranešti, pateikiant skundą, o Europoje – kompetentingai nacionalinei pacientų / chirurgų institucijai.

Apie bet kokias kitas su produkto kokybe susijusias nepasitenkinimai imo priežastis reikia pranešti bendrovei „DISTIMP“ arba jos atstovui.

Pateikdami skundus nurodykite pavadinimą ir nuorodą kartu su komponento (-ų) partijos numeriu, savo vardą ir pavardę, adresą bei išsamų įvykio aprašą, kad bendrovė „DISTIMP“ galėtų kuo geriau suprasti skundo priežastį. Jei įmanoma, nusiųskite priemonę bendrovei „DISTIMP“, kad atliktų tyrimą.

Visa dabartinė informacija apie „ACIFBOX“ produktus (naudojimo instrukcija, chirurginių procedūrų vadovas, kontrolinis sąrašas) yra pateikta svetainėje <https://www.distimp.com>.

Popierinę naudojimo instrukcijos versiją galima gauti pateikus prašymą, ji bus atsiusta per 7 kalendorinės dienas be papildomo mokesčio.

 DISTIMP SAS - 7 allée du Moulin Berger
69130 ECULLY, FRANCE
Tel : +33 (0) 4 72 77 01 52
www.distimp.com
quality@distimp.com
info@distimp.com

SIMBOLIU SARAŠAS IŠ ISO 15223-1

Dėmesio! Simbolii sarašas yra tik informacinis. Kai kurie simboliai gali būti netaikomi. Žr. ant gaminio pritrintą pagrindinę gaminio etiketę.



GAMINTOJAS



NESTERILUS



NENAUDOTI PAKARTINAI



LAIKYTI SAUSAI



KATALOGO NUMERIS



SAUGOTI NUO SAULĖS ŠVIESOS



DÉMESIO! ŽR. PRIDĒTUS DOKUMENTUS



UNIKALUS PRIEMONĖS IDENTIFIKA-
TORIUS



PARTIJOS NUMERIS



SAŁYGINAI SAUGUS MRT APLINKOJE



ŽR. NAUDOVIMO INSTRUKCIJAS



MEDICINOS PRIEMONĖ



PAGAMINIMO DATA



NENAUDOTI, JEIGU PAKUOTĖ
PAŽEISTA IR ŽR. NAUDOVIMO
INSTRUKCIJAS