

# VEOS - PÁTERNÍ SYSTÉM - Návod k použití

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

Nejnovější verze: únor 2025  
Datum prvního označení EC: 2008

Důležité: Návod k použití je dematerializován a je přístupný prostřednictvím odkazu na internetovou stránku eIFU nebo QR kódů uvedeného na štítku výrobku. Před likvidací tohoto štítku mějte stažený nebo vytiskněný návod k použití, nebo si štítek uschovějte. 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 systém pro zadní osteolýzu. Je určen ke snížení patologii hrudní, lumbální a sakrální páteře obnovou výšky ploténky i fyziologického zakřivení páteře.

Tento návod k použití platí pro komponenty následujícího systému pro fixaci páteře VEOS:

- Monoaxiální, polyaxiální a polyaxiální šrouby pro obratle
- Zahnutá a rovná titanová tyčka
- Zahnutá PEEK tyčka
- Konektory
- Transverzální konektor
- Maticy
- Instrumentace specifická pro produkt (kleště, ohýbač tyčky, posouvač tyčky, šroubová atd.)

Před operací, přečtěte si příručky operační techniky a nahlízejte nich.

Pomohou vám při výběru vhodných Implantátů, nástrojů a pro bezpečnou kombinaci těchto zařízení. V příručkách operační techniky jsou také uvedeny pokyny k bezpečnému používání prostředku a ověřit, zda jsou implantáty správně nainstalovány. Dobré porozumění příručkám operační techniky je naprostě nezbytné a také brání zneužití, které může způsobit poranění pacienta nebo uživatelů.

**SPRÁVNÝ VÝBĚR IMPLANTÁTU JE ZÁSADNÍ.** Výběr správné velikosti, tvaru a konstrukce implantátu zvyšuje možnost uspokojivé fixace

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

Implantáty jsou vyrobeny z titanové slitiny TA6V (ISO 5832-3, ASTM F136) nebo PEEK-OPTIMA® LT1-6BA (ASTM F2026).

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

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

## 2. INDIKACE K POUŽITÍ

Systém VEOS lze použít u osob s dokončeným vývojem kostry (dospělých) a u populace dosívajících se specifickými indikacemi, jako je skolioza.

Tento zdravotnický prostředek je určen k zadní fixaci hrudní, lumbální a sakrální páteře. Je indikován k léčbě deformit (jakékoli etiologie), úrazů, nádorů a degenerativních stavů páteře (spondylolistézy, degenerativní onemocnění meziobratlových ploténk, fraktur páteře, stenózy páteře, nespojení). VEOS lze také používat při revizní operaci v případě selhání předchozího postupu.

## 3. UŽIVATEL

Tyto zdravotnické prostředky smí implantovat a/nebo 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 osteoporoza, 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 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, dočasné nebo trvalé odstranění fixačních prostředků.
- Alergická reakce na materiály implantátu
- Bolest, diskomfort vyplývající z přítomnosti prostředku
- Snižení citlivosti kosti kvůli stínění napětí
- Uvolnění nebo demontáž komponent, vyžadující další chirurgický zákon
- Nespojení (pseudoartróza) nebo opožděně spojení
- Ohnutí nebo prasknutí způsobené mechanickým opotřebením v průběhu času.
- Choroba sousedního segmentu.

**Varování:** Upozorněte pacienty, jimž je implantován systém VEOS, že životnost implantátu může být negativně ovlivněna jejich hmotnost, věk a úroveň aktivity a že předčasná nebo nevhodná fyzická aktivita může také snížit životnost.

## 6. VAROVÁNÍ

- Předejte pacientovi pooperační pokyny, v závislosti na rozsahu instrumentace, její úrovni a příslušné patologii, aby je vzial do úvahy.
- Při přední fixaci páteře po zadní fixaci může být zapotřebí druhý výkon: bud' předem plánovaný jako součást dvoufázového výkonu, nebo z důvodu anatomie a/nebo patologie pacienta.
- Komponentu systému VEOS, která byla již dříve implantována, nikdy nepoužívejte opakověn. Opakován použití je zakázáno kvůli chemickým, biologickým (alergie, toxicita, kontaminace, infekce) a mechanickým (poškození, opotřebení implantátu atd.) rizikům.

## 7. PREVENTIVNÍ OPATŘENÍ

1. CHIRURGICKÉ IMPLANTÁTY SE NIKDY NESMÍ POUŽÍT OPAKOVANĚ. Přestože se prostředek může jevit jako neporušený, může mít malé defekty a známky vnitřního prutí, které mohou vést k brzkému zlomení. V případě revize naplňujte operaci, při níž se systematicky nahradí všechny stávající komponenty, s nimiž se v průběhu operace manipulovalo.
2. Nepoužívejte žádný poškozený nebo podezřelý prostředek, i když je nový.
3. SPRÁVNÉ ZACHÁZENÍ S IMPLANTÁTEM JE ZÁSADNĚ DŮLEŽITÉ. Kovové implantáty konturyují pouze se správným vybavením. Při konturování dbejte na to, aby nedošlo ke vzniku vroubků, poškrábání a implantátu zpětně neohyběte. Pozněřování způsobí defekty v povrchové úpravě a vnitřní prutí, ve kterých může dojít k případnému zlomu. V případě podezření na poškození implantát nepoužívejte. Ohnutí šroubů podstatně sníží únavovou životnost a může způsobit selhání. Působení nadměrným krouticím momentem na šrouby při usazování tyčky může způsobit selhání kosti, což povede ke stržení závitů ahořené aplikace šroubu.
4. OHÝBÁNÍ KONSTRUKTU Komponenty z titanové slitiny se nesmí nikdy ohnout v ostrém úhlu nebo ohýbat zpět. Pokud je konstrukt nadměrně konturovaný, musí se použít nový konstrukt a správně jej konturovat a neohýbat zpětně nadměrně konturovaný konstrukt.
5. Výběr pacienta: následující faktory mohou být extrémně důležité pro úspěch zákonu:
  - **Hmotnost pacienta.** Pacientova nadváha může zatížit prostředek, což může vést k selhání prostředku a operace. Tento profil pacienta zvyšuje výskyt a/nebo závažnost morbiditu v době po operaci.
  - **Senilita, duševní choroba, alkoholismus nebo drogová závislost.** Tyto stavu mohou mimo jiné způsobit, že pacient bude ignorovat určitá nezbytná omezení a preventivní opatření při používání prostředku, což povede k selhání implantátu nebo k jiným komplikacím.
  - **Určitá degenerativní onemocnění.** V některých případech může být degenerativní onemocnění tak pokročilé, že může podstatně snížit očekávanou účinnost prostředku. V takových případech lze ortopedickou nehirurgickou léčbu (tzn. berle, halo-trakce) považovat pouze za dočasně řešení.
  - **Citlivost na cizí těleso.** Žádné předoperační vyšetření nemůže zcela vyloučit možnost citlivosti nebo alergické reakce. U pacientů se může vyvinout citlivost nebo alergie poté, co jsou implantáty v těle uřízenou dobou.
  - **Kouření.** U pacientů, kteří kouří, bylo pozorováno opožděné hojení a vyšší výskyt pseudoartrózy po chirurgických zákonoch, kde se požaduje kostní fúze. Navíc se prokázalo, že kouření představuje riziko komplikací po operaci, jako jsou plícní a kardiovaskulární komplikace.
  - **Pacient s již operovanou páteří** na úrovni, která se má osetřit, mohou mít odlišné klinické výsledky v porovnání s pacienty, kteří dosud s podobnou indikací operování nebyli.
  - **Diabetes mellitus** se poji se zvýšeným rizikem infekce v místě chirurgického zákonu.
6. ODSTRANĚNÍ IMPLANTÁTU PO ZHOJENÍ. Po fúzi kosti však může chirurg tyto implantáty odstranit. Možnost druhého chirurgického zákonu 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 o odstranění rozhodnout lékař, který musí vztí v úvahu pacientů stav a související rizika.
7. DEJEZ PACIENTOVI PATŘÍCNÉ POKYNY. Pooperační péče a pacientova schopnost a ochota dodržovat pokyny patří mezi nejdůležitější aspekty úspěšného hojení kostí. Informujte pacienta o omezeních implantátu, očekávaného časového rámce dosažení zhojení kosti a o potřebě vynutit se veškerým dalším aktivitám, které by mohly narušit nebo opoždit proces hojení, jako je kouření, konzumace alkoholu a nepatřičné fyzické aktivity, zejména zdvihání a kroutivé pohyby. Informujte pacienta, že kovový implantát není tak pevný jako normální zdravá kost a může se uvolnit, ohnut ohnem zlomit se v případě nadměrného mechanického namáhání, zejména, když se uvolní kost zcela zhojená. Implantáty, které jsou dislokované nebo poškozené nepatřičnými aktivitami mohou migrovat a poškodit neurologické struktury nebo cévy. Aktivní, oslabený nebo demenční pacient, který nemůže správně používat prostředky po oporu hmotnosti, může být při pooperační rehabilitaci zvláště ohrozen.
8. POOPERAČNÍ MOBILIZACE ŘÍZENÁ LÉKAŘEM: Dokud rentgenový vyšetření nepotvrdí výzrašost fúzní hmoty, doporučuje se externí immobilizace (jako jsou berle nebo dlahy). Stejně důležitou součástí snahy vynutit se výskytu klinických problémů, které mohou doprovázet selhání fixace, jsou pokyny pro pacienta, aby omezil namáhání implantátu.
9. Použití komponent systému VEOS s jinými prostředky, než doporučuje DISTIMP, je zakázáno.
10. Implantáty VEOS mají konečnou užitnou 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 kтерémkoliv z různých režimů.

I když dojde k pevné fúzi kosti, komponenty implantátu se přesto mohou ohnout, zlomit nebo uvolnit. Proto je nutné pacienta upozornit, že se komponenty implantátu mohou ohnout, zlomit nebo uvolnit, i když dorází omezení aktivity.

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

Bezpečnost v prostředí magnetické rezonance (MR):

Systém pro fixaci páteře VEOS 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	Kruhové 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. Skenerování 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 skenerování dosáhla ustáleného stavu.

### Zřeknutí se odpovědnosti:

# VEOS - PÁTERNÍ SYSTÉM - Návod k použití

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.

Opakování cyklu 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 chlornan sodný nebo formalin, mohou poškozovat zdravotnické prostředky, zejména nástroje.

Poznámka 2: U vysoko 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 rozberat.
- Při manipulaci je třeba věnovat zvláštní pozornost ostrým nástrojům.
- Doba ponovení by měla odpovídat výrobcovým údajům o ponovení.
- Nástroje je nutno opálchnout 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 norm ISO 17664-1 and AAMI TIR 30.

Cyklus automatického čištění: 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 minut.

5. Teplární desinfekce deionizovanou vodou – teplota ≈ 90 °C – trvání minimálně 5 minut.

6. Sušení prostředků steriním gázovým polštářkem. K sušení lumin lze použít čistý stlačený vzduch.

7. Před sterilizací proveděte 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 čištění a desinfekčním přístroji podle normy ISO 15883 a na chirurgické nástroje sestavené z kovových anebo 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 žádny maximální počet cyklů, ale vždy mezi použitími je třeba nástroje:

- Vizuálně zkontrolovat na přítomnost stop organických rezidií, 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 proveděte před sterilizací údržbu.

Další test vodicích dráťů: je potřeba vizuálně a funkčně zkontrolovat, zda jsou rovné (vodicí drát by měl projít kanyhou šroubu).

Je třeba zkontrolovat kanylované závitníky, protože kostní materiál může po vrtání kanylu upcat. Do vyvrtené kanyly je třeba zavést vodicí drát k eliminaci veškerého kostního materiálu a zabránění vzniku překážky

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

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

Před sterilizací zkontrolujte, 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 dodávané jako nesterilní 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/R13/2011/449 z 1. prosince 2011.

Tyto metody jsou validovány dle ANSI/AAMI ST79, aby splňovaly požadavky SAL 10<sup>-6</sup>.

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 žíravě (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 návodom 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 nespokojnosti týkající se kvality výrobku je třeba nahlásit společnosti DISTIMP nebo jejímu zástupci.

Při veškerých reklamacích uvádějte název a katalogové číslo a rovněž číslo šarže komponent/y, 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 VEOS (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](http://www.distimp.com)  
[quality@distimp.com](mailto:quality@distimp.com)  
[info@distimp.com](mailto: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: PRSTUDUJTE SI PRŮVODNÍ DOKUMENTACI
	ČÍSLO ŠARŽE
	PROSTUDUJTE SI NÁVOD K POUŽITÍ
	DATUM VÝROBY
	NESTERILNÍ
	UCHOVÁVEJTE V SUCHU
	CHRAŇTE PŘED SLUNEČNÍM ZÁŘENÍM
	JEDINEČNÝ IDENTIFIKAТОR
	PODMÍNĚNÉ V PROSTŘEDÍ MR
	ZDRAVOTNICKÝ PROSTŘEDEK
	NEPOUŽÍVEJTE, POKUD JE OBAL POKOZENÝ A PROSTUDUJTE SI NÁVOD K POUŽITÍ

DISTIMP – IFU-VLS Rev 02 – 02/2025  
Ersetzt die IFU-VLS Rev 01

Letzte Revision: Februar 2025  
Datum der ersten CE-Kennzeichnung 2008

**Wichtig:** Die Gebrauchsanweisungen liegen in digitaler Form vor und können über den eIFU-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 anderthalb auf. Sämtliche elektronischen Gebrauchsanweisungen können unter folgender Adresse abgerufen werden: <https://spineway.com/en/e-ifu/pros>.



## 1. BESCHREIBUNG UND BESTANDTEILE DES SYSTEMS

Bei diesem Produkt handelt es sich um ein posteriores Osteosynthesessystem. Es ist für die Reduzierung von Pathologien des thorako-lumbo-sakralen Wirbelsäule durch Wiederherstellung der Bandscheibenhöhe sowie der physiologischen Krümmung der Wirbelsäule bestimmt. Diese Gebrauchsanweisung gilt für die folgenden **VEOS** Wirbelsäulen-Fixationssystemkomponenten:

- Monoaxiale Schrauben, polyaxiale Schrauben und polyaxiale Spondylo-Schrauben
- Gebogener oder gerader Titanstab
- Gebogener PEEK-Stab
- Verbinde
- Querverbinde
- Mutter
- Produktspezifische Instrumente (Zange, Stabtrieb, Stabstößel, Schraubendreher usw.)

Lesen und konsultieren Sie vor dem Eingriff die Handbücher zur Operationstechnik. Diese unterstützen Sie bei der Auswahl geeigneter Implantate und Instrumente sowie dabei, diese sicher miteinander zu kombinieren. Handbücher zur Operationstechnik enthalten auch Anweisungen zur sicheren Verwendung der Geräte und zur Überprüfung der ordnungsgemäßen Installation der Implantate. Ein gutes Verständnis der Handbücher zur Operationstechnik ist zudem unerlässlich, um Fehlanwendungen zu vermeiden, die zu Verletzungen des Patienten oder der Anwender führen können.

**DIE RICHTIGE AUSWAHL DES IMPLANTATS IST UNERLÄSSLICH.** Die Auswahl der richtigen Implantatgröße, -form und -gestaltung erhöht die Wahrscheinlichkeit, dass eine zufriedenstellende Fixierung erzielt wird.

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

Die Implantate bestehen aus einer TA6V-Titanlegierung (ISO 5832-3, ASTM F136) oder PEEK-OPTIMA® LT1-6BA (ASTM F2026).

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

Die Instrumente bestehen aus Nicht-implantierbarem Edelstahl, silikon, nitinol, HSPP und PPSU.

## 2. ANWENDUNGSGEBIETE

Das VEOS-System kann bei Personen mit ausgereiftem Skelett (Erwachsene) und bei Jugendlichen für bestimmte Indikationen wie Skoliose verwendet werden.

Das Medizinprodukt ist für die posteriore Fixierung der Brust-, Lenden- und Sakralwirbelsäule vorgesehen. Es ist für die Behandlung von Deformitäten (jeglicher Ätiologie), Traumata, Tumoren und degenerativen Wirbelsäulenerkrankungen (Spondylolisthesis, degenerative Bandscheibenerkrankungen, Wirbelsäulenfrakturen, Spinalkanalstenose, Nonunion) angezeigt. VEOS kann auch bei Revisioneingriffen eingesetzt werden, wenn ein früheres Verfahren fehlgeschlagen ist.

## 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 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 Revisioneingriff 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
- Erkrankung des angrenzenden Segments

**Warnhinweis:** Patienten, denen ein VEOS-System implantiert wird, sollten darauf hingewiesen werden, dass die Langlebigkeit des Implantats von ihrem Gewicht, ihrem Alter und ihrem körperlichen Aktivitätsniveau beeinflusst werden und eine verfrühte oder unangemessene körperliche Betätigung die Langlebigkeit verringern kann.

## 6. WARNSHINWEISE

- Die postoperativen Anweisungen, die vom Umfang des Eingriffs, seiner Höhe und der Pathologie abhängen, müssen dem Patienten mitgeteilt werden, damit er sie befolgen kann.
- Nach der posterioren Fixierung kann ein zweiter Eingriff zur Fixierung der vorderen Wirbelsäule erforderlich sein: entweder geplant als Teil eines zweistufigen Verfahrens oder aufgrund der Anatomie und/oder Pathologie des Patienten.

• Niemals Komponenten des VEOS-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.

## 7. VORSICHTSMASSNAHMEN

1. CHIRURGISCHE IMPLANTATE DÜRFEN AUF KEINEN FALL WIEDERVERWENDET WERDEN. Auch wenn das Produkt unbeschädigt aussieht, kann es kleine Defekte und interne Stressmuster aufweisen, die zu einem frühzeitigen Bruch führen können. Im Falle einer Revision ist die Operation so zu organisieren, dass alle vorhandenen Komponenten, die während der Operation manipuliert wurden, systematisch ausgetauscht werden.
2. Kein beschädigtes oder verdächtig aussehendes Produkt verwenden, auch wenn es neu ist.
3. DIE RICHTIGE HANDHABUNG DES IMPLANTATS IST UNERLÄSSLICH. Metallimplantate nur mit geeigneter Ausrüstung formen. Vermeiden Sie beim Bearbeiten der Konturen jegliches Einkerbten, Zerkratzen oder Rückbiegen der Produkte. Modifikationen führen zu Mängeln in der Oberflächenbeschaffenheit und zu inneren Spannungen, die zum Auslöser für einen möglichen Bruch werden können. Verwenden Sie das Implantat nicht, wenn Sie eine Beschädigung vermuten. Das Verbiegen von Schrauben verringert die Ermüdbeständigkeit erheblich und kann zu Produktversagen führen. Ein übermäßiges Drehmoment, das beim Einbringen des Stabes auf die Schrauben ausgeübt wird, kann zu Knochenversagen führen, wodurch das Gewinde abreißt und/oder der Halt der Schrauben beeinträchtigt wird.
4. VERBIEGEN DES KONSTRUKTS. Komponenten aus Titanlegierungen sollten niemals stark gebogen oder zurückgebogen werden. Wenn ein Konstrukt überkonturiert ist, sollte ein neues Konstrukt korrekt konturiert werden, anstatt das überkonturierte Konstrukt zurück zu biegen.
5. Patientenauswahl: Die folgenden Faktoren können für den Erfolg des Verfahrens äußerst wichtig sein:
  - **Das Gewicht des Patienten.** Bei übergewichtigen Patienten wird das Implantat u. U. so sehr belastet, dass es versagt und der Eingriff fehlschlägt. Bei einem solchen Patientenprofil erhöht sich die Häufigkeit und/oder Schwere von postoperativen Morbiditäten.
  - **Senilität, psychische Erkrankung, Alkoholismus oder Drogenmissbrauch.** Bei diesen und anderen Gegebenheiten kann es sein, dass der Patient bestimmte notwendige Einschränkungen und Vorsichtsmaßnahmen in Bezug auf das Implantat ignoriert, was zum Versagen des Implantats oder zu anderen Komplikationen führen kann.
  - **Bestimmte degenerative Erkrankungen.** In manchen Fällen kann eine degenerative Erkrankung so weit fortgeschritten sein, dass sie die erwartete Leistung des Implantats erheblich beeinträchtigt. In solchen Fällen kann eine nicht-operative orthopädische Behandlung (z. B. Klammern, Halotraction) nur als vorübergehende Lösung in Betracht gezogen werden.
  - **Überempfindlichkeit gegen Fremdkörper.** Die Möglichkeit einer Überempfindlichkeit oder allergischer Reaktion kann präoperativ nicht durch einen Test völlig ausgeschlossen werden. Patienten können auch erst später eine Empfindlichkeit bzw. allergische Reaktionen entwickeln, nachdem sich die Implantate schon längere Zeit im Körper befanden.
  - **Rauchen.** Es wurde festgestellt, dass bei Patienten, die rauchen, nach operativen Eingriffen, bei denen eine Knochenfusion erforderlich ist, Verzögerungen bei der Heilung und höhere Raten von Pseudoarthrosen auftreten. Darüber hinaus hat sich gezeigt, dass Rauchen ein Risiko für Komplikationen nach einem operativen Eingriff darstellt, z. B. für pulmonale und kardiovaskuläre Komplikationen.
  - **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 Operationen bei ähnlicher Indikation.
  - **Diabetes mellitus** ist mit dem erhöhten Risiko einer Infektion am Operationssitus verbunden.
6. ENTFERNUNG DES IMPLANTATS NACH DER HEILUNG: Der Chirurg kann diese Implantate nach erfolgter Knochenfusion entfernen. 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. Wenn das Produkt nach Beendigung seiner bestimmungsgemäßen Verwendung nicht entfernt wird, kann eine der folgenden Komplikationen auftreten: (1) Korrosion mit lokaler Gewebereaktion oder Schmerzen; (2) Implantatwanderung, die zu Verletzungen führt; (3) Risiko zusätzlicher Verletzungen durch postoperative Trauma; (4) Verbiegen, Lockerung und/oder Bruch, was die Entfernung nicht praktikabel macht oder erschweren könnte; (5) Schmerzen, Beschwerden oder abnormale Empfindungen aufgrund des Implantats; (6) Potenziell erhöhtes Infektionsrisiko; (7) Knochenverlust aufgrund von Stress-Shielding.
7. 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 Metallimplantat nicht stabil ist wie ein normaler gesunder Knochen und sich bei übermäßiger mechanischer Beanspruchung verbiegen 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. Ein aktiver, geschwächter oder dementer Patient, der gewichtsunterstützende Geräte nicht angemessen anwenden kann, kann während der postoperativen Rehabilitation besonders gefährdet sein.
8. POSTOPERATIVE MOBILISIERUNG DURCH DEN ARZT: Bis die Röntgenaufnahmen die Reifung der Fusionsmasse bestätigen, wird eine externe Ruhigstellung (wie z. B. ein Gipsverband) empfohlen. Anweisungen an den Patienten, die Belastung der Implantate zu reduzieren, sind ein ebenso wichtiger Teil des Versuchs, das Auftreten klinischer Probleme zu vermeiden, die mit einem Versagen der Fixierung einhergehen können.
9. Die Verwendung von VEOS-Systemkomponenten mit anderen als von DISTIMP empfohlenen Produkten ist untersagt.
10. VEOS-Implantate 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 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 einem Verbiegen, Bruch oder Lockerung der Implantatkomponenten kommen. Der Patient muss sich deshalb darüber im Klaren sein, dass ein Verbiegen, ein Bruch oder eine Lockerung der Implantatkomponenten auch dann auftreten kann, wenn die Anweisungen zur Einschränkung der Aktivitäten befolgt werden.
8. RISIKEN VON STÖRUNGEN BEI MEDIZINISCHEN BILDGEBENDEN UNTERSUCHUNGEN (MRT/CT-SCAN):
  - Sicherheit in einer Magnetresonanzumgebung (MRT): Das VEOS Wirbelsäulen-Fixierungssystem ist bedingt MR-sicher. Patienten, denen ein solches Produkt implantiert wurde, können unter den folgenden Bedingungen sicher gescannt werden:

# VEOS - Wirbelsäulenfixationssystem - Gebrauchsanweisung

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 Scannen in einem 3-T-Scanner erzeugt einen geringeren Temperaturanstieg.

Basierend 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 Anwendungen, 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 Agenzen 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 Mulltupfer 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.

Zusätzliche Prüfung für die Führungsdrähte: Die Geradheit muss visuell und funktionell überprüft werden (der Führungsdräht muss durch die Kanüle der Schraube geführt werden).

Kanülierte Gewindebohrer sollten überprüft werden, da Knochenmaterial die Kanüle nach dem Bohren verstopfen könnte. Ein Führungsdräht sollte in die Bohrkanüle eingebracht werden, um jegliches Knochenmaterial zu entfernen und eine Verstopfung zu vermeiden.

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	Temperatur	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/ RI3/2011/449 vom 1. Dezember 2011 zu verwenden.

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

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 aufbewahren.
- 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 VEOS (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](http://www.distimp.com)  
[quality@distimp.com](mailto:quality@distimp.com)  
[info@distimp.com](mailto: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 PRODUKTKENNUNG



LOT CHARGENNUMMER



BEDINGT MR-SICHER



BITTE GEBRAUCHSANWEISUNG LESEN



MD MEDIZINPRODUKT



BEI BESCHÄDIGTER VERPACKUNG NICHT VERWENDEN UND BITTE GEBRAUCHSANWEISUNG LESEN

**Σημαντικό:** Οι οδηγίες χρήσης είναι σε ηλεκτρονική μορφή και διατίθενται μέσω του ιστοτόπου eIFU ή χρησιμοποιώντας τον κωδικό QR που αναγράφεται στην ετικέτα του προϊόντος. Βεβαιώθετε ότι έχετε τραγματοποίησε λήψη ή έχετε εκτυπώσει τις οδηγίες χρήσης προτού απορρίψετε την ετικέτα, ή διατηρήστε την ετικέτα. Όλες οι ηλεκτρονικές εκδόσεις των οδηγιών χρήσης είναι διαθέσιμες στη διεύθυνση: <https://spineway.com/en/e-ifu-pros/>

Κατασκευάζεται από:



## 1. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΚΑΙ ΣΥΝΘΕΣΗ ΤΟΥ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Αυτό το τεχνολογικό προϊόν είναι ένα προϊόν στοιχίας οστεοσύνθεσης. Προορίζεται για την ανάταξη παθολογικών των θυρακοσαφήνων μοίρας της σπονδυλικής στήλης με την αποκατάσταση του ύψους των δίσκων καθώς και της φυσιολογικής κάμψης της σπονδυλικής στήλης.

Οι παρούσες οδηγίες ισχύουν για τα εξής εξαρτήματα του συστήματος οστεοσύνθεσης σπονδυλικής στήλης **VEOS**:

- Μονοαρνέκες και πολυαρνέκες σπονδυλικές βίδες
- Καμπύλη και ευθεία ράβδος πιανίου
- Καμπύλη ράβδος PEEK
- Σύνδεσμοι
- Εγκάραστος σύνδεσμος
- Παζιμάδι
- Ειδικά όργανα για τα προϊόντα (λαβίδα, εργαλείο κάμψης ράβδου, εργαλείο ώθησης ράβδου, καπσαριδι, κτλ.)

Πριν από τη χειρουργική επέμβαση διαβάστε και ανατρέξτε στο εγχειρίδιο της χειρουργικής τεχνικής για να επιλέξετε τα κατάλληλα εμφυτεύματα, εργαλεία και τον ασφαλή συνδυασμό αυτών των συσκευών. Τα εγχειρίδια χειρουργικής τεχνικής παρέχουν επίσης οδηγίες για την ασφαλή χρήση των συσκευών και για τον έλεγχο της σωτηρίας εγκατάστασης των εμφυτευμάτων. Είναι απαραίτητο να εμπεδωθούν τα εγχειρίδια χειρουργικής τεχνικής για να αποτραπεί, μεταξύ άλλων, η ανορθόδοξη χρήση που μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό του ασθενή ή των χρηστών.

Η ΣΩΣΤΗ ΕΠΙΛΟΓΗ ΤΟΥ ΕΜΦΥΤΕΥΜΑΤΟΣ ΕΙΝΑΙ ΙΔΙΑΙΤΕΡΩΣ ΣΗΜΑΝΤΙΚΗ. Η επιλογή του κατάλληλου μεγέθους, σχήματος και σχεδίου του εμφυτεύματος αυξάνει την πιθανότητα επιπτώσεων. Αυτά τα προϊόντα προορίζονται για **μία χρήση** και διατίθενται στην αγορά **μη στείρα**.

Τα εμφυτεύματα κατασκευάζονται από κράμα πιανίου TA6V (ISO 5832-3, ASTM F136) ή PEEK-OPTIMA® LT1-6BA (ASTM F2026).

Απαγορεύεται η χρήση αυτών των εξαρτημάτων με τεχνολογικά προϊόντα εκτός από αυτά που συνιστώνται από την DISTIMP.

Τα όργανα κατασκευάζονται από τα εξής υλικά μη εμφυτεύσιμος ανοξειδωτος χάλυβας, σιλικόνη, υπινόλη, HSPP και PPSU.

## 2. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ

Το σύστημα VEOS μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε σκελετικά ώριμα άτομα (ενήλικες) και σε εφήβους για συγκεκρινές ενδείξεις της σκλήσιωσης.

Αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν προορίζεται για την στοιχία οστεοσύνθεσης της θυρακικής, οσφυϊκής και ιερής μοίρας της σπονδυλικής στήλης. Ενδέκινυται για τη θεραπεία δυσμορφιών (οποιασδήποτε αποιλογία), τραυμάτων, σγκών και εκφυλισμών της σπονδυλικής στήλης (σπονδυλοισθητική, εκφυλιστική δισκοπάθεια, κατάγματα σπονδυλικής στήλης, στένωση σπονδυλικής στήλης, ψευδάρθρωση). Το VEOS μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί σε αναθεωρητική χειρουργική επέμβαση σε περίπτωση αποτυχίας της προηγούμενης επέμβασης.

## 3. ΧΡΗΣΤΗΣ

Αυτά τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα πρέπει να εμφυτεύονται ή/και χρησιμοποιούνται μόνο από έναν επαγγελματία υγείας που έχει εκπαίδευτει επαρκώς στη χειρουργική σπονδυλική στήλης. Η εμφύτευση πρέπει να διενεργείται χρησιμοποιώντας τα κατάλληλα όργανα που παρέχονται από τον κατασκευαστή.

## 4. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Ακολουθεί μια μερική λίστα των αντενδείξεων:

- Οξεία ή χρόνια, τοπική ή συστηματική λοίμωξη
- Άλλεργη ή δυσανεξία
- Οποιοδήποτε συνοδό νόσημα που θα μπορούσε να επιπρέσει τη λειτουργία του εμφυτεύματος, όπως: βαρεία οστεοπόρωση, καρκίνος, αιμοκάθαρση, οστεοπενία, παχυσαρκία
- Σημαντικό επίπεδο δραστηριότητας ή διαταραχή γνωτική ικανότητα μπορεί να αποτελούν σχετικές αντενδείξεις για αυτήν τη χειρουργική επέμβαση.

Αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν έχει σχεδιαστεί, προορίζεται και πιωλείται μόνο για της ενδεικυόμενες χρήσης

## 5. ΠΙΘΑΝΟΙ ΚΙΝΔΥΝΟΙ

• Οι ανεπιθύμητες ενέργειες είναι οι ίδιες με αυτές που απαντώνται σε οποιαδήποτε χειρουργική επέμβαση σπονδυλικής στήλης: λοιμώξη, πόνος, αιμάτωμα, νευροπάθεια, κτλ.

• Διεγχειρητικές νευρολογικές επιπλοκές, οι οποίες ενδέχεται να απατήσουν προσωπικήν ή μόνιμην αφάρσεων του εξοπλισμού οστεοσύνθεσης.

• Δευτεροπαθείς νευρολογικές επιπλοκές, οι οποίες ενδέχεται να απατήσουν αναθεωρητική επέμβαση για μερική ή ολική, προσωπική ή μόνιμη αφάρσεων του εξοπλισμού οστεοσύνθεσης.

• Άλλεργη ή αντιδράση στα υλικά των εμφυτευμάτων

• Πόνος, δυσφορία λόγω της παρουσίας του τεχνολογικού προϊόντος

• Μείωση της ευαίσθησης του οστού λόγω αποφόρτισης (stress shielding)

• Χαλάρωση ή αποσταρωματισμός εξαρτημάτων, που απαιτεί πρόσθετη χειρουργική επέμβαση

• Ψευδάρθρωση (μη πτώρωση) ή καθυστερημένη πτώρωση

• Κάμψη ή κάταγμα λόγω μηχανικής φθοράς με τον χρόνο.

• Νόσηση του παρακείμενου τμήματος.

**Προειδοποίηση:** Οι ασθενείς που λαμβάνουν το σύστημα VEOS θα πρέπει να ενημερώνονται ότι διάρκεια ζωής των εμφυτευμάτων μπορεί να επιπρέσει από το βάρος, την ηλικία και το επίπεδο δραστηριότητας και ότι η πρώρη ή ακατάλληλη σωματική δραστηριότητα μπορεί επίσης να μειώσει τη διάρκεια ζωής.

## 6. ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

• Οι μετεγχειρητικές οδηγίες, ανάλογα με το πεδίο εφαρμογής των οργάνων, το επίπεδο του και τη σχετική παθολογία, πρέπει να διαβάζονται στον προκατέθετον της αιτίας μετάθετην υπόθεσην.

• Ενδέχεται να χρειαστεί μια δεύτερη επεμβάση για πρόσθια οστεοσύνθεση της σπονδυλικής στήλης μετά την οποία οστεοσύνθεση: είτε προγραμματισμένη εκ των προτέρων ως μέρος μιας επέμβασης σε άλλη επίπεδη αιτία, είτε επιλεκτική σε αιτία που δεν αποτελείται από την προκατέθετη οστεοσύνθεση.

• Μην επαναχρησιμοποιείτε ποτέ έξαρτη που συστήματος VEOS που έχει εμφυτευθεί προηγούμενα. Η επαναχρησιμοποίηση του τεχνολογικού προϊόντος απαγορεύεται λόγω των χημικών, βιολογικών (αλλεργία, τοξικότητα, επιμόλυνση, λοίμωξη) και μηχανικών (υποβάθμιση, φθορά εμφυτευμάτων κτλ.) κινδύνων.

## 7. ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

1. ΤΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΕΜΦΥΤΕΥΜΑΤΑ ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΠΟΤΕ. Παρόλο που το τεχνολογικό μπορεί να φαίνεται άθικτο, μπορεί ωστόσο να φέρει μικρά ελαττώματα και εσωτερικές καταπονήσεις, οι οποίες μπορούν να επηρέασουν στη πρώτη ρήξη. Σε περίπτωση σχετικού ελέγχου, οργανώντες στην χειρουργείο σας ώστε να αντικαθίστανται συστηματικά όλα τα εξάρτηματα που χρησιμοποιούνται κατά τη διάρκεια των χειρουργικών επεμβάσεων.

2. Μην χρησιμοποιήσετε φθαρμένο ή υπόπτο τεχνολογικό προϊόν, ακόμη και αν είναι κανονιόριο.

3. Ο ΟΡΘΟΣ ΧΕΙΡΙΣΜΟΣ ΤΩΝ ΕΜΦΥΤΕΥΜΑΤΩΝ ΕΙΝΑΙ ΖΩΤΙΚΗΣ ΣΗΜΑΣΙΑΣ. Τα μεταλλικά εμφυτεύματα πρέπει να υφίστανται προκύρωση (contouring) μόνο με τον κατάλληλο εξοπλισμό. Αποφύγετε τις εγκόπες, οι χαρακίες ή την ανάποδη κάμψη των τεχνολογικών προϊόντων κατά την προκύρωση. Οι τροποποιήσεις θα προκαλέσουν ελαττώματα στη φύσιμα της επιφάνειας και εσωτερικές καταπονήσεις, οι οποίες μπορεί να αποτελέσουν το εστιακό σημείο της τελικής ρήξης. Μη χρησιμοποιήστε το εμφυτεύμα εάν είναι φθαρμένο. Η κάμψη των κοχλιών μειώνει σημαντικά το όριο κόπωσης και μπορεί να προκαλέσει αστοχία. Η υπερβολική ροπή που εφαρμόζεται σε αποσχιστούντα νήματα ή ακέραιότητα της βαθίδας.

4. ΚΑΜΨΗ ΤΗΣ ΔΟΜΗΣ. Τα εξαρτήματα από κράμα πιανίου δεν πρέπει να ποτέ να κάμπτονται απότομα ή ανάποδα. Σε περίπτωση υπερβολικής προκύρωσης μιας δομής, προκύπτει πάνω από την επιφάνεια της δομής σημαντικές αναμενόμενες επιδόσεις.

5. Επιλογή ασθενών: οι ακόλουθοι παράγοντες μπορεί να αποδειχθούν ιδιαίτερα σημαντικοί για την επιπτώση της διαδικασίας:

- **Το βάρος του ασθενούς.** Ένας υπέρβαρος ασθενής μπορεί να παράξει φορτία στο τεχνολογικό προϊόντος, τα οποία μπορούν να οδηγήσουν σε αστοχία της πρώτης ρήξης.

- **Γήρας, ψυχική ασθενεία, αλκοολισμός και καρδιαγγειακές επιπλοκές.** Αυτές οι καταστάσεις, μεταξύ άλλων, μπορούν να έχουν ως αποτέλεσμα την επιπτώση της πρώτης ρήξης.

- **Συγκεκριμένες εκφυλιστικές νόσους.** Ως ορισμένες περιπτώσεις, η εκφυλιστική νόσος μπορεί να δύναται να ιδύεται σε αστοχία σύντηξης. Η περιπτώσεις αυτής θα πρέπει να αποτελείται από τη δεύτερη χειρουργική διαδικασία πριν την επιπλέον.

- **Ευαισθησία σε ξένα σώμα.** Καμία προεγκειρητική εξάστηση δεν μπορεί να αποκλείσει εντελώς την πιθανότητα ευαισθησίας ή αλλεργίας αντιδράσης σε αισθητικά ή άλλα σώματα.

- **Κάντωσιμα.** Οι ασθενείς που κατέπιπτούνται σε ασθενής διάστημα θα πρέπει να αποφύγουν την επιπλέοντα κάντωση, καθώς η καπαντάλωση αλλού θα αποφύγεται.

- **Καρδιαγγειακές επιπλοκές.** Η ασθενής που πρέπει να αποφύγει θα πρέπει να αποφύγει την επιπλέοντα κάντωση, καθώς η αποφύγεται.

- **ΔΩΣΤΕ ΕΠΑΡΚΕΙΣ ΟΔΗΓΗΣ ΣΤΟΝ ΑΣΘΕΝΗ.** Η μετεγχειρητική φροντίδα και η ικανότητα και προθυμία του ασθενούς να της οδηγήσει συγκαταλέγονται στις πιο σημαντικές πτυχές για την επιπτώση της επιπλέοντας οστεοσύνθεσης.

- **Ενας τοπικός ή πανεπιστημιακός ιατρός.** Οι ασθενείς πρέπει να ενημερώνονται για την επιπλέοντας οστεοσύνθεση στην περιοχή της επιπλέοντας οστεοσύνθεσης.

- **ΔΩΣΤΕ ΕΠΕΡΑΣΤΗΜΕΝΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΖΩΗΣ.** Δεν προορίζονται για χρήσης ως μοναδικός μηχανισμός στηρίζοντας τη σπονδυλική στήλη και δεν αναμένεται να έχουν τέτοια δράση. Χωρίς οστική σύντηξη, τα τεχνολογικά προϊόντα δεν αναμένεται να στηρίζουν επι αρίστον της σπονδυλικής στήλης.

- **Ακόμα και σε περίπτωση επαγκείρησης οστικής σύντηξης.** Τα στοιχεία του εμφυτεύματος μπορεί πάρα πολλά από την πρώτη πρόσθια στην επιπλέοντας οστεοσύνθεση.

- **Το VEOS έχει πεπερασμένη διάρκεια ζωής.** Δεν προορίζονται για χρήσης ως μοναδικός μηχανισμός στηρίζοντας τη σπονδυλική στήλη και δεν αναμένεται να έχουν τέτοια δράση. Χωρίς οστική σύντηξη, τα τεχνολογικά προϊόντα δεν αναμένεται να στηρίζουν επι αρίστον της σπονδυλικής στήλης.

- **Ακόμα και σε περίπτωση επαγκείρησης προστατάσης.** Ακόμα και σε περίπτωση επαγκείρησης προστατάσης, τα στοιχεία του εμφυτεύματος μπορεί πάρα πολλά από την πρώτη πρόσθια στην επιπλέοντας οστεοσύνθεση.

- **Απαγορεύεται η χρήση του συστήματος VEOS με τεχνολογικά προϊόντα εκτός από αυτά που συνιστώνται από την DISTIMP.**

- **Το VEOS έχει πεπερασμένη διάρκεια ζωής.** Δεν προορίζονται για χρήσης ως μοναδικός μηχανισμός στηρίζοντας τη σπονδυλική στήλη και δεν αναμένεται να έχουν τέτοια δράση. Χωρίς οστική σύντηξη, τα τεχνολογικά προϊόντα δεν αναμένεται να στηρίζουν επι αρίστον της σπονδυλικής στήλης.

- **Ακόμα και σε περίπτωση επαγκείρησης οστικής σύντηξης.** Τα στοιχεία του εμφυτεύματος μπορεί πάρα πολλά από την πρώτη πρόσθια στην επιπλέοντας οστεοσύνθεση.

- **Απαγορεύεται η χρήση του συστήματος V**

# VEOS - Σύστημα οστεοσύνθεσης σπονδυλικής στήλης - Οδηγίες χρήσης

Τύπος πηνίου μετάδοσης RF	Πηνίο σώματος
Τρόπος λειτουργίας RF	Κανονικός τρόπος λειτουργίας
Μέγιστη ολοσωματική SAR	2 W/kg
Διάρκεια σάρωσης	20 λεπτά σάρωσης (ανά παλική ακολουθία)

## Θερμότητα:

Η μέγιστη αύξηση θερμοκρασίας που μετρήθηκε ήταν 3,8 °C μετά από 15 λεπτά συνεχούς σάρωσης σε τομογράφο 1,5 T με ακολουθία MR με SAR 2 W/kg. Η σάρωση σε τομογράφο 3 T παράγει μικρότερη θερμότητα.

Βάσει των δεδομένων θερμοκρασίας έναντι χρόνου, διαπιστώθηκε ότι μια χρονική περίοδος ψύξης 10 λεπτών είναι επαρκής για να φτάσει σε σταθερή κατάσταση η θερμοκρασία κάθε τεχνολογικού προϊόντος μετά από τη διακοπή της ακολουθίας σάρωσης.

## Αποποίηση ευθύνης:

Η ασφάλεια MR έχει αξιολογηθεί στις προαναφερθείσες συνθήκες. Η ασφάλεια MR σε άλλες συνθήκες δεν έχει αξιολογηθεί και είναι ως εκ τούτου άγνωστη.

Η προϊόντων εικόνων MR μπορεί να τεθεί σε κίνδυνο εάν η περιοχή ενδιαφέροντος είναι ακριβώς στην ίδια περιοχή ή σχετικά κοντά στη θέση του εμφυτεύματος/τεχνολογικού προϊόντος.

## 9. ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΠΟΥ ΠΑΡΑΔΙΟΝΤΑΙ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ – ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ, ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ

Όλα τα εργαλεία και τα εμφυτεύματα χορηγούνται μη αποστειρωμένα και πρέπει να καθαρίζονται σχολαστικά με καθειρωμένες νοσοκομειακές μεθόδους πριν από την αποστείρωση και την εισαγωγή σε αποστειρωμένο χειρουργικό πεδίο, σύμφωνα με τις παρακάτω οδηγίες.

Επιπλέον, όλα τα εργαλεία που έχουν εισαχθεί προηγουμένως σε αποστειρωμένο χειρουργικό πεδίο, πρέπει να απολυμάνονται και να καθαρίζονται σχολαστικά άμεσα με καθειρωμένες νοσοκομειακές μεθόδους πριν από την αποστείρωση και την εκ νέου εισαγωγή στο αποστειρωμένο χειρουργικό πεδίο.

Οι επαναλαμβανόμενοι κύκλοι επεξεργασίας που περιλαμβάνουν αυτόματο καθαρισμό και αποστέρωση με από τόνο έχουν επλάσιες επιπτώσεις στις συσκευές. Στους χρήστες που δεν χρησιμοποιούν τις συνιστώμενες μεθόδους, συνιστάται να επιταληθεύουν τις μεθόδους που χρησιμοποιούν με τις καταλληλες εργαστηριακές τεχνικές.

Σημείωση 1: Ορισμένα διαλύματα καθαρισμού, όπως εκείνα που περέχουν υποχλωριώδες νάτριο ή φορμαλίνη, ενδεχομένως να προκαλέσουν βλάβες στις συσκευές και ιδιώς στα εργαλεία.

Σημείωση 2: Σε περίπτωση ασθενών υψηλού κινδύνου για τους οποίους υπάρχει υποψία ότι έχουν έρθει σε επαφή με την προσδιορισθέντας μεταδοτικός παράγοντας ή με την (π.χ. νόσο Cretzfeldt-Jacob), η απολύμανση θα πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τις συστάσεις του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας. Στην περίπτωση αυτή, η απολύμανση των εργαλείων DISTIMP μπορεί να γίνει με υδροξείδιο του νατρίου.

## 9.1 Απολύμανση στο σημείο χρήσης:

Όπου είναι εφικτό, τα εργαλεία πρέπει να αποσυναρμολογούνται.

Η αποσυναρμολόγηση είναι ΥΠΟΧΡΕΩΤΙΚΗ για τα βρύμικα εργαλεία προκειμένου να μειωθεί ο πληθυσμός των μικροφραγμάτων και να ολοκληρωθεί ευκολότερα ο ενδελεχής καθαρισμός τους. Αυτή η διαδικασία πρέπει να γίνεται με γάντια 30 λεπτά μετά την ρήση, για να περιοριστεί η πιθανότητα να στεγνώσουν οι ρύποι επτάντα στα εργαλεία.

• Εμβαπτίστε τα εργαλεία σε υγρό πρασπολύμανσης με ουδέτερο pH, για να αποφύγετε τη διάβρωση, και σε θερμοκρασία κάτω των 30°C για να αποφύγετε την προσκόλληση των μικροφραγμάτων σε αυτά.

• Τα αρθρωτά εργαλεία πρέπει να ανοίγονται (π.χ. σφριγκτήρες, ψαλδί ή κ.λπ.).

• Τα εργαλεία με πολλά μέρη πρέπει να αποσυναρμολογούνται.

• Κατά τον χειρισμό, πρέπει να δηνεται ιδιάστερη προσοχή στα αιχμηρά εργαλεία.

• Πρέπει να ακολουθούνται οι υποδείξεις του κατασκευαστή όσον αφορά στον χρόνο εμβάπτισης.

• Τα εργαλεία πρέπει να ξεπλένονται με τρεχούμενο νερό (σε θερμοκρασία μικρότερη από 30°C).

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Το υγρό πρασπολύμανσης πρέπει να αντικαθίσταται μετά από κάθε διαδικασία.

## 9.2 Καθαρισμός:

Η αυτοματοποιημένη διαδικασία καθαρισμού είναι πιστοποιημένη κατά τα πρότυπα ISO 17664-1 και AAMI TIR 30.

Ο αυτοματοποιημένος κύκλος καθαρισμού που πρέπει να χρησιμοποιηθεί έχει ως εξής:

1. Προκαθαρισμός – θερμοκρασία: <45°C – ελάχιστη διάρκεια: 2 λεπτά

2. Καθαρισμός – θερμοκρασία: ≈55°C – ελάχιστη διάρκεια: 5 λεπτά

3. Εξουδετέρωση – διάρκεια κατά προσέγγιση: 2 λεπτά

4. Εκπλύση με κρύα νερό βρύστες – διάρκεια κατά προσέγγιση: 2 λεπτά

5. Θερμική απολύμανση με απονιστένοντα νερό – θερμοκρασία: ≈90°C – ελάχιστη διάρκεια: 5 λεπτά

6. Στέγνωμα των συσκευών με αποστειρωμένη γάζα. Για το στέγνωμα των αυλών είναι δυνατό να χρησιμοποιηθεί καθαρός πεπισμένος αέρας.

7. Επιθεώρηση οπικά τις συσκευές για να βεβαιωθεί ότι είναι καθαρές, στεγνές και σε άρτια κατάσταση λειτουργίας πριν από την αποστέρωση.

Ο αυτοματοποιημένος καθαριστής πρέπει να πληροί τις προϋποθέσεις που ορίζονται στο πρότυπο ISO15883.

Το διάλυμα καθαρισμού (απορρυπαντικό) πρέπει να επιλέγεται από το νοσοκομείο ώστε να είναι συμβατό με τη χρήση σε αυτοματοποιημένο καθαριστή/απολύμανση σύμφωνα με το πρότυπο ISO 15883 και σε χειρουργικά εργαλεία κατασκευασμάτων από μεταλλική ή/και πλαστική μέρη.

Οι δόσεις, οι θερμοκρασίες και η διάρκεια καθέ διαδικασίας είναι δυνατό να προσαρμόζονται σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή του διαλύματος.

Η χρήση ορισμένων καθαριστικών διαλυμάτων είναι δυνατό να αφήσει λευκά ίχνη στα εργαλεία μετά το στέγνωμα.

Ο αποχρωματισμός δεν έχει αρνητικές επιπτώσεις στις συσκευές από κράμα τιτανίου.

## 9.3 Επιθεώρηση και έλεγχος λειτουργίας:

### Εργαλεία:

Δεν υπάρχει μεγάλος αριθμός κύκλων που πρέπει να τηρείται αλλά, μεταξύ κάθε χρήσης, όλα τα εργαλεία πρέπει:

- Να επιθεωρούνται οπτικά για ίχνη διάβρωσης από οργανικά υπολείματα (σκουριά, σκασίματα), για ζημιές όπως γρατσουνίσες και εγκοπές, σκόνη, αποχρωματισμό, υπολείματα, απολέπιση, φθορά, ρωγμές και δυσανάγνωστες σημάνσεις με λέιζερ,
- Να έλεγχονται ως προς την ορθή λειτουργία όλων των αρθρώσεων, των κινούμενων μερών και μηχανισμών, καθώς επίσης ως προς τη λειτουργικότητα των συναρμολογημάτων και των συνδέσεων. Οταν είναι απαραίτητο, προχωράστε στη συντήρηση πριν από την αποστέρωση.

Πρόσθετο τεστ για τα σύρματα-οδηγούς: πρέπει να ελέγχεται η ευθυτητά των οδηγών τόσο οπικά όσο και λειτουργικά (το σύρμα-οδηγός διέρχεται από τον αυλό της βιδας).

Οι αυλοφόροι κολασούνται θα πρέπει να ελέγχονται, καθώς το οπικό υλικό διέρχεται να φράξει τον αυλό τη διάτρηση. Θα πρέπει να εισαχθεί ένας ύμρα-οδηγός στον αυλό του τρυπανιού, για να αιφρεθεί εντελώς τυχόν οπικό υλικό και να αποφευχθεί η απόφραξη.

Όπου ενδέκινται, τα εργαλεία έχουν σχεδιαστεί ώστε να επανασυναρμολογούνται με τον ίδιο τρόπο με τον οπικό αποστέρωσης.

Τυχόν φθαρμένα εργαλεία (π.χ. με ίχνη διάβρωσης, υπερβολικές γρατζουνίσες, εγκοπές, υπολείμματα,

σκόνη ή δυσανάγνωστες σημάνσεις με λέιζερ) θα πρέπει να καταστρέφονται και να αντικαθίστανται από νέα εργαλεία. Σε περίπτωση αναπάντεχης βλάβης, επιστρέψτε τη συσκευή στη DISTIMP και υποβάλετε σχετική καταγγελία.

Πριν από την αποστέρωση ελέγχετε ότι δεν λείπει κάποιο εργαλείο και ότι όλα είναι σε καλή κατάσταση λειτουργίας.

### Εμφυτεύματα και εργαλεία:

Για την αποστέρωση και την αποθήκευση, οι συσκευές μπορούν να οποθετούνται σε μεταλλικά δοχεία και να οργανώνονται σε κιτ ακολουθώντας απαρέγκλιτα τις συστάσεις της DISTIMP. Έτσι εξασφαλίζεται η αποτελεσματικότητα της αποστέρωσης. Στη συνέχεια, τα δοχεία μπορούν να αποστειρώνονται με τις συσκευές.

### 9.4 Αποστέρωση:

Όλα τα εργαλεία και τα εμφυτεύματα της DISTIMP διατίθενται μη ποστειρωμένα και πρέπει να αποστειρώνονται με ατμό στα νοσοκομεία και τις κλινικές σύμφωνα με μία από τις ακόλουθες πιστοποιημένες μεθόδους.

Μέθοδος	Κύκλος	θερμοκρασία	Χρόνος έκθεσης	Χρόνος στεγνώματος
Με ατμό	Σε κενό	134°C	18 λεπτά τουλάχιστον	-
Με ατμό	Σε προκαταρκτικό κενό	270°F (132°C)	4 λεπτά	20 λεπτά
Με ατμό	Σε προκαταρκτικό κενό	134°C	3 λεπτά	20 λεπτά

Σημείωση για τη Γαλλία: Χρησιμοποιήστε τις παραμέτρους του πρώτου κύκλου σύμφωνα με τη γαλλική εγκύλιο DGS/RI3/2011/449 της 1ης Δεκεμβρίου 2011.

Οι συγκεκριμένες μεθόδοι πιστοποιούνται μέσω ANSI/AAMI ST79 για να πληρούν τις απαιτήσεις επιπλέον διασφάλισης αποστέρωσης (SAL) 10<sup>-6</sup>.

Αν μετά την εφαρμογή αυτής της μεθόδου αποστέρωσης εξακολουθεί ίνα υπάρχει νερό στα δοχεία αισιοδοξίας, η συσκευή πρέπει να παραληφθεί σε διεργασία αφαίρεσης της υγρασίας και να παναληφθεί η διαδικασία αποστέρωσης.

### 9.5 Συντήρηση:

Οι αρθρώτας των εργαλείων, οι μεντεσέδες, τα κινούμενα μέρη και οι κινητές θερμοκρασίες και υγρασίες.

Συνιστάται ανεπιφύλακτα η τήρηση των διηγημάτων του προμηθευτή λιποτρόπου σε διάφορα.

Οι κατασκευαστές δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη για τη επιπτώσεις στην ασφάλεια, την αξιοποίηση ή την απόδοση του προϊόντος όταν αυτό δεν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης.

Με την επιφύλαξη την τροποποίησην των αποτροπών.

Κάθε άλλη απίστασης σχετικά με την ποιότητα του προϊόντος θα πρέπει να γνωστοποιείται στην DISTIMP ή στον εμπορικό της αντιπρόσωπο.

Σε όλες τις καταγεγέλεις, θα πρέπει να αναφέρετε την ονομασία και τον αριθμό αναφοράς καθώς και τον εύρημα στης επίπτωσης με την οποία αναλυτική περιγραφή του γεγονότος. Έτσι θα είναι πιο σαφές για την DISTIMP ποιός είναι ο λόγος της καταγελίας. Όταν αυτό είναι δυνατό, παρακαλούμε να αποτελέστε τη συσκευή στην DISTIMP για να δορυφορίσουν οι διαδικασίες της έρευνας.

Ολές οι πληροφορίες για τα προϊόντα VEOS (οδηγίες χρήσης, εγχειρίδιο χειρουργικής τεχνικής, λίστα ελέγχου) διατίθενται στον ιστότοπο <https://www.distimp.com>.

Οι οδηγίες χρήσης διατίθενται και σε έντυπη μορφή κατόπιν σχετικού αιτήματος, χωρίς κανένα πρόσθετο κόστος, εντός 7 ημερολογιακών ημερών.

## 11. ΕΓΓΥΗΣΗ

Όλα τα διακαύματα στο πλαίσιο της εγγύησης καθίστανται άκυρα σε περίπτωση πραγματοποίησης επισκευών ή τροποποιήσεων από μη έξουσιοδοτημένο κέντρο σερβίς.

Οι κατασκευαστές δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη για τη επιπτώσεις στην ασφάλεια, την αξιοποίηση ή την απόδοση του προϊόντος όταν αυτό δεν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης.

Με την επιφύλαξη την τροποποίησην των αποτροπών.

Κάθ

# VEOS - Spine fixation system - Instruction for use

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

Latest revision: February 2025  
First EC marking date: 2008

**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®  
SPINWAY GROUP  
CE 2803

## 1. DEVICE DESCRIPTION AND COMPOSITION

This device is a posterior osteosynthesis system. It is intended for the reduction of pathologies of the thoraco-lombo-sacral spine by restoring the disc height as well as the physiological bending of the spine.

This instruction of Use applies to the following **VEOS** spine fixation system components:

- Monaxial, polyaxial and polyaxial spondylo screws
- Bended and straight titanium rod
- Bended PEEK rod
- Connectors
- Transverse connector
- Nut
- Product-specific instrumentation (forceps, rod bender, rod pusher, screwdriver, etc.)

Before the surgery, read and refer to the surgical technique manuals to support you in selecting suitable implants, instruments and for a safe combination of these devices. Surgical technique manuals provide also instructions to use devices safely and to verify whether implants are properly installed. A good understanding of the surgical technique manuals is essential to also prevent misuse that may cause injury to the patient or users.

**CORRECT IMPLANT SELECTION IS VITAL.** Selecting the proper implant size, shape, and design increases the potential for satisfactory fixation.

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

The implants are made of TA6V titanium alloy (ISO 5832-3, ASTM F136) or PEEK-OPTIMA® LT1-6BA (ASTM F2026).

Use of these components with devices other than those recommended by DISTIMP is prohibited. The instrumentation is made out of non-implantable stainless steel, silicone, nitinol, HSPP and PPSU.

## 2. INDICATIONS FOR USE

Intended population: VEOS system can be used in skeletally mature individuals (adults) and in adolescent population for specific indications such as scoliosis.

This medical device is intended for the posterior fixation of the thoracic, lumbar and sacral spine. It is indicated for the treatment of deformities (any etiology), trauma, tumors, and the degenerative spine (spondylolisthesis, degenerative disc disease, spinal fractures, spinal stenosis, non-union). VEOS can also be used in revision surgery in case of failure of a previous procedure.

## 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 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.
- Disease of the adjacent segment.

**Warning:** Patients receiving the VEOS system should be advised that implant longevity may be affected by their weight, age and activity level, and that premature or inappropriate physical activity could also reduce its longevity.

## 6. WARNINGS

- Post-operative instructions, depending on the scope of the instrumentation, its level and the pathology involved, must be transmitted to the patient in order to be taken into account by the latter.
- A second procedure may be needed for anterior spine fixation after the posterior fixation: either planned beforehand as a part of a two-stage procedure or because of the patient's anatomy and/or pathology.
- Never reuse a component of the VEOS 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.

## 7. PRECAUTIONS OF USE

1. SURGICAL IMPLANTS MUST NEVER BE REUSED. Even though the device appears undamaged, it may have small defects and internal stress patterns which may lead to early breakage. In the event of a revision, organize the surgery in order to systematically replace all the existing components manipulated during surgery.
2. Do not use any damaged or suspect device, even if it is new.
3. CORRECT IMPLANT HANDLING IS VITAL. Only contour metal implants with proper equipment. Avoid any notching, scratching or reverse bending of the devices when contouring. Alterations will produce defects in surface finish and internal stresses that may become the focal point for eventual breakage. Do not use the implant if damage is suspected. Bending of screws will significantly decrease the fatigue life and may cause failure. Excessive torque applied to the screws when seating the rod may cause bone failure resulting in stripped threads and/or compromised screw purchase.
4. BENDING THE CONSTRUCT. Titanium alloy components should never be bent sharply or reverse bent. If a construct is over-contoured contour a new construct correctly rather than reverse bending the over-contoured construct.
5. Patient selection: the following factors can be extremely important to the success of the procedure:
  - **The patient's weight.** An overweight patient can produce loads on the device that can lead to failure of the appliance and the operation. This profile of patient increases the incidence and/or severity of morbidity in the postoperative course.
  - **Senility, mental illness, alcoholism, or drug abuse.** These conditions, among others, may cause the patient to ignore certain necessary limitations and precautions in the device use, leading to implant failure or other complications.
  - **Certain degenerative diseases.** In some cases, degenerative disease may be so advanced that it may substantially decrease the device's expected performance. For such cases, orthopedic non-surgical treatment (i.e: braces, halo-traction) can only be considered as temporary solution.
  - **Foreign body sensitivity.** No pre-operative test can completely exclude the possibility of sensitivity or allergic reaction. Patients can develop sensitivity or allergy after implants have been in the body for a period of time.
  - **Smoking.** Patients who smoke have been observed to experience delayed healing and higher rates of pseudoarthrosis following surgical procedures where bony fusion is required. Additionally, smoking has been shown to be a risk for complication after surgery like pulmonary and cardiovascular complications.
  - **Patients with previous spinal surgery** at the level(s) to be treated may have different clinical outcomes compared to those without previous surgery for similar indication.
  - **Diabetes mellitus** is associated with increased risk of surgical site infection.
6. IMPLANT REMOVAL AFTER HEALING. The surgeon may remove these implants after bone fusion occurs. The possibility of a second surgical procedure and the risks associated with this second surgical procedure must be discussed with the patient and weighed 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. If the device is not removed after the completion of its intended use, any of the following complications may occur: (1) Corrosion, with localized tissue reaction or pain; (2) Implant migration resulting in injury; (3) Risk of additional injury from postoperative trauma; (4) Bending, loosening, and/or breakage, which could make removal impractical or difficult; (5) Pain, discomfort, or abnormal sensations due to device presence; (6) Possible increased risk of infection; (7) Bone loss due to stress shielding.
7. 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 a metallic implant is not as strong as normal healthy bone and could loosen, bend 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. An active, debilitated, or demented patient who cannot properly use weight-supporting devices may be particularly at risk during postoperative rehabilitation.
8. PHYSICIAN POSTOPERATIVE MOBILIZATION: Until X-rays confirm fusion mass maturation, external immobilization (such as bracing or casting) is recommended. Instructions to the patient to reduce stress on the implants are an equally important part of the attempt to avoid the occurrence of clinical problems that may accompany fixation failure.
9. Use of VEOS system components with devices other than those recommended by DISTIMP is prohibited.
10. VEOS 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 bend, break, or loosen. Therefore, the patient must be made aware that implant components may bend, break, or loosen even though restrictions in activity are followed.

## 8. RISKS OF INTERFERENCE IN MEDICAL IMAGING EXAMINATIONS (MRI/CT SCAN)

Security in magnetic resonance environment (MRI):

The VEOS Spinal Fixation 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

# VEOS - Spine fixation system - Instruction for use

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.

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.

Additional test for the Guiding wires: the straightness needs to be visually and functionally inspected (the guiding wire shall pass through the cannula of the screw).

Cannulated taps should be checked as bone material could obstruct the cannula after drilling. A guiding wire should be inserted into the drill cannula to eliminate any bone material and avoid obstruction.

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/ RI3/2011/449 of 1 December 2011.

These methods are validated through ANSI/ AAAMI ST79 to meet the requirements of a SAL of 10<sup>-6</sup>.

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 VEOS 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 EULLY, FRANCE  
Tel : +33 (0)4 72 77 01 52  
[www.distimp.com](http://www.distimp.com)  
[quality@distimp.com](mailto:quality@distimp.com)  
[info@distimp.com](mailto: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



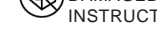
CONSULT INSTRUCTIONS FOR USE



MEDICAL DEVICE



MANUFACTURING DATE



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

DISTIMP – IFU-VLS Rev 02 – 02/2025  
Anula y sustituye IFU-VLS Rev 01

Última revisión: febrero 2025  
Fecha de primer marcado CE: 2008

**Importante:** Las instrucciones de uso en versión digital se pueden consultar a través del enlace del sitio web elIFU 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**



## 1. DESCRIPCIÓN Y COMPOSICIÓN DEL DISPOSITIVO

Este dispositivo es un sistema de osteosíntesis posterior. Su uso previsto es la reducción de patologías de la columna toracolumbosacra al restablecer la altura del disco y la flexión fisiológica de la columna.

Estas instrucciones de uso se aplican a los siguientes componentes del sistema de fijación de la columna **VEOS**:

- Tornillos monoaxial, poliaxial y poliaxial de espondilolistesis
- Varillas de titanio curva y recta
- Varilla de PEEK curva
- Conectores
- Conector transversal
- Tuerca
- Instrumentos específicos del producto (pinzas, doblador de varillas, empujador de varillas, destornillador, etc.)

Antes de la cirugía, lea y consulte el manual de la técnica quirúrgica para ayudarle en la selección de los implantes, instrumentos adecuados y para una combinación segura de estos dispositivos. Los manuales de técnica quirúrgica también proporcionan instrucciones para utilizar los dispositivos de forma segura y para verificar que los implantes se han instalado de forma adecuada. Una buena comprensión de los manuales de técnicas quirúrgicas es esencial para prevenir el mal uso que puede causar lesiones a los pacientes o a los usuarios.

**UNA SELECCIÓN CORRECTA DEL IMPLANTE ES FUNDAMENTAL.** La selección del tamaño, forma y diseño adecuados del implante aumenta el potencial de una fijación satisfactoria.

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

Los implantes están hechos de aleación de titanio TA6V (ISO 5832-3, ASTM F136) o de PEEK-OPTIMA® LT1-6BA (ASTM F2026).

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), silicona, nitinol, HSPP y PPSU.

## 2. INDICACIONES DE USO

El sistema VEOS se puede usar en individuos esqueléticamente maduros (adultos) y en adolescentes para indicaciones específicas, como la escoliosis.

El uso previsto de este producto sanitario es la fijación posterior de la columna torácica, lumbar y sacra. Está indicado para el tratamiento de deformidades (de cualquier etiología), traumatismos, tumores y trastornos degenerativos de la columna vertebral (espondilolistesis, discopatía degenerativa, fracturas vertebrales, estenosis del conducto raquídeo y seudoartrosis). VEOS también se puede utilizar en cirugías de revisión, en caso de que una intervención anterior haya fracasado.

## 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: 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 debida a osteopenia por relajación de tensiones.
- Aflojamiento o desacoplamiento de los componentes que precise un procedimiento quirúrgico adicional.
- Seudoartrosis o retraso de la consolidación.
- Flexión o fractura debido al desgaste mecánico con el tiempo.
- Enfermedad del segmento adyacente.

**Advertencia:** Se debe advertir a los pacientes en los que se implante el sistema VEOS que la longevidad del implante puede verse afectada por el peso, la edad y el nivel de actividad del paciente, así como por una actividad física prematura o inadecuada.

## 6. ADVERTENCIAS

- Las instrucciones postoperatorias, en función del alcance de las maniobras instrumentales, los niveles y la afección tratada, deben transmitirse al paciente para que las tenga en cuenta.
- Puede ser necesario un segundo procedimiento de fijación de columna anterior tras la fijación posterior, que puede estar planificado de antemano como parte de una intervención en dos

tiempos o debido a la anatomía o patología del paciente.

- No reutilice nunca ningún componente del sistema VEOS 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.).

## 7. PRECAUCIONES

1. LOS IMPLANTES QUIRÚRGICOS NUNCA DEBEN REUTILIZARSE. Aunque un dispositivo parezca intacto, puede presentar pequeños defectos y patrones de tensión interna que pueden dar lugar a roturas prematuras. En caso de revisión quirúrgica, debe disponearse todo lo necesario para sustituir sistemáticamente todos los componentes implantados que se manipulen durante la intervención quirúrgica.
2. No se debe utilizar ningún dispositivo con daños evidentes o supuestos, aunque sea nuevo.
3. LA MANIPULACIÓN CORRECTA DEL IMPLANTE ES CRUCIAL. Los implantes metálicos deben contornearse con el equipo adecuado. Durante el contorneado debe evitarse la formación de muescas y arañazos o la flexión inversa de los dispositivos. Las alteraciones darán lugar a defectos en el acabado de la superficie y a tensiones internas que pueden convertirse en el punto focal de una posible rotura. No utilice el implante si sospecha que presenta daños. El dobramiento de los tornillos reducirá significativamente la resistencia a la fatiga y puede ocasionar el fracaso del implante. La aplicación de un momento de torsión excesivo a los tornillos durante el asentamiento de la varilla puede provocar el fracaso del implante óseo, lo que ocasionaría la pérdida de las estrías de la rosca o el compromiso del anclaje del tornillo.
4. DOBLAMIENTO DE LA ESTRUCTURA Los componentes de aleación de titanio nunca deben doblarse excesivamente ni en sentido inverso. Si una estructura se ha contorneado en exceso, contornee correctamente una nueva estructura, en lugar de doblar en sentido inverso la estructura contorneada en exceso.
5. Selección de pacientes: los siguientes factores son de suma importancia para el éxito del procedimiento:
  - **Peso del paciente.** Los pacientes con sobrepeso imponen una carga excesiva sobre el dispositivo, lo que puede dar lugar al fracaso de este y de la intervención. Este perfil de paciente aumenta la incidencia y/o la gravedad de morbilidades en el postoperatorio.
  - **Senilidad, enfermedad mental, alcoholismo o drogodependencia.** Estos trastornos, entre otros, pueden hacer que el paciente no haga caso de ciertas limitaciones y precauciones necesarias en relación con el uso del dispositivo, lo cual puede dar lugar al fracaso del implante o a otras complicaciones.
  - **Determinadas enfermedades degenerativas.** En algunos casos, una enfermedad degenerativa puede estar avanzada que reduzca considerablemente el rendimiento esperado del dispositivo. En tales casos, solo se puede plantear el tratamiento ortopédico no quirúrgico (es decir, férulas o tracción con halo) como solución transitoria.
  - **Sensibilidad a cuerpos extraños.** Ninguna prueba preoperatoria permite descartar por completo la posibilidad de una reacción alérgica o por hipersensibilidad. Los pacientes pueden desarrollar sensibilidad o alergia después de que los implantes lleven un tiempo en el cuerpo.
  - **Tabaquismo.** Se ha observado que los pacientes fumadores experimentan un retraso de la consolidación y unas mayores tasas de seudoartrosis tras los procedimientos quirúrgicos que precisan fusión ósea. Además, se ha demostrado que el tabaquismo es un factor de riesgo de complicaciones postquirúrgicas, como las pulmonares y las cardiovasculares.
  - **Los pacientes con cirugía raquídea previa** en los niveles que vayan a tratarse pueden tener unos resultados clínicos diferentes que aquellos sin cirugías previas para una indicación similar.
  - **La diabetes mellitus** se asocia a un mayor riesgo de infección del lecho quirúrgico.
6. RETIRADA DE LOS IMPLANTES TRAS LA CONSOLIDACIÓN. El cirujano puede retirar los implantes después de 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.
- Si el dispositivo no se retira una vez conseguida su finalidad prevista, pueden producirse las complicaciones siguientes: 1) corrosión, con reacción tisular localizada o dolor; 2) migración del implante, con el daño consiguiente; 3) riesgo de lesiones adicionales secundarias al traumatismo postoperatorio; 4) flexión, aflojamiento o rotura, lo que dificultaría o impediría la retirada; 5) dolor, molestias o sensaciones anormales debido a la presencia del dispositivo; 6) posible aumento del riesgo de infección, y 7) pérdida de hueso por relajación de tensiones.
7. 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 metálico no es tan resistente como el hueso sano normal y puede aflojarse, doblarse 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. - Un paciente activo, debilitado o con demencia que no pueda usar debidamente los dispositivos de soporte de cargas presentaría un riesgo particularmente alto durante la rehabilitación postoperatoria.
8. MOVILIZACIÓN POSTOPERATORIA POR EL MÉDICO: Hasta que la radiografía confirme la maduración de la masa de fusión, se recomienda la inmovilización externa (con ortesis o yeso). Las instrucciones al paciente orientadas a reducir la tensión ejercida sobre los implantes son una parte igualmente importante de las medidas dirigidas a evitar la aparición de problemas clínicos que puedan conllevar el fracaso de la fijación.
9. Queda prohibido el uso de los componentes del sistema VEOS con dispositivos distintos de los recomendados por DISTIMP.
10. Los implantes VEOS 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 doblarse, romperse o aflojarse. Por tanto, el paciente debe ser consciente de que los componentes del implante pueden doblarse, romperse o aflojarse incluso aunque respete las restricciones impuestas sobre la actividad.

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

Seguridad en el entorno de resonancia magnética (RM):

El sistema de fijación de columna VEOS 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
--	-------------

# VEOS - Sistema de fijación de la columna - Instrucciones de uso

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 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, DESCORTAMINACIÓN 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 suiedad 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.

Prueba adicional para los cables guía: la rectitud se deberá inspeccionar visual y funcionalmente (el cable guía pasará a través de la cánula del tornillo).

Los machos de rosca canulados deben ser revisados, ya que el material óseo puede obstruir

la cánula después de la perforación. Hay que insertar un cable guía en la cánula del taladro para eliminar cualquier material óseo y evitar la obstrucción.

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/R3/2011/449 del 1 de diciembre de 2011.

Estos métodos están validados mediante la norma ANSI/AAMI ST79 para cumplir con los requisitos de un SAL de 10<sup>-6</sup>.

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 VEOS (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.



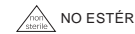
DISTIMP SAS - 7 allée du Moulin Berger  
69130 ECULLY, FRANCE  
Tel : +33 (0)4 72 77 01 52  
[www.distimp.com](http://www.distimp.com)  
[quality@distimp.com](mailto:quality@distimp.com)  
[info@distimp.com](mailto:info@distimp.com)

## 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 ESTÉRILE



NO REUTILIZAR



MANTENER SECO



NÚMERO DE CATÁLOGO



PRECAUCIÓN: CONSULTAR LOS DOCUMENTOS ADJUNTOS



NÚMERO DE LOTE



IDENTIFICADOR ÚNICO DEL PRODUCTO



CONSULTAR LAS INSTRUCCIONES DE USO



COMPATIBILIDAD CONDICIONAL CON LA RM



FECHA DE FABRICACIÓN



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

DISTIMP – IFU-VLS Rev 02 – 02/2025

Le présent document annule et remplace IFU-VLS Rev 01

Dernière révision : Février 2025

Première date de marquage CE : 2008

**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>.



## 1. DESCRIPTION ET COMPOSITION DU DISPOSITIF

Ce dispositif est un système d'ostéosynthèse postérieure. Il est destiné à la réduction des pathologies du rachis thoraco-lombo-sacré en restaurant la hauteur discale ainsi que la flexion physiologique de la colonne vertébrale.

Cette notice d'utilisation s'applique aux composants VEOS suivants du système de fixation de la colonne vertébrale :

- Vis spondylo monoaxiales, polyaxiales et polyaxiales
- Tige en titane courbée et droite
- Tige PEEK pliée
- Connecteurs
- Connecteur transversal
- Écrus
- Instrumentation spécifique au produit (pince, plieuse de tige, pousseur de tige, tournevis, etc.)

Avant l'intervention chirurgicale, lisez et consultez les manuels de technique chirurgicale afin de sélectionner des implants et des instruments adaptés ainsi qu'une combinaison sûre de ces dispositifs. Les manuels de technique chirurgicale fournissent également des instructions pour utiliser les dispositifs de façon sûre et pour vérifier que les implants sont correctement installés. Une bonne compréhension des manuels de technique chirurgicale est essentielle pour éviter toute utilisation incorrecte susceptible de provoquer des lésions au patient ou aux utilisateurs.

LE CHOIX DU BON IMPLANT EST VITAL. Choisir les bonnes taille, forme et conception d'implant augmente la possibilité d'une fixation satisfaisante

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

Les implants sont en alliage de titane TA6V (ISO 5832-3, ASTM F136) ou en PEEK-OPTIMA® LT1-6BA (ASTM F2026).

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, silicone, nitinol, HSPP et PPSU.

## 2. INDICATIONS D'UTILISATION

Le système VEOS peut être utilisé chez les personnes dont la croissance osseuse est terminée (adultes) et dans la population adolescente pour des indications spécifiques telles que la scoliose.

Ce dispositif médical est destiné à la fixation postérieure de la colonne vertébrale thoracique, lombaire et sacrée. Il est indiqué pour le traitement des déformations (toute étiologie), des traumatismes, des tumeurs et de la colonne vertébrale dégénérative (spondylolisthésis, discopathie dégénérative, fractures vertébrales, sténose vertébrale, non-union). Le dispositif VEOS peut également être utilisé dans le cadre d'une intervention de reprise chirurgicale en cas d'échec d'une procédure antérieure.

## 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 : 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.
- Dégénérescence du segment adjacent.

**Avertissement :** Les patients recevant le système VEOS doivent être informés que la longévité de l'implant peut être affectée par leur poids, leur âge ou leur niveau d'activité, et qu'une activité physique prématurée ou inappropriée peut également réduire la longévité de l'implant.

## 6. MISES EN GARDE

- Les instructions postopératoires, qui dépendent du volume et du niveau de l'instrumentation utilisée et de la pathologie concernée, doivent être transmises au patient afin qu'il puisse en tenir compte.
- Une deuxième intervention peut être nécessaire pour la fixation antérieure du rachis après la fixation postérieure : elle est prévue dans le cadre d'une intervention en deux temps ou en raison de l'anatomie et/ou de la pathologie du patient.
- Ne jamais réutiliser un composant du système VEOS 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.).

## 7. PRÉCAUTIONS

1. LES IMPLANTS CHIRURGICAUX NE DOIVENT JAMAIS ÊTRE RÉUTILISÉS. Même si le dispositif semble intact, il peut présenter de petits défauts et des contraintes internes susceptibles d'entrainer une rupture précoce. En cas de reprise chirurgicale, organiser l'intervention chirurgicale de manière à remplacer systématiquement tous les composants existants manipulés pendant l'opération.
2. Ne pas utiliser un dispositif endommagé ou non fiable, même s'il est neuf.
3. LA MANIPULATION CORRECTE DES IMPLANTS EST ESSENTIELLE. Réaliser la courbure des implants métalliques uniquement avec un équipement approprié. Éviter d'entrailler, de rayer ou de courber dans l'autre sens les dispositifs lors de la réalisation de la courbure. Les altérations produiront des défauts dans la finition de la surface et des contraintes internes qui peuvent devenir le point focal d'une éventuelle rupture. Ne pas utiliser l'implant si l'on soupçonne qu'il est endommagé. La flexion des vis réduit considérablement la durée de vie en fatigue et peut entraîner une défaillance. Un couple de serrage excessif appliqué aux vis lors de la mise en place de la tige peut provoquer une rupture osseuse entraînant des filets dénudés et/ou une compromission de l'achat de la vis.
4. COURBURE DE L'ASSEMBLAGE Les composants en alliage de titane ne doivent jamais être courbés brusquement ou courbés dans l'autre sens. Si un assemblage a été modelé excessivement pour en réaliser la courbure, il convient d'en façonner un nouveau correctement plutôt que courber dans l'autre sens un assemblage déjà modelé excessivement.
5. Sélection du patient : les facteurs suivants peuvent être extrêmement importants pour la réussite de l'intervention :
  - **Le poids du patient.** Un patient en surpoids peut produire des charges sur le dispositif qui peuvent entraîner une défaillance de l'appareil et de l'opération. Ce profil de patient augmente l'incidence et/ou la sévérité de la morbidité au cours de la période postopératoire.
  - **La sénilité, la maladie mentale, l'alcoolisme ou la toxicomanie.** Ces conditions, entre autres, peuvent amener le patient à ignorer certaines limitations et précautions nécessaires dans l'utilisation du dispositif, entraînant une défaillance de l'implant ou d'autres complications.
  - **Certaines maladies dégénératives.** Dans certains cas, la maladie dégénérative peut être si avancée qu'elle peut réduire de manière notable les performances prévues du dispositif. Dans ces cas, les traitements orthopédiques non chirurgicaux (appareils orthopédiques, halo-traction) ne peuvent être considérés que comme des solutions temporaires.
  - **Sensibilité aux corps étrangers.** Aucun test préopératoire ne peut exclure complètement la possibilité d'une sensibilité ou d'une réaction allergique. Les patients peuvent développer une sensibilité ou une allergie après que les implants sont présents dans le corps depuis un certain temps.
  - **Tabagisme.** Chez les patients qui fument, il a été observé un retard de cicatrisation et un taux plus élevé de pseudarthrose à la suite d'interventions chirurgicales nécessitant une fusion osseuse. En outre, il a été démontré que le tabagisme constituait un risque de complications après une intervention chirurgicale, comme les complications pulmonaires et cardiovasculaires.
  - **Les patients ayant déjà subi une opération de la colonne vertébrale** au ou aux niveaux à traiter peuvent obtenir des résultats cliniques différents de ceux qui n'ont jamais subi d'opération pour une indication similaire.
  - **Le diabète sucré** est associé à un risque accru d'infection du site chirurgical.
6. RETRAIT DE L'IMPLANT APRÈS CICATRISATION Le chirurgien peut retirer ces implants après la fusion osseuse. La possibilité d'une deuxième intervention chirurgicale et les risques inhérents doivent être abordés avec le patient et comparés avec les 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. Si le dispositif n'est pas retiré au terme de son utilisation prévue, une ou plusieurs des complications suivantes peuvent survenir : (1) Corrosion, avec réaction tissulaire localisée ou douleur ; (2) Migration de l'implant entraînant une lésion ; (3) Risque de lésion supplémentaire due à un traumatisme postopératoire ; (4) Flexion, desserrage et/ou rupture, ce qui pourrait rendre le retrait impraticable ou difficile ; (5) Douleur, gêne ou sensations anormales dues à la présence du dispositif ; (6) Augmentation possible du risque d'infection ; (7) Perte osseuse due à la protection contre les contraintes.
7. 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 réalisation de la cicatrisation osseuse 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 métallique n'est pas aussi solide qu'un os sain normal et qu'il peut se desserrer, se plier et/ou se casser en cas de sollicitations mécaniques excessives, en particulier en l'absence de cicatrisation osseuse complète. Les implants déplacent ou endommagent par des activités inappropriées peuvent migrer et endommager les structures neurologiques ou les vaisseaux sanguins. Un patient actif, affaibli ou souffrant de démentie et ne pouvant pas utiliser correctement les dispositifs de soutien du poids, peut être particulièrement à risque au cours de la période de rééducation postopératoire.
8. IMMOBILISATION POSTOPÉRATOIRE PAR LE MÉDECIN : Jusqu'à ce que les radiographies confirment la maturation de la masse de fusion, une immobilisation externe (telle qu'une attelle ou un plâtre) est recommandée. Les instructions données au patient pour réduire les contraintes exercées sur les implants constituent un élément tout aussi important pour éviter l'apparition de problèmes cliniques susceptibles d'accompagner l'échec de la fixation.
9. L'utilisation des composants du système VEOS avec des dispositifs autres que ceux recommandés par DISTIMP est interdite.
10. Les implants VEOS 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 se déformer, se casser ou se desserrer. Par conséquent, le patient doit être informé que les composants de l'implant peuvent se plier, se casser ou se desserrer même si les restrictions d'activité sont respectées.

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

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

Le système VEOS de fixation vertébrale 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

# VEOS - Système de fixation de la colonne vertébrale - Notice d'utilisation

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.

## 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 priions (par ex. maladie de Creutzfeldt-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 rinçés 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
- Rincage 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 nettoyage 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 écaillement, 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.

Test supplémentaire pour les fils-guide : leur rectitude doit être inspectée de manière visuelle et fonctionnelle (le fil-guide doit passer à travers la canule de la vis).

Les tarauds canulés doivent être vérifiés car un tissu osseux pourrait obstruer la canule après le perçage. Un fil guide doit être inséré dans la canule de perçage pour éliminer les éventuels tissus osseux et éviter une obstruction.

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/R13/2011/449 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<sup>6</sup>.

Si, après avoir suivi cette méthode de stérilisation, il reste de l'eau dans les récipients de stérilisation ou sur/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 STERILES et NON STERILES

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 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 VEOS (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](http://www.distimp.com)  
[quality@distimp.com](mailto:quality@distimp.com)  
[info@distimp.com](mailto: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



LOT NUMÉRO DE LOT



CONSULTER LE MODE D'EMPLOI



DATE DE FABRICATION



IDENTIFIANT UNIQUE DES DISPOSITIFS



COMPATIBLE AVEC L'IRM SOUS CERTAINES CONDITIONS.



DISPOSITIF MÉDICAL



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

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

Ultima revisione: febbraio 2025  
Data di prima marcatura CE: 2008

**Importante:** Le istruzioni per l'uso sono dematerializzate e possono essere consultate tramite il link al sito web delle eIFU 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

Questo dispositivo costituisce un sistema di osteosintesi posteriore. È progettato per attenuare l'entità delle patologie del tratto toraco-lombo-sacrale del rachide ripristinando l'altezza discale e la curvatura fisiologica della colonna vertebrale.

Queste istruzioni per l'uso si applicano ai seguenti componenti del sistema di fissaggio spinale VEOS:

- Viti mono/polialiassiali e polialiassiali spondiloidee
- Aste curve e diritte in titanio
- Aste curve PEEK
- Connettori
- Connettore trasversale
- Dado
- Strumenti specifici per il prodotto (pinze, piega asta, spingi asta, avvitatore, ecc.).

Prima dell'intervento chirurgico, leggere e consultare il manuale di tecnica chirurgica per selezionare gli impianti e gli strumenti adatti e per una combinazione sicura di questi dispositivi. I manuali di tecnica chirurgica forniscono anche istruzioni per utilizzare i dispositivi in modo sicuro e per verificare se gli impianti sono installati correttamente. Una buona conoscenza dei manuali di tecnica chirurgica è essenziale, inoltre, per prevenire l'uso improprio che potrebbe causare lesioni al paziente o agli utenti.

**LA CORRETTA SELEZIONE DELL'IMPIANTO È VITALE.** La selezione delle dimensioni, della forma e del design dell'impianto appropriati aumenta il potenziale per ottenere un fissaggio soddisfacente. Questi prodotti sono da intendersi **monouso** e vengono commercializzati **non sterili**.

Gli impianti sono realizzati in lega di titanio TA6V (ISO 5832-3, ASTM F136) o in PEEK-OPTIMA® LT1-6BA (ASTM F2026).

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, silicone, nitinol, HSPP e PPSU.

## 2. INDICAZIONI PER L'USO

Il sistema VEOS può essere utilizzato in individui scheletricamente maturi (adulti) e, per specifiche indicazioni come la scoliosi, negli adolescenti.

Questo dispositivo medico è indicato per il fissaggio posteriore del tratto toracico, lombare e sacrale della colonna vertebrale. È inoltre indicato per il trattamento di deformità (qualsiasi eziologia), traumi, tumori e patologie degenerative della colonna vertebrale (spondilolistesi, malattia degenerativa del disco, fratture vertebrali, stenosi spinale, mancata unione). Il sistema VEOS può essere utilizzato anche nella chirurgia di revisione in caso di insuccesso di una precedente procedura.

## 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:

- Infiezione 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 mentale 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: infezione, 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.
- Malattia del segmento adiacente.

**Avvertenza:** i pazienti che ricevono il sistema VEOS devono essere informati che la vita utile dell'impianto può essere influenzata dal peso corporeo, dall'età e dal livello di attività, come pure da attività fisica prematura o inappropriata.

## 6. AVVERTENZE

- Le istruzioni postoperatorie, in base al campo di applicazione della strumentazione, al livello anatomico e alla patologia coinvolti, devono essere comunicate al paziente perché possa tenerne conto.
- Successivamente al fissaggio posteriore, potrebbe rendersi necessario un reintervento finalizzato al fissaggio vertebrale anteriore. Tale reintervento potrà essere pianificato nell'ambito di una procedura in due fasi o essere richiesto a posteriori a causa dell'anatomia e/o della patologia del paziente.
- Non riutilizzare mai un componente precedentemente impiantato del sistema VEOS. In

considerazione dei rischi chimici, biologici (allergia, tossicità, contaminazione, infusione) e meccanici (deterioramento, usura dell'impianto, ecc.) correlati, è proibito riutilizzare il dispositivo.

## 7. PRECAUZIONI

1. GLI IMPIANTI CHIRURGICI NON DEVONO MAI ESSERE RIUTILIZZATI. Anche se apparentemente integro, il dispositivo può presentare piccoli difetti ed elementi di stress interno capaci di provocarne la rottura precoce. In caso di revisione, pianificare la procedura in modo da sostituire sistematicamente tutti i componenti esistenti manipolati durante l'intervento.
2. Non utilizzare dispositivi danneggiati o sospetti, anche se nuovi.
3. È FONDAMENTALE MANIPOLARE CORRETTAMENTE L'IMPIANTO. Sagomare gli impianti metallici utilizzando solo strumenti appropriati. Evitare di intaccare, graffiare o invertire la curvatura dei dispositivi durante la sagomatura. Qualsiasi alterazione produrrà difetti di finitura superficiale e sollecitazioni interne da cui potranno originarsi eventuali rotture. Non utilizzare l'impianto se si sospetta che sia danneggiato. La deformazione delle viti ne riduce significativamente la durata a fatica con rischio di cedimento. L'applicazione di una coppia eccessiva alle viti durante il posizionamento dell'asta può causare la rottura dell'osso con conseguente s�anatura e/o compromissione del fissaggio della vite.
4. PIEGATURA DEL COMPONENTE. I componenti in lega di titanio non devono mai essere piegati bruscamente né ripiegati in senso inverso. Se un componente risulta sovraccaricato, anziché ripiegarlo in senso inverso è necessario risagomare correttamente un componente nuovo.
5. Selezione del paziente: i seguenti fattori possono essere estremamente importanti per il successo dell'intervento:
  - **Peso corporeo del paziente.** Il sovrappeso può generare carichi sul dispositivo tali da determinare il fallimento del dispositivo e della procedura. I pazienti in sovrappeso mostrano una maggiore incidenza e/o gravità di morbilità durante il decorso postoperatorio.
  - **Senilità, malattia mentale, alcolismo o abuso di droghe.** Queste condizioni, tra le altre, possono far sì che il paziente ignori alcune necessarie limitazioni e precauzioni nell'uso dell'impianto, alla base di malfunzionamenti dell'impianto o di altre complicanze.
  - **Alcune malattie degenerative.** In alcuni casi, lo stadio della malattia degenerativa può essere talmente avanzato da compromettere in modo sostanziale le prestazioni attese del dispositivo. In questi casi, il trattamento ortopedico non chirurgico (per es., imbracature e halo-trazione) può essere considerato solo una soluzione temporanea.
  - **Sensibilità ai corpi estranei.** Nessun test preoperatorio può escludere del tutto la possibilità di sensibilizzazione o reazione allergica. I pazienti possono sviluppare sensibilità o allergie dopo la permanenza degli impianti nell'organismo per un certo periodo di tempo.
  - **Fumo.** Nei pazienti fumatori si sono osservati ritardo di guarigione e tasso più elevato di pseudoartrosi dopo procedure chirurgiche che prevedevano la fusione ossea. Inoltre, è stato dimostrato che il fumo di sigaretta è associato a rischio di complicanze postchirurgiche, come quelle polmonari e cardiovascolari.
  - **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.
  - **Il diabete mellito** è associato a un aumento del rischio di infezione del sito chirurgico.

6. RIMOZIONE DELL'IMPIANTO DOPO LA GUARIGIONE. A fusione ossea avvenuta, il chirurgo può rimuovere questi impianti. 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 decidere l'eventuale rimozione.

La mancata rimozione del dispositivo al termine del periodo d'uso previsto può comportare l'insorgere di una delle seguenti complicanze: (1) Corrosione, con reazione tessutale localizzata o dolore; (2) Migrazione dell'impianto con conseguenti lesioni; (3) Rischio di ulteriori lesioni derivanti da traumi postoperatori; (4) Pieghamento, mobilitazione e/o rottura, tali da rendere impraticabile o difficile la rimozione; (5) Dolore, fastidio o sensazioni anomale derivanti dalla presenza del dispositivo; (6) Eventuale aumento del rischio di infezione; (7) Perdita ossea da iposollecitazione dell'osso.

7. ISTRUIRE ADEGUATAMENTE IL PAZIENTE. Cure postoperatorie e capacità e determinazione del paziente di attenersi alle istruzioni ricevute sono tra i fattori favorevoli 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 eventuali 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. Un paziente attivo, debole o con demenza, che non sia in grado di servirsi correttamente di dispositivi di supporto del peso, può essere sottoposto a rischi durante la riabilitazione postoperatoria.

8. MOBILIZZAZIONE POSTOPERATORIA DA PARTE DEL MEDICO: Fino a conferma radiografica d'avvenuta maturazione della massa di fusione ossea, è raccomandata l'immobilizzazione esterna (stecchatura, gessatura). Le istruzioni fornite al paziente su come ridurre lo stress sugli impianti sono una parte altrettanto importante per evitare l'insorgenza dei problemi clinici che possono accompagnare il mancato fissaggio.

9. L'impiego di componenti del sistema VEOS con dispositivi diversi da quelli raccomandati da DISTIMP non è consentito.

10. La vita utile degli impianti VEOS 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.

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

Sicurezza in ambiente di risonanza magnetica (RM):

Il sistema di fissaggio spinale VEOS 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:

1/2 L'aumento massimo della temperatura misurato è di 3,8 °C dopo 15 minuti di scansione continua in

# VEOS - Sistema di fissaggio spinale - Istruzioni per l'uso

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

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.

- Immersione degli 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 2min.
4. Risciacquo con acqua di rubinetto fredda: durata approssimativa 2 min.
5. Disinfestazione 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.

Ulteriore test per i fili guida: è necessario ispezionare visivamente e sotto l'aspetto funzionale che il filo sia diritto (il filo guida deve passare attraverso la cannula della vite).

Controllare i maschiatori cannulati perché la cannula potrebbe essere ostruita da materiale osseo dopo la perforazione. Per eliminare qualsiasi materiale osseo e per evitare ostruzioni è necessario inserire un filo guida nella cannula di perforazione.

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/R13/2011/449 del 1° dicembre 2011.

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

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 fabbricante 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 VEOS (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](http://www.distimp.com)

[quality@distimp.com](mailto:quality@distimp.com)

[info@distimp.com](mailto: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



CONSERVARE IN LUOGO ASCIUTTO



REF NUMERO DI CATALOGO



ATTENZIONE: CONSULTARE DOCUMENTI ALLEGATI



LOT NÚMERO DE LOTE



CONSULTARE LE ISTRUZIONI PER L'USO



DATA DI PRODUZIONE



UDI IDENTIFICATIVO UNICO DEL DISPOSITIVO



MR COMPATIBILITÀ RM CONDIZIONATA



MD DISPOSITIVO MEDICO



NON UTILIZZARE SE LA CONFEZIONE È DANNEGGIATA E CONSULTARE LE ISTRUZIONI PER L'USO

DISTIMP – IFU-VLS Rev 02 – 02/2025

Šiuo dokumentu atšaukiama ir pakeičiama IFU-VLS Rev 01

Naujausia peržiūra: 2025 m. vasaris

Pirmojo EB atitinkies ženklo suteikimo data: 2008 m.

**Svarbu.** Naudojimo instrukcija pateikiama tik elektronine forma ir yra pasiekiamai per nuorodą į j. el. naudojimo instrukcijų svetainę arba QR kodą, esančius ant gaminio etiketės. Todėl nepamirškite atsisistoti ar atspausdinti naudojimo instrukcijos prieš išmesdami etiketę arba išsaugokite etiketę. Visų naudojimo instrukcijų elektroninės versijos pateikiamas adresu:

<https://spineway.com/en/e-ifu/pros>.

Gamintojas:  
€ 2803  SPINeway GROUP

## 1. PRIETAISO APRĀYMAS IR SUDĒTIS

Šis prietaisas yra užpakalinė osteosintezės sistema. Ji skirta krūtininės, juosmeninės ir kryžmeninės stuburo dalių patologijoms sumažinti, atkuriant diskų aukštį bei fiziologinį stuburo linkį.

Ši naudojimo instrukcija taikoma toliau nurodytiems **VEOS** stuburo fiksavimo sistemos komponentams:

- vienašioms, daugiašioms sraigtamams ir daugiašioms redukciniams sraigtamams;
- lenktam ir tiesiam titano strypui;
- lenktam PEEK strypui;
- jungtims;
- skersinei jungčiai;
- veržlei;
- konkreciam gaminiui skirtiems instrumentams (žnyplėms, strypo lenktuvui, strypo stūmikliui, atsuktuvui ir kt.).

Priejoperuodami perskaitykite ir vadovaukitės chirurginės procedūros vadovu rinkdamies tinkamus implantus, instrumentus ir saugų šių įtaisų derini. Chirurginių procedūrų vadovuose taip pat pateikiamas instrukcijos, kaip saugiai naudoti įtaisus ir patikrinti, ar implantai tinkamai implantuoti. Taip pat svabru gerai susipažinti su chirurginių procedūrų vadovais, kad būtų išvengta netinkamo naudojimo, dėl kurio pacientas ar naudotojai gali būti sužeisti.

ITIN SVARBU TINKAMAI PARINKTI IMPLANTĄ. Pasirinkus tinkamą dydį formą ir konstrukciją padidėja patenkinamos fiksacijos tikimybė.

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

Implantai yra pagaminti iš TA6V titanio lydinio (ISO 5832-3, ASTM F136) arba PEEK-OPTIMA® LT1-6BA (ASTM F2026).

Šiuos komponentus draudžiama naudoti su kitais prietaisais, negu rekomenduoja DISTIMP.

Instrumentai yra pagaminti iš neimplantuojamo nerūdijančiojo plieno, silikono, nitinolio, HSPP ir PPSU.

## 2. NAUDOVIMO INDIKACIJOS

VEOS sistema gali būti naudojama asmenims, kurių skeletas subrendęs, (suaugusiesiems) ir paaugliams, kai yra specifinių indikacijų, tokų kaip skoliozė.

Šis medicinos prietaisas skirtas krūtininės, juosmeninės ir kryžmeninės stuburo dalių užpakalinė fiksacijai. Jis skirtas deformacijoms (bet kokios etiologijos), traumoms, navikams ir degeneraciniems stuburo būklėms (spondilolistezel, degeneracinei diskų ligai, stuburo slankstelių lūžiams, stuburo stenozei ir nesuaugimui) gydyti. Be to, VEOS taip pat gali būti naudojamas revizinėms chirurginėms operacijoms, jei ankstesnė procedūra nepavyko.

## 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

Toliau pateikiamas nebaigtinis kontraindiakcijų sąrašas:

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

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

## 5. GALIMA RIZIKA

- Šalutinis poveikis yra tokas pat, kaip ir atliekant bet kurį chirurginę stuburo operaciją: infekcija, skausmas, hematomė, neuropatija ir kt.
- Operacijos metu pasireiškusioms neurologinėms komplikacijoms, dėl kurių gali prireiki laikinai arba visam laikui pašalinti fiksavimo įrangą.
- Antrinės neurologinės komplikacijos, dėl kurių gali prireiki revizijos procedūros, per kurią iš dalies arba visiškai, laikinai arba visam laikui pašalintama fiksavimo įrangą.
- Alerginė reakcija į implantų medžiagą.
- Skausmas, diskomfortas, atsiradę dėl prietaiso buvimo organizme.
- Kaulų jautrumo 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.
- Gretimo segmento liga.

**Ispėjimas:** Pacientus, kuriems implantuojama VEOS sistema, reikia išpėti, kad implanto ilgaamžiškumui įtakos gali turėti jų svoris, amžius ir aktyvumo lygis, be to, implanto tinkamumo laiką gali sutrumpinti ir per anksti pradėta arba netinkama fizinė veikla.

## 6. ISPĖJIMAI

- Pacientui reikia pateikti pooperacinius nurodymus, remiantis naudotu instrumentu pobūdžiu, jų lygmeniu ir gydyta patologija, kad pacientas galėtų atsižvelgti į šiuos nurodymus.
- Atlikus užpakalinį fiksavimą, gali prireiki antros procedūros priekiniams stuburo fiksavimui atlikti: ji gali būti suplanuota iš anksto kaip dviejų etapų procedūros dalis arba jos gali prireiki dėl paciento anatomijos ir (arba) patologijos.
- Niekada pakartotinai nenaudokite VEOS sistemos komponento, kuris jau buvo implantuotas

anksčiau. Prietaisai pakartotinai naudoti draudžiama dėl cheminės, biologinės (alergijos, toksinio poveikio, užteršimo, infekcijos) ir mechaninės (būklės pablogėjimo, implantų nusidėvėjimo ir kt.) rizikos.

## 7. ATSARGUMO PRIEMONĖS

1. CHIRURGINIŲ IMPLANTŲ NEGALIMA NAUDOTI PAKARTOTINAI. Nors prietaisas atrodo nepažeistas, Jame gali būti mažų defektų ir vidinio įtempimo, dėl kurio jis gali greitai sugesti. Revizinę operaciją organizuokite taip, kad sistemingai pakeistumėte visus esamus komponentus, kurie buvo veikimai operacijos metu.
2. Nenaudokite pažeisto ar abejoniu keliančio prietaiso, net jei jis naujas.
3. LABAI SVARBU TEISINGAI NAUDOTI IMPLANTA. Metalinius implantus kontūruokite tik su tinkama įrangą. Kontūruodami prietaisą yu neįpraukite, neįbrėžkite ir neatlenkite atgal. Pažeidimai sukelia paviršiaus sluošinio defektus ir vidinius įtempius, kurie vėliau gali tapti lūžio vieta. Nenaudokite implanto, jei įtariate, kad jis pažeistas. Sraigčių sulenkimas žymiai sutrumpins jų naudojimo laiką dėl nuovargio ir gali lemti gedimą. Jei tvirtinant strypą naudojama per didelę sraigčių sukirimo jėgą, gali būti pažeistas kaulas, dėl to gali nudilti sriegiai ir (arba) sraigčiai gali nepakanamai ištvirtinti.
4. KONSTRUKCIJOS LENKIMAS. Titanio lydinio komponentų niekada negalima smarkiai sulenkinti arba atlenkti atgal. Jei konstrukcija buvo per daug kontūruota, nelenkite jos atgal, bet teisingai kontūruokite naują konstrukciją.
5. Pacientų atranaka: toliau išvardyti veiksniai gali būti labai svarbūs procedūros sekmei.
  - **Paciento svoris.** Antsvorio turinčio paciento organizme prietaisą gali veikti apkrova, dėl kurios prietaisas gali sugesti ir operacija gali būti nesėkmenga. Tokios paciento savybės padidina sergamumą ir (arba) būklės sunumku pooperaciniu laikotarpiu.
  - **Senatiškumas, psichinės ligos, alkoholizmas ar piktnaudžiavimas narkotikais.** Dėl šių ligų pacientas gali nepaisyti tam tikrų būtinų prietaiso naudojimo apribojimų ir atsargumo priemonių, todėl implantas gali sugesti arba kilti kitų komplikacijų.
  - **Degeneracinių ligos.** Kai kuriais atvejais degeneracinių ligų gali būti tiek pagengusi, kad prietaisas funkcionuojančios gerokai prasčiau, nei numatyta. Tokiai atvejais ortopedinis nechirurginis gydymas (t. y. įtarai, Halo tempimas) gali būti laikomas tik laikinu sprendinu.
  - **Jautrumas svetimkūniui.** Priešoperacinis tyrimas negali visiškai apsaugoti nuo galimo jautrumo ar alerginės reakcijos. Pacientams gali pasireikšti jautrumas arba alergija praėjus tam tikram laikui po implantų įsodinimui.
  - **Rūkymas.** Pastebėta, kad po chirurginių procedūrų, po kurių reikalingas kaulų suaugimas, rūkyantis pacientai ilgiu gijo į jems dažniau pasireiškė pseudoartrozė. Be to, nustatyta, kad rūkymas kelia komplikacijų, pavyzdžiu, plaučių ir širdies bei kraujagyslių, riziką po operacijos.
  - **Pacientų, kurieems anksčiau buvo atliktą stuburo operacija tame (tuose) pačiam (-iuose) lygmenje (-yse), kur į (iuos) ketinama gydyti, klininių rezultatai gali skirtis, palyginti su pacientais, dar neoperuotais dėl panašių indikacijų.**
  - **Cukrinis diabetas** yra susijęs su padidėjusia infekcijos operacijos vietoje rizika.
6. IMPLANTO PAŠALINIMAS KAULUI SUGIJUS. Kai kaulai suauga, chirurgas gali pašalinti šiuos implantus. Su pacientu turi būti aptarta antros chirurginės procedūros galimybė ir su ja susijusi rizika bei ivertinta galima antros chirurginės procedūros nauda. Jei implantai sulūžta ar bologai veikia, sprendimą dėl jų pašalinimo turi priimti gydytojas, atsižvelgdamas į paciento būklę ir susijusią riziką.
7. TINKAMAI INFORMUOKITE PACIENTĄ. Pooperacinė priežiūra ir paciento gebėjimas bei norėjimas numatyti paskirtį prietaisais nepašalinamas, gali kilti bet kuri iš šių komplikacijų: (1) korozija, lydima vietinės audinių reakcijos arba skausmo; (2) implanto migracija, sukelianti sužalojimą; (3) papildomo sužalojimo rizika dėl pooperacinių traumos; (4) sulinkimas, atsilaisvinimas ir (arba) lūžis, dėl kurio gali būti neprätraukia arba sudėtinga pašalinti prietaisą; (5) skausmas, diskomfortas arba nenormalus pojūčiai dėl prietaiso buvimo organizme; (6) galima padidėjusi infekcijos rizika; (7) kaulo sunykimas dėl menkos apkrovos.
8. TINKAMAI INFORMUOKITE PACIENTĄ. Pooperacinė priežiūra ir paciento gebėjimas bei norėjimas numatyti paskirtį prietaisais nepašalinamas, gali kilti bet kuri iš šių komplikacijų: (1) korozija, lydima vietinės audinių reakcijos arba skausmo; (2) implanto migracija, sukelianti sužalojimą; (3) papildomo sužalojimo rizika dėl pooperacinių traumos; (4) sulinkimas, atsilaisvinimas ir (arba) lūžis, dėl kurio gali būti neprätraukia arba sudėtinga pašalinti prietaisą; (5) skausmas, diskomfortas arba nenormalus pojūčiai dėl prietaiso buvimo organizme; (6) galima padidėjusi infekcijos rizika; (7) kaulo sunykimas dėl menkos apkrovos.
9. VEOS sistemos komponentus draudžiama naudoti su kitais prietaisais, negu rekomenduoja DISTIMP.
10. VEOS implantų naudojimo laikas yra ribotas. Šie implantai néra skirti būti vienintelio stuburo atramos mechanizmu ir to iš jų néra tikimasis. Jei neįvyksta kaulų suaugimas, nesitikima, kad šie prietaisai neribotai laiką palaikys stuburo jėgą, nes ižvys kuris nors iš kelių galimų gedimų.  
Net tvirtai suaugus kaului, implanto komponentai vis tiek gali sulinkti, lūžti arba atsilaisvinti. Todėl pacientą reikia informuoti, kad net laikantis aktyvumo apribojimų implanto komponentai gali sulinkti, lūžti arba atsilaisvinti.
8. TRUKDŽIŲ RIZIKA ATLIEKANT MEDICININIUS VIZUALIZAVIMO TYRIMUS (MRT / KT)  
Saugumas magnetinio rezonanso aplinkoje (MRT)  
VEOS stuburo fiksavimo 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 impulsų sekaj)

- Iktaitimas:**  
Didžiausias išmatuotas temperatūros padidėjimas yra 3,8 °C po 15 minučių nepertraukiamo

skenavimo 1,5 T skenerijje, taikant MR seką, kurios SAR yra 2 W/kg. Skenavimas 3 T skaitytuvu sukelia mažesnį jkaitimą.

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

#### Atsakomybės aprūpimas:

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

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

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

Visus instrumentus ir implantus, kurie tiekiami nesterilūs, prei š sterilizuojant ir jdedant į sterilių operacinių laukų pirmiausiai reikia kruopščiai nuvalyti, naudojant nustatytus ligoninės metodus, kaip nurodyta toliau.

Be to, visus instrumentus, kurie anksčiau buvo jđéti į sterilių peracinių laukų, prieš sterilizuojant ir vél jdedant į sterile operacinių laukų reikia nedelsiant nukenksminti ir kruopščiai nuvalyti, naudojant nustatytus ligoninės metodus.

Pakartotini apdrojimo ciklai, į 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. Itarūs didelės rizikos pacientų sąlytų su neprastais infekciniais agentais ar prionais (pvz., Creutzfeldto-Jakobo liga), pagal Pasaulio sveikatos organizacijos rekomendacijas reikia atlikti nukenksminimą. Šiuo atveju „DISTIMP“ instrumentus galima nukenksminti natrio hidrokisu.

##### 9.1 Nukenksminimas naudojimo vietoje:

Jei įmanoma, instrumentus reikia išardyti.

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

Ši veiksmą reikia atlikti su prištinėmis per 30 minučių po naudojimo, siekiant sumažinti pridžiūvimo galimybę.

- Pamerkitė instrumentus į neutralią vonelę prieš dezinfekavimą, norédami išvengti korozijos, žemesnėje kaip 30 °C temperatūroje, norédami išvengti mikroorganizmų fiksacijos.
- Lankstinės instrumentus (pvz., spausdutą, žirkles ir t. t.) išskeskite.
- Iš kelių dalių sudarytus instrumentus išardykite.
- Darbo metu ypatingą dėmesį kreipkite į aštrius instrumentus.
- Mirkymo laikas turi atitinkti gamintojo nurodymus.
- Instrumentus būtina skalauti po tekančiu 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. Pirmasis 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 vandentinklo vandeniu: apytikslė trukmė – 2 min .
5. Terminis dezinfekavimas dejonizuotu 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 patirkinkite, 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) plastikinių dalių.

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

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

Pakitusi spalva neturi neigiamos įtakos priemonėms iš titanu lydinio.

##### 9.3 Patikrinimas ir funkcinis bandymas:

#### Instrumentai:

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

- Apžiūrėti, ar néra organinių likučių, korozijos (rūdžių, taškinės korozijos), pažeidimų, pvz., jbrėžimų ir griovelius, nuolaužų, spalvos pakitimų, likučių, atsisluoksniaivimo, nusidėvėjimo požymių, įtrūkimų ir nejskaitomo 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.

Papildomas kreipiamuji vietu bandymas: reikia apžiūrėti vienos tiesės atlikimą ir atlikti jo funkcinę patikrą (kreipiamoji viela turi praeiti per sraigto kaniulę).

Reikia patikrinti kaniuliotus sriegiklius, nes po grėžimo kauol medžiaga gali užkimšti kaniulę. Kreipiamajai vielai reikia įstatyti į grąžto kaniulę, kad į ją nepatektų jokios kaulo medžiagos ir ji neužsikimštu.

Jei reikia, instrumentai turi būti surinkti būtent tokia eilės tvarka, kaip buvo išardyti.

Visi pažeisti instrumentai (pavyzdžiui, pažeisti korozijos, su per daug jbrėžimų, griovelius, nuolaužų ar nejskaitomu lazeriniu žymėjimu) turi būti sunaikinti ir pakeisti naujais instrumentais. Atsiradus netikėtam pažeidimui, grąžinkite priemonę bendrovei „DISTIMP“, pateikdami skundą.

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

#### Implantai ir instrumentai:

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

#### 9.4 Sterilizavimas:

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

Būdas	Ciklas	Temperatūra	Poveikio laikas	Džiūvimo laikas
Garai	Vakuumas	134°C	Mažiausiai 18 min	-
Garai	Forvakuumas	270°F (132°C)	4 min	20 min.
Garai	Forvakuumas	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 atitinkt SAL 10<sup>6</sup> 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, vyrai, judančios dalys ir mechanizmai turi būti reguliarai tepami medicinių chirurginių instrumentų tepalu, skirtu sumažinti trintį ir susidėvėjimą.

Griežtais rekomenduojama laikytis tepalo tiekėjo nurodymų. Naudojamas tepalus 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 salycio su cheminiais produktais ir koroziniais garais.
- Nelaikykite instrumento arti produkto, kurie gali sukelti koroziją (su chloru).
- Neišpakuočius įtaisus galima laikyti tam skirtose talpykloje.
- Yra BÜTINA atskirti STERILIUS ir NESTERILIUS instrumentus.

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

#### 11. GARANTIJÀ

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

Gamintojas neprisiima atsakomybės dėl jokio poveikio produktu 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“, kad atliktų tyrimą.

Pateikdami skundus nurodykite pavadinimą ir nuorodą kartu su komponento (-ų) partijos numeriu, savo vardu 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 „VEOS“ produktus (naudojimo instrukcija, chirurginių procedūrų vadovas, kontrolinis sąrašas) yra pateikta svetainėje <https://www.distimp.com>.

Popierinė naudojimo instrukcijos versiją galima gauti pateikus prašymą, jis bus atsiusta per 7 kalendorinės dienas bei papildomo mokesčio.

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

#### SIMBOLIŲ SARAŠAS IŠ ISO 15223-1

Dėmesio! Simbolų sąrašas yra tik informacinis. Kai kurie simboliai gali būti netaikomi. Žr. ant gaminio pritvirtintą pagrindinę gaminio etiketę.

	GAMINTOJAS		NESTERILUS
	NENAUDOTI PAKARTOTINAI		LAIKYTI SAUSAI
	KATALOGO NUMERIS		SAUGOTI NUO SAULĖS ŠVIESOS
	DÉMESIO! ŽR. PRIDÉTUS DOKUMENTUS		UNIKALUSIS PRIEMONĖS IDENTIFIKATORIUS
	LOT		SĄLYGINAI SAUGUS MRT APLINKOJE
	ŽR. NAUDOJIMO INSTRUKCIJAS		MEDICINOS PRIEMONĖ
	PAGAMINIMO DATA		NENAUDOTI, JEIGU PAKUOTĘ PAŽEISTA IR ŽR. NAUDOJIMO INSTRUKCIJAS

# VEOS - Sistema de fixação da coluna vertebral - Instruções de Utilização

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

Última revisão: Fevereiro 2025  
Primeira data de marcação CE: 2008

**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 descarrega 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>.

Fabricado por:  
**distimp®**  
CE 2803 SPINEWAY GROUP

## 1. DESCRIÇÃO E COMPOSIÇÃO DO DISPOSITIVO

Este dispositivo é um sistema de osteossíntese posterior. Destina-se a ser utilizado para a redução de patologias da coluna toracolombossacra, ao restaurar a altura dos discos bem como a curvatura fisiológica da coluna vertebral.

Estas Instruções de Utilização aplicam-se aos seguintes componentes do sistema de fixação da coluna vertebral **VEOS**:

- Parafusos monoaxiais, poliaxiais e parafuso poliaxial para espondilolistese
- Haste de titânio curva ou reta
- Haste de PEEK curva
- Conectores
- Conector transversal
- Porca
- Instrumentação específica do produto (fórceps, dobrador de hastes, propulsor de hastes, chave de parafusos, etc.).

Antes da cirurgia, leia e siga os manuais de técnica cirúrgica para selecionar os implantes e os instrumentos adequados e assegurar uma combinação segura destes dispositivos. Os manuais de técnica cirúrgica fornecem igualmente instruções para utilizar os dispositivos em segurança e para verificar se os implantes estão devidamente instalados. Uma boa compreensão dos manuais de técnica cirúrgica é igualmente fundamental para evitar uma utilização inadequada, suscetível de causar lesões ao doente ou aos utilizadores.

A SELEÇÃO CORRETA DOS IMPLANTES É FUNDAMENTAL. A seleção de um implante com o tamanho, a forma e a conceção adequadas aumenta as possibilidades de obter uma fixação satisfatória.

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

Os implantes são fabricados em liga de titânio TA6V (ISO 5832-3, ASTM F136) ou PEEK-OPTIMA® LT1-6BA (ASTM F2026).

É proibida a utilização destes componentes com dispositivos que não os recomendados pela DISTIMP. A instrumentação é fabricada em Aço inoxidável não implantável, silicone, nitinol, HSPP e PPSU.

## 2. INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

O sistema VEOS pode ser utilizado em indivíduos esqueléticamente maduros (adultos) e na população adolescente para indicações específicas, tais como escoliose.

Este dispositivo médico destina-se à fixação posterior da coluna vertebral a nível torácico, lombar e sagrado. É indicado para o tratamento de deformidades (qualquer etiologia), traumatismo, tumores e condições degenerativas da coluna vertebral (espondilolistese, doença degenerativa do disco, fraturas da coluna vertebral, estenose da coluna vertebral, não união). O sistema VEOS também pode ser utilizado em cirurgia de revisão em caso de falha de um procedimento anterior.

## 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: 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.
- Doença do segmento adjacente.

**Advertência:** Os doentes submetidos à implantação do sistema VEOS deverão ser alertados para o facto de a longevidade do implante poder ser afetada pelo peso corporal, idade e nível de atividade, e de que a atividade física prematura ou inapropriada também poderá reduzir a longevidade do sistema.

## 6. ADVERTÊNCIAS

- Têm de ser transmitidas ao doente instruções pós-operatórias, consoante o âmbito da instrumentação, do seu nível e da patologia envolvida, para que sejam tidas em consideração pelo mesmo.
- Após a fixação posterior, poderá ser necessário um segundo procedimento para fixação anterior da coluna, quer seja planeado antecipadamente como parte de um procedimento em duas etapas, quer seja necessário devido à anatomia e/ou patologia do doente.
- Nunca reutilizar um componente do sistema VEOS 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.

## 7. PRECAUÇÕES

1. OS IMPLANTES CIRÚRGICOS NUNCA PODEM SER REUTILIZADOS. Mesmo que o dispositivo aparente estar em bom estado, pode ter pequenos defeitos e padrões de tensão interna que podem levar à sua falha. Na eventualidade de uma revisão, programme a cirurgia de modo a substituir sistematicamente todos os componentes existentes manipulados durante a cirurgia.
2. Não utilize nenhum dispositivo danificado ou suspeito, mesmo que seja novo.
3. O MANUSEAMENTO CORRETO DO IMPLANTE É CRUCIAL. Proceda ao contorno de implantes metálicos apenas com equipamento adequado. Ao efetuar o contorno, evite criar entalhes, riscar ou dobrar no sentido inverso os dispositivos. As alterações produzirão defeitos no acabamento da superfície e tensões internas, que poderão tornar-se no ponto focal para eventual quebra. Não utilize o implante em caso de suspeita de danos. A flexão de parafusos reduzirá significativamente a vida útil dos mesmos e poderá causar falha. A aplicação de binários excessivos nos parafusos ao assentar a haste poderá causar falha óssea, resultando em desgaste das roscas e/ou comprometimento dos parafusos.
4. FLEXÃO DO DISPOSITIVO. Os componentes em liga de titânio nunca devem ser acentuadamente dobrados nem fletidos no sentido inverso. Se um dispositivo apresentar um contorno excessivo, proceda ao contorno correto de um novo dispositivo em vez de fletir no sentido inverso o dispositivo com contorno excessivo.
5. Seleção do doente: os fatores seguintes podem ser extremamente importantes para o sucesso do procedimento:
  - **O peso do doente.** Um doente com excesso de peso pode produzir cargas no dispositivo que podem dar origem à falha do dispositivo e da operação. Este perfil de doente aumenta a incidência e/ou gravidade de morbilidade no período pós-operatório.
  - **Sensibilidade, doença mental, alcoolismo ou consumo de drogas.** Estas condições, entre outras, podem fazer com que o doente ignore certas limitações e precauções necessárias na utilização do dispositivo, levando à falha do implante ou a outras complicações.
  - **Certas doenças degenerativas.** Nalguns casos, a doença degenerativa poderá estar tão avançada que reduz substancialmente o desempenho expectável do dispositivo. Para estes casos, o tratamento ortopédico não cirúrgico (ou seja, órteses, tração halo-gravitacional) apenas pode ser considerado como solução temporária.
  - **Sensibilidade a corpos estranhos.** Nenhum teste pré-operatório pode excluir completamente a possibilidade de sensibilidade ou de reação alérgica. Os doentes podem desenvolver sensibilidade ou alergia depois de os implantes estarem no corpo há já algum tempo.
  - **Tabagismo.** Foi observado que os doentes fumadores revelam consolidação retardada e taxas mais elevadas de pseudartrose após procedimentos cirúrgicos, nas situações em que é necessária fusão óssea. Adicionalmente, foi demonstrado que o tabagismo constitui um risco para o surgimento de complicações após a cirurgia, como, por exemplo, complicações pulmonares e cardiovasculares.
  - **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.
  - **A diabetes mellitus** está associada a um risco acrescido de infeção no local cirúrgico.
6. REMOÇÃO DO IMPLANTE APÓS A CONSOLIDAÇÃO. O cirurgião poderá remover estes implantes depois de ocorrer 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. Se o dispositivo não for removido uma vez concluída a sua utilização prevista, poderá ocorrer qualquer das seguintes complicações: (1) Corrosão, com reação tecidual ou dor localizada; (2) Migração do implante, resultando em lesão; (3) Risco de lesão adicional devido a traumatismo pós-operatório; (4) Flexão, afrouxamento e/ou quebra, passível de tornar a remoção pouco prática ou difícil; (5) Dor, desconforto ou sensações anormais, que podem ocorrer devido à presença do dispositivo; (6) Possível aumento do risco de infeção; (7) Perda óssea devido a proteção contra a tensão.
7. INSTRUÇÕES 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 o processo de consolidação, como o tabagismo, o consumo de álcool e atividades físicas inadequadas, em especial movimentos de levantamento e de torque. O doente tem de ser informado de que um implante metálico não é tão resistente como o osso ou disco normal saudável, e que poderá sofrer afrouxamento, dobrar e/ou partir 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. Um doente ativo, debilitado ou demente que não possa utilizar adequadamente dispositivos de suporte de peso poderá estar em particular risco durante a reabilitação pós-operatória.
8. MOBILIZAÇÃO POS-OPERATÓRIA PELO MÉDICO: até à confirmação radiológica da maturação da massa da fusão, recomenda-se a imobilização externa (por exemplo, através de órteses ou molde de gesso). A transmissão de instruções ao doente no sentido de reduzir o esforço exercido sobre os implantes constitui um aspecto igualmente importante para evitar a ocorrência de problemas clínicos que poderão acompanhar a falha da fixação.
9. É proibida a utilização de componentes do sistema VEOS com dispositivos que não os recomendados pela DISTIMP.
10. Os implantes VEOS 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 fusão óssea sólida, os componentes do implante poderão, ainda assim, dobrar, partir ou sofrer afrouxamento. Por conseguinte, o doente terá de ser alertado para o facto de os componentes poderem dobrar, partir ou afrouxar, mesmo que sejam seguidas as restrições da atividade.

## 8. RISCOS DE INTERFERÊNCIA EM EXAMES DE IMAGIOLOGIA MÉDICA (EXAMES DE RMTC)

Segurança no ambiente de ressonância magnética (RM):

O sistema de fixação espinal VEOS 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

# VEOS - Sistema de fixação da coluna vertebral - Instruções de Utilização

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.

## 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 incluem 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 priões (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 desinfectada - 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 lumes.

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 Inspección y prueba de funcionamiento:

#### 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.

Teste adicional para os fios-guia: a retinilidade precisa ser inspecionada visual e funcionalmente (o fio-guia deve passar pela cânula do parafuso).

Os parafusos canulados devem ser verificados, pois o material ósseo pode obstruir a cânula após a perfuração. Um fio-guia deve ser inserido na cânula de perfuração para eliminar qualquer material ósseo e evitar obstrução.

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 cumprir os requisitos de uma SAL de 10<sup>6</sup>.

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 VEOS (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](http://www.distimp.com)  
[quality@distimp.com](mailto:quality@distimp.com)  
[info@distimp.com](mailto:info@distimp.com)

## LEGENDA DOS SÍMBOLOS DE ISO 15223-1

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

	FABRICANTE		NÃO ESTERILIZADO
	NÃO REUTILIZAR		MANTER SECO
	NÚMERO DE CATÁLOGO		MANTER AFASTADO DA LUZ SOLAR
	ATENÇÃO: CONSULTE OS DOCUMENTOS ANEXOS		IDENTIFICAÇÃO ÚNICA DO DISPOSITIVO
	NÚMERO DE LOTE		CONDICIONAL PARA RM
	CONSULTE AS INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO		DISPOSITIVO MÉDICO
	DATA DE FABRICO		NÃO UTILIZAR SE A EMBALAGEM ESTIVER DANIFICADA E CONSULTE AS INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO