



Spinal Elements, Inc. · 3115 Melrose Dr., Suite 200
Carlsbad, CA 92010 · EE. UU. · 760.607.0121

IMPLANTES E INSTRUMENTAL PARA LA COLUMNA LUMBAR (LUCENT XP®, LUCENT XP® TI-BOND®)

Estas instrucciones de uso corresponden a varios sistemas para columna lumbar de Spinal Elements: el sistema Lucent XP, el sistema Lucent XP Ti-Bond y los instrumentos quirúrgicos manuales utilizados para la implantación de estos sistemas. Las secciones específicas a un sistema destacan información importante para el usuario únicamente para ese sistema.

INFORMACIÓN GENERAL

Estos dispositivos en general son dispositivos con forma de caja con varias ventanas de injerto a lo largo de su geometría. Los dispositivos Lucent están fabricados con aleación de titanio (Ti-6Al-4V) que cumple con ASTM F 136 o ISO 5832-3, polietileno de alta densidad (PEEK-Optima® grado LT1) que cumple con ASTM F 2026 o PEEK con un recubrimiento de titanio puro comercial que cumple con ASTM F 1580. Los dispositivos Lucent XP están fabricados con PEEK-Optima® grado LT1 que cumple con ASTM F 2026, con o sin un recubrimiento de titanio puro comercial que cumple con ASTM F 1580, Ti-6Al-4V que cumple con ASTM F 136 e ISO 5832-3 o ASTM F 1472 y titanio puro comercial que cumple con ASTM F 1580.

Todos los implantes están destinados al uso exclusivo en un único paciente y no deben volver a usarse (reutilizarse en otros pacientes) en ninguna circunstancia. La reutilización puede ocasionar lesiones graves o la muerte. Los componentes de este sistema no deben usarse junto con los componentes de otros sistemas.

INDICACIONES

Los dispositivos Lucent para fusión de cuerpos intervertebrales están previstos para procedimientos de fusión vertebral en uno o en dos niveles contiguos (L2-S1) en pacientes con madurez ósea y discopatía degenerativa (DDD). La DDD se define como el dolor lumbar de origen discógeno con degeneración del disco confirmada por antecedentes y estudios radiográficos. Los pacientes con DDD también pueden presentar retrolistesis o espondilolistesis de hasta grado I en los niveles afectados. Estos pacientes pueden haberse sometido previamente a una cirugía de la columna vertebral sin fusión en los niveles vertebrales afectados.

Estos dispositivos están previstos para ser usados con sistemas de fijación para la columna vertebral complementarios autorizados para su uso en la columna lumbosacra (es decir, sistema para la columna vertebral de varilla y tornillo pedicular, sistemas de placa anterior y sistemas de varilla y tornillo anterior).

Estos dispositivos están previstos para ser usados con autoinjerto o injerto óseo alogénico de injerto de hueso esponjoso y/o corticoesponjoso. Los pacientes deben haberse sometido a un régimen de al menos seis (6) meses de tratamiento no quirúrgico antes de recibir tratamiento con estos dispositivos.

CONTRAINDICACIONES

1. Pacientes con intolerancia conocida o probable a los materiales utilizados en la fabricación de este dispositivo.
2. Pacientes con infección, inflamación, fiebre, tumores, cifras elevadas de glóbulos blancos, obesidad, embarazo, enfermedad mental u otra afección médica que impediría un resultado quirúrgico positivo.
3. Pacientes que se resistan a seguir las restricciones de movimiento posquirúrgicas, sobre todo en actividades laborales o deportivas.
4. Uso con componentes de otros sistemas.
5. Deformidades anatómicas importantes a causa de anomalías congénitas.
6. Cualquier paciente que se haya sometido con anterioridad a cirugía de fusión en los niveles a tratar.
7. Cualquier otra afección médica o quirúrgica que pudiera impedir el posible beneficio de la cirugía de implante vertebral.
8. Enfermedad articular rápida, absorción ósea, osteopenia. La osteoporosis es una contraindicación relativa, ya que esta afección podría limitar el grado de corrección, estabilización o la cantidad de fijación mecánica que pueden obtenerse.
9. Cualquier caso en el que los componentes del implante seleccionados para usar serían muy grandes o muy pequeños para lograr un resultado exitoso.
10. Cualquier paciente que presente una cobertura inadecuada de los tejidos sobre el lecho quirúrgico, o una reserva o calidad ósea deficiente.
11. Cualquier paciente en quien el uso del implante interferiría con las estructuras anatómicas o el rendimiento fisiológico esperado.

12. Cualquier caso no descrito en las indicaciones de uso.
13. Reutilización o uso múltiple.

ADVERTENCIAS

Los implantes e instrumentos se proporcionan sin esterilizar. Los instrumentos deben limpiarse y esterilizarse antes de su uso. Los implantes pueden reprocesarse antes de su uso y deben esterilizarse antes del uso. Los protocolos de parámetros de ciclos de esterilización validados se indican en la sección ESTERILIZACIÓN de estas instrucciones. Los implantes que estuvieron en contacto directo con un paciente o biocontaminantes deben desecharse.

Algunos instrumentos pueden ser punzocortantes, según el uso previsto. Se debe tener cuidado al manipular dichos instrumentos a fin de evitar causar lesiones al usuario o al paciente.

Los resultados no siempre son satisfactorios en todos los casos quirúrgicos. Este hecho es especialmente válido en la cirugía de la columna vertebral donde varias circunstancias atenuantes pueden comprometer los resultados. Los componentes del sistema son implantes temporales usados para la corrección y estabilización de la columna. El uso previsto de los dispositivos es aumentar el desarrollo de una fusión vertebral al proporcionar estabilización temporal. No está previsto que los dispositivos sean el único medio de apoyo vertebral. El uso de estos productos sin un injerto óseo o en los casos en que no logran la consolidación no será satisfactorio. Ningún implante vertebral puede soportar cargas corporales sin el apoyo del hueso. En dicho caso, el dispositivo se doblará, aflojará, desensamblará o romperá.

Solo cirujanos de la columna con experiencia y capacitación específica en el uso de este dispositivo deben llevar a cabo la implantación. Este es un procedimiento técnicamente complejo que presenta un riesgo de lesión grave para el paciente.

Los procedimientos prequirúrgicos y quirúrgicos, que incluyen conocimientos de técnicas quirúrgicas, reducción apropiada, y selección y colocación apropiadas del implante, son consideraciones importantes para la utilización correcta de este dispositivo por parte del cirujano. Asimismo, la selección apropiada y el cumplimiento del paciente afectarán en gran medida los resultados. El médico debería considerar los niveles de implantación, el peso del paciente, el grado de actividad del paciente y todas las demás condiciones del paciente que pueden afectar el rendimiento de este dispositivo. Los pacientes que fuman han demostrado una mayor incidencia de falta de consolidación. Se debe informar a estos pacientes acerca de esto y advertirles sobre esta consecuencia. Los pacientes obesos, desnutridos o alcohólicos también son pacientes que presentan pocas probabilidades de éxito en la fusión vertebral. Los pacientes con deficiencia muscular y en la calidad ósea o parálisis nerviosa también presentan pocas probabilidades de éxito en la fusión vertebral.

Los pacientes sometidos a cirugía de la columna vertebral previa en los niveles que se tratarán pueden presentar resultados clínicos distintos en comparación con aquellos que no han tenido una cirugía previa.

Nota para el médico: El médico es el intermediario experto entre la compañía y el paciente. Las indicaciones, contraindicaciones, advertencias y precauciones proporcionadas en este documento deben transmitirse al paciente.

ENTORNO DE RESONANCIA MAGNÉTICA

No se ha evaluado la seguridad ni la compatibilidad de los sistemas Lucent en el entorno de la RM. No se ha evaluado el calentamiento, la migración ni los artefactos en la imagen en el entorno de la RM. Se desconoce la seguridad de los dispositivos Lucent en el entorno de la RM. Someter a un paciente que tiene este dispositivo a una exploración diagnóstica puede ocasionar una lesión al paciente.

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

1. Aflojamiento precoz o tardío de alguno o todos los componentes.
2. Alguno o todos los componentes pueden desensamblarse, doblarse o romperse.
3. Pérdida de fijación (migración del implante).
4. Reacción a cuerpo extraño (alérgica) a los implantes.
5. Cambio posquirúrgico en la curvatura vertebral, pérdida de la rectificación, la estatura o la reducción.
6. Infección.
7. Desgarros de la duramadre, escape persistente de LCR, meningitis.
8. Pérdida de función neurológica, que incluye parálisis (parcial o completa), radiculopatía, o aparición o continuación del dolor, entumecimiento, calambres o pérdida de sensibilidad.
9. Síndrome de la cola de caballo, daños neurológicos, paraplejia, falta de reflejos, irritación o pérdida muscular.
10. Incontinencia urinaria u otros tipos de deterioro del aparato urinario.
11. Formación de cicatrices que posiblemente causen daño neurológico o compresión alrededor de los nervios o dolor.
12. Fractura, micro fractura, reabsorción, daño o penetración de algún hueso vertebral.
13. Lesión de tejido blando, lesión del platillo vertebral, lesión vascular o visceral.
14. Hernia del núcleo pulposo, ruptura discal o degeneración al nivel de la cirugía, por encima o por debajo de esta.

15. Falta de consolidación (seudoartrosis), demora en la consolidación o consolidación defectuosa.
16. Cese de cualquier posible crecimiento de la porción operada de la columna vertebral.
17. Pérdida o aumento de la movilidad de la columna o de su funcionamiento.
18. Incapacidad para realizar las actividades de la vida diaria.
19. Muerte.

Pueden ser necesarias otras cirugías para corregir la aparición de algunos de estos posibles eventos adversos.

MANEJO PREQUIRÚRGICO

1. El cirujano debe considerar para la cirugía solo a aquellos pacientes con indicaciones para el uso de este dispositivo.
2. El cirujano no debe considerar para la cirugía a aquellos pacientes con contraindicaciones para el uso de este dispositivo.
3. El cirujano debe comprender por completo las indicaciones, contraindicaciones y aplicaciones del dispositivo.
4. El cirujano debe comprender por completo la función y las limitaciones de cada implante e instrumento.
5. Los componentes del dispositivo deben recibirse y aceptarse solo en paquetes que no se hayan dañado ni alterado. Los componentes deben manipularse y almacenarse con cuidado de forma de evitar raspaduras, daños y corrosión.
6. Todos los implantes e instrumentos deben supervisarse para detectar deterioro antes de usarse. No deben usarse dispositivos que presenten daños, como grietas, corrosión, dobladuras, etc. Los dispositivos deteriorados deben separarse y devolverse a Spinal Elements.
7. El tipo de implante que se usará para el caso debe determinarse antes de comenzar la cirugía.
8. Todos los instrumentos e implantes deben procesarse y esterilizarse antes del uso.

MANEJO INTRAOPERATORIO

1. Se debe tener cuidado al manipular los implantes. El daño en los implantes puede afectar su rendimiento.
2. Debe tenerse extremo cuidado en relación con la médula espinal y las raíces nerviosas. El daño en los nervios causará la pérdida de las funciones neurológicas.
3. La rotura, el deslizamiento o el uso indebido de los instrumentos o los componentes de los implantes puede causar lesiones al paciente o al personal quirúrgico.
4. Los implantes deben fijarse al insertador correspondiente de modo que queden completamente fijados en el insertador. Se debe tener cuidado de no ajustar excesivamente el implante en el insertador.
5. Los implantes no deben rotarse axialmente con el insertador una vez implantados. Esto puede ocasionar daños al implante o al insertador.
6. Siempre que sea posible o necesario, debe utilizarse un sistema de obtención de imágenes para facilitar la cirugía.
7. Los implantes no deben volver a usarse en ninguna circunstancia.

MANEJO POSQUIRÚRGICO

El manejo posquirúrgico por parte del cirujano, incluidas las instrucciones y advertencias, y el cumplimiento del paciente de lo siguiente es esencial:

1. El paciente debe comprender por completo el propósito y las limitaciones de los dispositivos del implante y debe cumplir con estos.
2. Se debe indicar a los pacientes recién operados que limiten la actividad según lo determinado por su cirujano.
3. Los implantes retirados deben desecharse de forma adecuada y no deben volver a usarse en ninguna circunstancia.
4. Los instrumentos contaminados deben limpiarse inmediatamente después del uso conforme a las indicaciones proporcionadas en la sección Instrucciones para la limpieza, a fin de prevenir el secado y garantizar la limpieza eficaz.

USO ÚNICO

La reutilización de un dispositivo de uso único que ha entrado en contacto con sangre, hueso, tejido u otros líquidos corporales puede causar lesiones al paciente o al usuario. Los posibles riesgos relacionados con la reutilización de un dispositivo de uso único incluyen, entre otros, falla mecánica, lesión grave, transmisión de microorganismos infecciosos y muerte.

Implantes recubiertos con titanio:

Los implantes recubiertos con titanio pueden procesarse con medios automatizados antes de la esterilización. Los implantes que estuvieron en contacto directo con el paciente o con biocontaminantes deben desecharse. Separe las bandejas de implante de la bandeja de instrumentos antes de cualquier procesamiento y durante este.

LIMPIEZA Y MANTENIMIENTO

INFORMACIÓN GENERAL

Los instrumentos de Spinal Elements están fabricados con diversos tipos de acero inoxidable, aluminio y polímeros. Todos los materiales usados presentan antecedentes de uso en dichos instrumentos.

LIMPIEZA Y MANTENIMIENTO

Se debe haber quitado el material de embalaje a los dispositivos antes de la limpieza. La limpieza, el mantenimiento y la inspección mecánica deben estar a cargo del personal del hospital capacitado en los procedimientos generales involucrados en la eliminación de contaminantes. Para la limpieza de los componentes solo deben usarse limpiadores con pH neutro o detergentes etiquetados para el uso en la limpieza de dispositivos médicos. Para la lubricación de los instrumentos, solo deben usarse lubricantes destinados para el uso en instrumentos quirúrgicos. Siga las indicaciones del fabricante para los productos de lubricación y limpieza en relación con la manipulación, la concentración y el uso de dichos productos.

Las instrucciones de limpieza se proporcionan de conformidad con las normas y reglamentaciones reconocidas y están destinadas a complementar el protocolo vigente de limpieza y desinfección de dispositivos del hospital. Los dispositivos contaminados deben limpiarse con un paño para quitar la suciedad visible en el punto de uso antes de la transferencia a la unidad de procesamiento central para la limpieza y esterilización. Los dispositivos contaminados deben limpiarse inmediatamente después del uso conforme a las indicaciones proporcionadas en estas instrucciones, a fin de reducir al mínimo el secado y garantizar la limpieza eficaz.

1. Antes de realizar la limpieza, es necesario desmontar los insertadores y los insertadores de compensación. Cada insertador está compuesto por dos submódulos, un eje y un mango, que se desmontan para limpiarlos. Para desmontar cada uno de estos instrumentos, sostenga el instrumento por el eje con una mano. Presione hacia abajo el botón en el diámetro más ancho del eje con la primera mano a la vez que tira del mango de forma axial hasta separarlo del eje con la segunda mano. Para desmontar los insertadores de compensación, sostenga el instrumento por el eje con una mano. Presione hacia abajo el botón en el diámetro más ancho del eje con la primera mano a la vez que tira de la varilla del insertador de forma axial hasta separarla del eje con la segunda mano.
2. Siga las instrucciones de limpieza enumeradas en la sección Instrucciones de limpieza de estas instrucciones. Preste especial atención a los lúmenes de los ejes externos de los instrumentos desarmados.
3. Debe aplicarse un lubricante de instrumentos a los dientes del trinquete en el eje interno de los insertadores y a los mecanismos del trinquete de las pistolas Lucent y Lucent Ti-Bond después de la limpieza.
4. Se debe aplicar un lubricante de instrumentos a todos los instrumentos articulados (es decir, pinzas gubia, separadores de láminas, etc.) después de la limpieza.

INSTRUCCIONES DE LIMPIEZA AUTOMATIZADA

Todos los dispositivos deben procesarse manualmente antes de la limpieza automatizada. Siga las instrucciones siguientes para el lavado manual y automatizado.

LAVADORA PRE AUTOMATIZADA: LIMPIEZA MANUAL

1. Desmonte todos los instrumentos desarmables para su limpieza.
2. Enjuague en agua del grifo para eliminar la contaminación visible. Use una jeringa, una guía de cable y/o un limpiapipas (según sea apropiado para el caso) para remover los residuos de los lúmenes/canulaciones u otras áreas de difícil acceso. Preste especial atención a los lúmenes de los ejes externos de los instrumentos desarmados.
3. Prepare Enzol® (o limpiador enzimático con pH neutro o suave equivalente) de conformidad con las recomendaciones del fabricante con agua del grifo tibia. Sumerja los dispositivos por completo en la solución limpiadora enzimática y deje en remojo durante por lo menos 1 minuto. Mientras están en remojo, accione los instrumentos en un rango de movimiento completo (según corresponda) para permitir la penetración completa de la solución de limpieza. Los instrumentos que no se desmontan pueden requerir más tiempo en remojo.
4. Después del remojo, retire los instrumentos y limpie la suciedad o los restos con una toalla desechable. Luego, coloque los instrumentos en una mezcla nueva de solución de limpieza enzimática con agua tibia. Restriegue toda la superficie de los dispositivos con un cepillo de cerdas suaves y preste particular atención a las áreas de difícil acceso, tales como superficies de contacto. Se debe usar una jeringa, una guía de cable y/o un limpiapipas para ayudar con la limpieza de los lúmenes/canulaciones u otras áreas de difícil acceso. Se debe utilizar un mínimo de 60 ml de detergente cuando se enjuagan los lúmenes y las canulaciones. Asegúrese de que no haya suciedad visible en el chorro del enjuague.
5. Retire de la solución de limpieza enzimática y enjuague con agua de ósmosis reversa o desionizada (OR/DI) durante al menos 30 segundos para eliminar cualquier resto de solución de limpieza. Enjuague exhaustiva y enérgicamente los lúmenes, los orificios y otras áreas de difícil acceso con al menos 60 ml de agua.

6. Prepare Prolystica® (o detergente con pH neutro equivalente) de conformidad con las recomendaciones del fabricante con agua del grifo tibia en un baño ultrasónico. Sumerja por completo en el baño ultrasónico y someta a ondas ultrasónicas durante al menos 10 minutos.
7. Retire de la solución con detergente y enjuague agitándolos y accionándolos en el agua OR/DI durante un mínimo de 30 segundos para eliminar el detergente residual y hasta que no se observen signos de suciedad en el chorro de enjuague. Mientras enjuaga, enjuague exhaustiva y enérgicamente los lúmenes, los orificios y otras áreas de difícil acceso con al menos 60 ml de agua.

LIMPIEZA AUTOMATIZADA

8. Traslade los instrumentos a la lavadora para el procesamiento. Ubique los instrumentos para permitir el drenaje adecuado. Realice el procesamiento conforme al ciclo siguiente. Los siguientes son parámetros mínimos validados:

Fase	Tiempo de recirculación	Temperatura del agua	Tipo de detergente (si corresponde)
Prelavado	2 minutos	Agua fría del grifo	N/C
Lavado enzimático	2 minutos	Agua caliente del grifo	Enzol o equivalente, según las instrucciones del fabricante
Lavado	2 minutos	65,5 °C	Prolystica o equivalente, según las instrucciones del fabricante
Enjuague con agua purificada	2 minutos	43° C	N/C
Secado	15 minutos	90 °C	N/C

9. Si es necesario, seque los dispositivos con un paño limpio sin pelusas. Puede usarse aire presurizado (20 psi) para ayudar en el secado.
10. Examine visualmente los dispositivos para garantizar que se haya eliminado toda la suciedad visible.
11. Una vez que los instrumentos pasen la inspección visual, vuelva a ensamblar los dispositivos que se desarmaron para la limpieza.
12. Después de la limpieza, debe aplicarse un lubricante de instrumentos (es decir, Steris Hinge-Free® o equivalente) a los dispositivos móviles, para mantener el movimiento fluido entre los componentes. Preste especial atención a los instrumentos mencionados en las secciones específicas del sistema.

INSTRUCCIONES PARA LA LIMPIEZA MANUAL

Siga las instrucciones indicadas a continuación para la limpieza manual antes de la esterilización.

1. Desmonte todos los instrumentos desarmables para su limpieza.
2. Enjuague en agua del grifo para eliminar la contaminación visible. Use una jeringa, una guía de cable y/o un limpiapipas (según sea apropiado para el caso) para remover los residuos de los lúmenes/canulaciones u otras áreas de difícil acceso. Preste especial atención a los lúmenes de los ejes externos de los instrumentos desarmados.
3. Prepare Enzol® (o limpiador enzimático con pH neutro equivalente) de conformidad con las recomendaciones del fabricante con agua del grifo tibia. Sumerja los dispositivos por completo en la solución limpiadora enzimática y deje en remojo durante por lo menos 20 minutos. Después de remojar, restriegue los dispositivos con un cepillo de cerdas suaves y preste particular atención a las áreas de difícil acceso, tales como superficies de contacto. Se debe usar una jeringa, una guía de cable y/o un limpiapipas para ayudar con la limpieza de los lúmenes/canulaciones u otras áreas de difícil acceso. Se debe utilizar un mínimo de 60 ml de detergente cuando se enjuagan los lúmenes y las canulaciones.
4. Retire de la solución de limpieza enzimática y enjuague con agua de ósmosis reversa/desionizada (OR/DI) durante al menos tres minutos, para eliminar cualquier resto de solución de limpieza. Enjuague exhaustiva y enérgicamente los lúmenes, los orificios y otras áreas de difícil acceso con al menos 60 ml de agua.
5. Prepare Prolystica® (o detergente con pH neutro equivalente) de conformidad con las recomendaciones del fabricante con agua del grifo tibia en un baño ultrasónico. Sumerja por completo en el baño ultrasónico y someta a ondas ultrasónicas durante al menos 10 minutos.
6. Retire de la solución con detergente y enjuague con agua OR/DI durante un mínimo de tres minutos para eliminar el detergente residual y hasta que no se observen signos de suciedad en el chorro de enjuague. Enjuague exhaustiva y enérgicamente los lúmenes, los orificios y otras áreas de difícil acceso con al menos 60 ml de agua.
7. Repita los pasos 5 y 6.
8. Seque los dispositivos con un paño limpio sin pelusas. Puede usarse aire presurizado (20 psi) para ayudar en el secado.
9. Examine visualmente los dispositivos para garantizar que se haya eliminado toda la suciedad visible.

10. Una vez que los instrumentos pasen la inspección visual, vuelva a ensamblar los dispositivos que se desarmaron para la limpieza.
11. Después de la limpieza, debe aplicarse un lubricante de instrumentos (es decir, Steris Hinge-Free® o equivalente) a los dispositivos móviles para mantener el movimiento fluido entre los componentes. Preste especial atención a los instrumentos mencionados en las secciones específicas del sistema.

ESTERILIZACIÓN

Los implantes e instrumentos se proporcionan sin esterilizar y deben esterilizarse antes de su uso. Los implantes e instrumentos no estériles se deben esterilizar en autoclave mediante uno de los siguientes parámetros de ciclo validados.









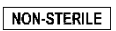


	Método	Tipo de ciclo	Temperatura de esterilización	Tiempo de exposición	Tiempo de secado
Envueltos	Vapor	Desplazamiento por gravedad	270 °F (132 °C)	15 minutos	45 minutos
	Vapor	Prevacío	270 °F (132 °C)	10 minutos	60 minutos
Recipiente rígido	Vapor	Prevacío	270 °F (132 °C)	4 minutos	30 minutos

*Nota: los recipientes rígidos deben tener como mínimo 2 filtros y requieren un período de enfriamiento de 30 minutos después de la esterilización.

Los parámetros de esterilización se validaron conforme a *ANSI/AAMI/ISO 17665-1: 2006. Esterilización de productos sanitarios – Calor húmedo – Parte 1: Requisitos para el desarrollo, la validación y el control de rutina de un proceso de esterilización para dispositivos médicos* y *ANSI-AAMI ST79 - Guía completa para la esterilización por vapor y garantía de esterilidad en instalaciones sanitarias*. Estos parámetros se validaron conforme a un nivel de garantía de esterilidad (SAL) de 10⁻⁶. La Administración de Alimentos y Medicamentos no considera estos ciclos de esterilización como ciclos de esterilización estándar. Es responsabilidad del usuario final usar solo esterilizadores y accesorios (como envoltorios para esterilización, bolsas de esterilización, indicadores químicos, indicadores biológicos y casetes de esterilización) que hayan sido autorizados por la Administración de Alimentos

y Medicamentos para las especificaciones del ciclo de esterilización seleccionado (tiempo y temperatura).

INFORMACIÓN

 REF	Número de catálogo	 MAT	Material
 LOT	Código de lote	 QTY	Cantidad empaquetada
	Fabricante		Fecha de fabricación
	Precaución, consulte los documentos adjuntos		No reutilizar
	Dispositivo no estéril		
	Con receta únicamente		
	Las instrucciones de uso se proporcionan por vía electrónica en ifu.spinalelements.com		

© 2019 Spinal Elements Inc.
Patentes: patent.spinalelements.com

Para obtener información adicional sobre los dispositivos de Spinal Elements, comuníquese con el Servicio de atención al cliente de Spinal Elements, Inc. al (760) 607-0121.

PRECAUCIÓN: La ley federal (EE. UU.) limita la venta de estos dispositivos a médicos o mediante indicación de un médico.