

## **MODE D'EMPLOI**

## Informations importantes – Prière de lire avant usage





Orthofix Inc. 3451 Plano Parkway Lewisville, Texas 75056-9453 U.S.A. 1-214-937-3199 1-888-298-5700 www.orthofix.com Australian Sponsor Emergo Australia Level 20, Tower II Darling Park 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Australia ECREP Medical Device Safety Service (MDSS) Schiffgraben 41 30175 Hannover Germany www.mdss.com

Ce mode d'emploi supplémentaire concerne les dispositifs de classe I visés par le Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux et associés aux systèmes de dispositifs médicaux Orthofix énumérés ci-dessous. Pour des informations complètes sur la prescription, merci de se référer au mode d'emploi du dispositif :

Système d'espaceur extensible FORZA XP	Système de fixation rachidienne Firebird	
Système d'espaceur FORZA PTC	Système d'instruments de navigation	
Système d'espaceur FORZA	Système de fixation de laminoplastie NewBridge	
Système d'espaceur FORZA Ti	Système de fixation lombosacrée Unity	
Système occipito-cervico-thoracique postérieur	Système de raccord	
Centurion		
Système de plaques cervicales antérieures Cetra	Système d'espaceurs CONSTRUX Mini	
Système autonome cervical LONESTAR	Système d'espaceurs CONSTRUX Mini PTC	
Système de stabilisation dynamique postérieure TDX	Système d'espaceurs CONSTRUX Mini Ti	
Espaceur interépineux InSWing	Système mini-invasif ProView (MAP)	
Système d'arthrodèse FIREBIRD SI	Système de plaques cervicales antérieures Reliant	
Système de plaques latérales SKYHAWK	Système de plaques cervicales antérieures Hallmark	
Système d'arthrodèse intersomatique latérale	Système de plaques cervicales antérieures 3°	
SKYHAWK		
Système d'espaceur PILLAR SA PEEK	Système (occipito-cervico-thoracique postérieur)	
	Ascent	
Système d'espaceur PILLAR SA PTC	Système (occipito-cervico-thoracique postérieur)	
	Ascent LE	
Système d'espaceur PILLAR PEEK	Système de cages de corporectomie NGage	
Système de fixation rachidienne		

## Étiquetage relatif aux incidents graves

Tout incident grave survenu en rapport avec les dispositifs visés par le mode d'emploi supplémentaire doit être signalé à Orthofix Inc., 3451 Plano Parkway, Lewisville, TX 75056, États-Unis, par téléphone au +1-214-937-3199 ou au +1-888-298-5700 ou par e-mail à l'adresse complaints@orthofix.com et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient sont établis.

NOUVEAUX SYMBOLES DU RÈGLEMENT (UE) 2017/745 UTILISÉS SUR L'ÉTIQUETAGE DES DISPOSITIFS DE CLASSE I

MD Dispositif médical		Quantité ou unité d'emballage
-----------------------	--	-------------------------------