



Model **5505CE** Instruction Manual





Assembled in the United States of America

CervicalStim Device Patent No.

U.S. 6,024,691

U.S. 5,743,844

U.S. 6,132,362

The CervicalStim™ Device Instruction Manual

Table of Contents

Prescription Information	1
• Indication	1
• Contraindication	1
• Warnings	1
• Precautions.....	1
• Adverse Effects Summary	1
Device Information	2
• Device Description	2
• How the CervicalStim Device Works	2
• Device Life	2
Device Operation	3
• Turning the Device On and Off	3
• Treatment Instructions	4
• Timing of Treatment Sessions	4
• Charging the Battery	4
• Visual and Audio Indicators	6
• Wearing the Device.....	7
Device Use and Care	8
• Care and Cleaning.....	8
• Storage and Operating Environments	8
• Travel.....	9
• Disposal.....	9
• Service	9
Clinical Information	10
• Clinical Data Summary.....	10
• Adverse Events	12
Equipment Classification.....	13
CervicalStim Device Classifications	14
Compliance Statements	14
Warranty.....	16

Device Box Components

- 1 – CervicalStim Device**
- 1 – Power Supply**
- 1 – Literature Pack**

Orthofix Patient Services: 800-535-4492 or 214-937-2718

To learn more about Orthofix, please visit our website at www.orthofix.com.

Prescription Information

Indication

The CervicalStim device is a noninvasive, pulsed electromagnetic bone growth stimulator indicated as an adjunct to cervical fusion surgery in patients at high-risk for non-fusion.

Contraindication

There are no known contraindications for the CervicalStim device as an adjunct to cervical spine fusion surgery.

Warnings

- Do not use the CervicalStim device if you have a cardiac pacemaker or defibrillator because it may interfere with the operation of your pacemaker or defibrillator. If you use the CervicalStim device and it affects your pacemaker or defibrillator, it may injure your heart. Consult your cardiologist before using the CervicalStim device.
- Remove the CervicalStim device prior to any imaging procedures (e.g., CT scan, MRI, etc.). If you wear the CervicalStim device during these procedures, you could be injured, the imaging being produced may be ruined, and/or the CervicalStim device could be damaged.

Precautions

- Avoid using the CervicalStim device if you do not understand the instructions your doctor has given you. If you use the CervicalStim device incorrectly, it may harm you or may not help your healing process.
- The CervicalStim device has not been evaluated in treating patients with the following conditions: osseous or ligamentous spinal trauma, spondylitis, Paget's disease, moderate to severe osteoporosis, metastatic cancer, renal disease, rheumatoid arthritis, uncontrolled diabetes mellitus, patients prone to vascular migraine headache, seizure, epilepsy, thyroid conditions, or neurological diseases.
- Animal reproductive studies performed with this device did not show any harmful effects in animals. However, the safety of this device for use on patients who are pregnant or nursing has not been established.

Adverse Effects Summary

Adverse effects may be experienced when using the CervicalStim device. These adverse effects may include increased pain, numbness and tingling, headache, migraines, and nausea. These effects may or may not be directly related to use of the CervicalStim device. Any adverse effects that are related to the CervicalStim device should stop when you discontinue use.

See the Adverse Events Table for a list of all adverse events reported during the clinical study.

Please refer to the Compliance Statements section of the manual for compatibility information regarding implantable medical devices.

Device Information

Device Description

The CervicalStim device is an external device that generates a Pulsed Electromagnetic Field (PEMF) signal as a nonsurgical, prescription treatment to increase the chances of a successful fusion. The device is lightweight, adjustable and portable, including a rechargeable battery that allows freedom of movement during treatment. A Liquid Crystal Display (LCD) and audible indicators provide important feedback during treatment. See "Device Operation" for more information.



How The CervicalStim Device Works?

To enhance bone healing after a fusion surgery, PEMF therapy activates and augments the body's natural healing process that may be impaired in some people.

The CervicalStim device contains a Control Unit and a Treatment Coil in one integrated device. A micro-processor generates the CervicalStim device's electrical signal, which is a highly uniform, low-energy electromagnetic field sent from the treatment coil. When the coil is centered over the treatment area, the therapeutic CervicalStim PEMF signal is delivered through clothing and skin directly to the fusion site.

To learn more about bone growth stimulation, please visit our patient website at www.BoneGrowthTherapy.com.

Device Life

The CervicalStim device provides daily treatments for up to 365 days. The physician determines the overall length of treatment (months/weeks) on an individual basis according to fusion healing progress.

Device Operation

Turning the Device On and Off

 The CervicalStim device can be turned on by pressing the On/Off Button on the Control Unit of the device.

When the device is turned on, a status screen will display the number of days since the first use, the treatment status, and the compliance percentage.

The LCD will show the prescribed treatment time remaining and the battery status.

The flashing colon on the LCD screen and On/Off button indicate that the device is on and delivering treatment.

The CervicalStim device can be turned off by pressing and holding the On/Off Button on the Control Unit of the device until it beeps.

 The On/Off Button on the Control Unit doubles as a Backlight to light up the LCD.
 In low light, press the On/Off Button to light up the LCD.



Treatment Instructions

- The CervicalStim device should be worn for 4 hours each day as prescribed by a physician.
- The CervicalStim device may be used at any time of day that is most convenient for the patient.
- The device is programmed to reset daily at midnight Central Standard Time, unless adjusted by a physician or Orthofix representative for a different time zone or reset time.
- Hours worn before the reset time will be logged and stored in the device for daily use compliance.
- The overall treatment duration (months/weeks) will vary based on specific patient conditions as determined by a physician.
- Because the CervicalStim device is lightweight and portable, treatment can be received while sitting, walking, reclining, sleeping, etc. However, since each patient is unique, the overall activity level should be based on physician instructions.

Timing of Treatment Sessions

- The CervicalStim device tracks the treatment time; this tracking (or timing) begins when the device is turned on and at least one minute of treatment is complete.
- The LCD shows a countdown of the daily treatment time remaining.
- To stop treatment at any point, simply press and hold the On/Off Button until you hear a beep.
- To resume treatment, press the On/Off button again.
- The countdown will resume at the remaining daily treatment time.
- When daily treatment is completed, the device will automatically turn off.

Charging the Battery

The CervicalStim device is powered by a rechargeable lithium-ion battery pack. The battery pack will provide at least one full treatment before needing to be recharged. A power supply to charge the battery is provided with the device. Use only the Orthofix power supply to charge the battery (Part no. Orthofix 20110412, 20114794, WR9QA1200U23KIT(R6B), 20123808, 20123807, or 20123810).

To ensure that the device is functioning properly, the CervicalStim device constantly monitors battery voltage and the electrical signal. The LCD will display a battery capacity symbol and the device will beep to alert the patient when the battery is low and will soon need to be recharged.

The CervicalStim device should be charged before the first use and every day after completing treatment. Do not wear the device while charging. The device will not deliver treatment while charging.

Follow these steps to recharge the battery:

1. Open the Charging Port Cover.
2. Plug the Charging Connector into the Charging Port located on the Control Unit.
3. Plug the power supply into any standard AC Wall Outlet. Do not plug in the power supply for the CervicalStim device where it will be difficult to unplug.
4. The Control Unit LCD will display a battery symbol filling to verify that the device is charging. When the battery reaches a complete charge, a check mark symbol will be displayed next to the battery symbol. In addition, the device will beep once to alert the patient.
5. If the battery is fully depleted, it may require up to 4 hours to charge completely.
6. After charging is complete, remove the Charging Connector and replace the Charging Port Cover.



AC Power Supply



AC Charging Connector



Charging Port Cover

Visual and Audio Indicators

The LCD and audible beeps are designed to provide helpful information to the user. The screens, symbols, and beeps are explained below.

Compliance Screen

170/185 = 91.9%

- **Compliance Screen** – Displays a compliance percentage which is calculated by the number of full treatments days completed over the number of available treatment days. The treatments days available begin once the device has been delivered to the patient and a minute of treatment time has been established.

Treatment Screen



- **Treatment Screen** – displays the treatment time remaining in hours and minutes. The timer counts down to zero until daily treatment is complete.

Treatment Complete



- **Daily Prescribed Treatment complete**

Charging Screen



- **Battery Charging** – Battery symbol filling repeatedly verifies that the device is charging.

Charging Complete



- **Charging Complete** – Indicates when the battery is fully charged.

Low Battery Warning Screen



- **Low Battery** – Displays along with three fast beeps when recharging is recommended.

Battery must be charged to turn on



- **Battery Empty** – Indicates that the battery must be charged before treatment may continue.

Device Expired



- **Device Expired** – Display of a closed lock indicates the device has been available for treatment for 365 days and will no longer provide a treatment..

Exception Screen



- **Exception Codes** – Display of ERROR, any E codes (e.g., E01, E02), along with three slow beeps. Contact Patient Services at 800-535-4492 or 214-937-2718.

Wearing the Device

The CervicalStim device may be worn over a brace, cervical collar, halo, or clothing. Proper treatment does not require direct contact with the body. However, the coil must be centered around the fusion site to be effective. Users can gently bend and shape the treatment coil to fit more comfortably around the neck.

The following is the suggested method for wearing the CervicalStim device:

1. To put on the CervicalStim device, simply slip the device over your head.
2. For a wider opening, detach the Velcro® Tab near the control unit and place over your head.
3. The device does not need to be tight against the back of the neck; it should rest comfortably on your shoulders.



For additional comfort, a Comfort Collar is available as an accessory for the CervicalStim device. Please contact Patient Services at 800-535-4492 or 214-937-2718 to order.

Device Use and Care

- The CervicalStim device is for single patient use.
- The CervicalStim device is a technologically advanced electronic device and should be handled with care. Dropping or other mishandling of the CervicalStim device may damage the device and it may stop working.
- For safe usage, follow manufacturer instructions when using the CervicalStim device. You (the patient) are the intended operator of this device.
- Use of the device in any other manner could have harmful effects and/or void the warranty.
- The use of accessories other than those specified may result in increased emissions or decreased immunity of the device.
- Inspect the device prior to each use for wear, deterioration or damage.
- Do not use or charge the device if it does not appear to be in suitable condition, displays an error or stops working. Contact Patient Services if any of these occur.
- **WARNING:** Do not modify this equipment as this could make it unsafe to use. Do not attempt to open or disassemble the CervicalStim device as there are no user serviceable parts inside.
- **CAUTION: STRANGULATION HAZARD** – Keep the Power Supply cord out of the reach of children.

Care and Cleaning

When cleaning the CervicalStim device, follow these instructions:

- **WARNING:** Do not clean the device during treatment or charging.
- Clean the device by wiping surfaces with a damp, soft cloth (wet with water only).
- **DO NOT** sterilize the CervicalStim device.
- **DO NOT** expose the CervicalStim device to excessive moisture.
- **DO NOT** use solvents or alcohol-based liquids (anti-bacterial cleaners, hand sanitizers, perfume, etc.) to clean the CervicalStim device.

Storage and Operating Environments

When moving the CervicalStim device from very cold or very hot storage areas (like your car), wait at least an hour to use or charge the device. The device requires time to return to operating temperature.

Unpacked Storage:

Temperature Range:

- -25°C to 5°C
- 5°C to 35°C at up to 90% relative humidity, non-condensing
- 35°C to 60°C at a water vapor pressure up to 50 hPa

Packed Storage, Shipping and Transport:

Temperature Range: within -40°C to 60°C

- Between 10-100% relative humidity
- Including condensation at pressures between 500 hPa and 1060 hPa

Operating Environment:

Temperature Range: within 5°C to 40°C

- 15-90% relative humidity, non-condensing but not requiring a water vapor pressure greater than 50 hPa
- 700-1060 hPa

The CervicalStim device is designed for a storage life of twelve months plus one year of usage.

Travel

When traveling by air, it is recommended to pack the CervicalStim device with checked luggage. If taken onboard the airplane, it should be turned off when passing through security screening equipment, as the device could be damaged. The CervicalStim device instruction manual should be taken with you to quickly and easily identify the device for security personnel. Do not wear or operate the CervicalStim device while onboard the airplane.

Disposal

After treatment is complete and a physician advises you to discontinue use, you may dispose of the device according to your local governing ordinances or recycling plans. Contact your local authorities to determine the proper method for disposal since this is electronic equipment containing a lithium-ion battery. You may also contact Orthofix Patient Services regarding recycling.

The CervicalStim device is a Class IIa for single patient use.

The CervicalStim device is a medical device (prescription only) that cannot be sanitized or used by another person.



Dispose of the device properly to prevent injury.

DO NOT dispose of the CervicalStim device in an incinerator. This device contains lithium batteries.

Service

If you have questions concerning the device or require any assistance, please call 800-535-4492 (U.S. only) or 214-937-2718. There are no user serviceable parts. Notify Orthofix for any servicing needs.

Clinical Information

Clinical Data Summary

The CervicalStim device was studied in humans to evaluate its safety and effectiveness as a therapy added to routine care (adjunct therapy) for high-risk patients having a cervical fusion surgery for degenerative conditions. Patients were high-risk if they were a smoker (one pack per day or more) and/or had a multi-level fusion surgery (more than one level).

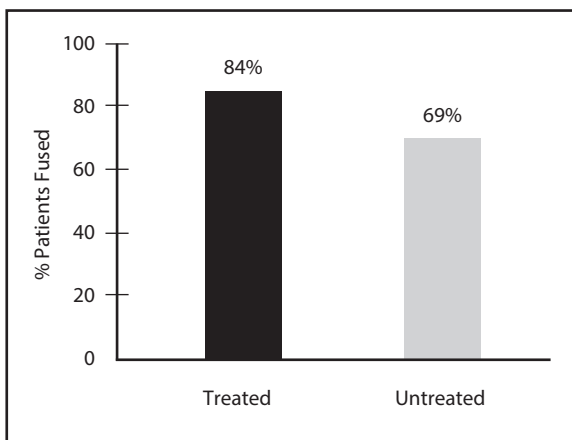
The 323 patients were randomly assigned, to one of two groups: either the control group (routine care only) or the treatment group (CervicalStim device + routine care). One hundred and sixty (160) patients were assigned to the control group and 163 patients were assigned to the CervicalStim device group. Patients wore the CervicalStim device for 4 hours each day either for 4 continuous hours or in one hour sessions.

Safety and effectiveness was evaluated by measuring the following:

- rate and severity of adverse events
- rate of cervical fusion by six months after surgery as determined by x-ray

Eighty-four percent (84%) of the CervicalStim device group were fused by six months (102/122 patients) versus only 69% of the control group (81/118 patients). This is a 15% difference between these two groups and is statistically significant (meaningful); $p=0.0065$. That is, more patients fused in the CervicalStim device group than in the control group.

Clinical Trial: Overall Success Rate



The rate of patients who came back for their six month examinations and x-rays was 74% for the CervicalStim device group and 73% for the control group. Patients who did not come back for scheduled examinations could not be evaluated; thus their success or failure is not known. These unavailable data could have a positive or negative effect on the overall success of this study.

One hundred and twelve (112) patients reported a total of 157 adverse (negative) effects for both groups combined at six months after surgery. There was no significant (meaningful) difference in the total number of adverse events or the number of patients reporting effects in the control group and the CervicalStim device group nor in the numbers of patients in each group who experienced an adverse event. The adverse effects that may be experienced include: increased pain, numbness and tingling, headache, migraines and nausea. These effects may or may not be directly related to the use of the CervicalStim device.

Clinical success with regard to symptoms was evaluated by the following:

- no worsening in neurological function
- an improvement in pain
- no worsening in Neck Disability Index

Based on the criteria above, there was no major difference between the control group and the CervicalStim device group in clinical success. An equal number of patients in both groups showed an improvement in their clinical condition after surgery, regardless of treatment.

Long-term x-ray information collected at 11 months after surgery or later showed no meaningful difference in fusion rate between the CervicalStim device treatment group and the control group who received routine care alone.

The results of this study show that the use of the CervicalStim device is both safe and effective in increasing the frequency of fusion by six months after surgery in high-risk subjects having cervical fusion.

Adverse Events Reported at 6 Months by Treatment Group Control Group (n=160) CervicalStim Device Group (n=163)

	Control Group (n=160)		CervicalStim Device Group (n=163)	
Adverse Events	# (%) of Events	# (%) ^a of Patients Experiencing the Event	# (%) of Events	# (%) ^a of Patients Experiencing the Event
Increased Neck Pain	10 (14.9)	9(5.6)	16(17.8)	15(9.2)
Shoulder/Arm Pain	10(14.9)	9(5.6)	16(17.8)	16(9.8)
Re-Injury to Cervical Spine	10(14.9)	8(5.0)	9(10.0)	9(5.5)
Adjacent level pathology	3(4.5)	3(1.9)	8(8.8)	8(4.9)
Surgical Complications	2(3.0)	2(1.3)	7(7.7)	5(3.1)
LBP/Lumbar pathology	8(11.9)	8(5.0)	5(5.5)	5(3.1)
Trauma/Injury(not cervical)	2(3.0)	2(1.3)	5(5.5)	4(2.5)
Numbness/Tingling	6(8.9)	6(3.8)	4(4.4)	4(2.5)
Headache/Migraine	2(3.0)	2(1.3)	4(4.4)	4(2.5)
Nonspecific/Unrelated Pain	2(3.0)	2(1.3)	3(3.3)	3(1.8)
Nausea	0	0	2(2.2)	2(1.2)
Dizziness/Vertigo	2(3.0)	2(1.3)	1(1.1)	1(0.6)
Rash/Discoloration	0	0	1(1.1)	1(0.6)
Rapid/Irregular Heartbeat	0	0	1(1.1)	1(0.6)
Shortness of Breath	0	0	1(1.1)	1(0.6)
Ringing in Ears	0	0	1(1.1)	1(0.6)
Neurologic Symptom/Stroke	1(1.5)	1(0.6)	1(1.1)	1(0.6)
Lump in Throat	0	0	1(1.1)	1(0.6)
Diagnosis of Diabetes	0	0	1(1.1)	1(0.6)
Diagnosis of Breast Cancer	0	0	1(1.1)	1(0.6)
Seizure	0	0	1(1.1)	1(0.6)
Death, Unrelated	0	0	1(1.1)	1(0.6)
Tenderness	1(1.5)	1(0.6)	0	0
Screw Broken	1(1.5)	1(0.6)	0	0
Graft Collapse	1(1.5)	1(0.6)	0	0
Carpal Tunnel Syndrome	2(3.0)	2(1.3)	0	0
Choking Sensation	1(1.5)	1(0.6)	0	0
Cardiac Symptoms	1(1.5)	1(0.6)	0	0
Nephrotic Syndrome	1(1.5)	1(0.6)	0	0
Suicide Attempt	1(1.5)	1(0.6)	0	0
TOTAL	67	47^b	90	58^c

^a % expressed as number of patients experiencing the event / total number of patients in the group

^b Some patients experienced multiple adverse events

^c There were several adverse events that were more frequently observed in the CervicalStim device group than in the control group. Given the types of events, it is unlikely that these adverse events are related to the treatment.

Equipment Classification

Device Symbol Descriptions

Symbol	Meaning
	Attention - Refer to Instruction Manual
	Type BF Applied Part
	On/Off
	Prescription Only
	Storage Temperature Range
	Year of Manufacture for Active Device
	Manufacturer
	Not for General Waste
	Keep Dry
	FCC Mark
	CE Mark
	Storage Humidity Limits
	Atmospheric Pressure Limitations
	EU Authorized Representative
	Catalog Number
	Serial Number
	RCM - Regulatory Compliance Mark (Australia)

CervicalStim Device Classifications

- Product Family Name: Orthofix PEMF Device
- Internally powered equipment. The service life of the non-replaceable lithium-ion battery is 2.5 years.
- This device generates a non-ionizing pulsed electromagnetic field with an intensity of approximately 2 Gauss and frequency components in the 1Hz-50KHz range. This field is distributed within and near the treatment coil.
- Type BF applied part. The applied part is the treatment coil with integrated control unit.
- IEC 60529 enclosure rating: IP22. IP22 means the enclosure provides protection from solid objects greater than 12.5 mm and dripping liquids when tilted 15° from normal use. It is recommended you keep the unit dry.
- Mode of operation: intermittent operation
- This device is non-sterile. It does not require sterilization.
- Shelf life for equipment: 1 year
- Equipment not suitable for use in the presence of a flammable anesthetic mixture with air or nitrous oxide.
- The power supply is considered double insulated with Class II construction throughout.
- Power supply ratings:

Orthofix # 20110412:

Input: 100-240VAC, 50-60Hz, 200mA

Output Voltage: 5VDC, 1.3A

Orthofix # 20114794:

Input: 100-240VAC, 50-60Hz, 150-350mA

Output Voltage: 5VDC, 2.4A

Orthofix#: 20123808:

Input: 100-240VAC, 50-60Hz, 0.6-0.3A

Output Voltage: 5VDC, 1.2A

Orthofix#: WR9QA1200U23KIT(R6B):

Input: 100-240VAC, 50-60Hz, 0.6A

Output Voltage: 5VDC, 1.2A

Orthofix #: 20123807:

Input: 100-240VAC, 50-60Hz, 0.15A

Output Voltage: 5VDC, 1.2A

Orthofix #: 20123810:

Input: 100-240VAC, 50-60Hz, 0.6-0.3A

Output Voltage: 5VDC, 1.2A

Compliance Statements

Hereby, Orthofix declares that the CervicalStim device Model 5505CE is in compliance with Directive 2014/53/EU.

The full text of the EU declaration of conformity is available at the following internet address:
www.Orthofix.com

IMPORTANT! Changes or modifications not expressly approved by Orthofix, Inc.
could void the user's authority to operate the equipment.

If this equipment does cause harmful interference to radio or television reception, which can be determined by turning the equipment off and on, the user is encouraged to try to correct the interference by one or more of the following measures:

- Reorient or relocate the receiving antenna.
- Increase the separation between the equipment and receiver.
- Connect the equipment into an outlet on a circuit different from that to which the receiver is connected.
- Consult the dealer or an experienced radio/TV technician for help.

Information regarding Electromagnetic Compatibility and Immunity

The CervicalStim device complies with IEC 60601-1-2 for electromagnetic compatibility (EMC). The CervicalStim device needs special precautions regarding EMC and needs to be used in accordance with the EMC information provided in this manual. Wireless communications equipment such as home network devices, mobile phones, cordless telephones and their base stations, and walkie-talkies can affect the CervicalStim device. These types of equipment should be kept at least 0.198 m (7.8 in) away from the CervicalStim device.

The CervicalStim device has not been evaluated with regard to use with specific implantable electronic medical devices. Please consult your physician prior to use of the CervicalStim device with implantable electronic medical devices.

Warranty

Orthofix Inc. warrants the CervicalStim device to be free from defects in materials and workmanship for one year from the date of first use. Provided that all terms and conditions of this Limited Warranty are complied with, Orthofix Inc. will replace defective components.

This Limited Warranty applies to the product only under normal use and does not cover any damage or defect caused by accident, misuse, abuse, fire, flood, and acts of God, or by any alteration, tampering, repair, or attempted repair by anyone other than Orthofix Inc. This warranty only applies to the patient for whom the product is prescribed and is not assignable or transferable.

Defective products covered by this Limited Warranty must be returned to Orthofix Inc., Attention: Orthofix Returns. You must call a Patient Services Representative or your local distributor to obtain the Return Authorization number and address prior to returning the product.

Except as specifically required by applicable law, the foregoing warranty is in lieu of all other warranties, expressed or implied, and Orthofix Inc. specifically disclaims any and all warranties of merchantability or fitness for a particular purpose. Under no circumstances shall Orthofix Inc., its authorized representative, affiliated, or subsidiary companies be liable for special, consequential, or incidental damages. The sole remedy with respect to any defective product shall be limited to replacement.

This Limited Warranty may not be extended or modified except in writing by Orthofix Inc. No sales person, representative, distributor or physician is authorized to make or consent to any extension or modification of the terms of this Limited Warranty.

For additional information and/or device assistance, contact Orthofix Patient Services at 800-535-4492 or 214-937-2718.

CERVICALSTIM™
SPINAL FUSION THERAPY



Modelo 5505CE Manual de instrucciones

 **ORTHOFIX®**



Montado en los Estados Unidos de América

CervicalStim, patente de dispositivo n.º

U.S. 6,024,691

U.S. 5,743,844

U.S. 6,132,362

Manual de instrucciones del dispositivo CervicalStim™

Índice

Información sobre la prescripción	1
• Indicación.....	1
• Contraindicaciones	1
• Advertencias	1
• Precauciones.....	1
• Resumen de acontecimientos adversos.....	1
Información del dispositivo	2
• Descripción del dispositivo	2
• Funcionamiento del dispositivo CervicalStim.....	2
• Vida útil del dispositivo	2
Funcionamiento del dispositivo	3
• Encendido y apagado del dispositivo	3
• Instrucciones del tratamiento	4
• Control del tiempo de las sesiones del tratamiento	4
• Carga de la batería.....	4
• Indicadores visuales y auditivos	6
• Transporte del dispositivo	7
Utilización y cuidado del dispositivo	8
• Cuidado y limpieza.....	8
• Entornos de almacenamiento y funcionamiento	8
• Viajes.....	9
• Eliminación.....	9
• Mantenimiento	9
Información clínica	10
• Resumen de los datos clínicos	10
• Acontecimientos adversos	12
Clasificación del equipo	13
Clasificaciones del dispositivo CervicalStim.....	14
Declaraciones de conformidad	14
Garantía	16

Componentes de la caja del dispositivo

1 dispositivo CervicalStim

1 fuente de alimentación

1 paquete de documentación

Atención al paciente de Orthofix: +1 800-535-4492 o +1 214-937-2718

Para obtener más información sobre Orthofix, visite nuestro sitio web en
www.orthofix.com.

Información sobre la prescripción

Indicación

El dispositivo CervicalStim es un estimulador electromagnético pulsado del crecimiento óseo no invasivo indicado como complemento de la cirugía de fusión cervical en pacientes con un riesgo alto de ausencia de fusión.

Contraindicaciones

No hay contraindicaciones conocidas para el dispositivo CervicalStim como complemento para una intervención de fusión de la columna cervical.

Advertencias

- No utilice el dispositivo CervicalStim si presenta un marcapasos o un desfibrilador, ya que este podría interferir en el funcionamiento del marcapasos o desfibrilador. Si utiliza el dispositivo CervicalStim y afecta al marcapasos o desfibrilador, esto podría dañar su corazón. Consulte a un cardiólogo antes de utilizar el dispositivo CervicalStim.
- Retire el dispositivo CervicalStim antes de los procedimientos de obtención de imágenes (por ejemplo, escáneres de TC, IRM, etc.). Si lleva el dispositivo CervicalStim durante estos procedimientos, podría resultar herido, la imagen capturada podría resultar no válida o el dispositivo CervicalStim podría resultar dañado.

Precauciones

- Evite utilizar el dispositivo CervicalStim si no comprende las instrucciones proporcionadas por el médico. Si utiliza el dispositivo CervicalStim de forma incorrecta, este podría dañarle o no ayudarle en el proceso de curación.
- El dispositivo CervicalStim no se ha evaluado en el tratamiento de pacientes con las enfermedades siguientes: traumatismo espinal ligamentoso u óseo, espondilitis, enfermedad de Paget, osteoporosis de moderada a grave, cáncer metastásico, enfermedad renal, artritis reumatoide, diabetes sacarina no controlada, tendencia a migrañas vasculares, convulsiones, epilepsia, enfermedades tiroideas o enfermedades neurológicas.
- Los estudios reproductivos en animales realizados con este dispositivo no mostraron efectos dañinos en animales. Sin embargo, no se ha establecido la seguridad de este dispositivo en pacientes embarazadas o durante la lactancia.

Resumen de acontecimientos adversos

Durante el uso del dispositivo CervicalStim, pueden experimentarse acontecimientos adversos. Estos acontecimientos adversos pueden incluir un mayor dolor, entumecimiento y hormigueo, dolor de cabeza, migrañas y náuseas. Estos efectos pueden estar o no directamente relacionados con el uso del dispositivo CervicalStim. Cualquier acontecimiento adverso relacionado con el dispositivo CervicalStim deberá detenerse cuando interrumpa el uso.

Consulte la tabla de acontecimientos adversos para obtener una lista de todos los acontecimientos adversos notificados durante el estudio clínico.

Consulte la sección Declaraciones de cumplimiento del manual para obtener información de la compatibilidad con respecto a dispositivos médicos implantables.

Información del dispositivo

Descripción del dispositivo

El dispositivo CervicalStim es un dispositivo externo que genera una señal de campo electromagnético pulsado (CEMP) como tratamiento de prescripción no quirúrgico para aumentar las probabilidades de una fusión exitosa. El dispositivo es ligero, ajustable y portátil, e incluye una batería recargable que permite la libertad de movimientos durante el tratamiento. Una pantalla de cristal líquido (LCD) y los indicadores auditivos proporcionan información importante durante el tratamiento. Consulte «Funcionamiento del dispositivo» para obtener más información.



Funcionamiento del dispositivo CervicalStim

Para mejorar la curación del hueso tras la cirugía de fusión, el tratamiento con CEMP activa y acelera el proceso natural de curación del cuerpo que puede estar afectado en algunas personas.

El dispositivo CervicalStim incluye una unidad de control y un transductor de tratamiento en un dispositivo integrado. Un microprocesador genera la señal eléctrica del dispositivo CervicalStim, que es un campo electromagnético de baja energía altamente uniforme enviado desde los transductores de tratamiento. Cuando el transductor está centrado sobre el área de tratamiento, la señal terapéutica del CEMP del dispositivo CervicalStim se administra a través de la ropa y la piel directamente al lugar de la fusión.

Para obtener más información sobre la estimulación del crecimiento óseo, visite nuestro sitio web para pacientes en www.bonestimulation.com.

Vida útil del dispositivo

El dispositivo CervicalStim proporciona tratamientos diarios durante hasta 365 días. El médico determinará la duración total del tratamiento (meses/semanas) de forma individual en función del progreso de la curación de la fusión.

Funcionamiento del dispositivo

Encendido y apagado del dispositivo

- El dispositivo CervicalStim puede encenderse manteniendo pulsado el botón Encendido/apagado de la unidad de control del dispositivo.

Cuando el dispositivo esté encendido, se mostrará una pantalla de estado con el número de días desde el primer uso, el estado del tratamiento y el porcentaje de cumplimiento.

La LCD mostrará el tiempo de tratamiento prescrito restante y el estado de la batería.

Los dos puntos parpadeantes en la pantalla LCD y el botón Encendido/apagado indican que el dispositivo está encendido y administrando el tratamiento.

- El dispositivo CervicalStim puede apagarse manteniendo pulsado el botón Encendido/apagado de la unidad de control del dispositivo hasta que pite.
- El botón Encendido/apagado de la unidad de control también sirve como retroiluminación para iluminar la LCD. Cuando la luz esté baja, pulse el botón Encendido/apagado para encender la LCD.



Instrucciones del tratamiento

- El dispositivo CervicalStim debe llevarse durante 4 horas cada día de acuerdo con la prescripción de un médico.
- El dispositivo CervicalStim podrá utilizarse en el momento del día que sea más cómodo para el paciente.
- El dispositivo está programado para restablecerse a diario a media noche en la hora estándar central de EE. UU., a menos que un médico o un representante de Orthofix lo ajuste para una zona horaria diferente o una hora de restablecimiento diferente.
- Las horas que se haya llevado antes de la hora de restablecimiento quedarán registradas y almacenadas en el dispositivo para el cumplimiento del uso diario.
- La duración total del tratamiento (meses/semanas) variará en función de las enfermedades específicas del paciente según determine el médico.
- El dispositivo CervicalStim es ligero y portátil, de modo que el tratamiento puede recibirse mientras se está sentado, andando, recostado, dormido, etc. Sin embargo, debido a que cada paciente es único, la actividad total deberá basarse en las instrucciones del médico.

Control del tiempo de las sesiones del tratamiento

- El dispositivo CervicalStim realiza un seguimiento del tiempo de tratamiento; este seguimiento (o control del tiempo) comienza cuando el dispositivo se enciende y dura, como mínimo, un minuto tras la finalización del tratamiento.
- La LCD muestra una cuenta atrás del tiempo de tratamiento diario restante.
- Para detener el tratamiento en cualquier momento, solo tiene que mantener pulsado el botón Encendido/apagado hasta que escuche un pitido.
- Para reanudar el tratamiento, pulse de nuevo el botón Encendido/apagado.
- La cuenta atrás se reanudará en el tiempo de tratamiento diario restante.
- Cuando haya completado el tratamiento diario, el dispositivo se apagará automáticamente.

Carga de la batería

El dispositivo CervicalStim recibe alimentación de una batería recargable de ion de litio. La batería suministrará un mínimo de un tratamiento completo antes de necesitar recargarse. Junto con el dispositivo, se proporciona una fuente de alimentación para cargar la batería. Utilice únicamente la fuente de alimentación de Orthofix para cargar la batería (n.º de referencia Orthofix 20110412, 20114794, WR9QA1200U23KIT(R6B), 20123808, 20123807, o 20123810).

Para asegurarse de que el dispositivo funciona correctamente, el dispositivo CervicalStim controla constantemente la tensión de la batería y la señal eléctrica. La LCD mostrará un símbolo de capacidad de la batería y el dispositivo pitara para avisar al paciente cuando la batería esté baja y próxima a necesitar una recarga.

El dispositivo CervicalStim deberá cargarse antes del primer uso y cada día después de completar el tratamiento. No lleve el dispositivo mientras se carga. El dispositivo no suministrará el tratamiento mientras carga.

Siga estos pasos para recargar la batería:

1. Abra la cubierta del puerto de carga.
2. Enchufe el conector de carga en el puerto de carga de la unidad de control.
3. Enchufe la fuente de alimentación a cualquier toma de pared de CA estándar. No enchufe la fuente de alimentación del dispositivo CervicalStim en sitios en los que sea difícil desenchufarla.
4. La LCD de la unidad de control mostrará un símbolo de una batería llenándose para verificar que el dispositivo se está cargando. Cuando la batería alcance la carga completa, se mostrará un símbolo de marca de comprobación junto al símbolo de la batería. Asimismo, el dispositivo pitará una vez para avisar al paciente.
5. Si la batería está completamente agotada, es posible que necesite hasta 4 horas para cargarse por completo.
6. Una vez completada la carga, retire el conector de carga y vuelva a colocar la cubierta del puerto de carga.



Fuente de alimentación de CA



Cubierta del puerto de carga

Indicadores visuales y auditivos

La LCD y los pitidos están diseñados para proporcionar información útil al usuario. Las pantallas, los símbolos y los pitidos se explican a continuación.

Pantalla de cumplimiento

$170/185 = 91.9\%$



Pantalla de cumplimiento: muestra un porcentaje de cumplimiento que se calcula con el número de días de tratamientos completos finalizados entre el número de días de tratamiento disponibles. Los días de tratamientos disponibles comienzan una vez que el dispositivo se ha entregado al paciente y se ha establecido un minuto de tiempo de tratamiento.

Pantalla de tratamiento



Pantalla de tratamiento: muestra el tiempo de tratamiento restante en horas y minutos. El temporizador cuenta hacia atrás hasta cero hasta que se complete el tratamiento diario.

Tratamiento completo



Tratamiento diario prescrito completado

Pantalla de carga



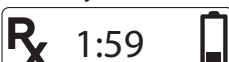
Batería cargando: el símbolo de una batería llenándose de forma repetitiva indica que el dispositivo se está cargando.

Carga completa



Carga completa: indica cuándo la batería está completamente cargada.

Pantalla de advertencia de batería baja



Batería baja: cuando se recomienda la recarga, se muestra junto con tres pitidos rápidos.

La batería debe estar cargada para el encendido



Batería vacía: indica que la batería debe cargarse para que el tratamiento pueda continuar.

Dispositivo caducado



Dispositivo caducado: visualización de un candado cerrado que indica que el dispositivo ha estado disponible para el tratamiento durante 365 días y ya no administrará tratamiento.

Pantalla de excepción



Códigos de excepción: visualización de ERROR, cualquier código E (por ejemplo, E01, E02), junto con tres pitidos lentos. Póngase en contacto con Atención al paciente en el +1 800-535-4492 o +1 214-937-2718.

Transporte del dispositivo

El dispositivo CervicalStim puede llevarse en un aparato ortopédico, collarín cervical, halo o ropa. Un tratamiento adecuado no requiere un contacto directo con el cuerpo. Sin embargo, para ser efectivo, el transductor debe centrarse alrededor del lugar de la fusión. Los usuarios pueden doblar y conformar con cuidado el transductor de tratamiento para ajustarse con mayor comodidad alrededor del cuello.

El siguiente es el método sugerido para llevar el dispositivo CervicalStim:

1. Para ponerse el dispositivo CervicalStim, solo tiene que deslizar el dispositivo por su cabeza.
2. Para una mayor abertura, desacople la pestaña de Velcro® situada cerca de la unidad de control y colóquela sobre su cabeza.
3. Este dispositivo no necesita apretarse contra la parte trasera del cuello; debe apoyarse cómodamente sobre sus hombros.



Para mayor comodidad, está disponible un Comfort Collar como accesorio para el dispositivo CervicalStim. Para pedidos, póngase en contacto con Servicios al paciente al +1 800-535-4492 o +1 214-937-2718.

Utilización y cuidado del dispositivo

- El dispositivo CervicalStim debe utilizarse en un único paciente.
- El dispositivo CervicalStim es un dispositivo electrónico tecnológicamente avanzado y deberá manipularse con cuidado. Si el dispositivo CervicalStim se le cae o lo manipula de forma incorrecta, esto podría dañar el dispositivo, que podría dejar de trabajar.
- Para un uso seguro, siga las instrucciones del fabricante cuando utilice el dispositivo CervicalStim. Usted (el paciente) es el usuario previsto de este dispositivo.
- El uso del dispositivo de cualquier otra forma podría tener efectos dañinos o anular la garantía.
- El uso de accesorios que no sean los especificados puede aumentar las emisiones o disminuir la inmunidad del dispositivo.
- Inspeccione el dispositivo antes de cada uso en busca de signos de deterioro o daños.
- No utilice ni cargue el dispositivo si no parece estar en una situación apta, muestra un error o deja de funcionar. Póngase en contacto con Atención al paciente si se da alguno de estos casos.
- **ADVERTENCIA:** No modifique este equipo, ya que su uso podría dejar de ser seguro. No intente abrir ni desmontar el dispositivo CervicalStim, ya que, en su interior, no hay ninguna pieza que pueda reparar el usuario.
- **PRECAUCIÓN: PELIGRO DE ESTRANGULAMIENTO:** Mantenga el cable de la fuente de alimentación lejos del alcance de los niños.

Cuidado y limpieza

Cuando limpie el dispositivo CervicalStim, siga estas instrucciones:

- **ADVERTENCIA:** No limpie el dispositivo durante el tratamiento o la carga.
- Limpie las superficies del dispositivo con un paño suave y húmedo (humedézcalo solo con agua).
- NO esterilice el dispositivo CervicalStim.
- NO exponga el dispositivo CervicalStim a una humedad excesiva.
- NO utilice disolventes ni líquidos basados en alcohol (limpiadores antibacterianos, geles antisépticos de manos, perfumes, etc.) para limpiar el dispositivo CervicalStim.

Entornos de almacenamiento y funcionamiento

Cuando mueva el dispositivo CervicalStim de un área de almacenamiento muy fría a una muy caliente (como el coche), espere al menos una hora para usar o cargar el dispositivo. El dispositivo necesita tiempo para volver a la temperatura de funcionamiento.

Almacenamiento sin embalar:

Intervalo de temperatura:

- De -25 a 5 °C.
- De 5 a 35 °C a una humedad relativa de hasta el 90 %, sin condensación.
- De 35 a 60 °C a una presión de vapor de agua de hasta 50 hPa.

Almacenamiento, envío y transporte embalado:

Intervalo de temperatura: entre -40 y 60 °C.

- 10-100 % de humedad relativa.
- Incluye condensación a presiones de entre 500 hPa y 1060 hPa.

Entorno de funcionamiento:

Intervalo de temperatura: entre 5 y 40 °C.

- Del 15 al 90 % de humedad relativa, sin condensación pero no requiere una presión de vapor de agua mayor que 50 hPa.
- 700-1060 hPa.

El dispositivo CervicalStim está diseñado para un almacenamiento de doce meses más un año de uso.

Viajes

Cuando viaje por aire, le recomendamos que incluya el dispositivo CervicalStim en el equipaje facturado. Si lo lleva en cabina, deberá apagarlo al pasar por el equipo de control de seguridad, ya que podría resultar dañado. Deberá llevar el manual de instrucciones del dispositivo CervicalStim con usted para que el personal de seguridad identifique el dispositivo de forma rápida y sencilla. No lleve ni utilice el dispositivo CervicalStim cuando esté en el avión.

Eliminación

Una vez completado el tratamiento y después de que un médico le haya indicado que interrumpa su uso, deberá desechar el dispositivo de acuerdo con las normativas o planes de reciclaje aplicables locales. Póngase en contacto con las autoridades locales con el fin de determinar el método adecuado para desecharlo, ya que este equipo electrónico contiene una batería de ion de litio. También puede ponerse en contacto con Atención al paciente de Orthofix para obtener información sobre el reciclaje.

El dispositivo CervicalStim debe utilizarse en un único paciente.

El dispositivo CervicalStim es un dispositivo médico de clase IIa (solo bajo prescripción) que no se puede esterilizar ni utilizar para otra persona.



Deseche el dispositivo de forma adecuada para evitar lesiones.

NO deseche el dispositivo CervicalStim en un incinerador. Este dispositivo contiene baterías de litio.

Mantenimiento

Si tiene preguntas sobre el dispositivo o necesita ayuda, llame al +1 800-535-4492 (solo EE. UU.) o +1 214-937-2718. No contiene piezas que pueda reparar el usuario. Notifique a Orthofix sobre cualquier necesidad de mantenimiento.

Información clínica

Resumen de los datos clínicos

El dispositivo CervicalStim se estudió en humanos para evaluar su seguridad y efectividad como tratamiento añadido a los cuidados rutinarios (tratamiento complementario) en pacientes de alto riesgo con una cirugía de fusión cervical para enfermedades degenerativas. Los pacientes eran de alto riesgo si eran fumadores (un paquete al día o más) o si presentaban una cirugía de fusión multinivel (más de un nivel).

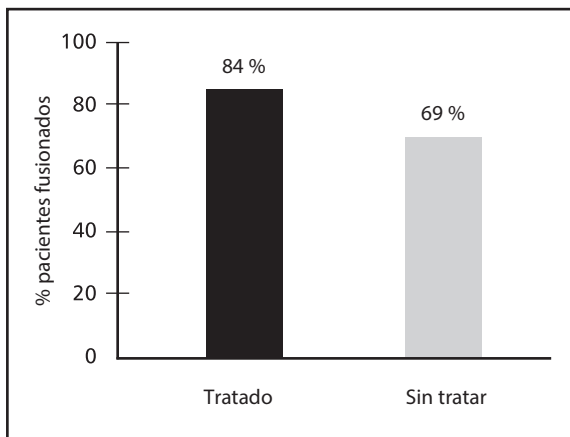
Los 323 pacientes se asignaron aleatoriamente a uno de los dos grupos: el grupo de control (solo cuidados rutinarios) o el grupo de tratamiento (dispositivo CervicalStim + cuidados rutinarios). Se asignaron ciento sesenta (160) pacientes al grupo de control y se asignaron 163 pacientes al grupo del dispositivo CervicalStim. Los pacientes llevaron puesto el dispositivo CervicalStim durante 4 horas cada día en sesiones de 4 horas continuas o de una hora.

La seguridad y la efectividad se evaluaron midiendo lo siguiente:

- tasa y gravedad de los acontecimientos adversos
- tasa de fusión cervical a los seis meses de la cirugía de acuerdo con la determinación de los rayos X

El ochenta y cuatro por ciento (84 %) del grupo del dispositivo CervicalStim presentaron fusión a los seis meses (102/122 pacientes) frente a tan solo el 69 % del grupo de control (81/118 pacientes). Esto supone una diferencia del 15 % entre estos dos grupos y es estadísticamente significativo; $p = 0,0065$. Esto supone que existen más pacientes fusionados en el grupo del dispositivo CervicalStim que en el grupo de control.

Ensayo clínico: Tasa total de éxito



La tasa de pacientes que volvieron para las exploraciones y las radiografías a los seis meses fue del 74 % para el grupo del dispositivo CervicalStim y del 73 % para el grupo de control. Los pacientes que no volvieron para exploraciones programadas no se pudieron evaluar, por lo que se desconoce su éxito o fracaso. Estos datos no disponibles podrían tener un efecto positivo o negativo en el éxito general de este estudio.

Ciento doce (112) pacientes comunicaron un total de 157 acontecimientos adversos (negativos) para ambos grupos combinados a los seis meses de la intervención. No hubo una diferencia significativa en el número total de acontecimientos adversos o en el número de pacientes que comunicaron efectos en el grupo de grupo de control y en el grupo del dispositivo CervicalStim, ni en el número de pacientes de cada grupo que experimentó un acontecimiento adverso. Los acontecimientos adversos que pueden experimentarse incluyen un mayor daño, entumecimiento y hormigueo, dolor de cabeza, migrañas y náuseas. Estos efectos pueden estar o no directamente relacionados con el uso del dispositivo CervicalStim.

El éxito clínico con respecto a los síntomas se evaluó mediante lo siguiente:

- no empeoramiento de la función neurológica
- mejoría en el dolor
- no empeoramiento en el índice de discapacidad del cuello

De acuerdo con los criterios anteriores, no se produjo una diferencia importante entre el grupo de control y el grupo del dispositivo CervicalStim en el éxito clínico. Un número igual en ambos grupos mostró una mejoría en su situación clínica tras la intervención, con independencia del tratamiento.

La información de las radiografías a largo plazo recogidas a los 11 meses de la cirugía o después no mostró una diferencia significativa en la tasa de fusión entre el grupo de tratamiento del dispositivo CervicalStim y el grupo de control, que recibió solo cuidados rutinarios.

Los resultados de este estudio muestran que el uso del dispositivo CervicalStim es seguro y eficaz para aumentar la frecuencia de la fusión a los seis meses de la cirugía en sujetos de alto riesgo con una fusión cervical.

**Acontecimientos adversos comunicados a los 6 meses por el grupo de tratamiento
Grupo de control (n = 160) Grupo del dispositivo CervicalStim (n = 163)**

	Grupo de control (n = 160)	Grupo del dispositivo CervicalStim (n = 163)		
Acontecimientos adversos	N.º (%) de acontecimientos	N.º (%) ^a de pacientes que experimentan el acontecimiento	N.º (%) de acontecimientos	N.º (%) ^a de pacientes que experimentan el acontecimiento
Aumento del dolor de cuello	10 (14,9)	9(5,6)	16(17,8)	15(9,2)
Dolor de hombro/brazo	10(14,9)	9(5,6)	16(17,8)	16(9,8)
Lesión reincidente de la columna cervical	10(14,9)	8(5,0)	9(10,0)	9(5,5)
Patología de nivel adyacente	3(4,5)	3(1,9)	8(8,8)	8(4,9)
Complicaciones quirúrgicas	2(3,0)	2(1,3)	7(7,7)	5(3,1)
DEB/patología lumbar	8(11,9)	8(5,0)	5(5,5)	5(3,1)
Traumatismo/lesión (no cervical)	2(3,0)	2(1,3)	5(5,5)	4(2,5)
Entumecimiento/hormigüeo	6(8,9)	6(3,8)	4(4,4)	4(2,5)
Dolor de cabeza/migraña	2(3,0)	2(1,3)	4(4,4)	4(2,5)
Dolor inespecífico/no relacionado	2(3,0)	2(1,3)	3(3,3)	3(1,8)
Náuseas	0	0	2(2,2)	2(1,2)
Mareo/vértigo	2(3,0)	2(1,3)	1(1,1)	1(0,6)
Exantema/descoloración	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Latidos rápidos/irregulares	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Falta de aliento	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Acúfenos	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Síntoma neurológico/accidente cerebrovascular	1(1,5)	1(0,6)	1(1,1)	1(0,6)
Nódulo en la garganta	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Diagnóstico de diabetes	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Diagnóstico de cáncer de mama	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Convulsión	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Muerte, no relacionada	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Sensibilidad	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Tornillo roto	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Caída del injerto	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Síndrome del túnel carpiano	2(3,0)	2(1,3)	0	0
Sensación de asfixia	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Síntomas cardíacos	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Síndrome nefrótico	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Intento de suicidio	1(1,5)	1(0,6)	0	0
TOTAL	67	47^b	90	58^b

^a % expresado como el número de pacientes que experimentan el acontecimiento/número total de pacientes del grupo.

^b Algunos pacientes experimentaron varios acontecimientos adversos.

^c Se produjeron varios acontecimientos adversos que se observaron con mayor frecuencia en el grupo del dispositivo CervicalStim que en el grupo de control. Debido a los tipos de eventos, es poco probable que estos acontecimientos adversos estén relacionados con el tratamiento.

Clasificación del equipo

Descripciones de los símbolos del dispositivo

Símbolo	Significado
	Atención: Consultar el manual de instrucciones
	Parte aplicada tipo BF
	Encendido/apagado
	Solo con prescripción médica
	Intervalo de temperatura de almacenamiento
	Año de fabricación del dispositivo activo
	Fabricante
	No desechar en los residuos generales
	Mantener seco
	Marca FCC
	Marca CE
	Límites de humedad de almacenamiento
	Límites de presión atmosférica
	Representante autorizado en la UE
	Número de catálogo
	Número de serie
	RCM - Marca de cumplimiento normativo (Australia)

Clasificaciones del dispositivo CervicalStim

- Nombre de la gama de productos: Dispositivo de CEMP Orthofix
- Equipo alimentado internamente. La vida útil de la batería de ion de litio no reemplazable es de 2,5 años.
- Este dispositivo genera un campo electromagnético pulsado no ionizante con una intensidad de aproximadamente 2 gauss y componentes de frecuencia en el intervalo 1 Hz-50 kHz. Este campo se distribuye dentro y cerca del transductor de tratamiento.
- Parte aplicada tipo BF. La parte aplicada es el transductor de tratamiento con la unidad de control integrada.
- Grado de protección de la IEC 60529: IP22. IP22 significa que la carcasa proporciona una protección frente a objetos sólidos de más de 12,5 mm y el goteo de líquidos cuando se inclina 15° con respecto al uso normal. Se recomienda mantener seca la unidad.
- Modo de funcionamiento: funcionamiento intermitente
- Este dispositivo no es estéril. No requiere esterilización.
- Vida útil del equipo: 1 año
- El equipo no debe utilizarse en presencia de una mezcla anestésica inflamable con aire u óxido nitroso.
- La fuente de alimentación se considera doblemente aislada con una construcción clase II en toda la fuente.
- Clasificaciones de la fuente de alimentación:

Orthofix N.º 20110412:

Entrada: 100-240 V CA, 50-60 Hz,
200 mA

Tensión de salida: 5 V CC, 1,3 A

Orthofix N.º 20114794:

Entrada: 100-240 V CA, 50-60 Hz,
150-350 mA

Tensión de salida: 5 V CC, 2,4 A

Orthofix n.º 20123808:

Entrada: 100-240VAC, 50-60Hz,
0.6-0.3A

Voltaje de salida: 5VDC, 1.2A

Orthofix n.º WR9QA1200U23KIT(R6B):

Entrada: 100-240VAC, 50-60Hz, 0.6A

Voltaje de salida: 5VDC, 1.2A

Orthofix n.º 20123807:

Entrada: 100-240VAC, 50-60Hz,
Voltaje de salida: 5VDC, 1.2A

Orthofix n.º 20123810:

Entrada: 100-240VAC, 50-60Hz, 0.15A 0.6-0.3A
Voltaje de salida: 5VDC, 1.2A

Declaraciones de conformidad

Por el presente, Orthofix declara que el dispositivo CervicalStim modelo 5505CE es conforme con la directiva 2014/53/UE.

Dispone del texto completo de la declaración de conformidad de la UE en la dirección de internet siguiente: www.Orthofix.com.

¡IMPORTANTE! Los cambios o las modificaciones no aprobadas expresamente por Orthofix, Inc. podrían anular la autoridad del usuario para utilizar el equipo.

Si este equipo causa interferencias perjudiciales a la recepción de radio o televisión, que pueden determinarse apagando y encendiendo el equipo, el usuario deberá intentar corregir la interferencia mediante una o más de las medidas siguientes:

- Reoriente o reubique la antena receptora.
- Aumente la separación entre el equipo y el receptor.
- Conecte el equipo a una toma de un circuito diferente del que tiene conectado el receptor.
- Consulte al proveedor o a un técnico de radio/TV con experiencia para obtener ayuda.

Información sobre inmunidad y compatibilidad electromagnéticas

El dispositivo CervicalStim cumple la IEC 60601-1-2 sobre compatibilidad electromagnética (CEM). El dispositivo CervicalStim necesita la aplicación de precauciones especiales con respecto a la CEM y debe utilizarse de acuerdo con la información de CEM proporcionada en este manual. Un equipo de comunicaciones inalámbricas, como los dispositivos de redes domésticas, los teléfonos móviles, los teléfonos inalámbricos y sus estaciones base, y los walkie-talkies pueden afectar al dispositivo CervicalStim. Estos tipos de equipos deberán mantenerse a un mínimo de 0,198 m (7,8 in) del dispositivo CervicalStim.

El dispositivo CervicalStim no se ha evaluado en cuanto a su uso con dispositivos médicos electrónicos implantables específicos. Consulte a su médico antes de utilizar el dispositivo CervicalStim con dispositivos médicos electrónicos implantables.

Garantía

Orthofix Inc. garantiza que el dispositivo CervicalStim no presentará defectos en los materiales ni en la mano de obra durante un año desde la fecha del primer uso. Siempre que se cumplan todos los términos y condiciones de esta garantía limitada, Orthofix Inc. sustituirá los componentes defectuosos.

Esta garantía limitada se aplica al producto solo en caso de un uso normal y no cubre ningún daño o defecto provocado por accidentes, un uso incorrecto, un uso indebido, incendios, inundaciones y fuerza mayor, ni ninguna alteración, falsificación, reparación o intento de reparación por alguien ajeno a Orthofix Inc. Esta garantía solo se aplica al paciente para el que se ha prescrito el producto y no puede asignarse ni transferirse.

Los productos defectuosos cubiertos por esta garantía limitada deberán devolverse a Orthofix Inc. Attention: Orthofix Returns. Deberá llamar a un representante de Atención al paciente o a su distribuidor local para obtener el número de autorización de la devolución y la dirección antes de devolver el producto.

Excepto que lo requiera específicamente la legislación aplicable, la garantía anterior sustituye cualquier otra garantía, expresa o implícita, y Orthofix Inc. renuncia específicamente a todas las garantías de comerciabilidad o adecuación a un fin concreto. En ningún caso, Orthofix Inc., su representante autorizado, filiales o empresas subsidiarias serán responsables de los daños especiales, consecuentes o incidentales. El único remedio con respecto a cualquier producto defectuoso estará limitado a la sustitución.

Esta garantía limitada no se ampliará ni modificará excepto mediante un escrito de Orthofix Inc. Ningún comercial, representante, distribuidor ni médico están autorizados a realizar o consentir ninguna ampliación o modificación de los términos de esta garantía limitada.

Para obtener información adicional o ayuda con el dispositivo, póngase en contacto con Atención al paciente de Orthofix en el +1 800-535-4492 o +1 214-937-2718.

CERVICALSTIM™
SPINAL FUSION THERAPY



Modèle **5505CE** Manuel d'instructions

 **ORTHOFIX®**



Assemblé aux États-Unis

N° de brevet du dispositif CervicalStim:

U.S. 6,024,691

U.S. 5,743,844

U.S. 6,132,362

Mode d'emploi du dispositif CervicalStim™

Table des matières

Informations de prescription	1
• Indication	1
• Contre-indication	1
• Avertissements.....	1
• Mises en garde	1
• Résumé des effets indésirables.....	1
Informations relatives au dispositif	2
• Description du dispositif	2
• Comment fonctionne le dispositif CervicalStim.....	2
• Durée du dispositif	2
Fonctionnement du dispositif	3
• Mise en marche et arrêt du dispositif	3
• Directives de traitement.....	4
• Suivi des séances de traitement	4
• Charge de la batterie	4
• Indicateurs visuels et sonores	6
• Application du dispositif	7
Utilisation et entretien du dispositif	8
• Entretien et nettoyage.....	8
• Environnements de stockage et d'utilisation	8
• Transport.....	9
• Élimination.....	9
• Réparations	9
Informations cliniques.....	10
• Résumé des données cliniques	10
• Événements indésirables	12
Classification du matériel.....	13
Classifications du dispositif CervicalStim	14
Déclarations de conformité.....	14
Garantie	16

Contenu de l'emballage :

1 dispositif CervicalStim

1 bloc d'alimentation

1 ensemble de documentation

Services patient Orthofix : +1 800-535-4492 ou +1 214-937-2718

Pour plus d'informations sur Orthofix, veuillez consulter notre site Web à
www.orthofix.com.

Informations de prescription

Indication

Le dispositif CervicalStim est un stimulateur de croissance osseuse électromagnétique pulsé, non invasif, indiqué en tant que traitement complémentaire de la chirurgie d'arthrodèse cervicale chez les patients à risque élevé de non consolidation.

Contre-indication

Il n'existe aucune contre-indication connue pour l'utilisation du dispositif CervicalStim en tant que traitement complémentaire de la chirurgie d'arthrodèse de la colonne cervicale.

Avertissements

- Les patients porteurs de stimulateur ou de défibrillateur cardiaque ne doivent pas utiliser le dispositif CervicalStim car il risque d'interférer avec le fonctionnement de ces appareils. Si le dispositif CervicalStim est utilisé et qu'il affecte un stimulateur ou défibrillateur, cela peut porter atteinte au cœur. Consulter un cardiologue avant d'utiliser le dispositif CervicalStim.
- Retirer le dispositif CervicalStim avant tout examen d'imagerie (p. ex., scanner, IRM, etc.). Si le dispositif CervicalStim est porté au cours de ce type d'examen, cela risque de porter atteinte au patient, l'imagerie réalisée risque d'être détériorée et/ou le dispositif CervicalStim risque d'être endommagé.

Mises en garde

- Si le patient ne comprend pas les directives du médecin, éviter d'utiliser le dispositif CervicalStim. Si le dispositif CervicalStim est utilisé de façon incorrecte, cela risque de porter atteinte au patient ou de ne pas avoir d'effet sur le processus de cicatrisation.
- Le dispositif CervicalStim n'a pas été évalué pour le traitement des patients présentant les états suivants : traumatisme du rachis affectant les os ou les ligaments, spondylite, maladie de Paget, ostéoporose modérée à grave, cancer métastatique, maladie rénale, polyarthrite rhumatoïde, diabète sucré non contrôlé, migraines d'origine vasculaire, états convulsifs, épilepsie, troubles de la glande thyroïde ou maladies neurologiques.
- Les études sur la reproduction chez l'animal effectuées avec ce dispositif n'ont révélé aucun effet nuisible chez les animaux. La sécurité de l'utilisation de ce dispositif chez les patientes enceintes ou qui allaitent n'a cependant pas été établie.

Résumé des effets indésirables

Des effets indésirables peuvent se produire lors de l'utilisation du dispositif CervicalStim. Ces effets indésirables peuvent inclure : douleur accrue, engourdissement et picotements, céphalées, migraines et nausée. Ces effets peuvent être directement liés ou non à l'utilisation du dispositif CervicalStim. Tout effet indésirable lié au dispositif CervicalStim devrait cesser à l'arrêt du traitement.

Consulter la section Déclarations de conformité de ce manuel pour les informations relatives à la compatibilité des dispositifs médicaux implantables.

Informations relatives au dispositif

Description du dispositif

Le dispositif CervicalStim est un appareil externe qui génère un signal de champ électromagnétique pulsé (CEMP) pour augmenter les chances de réussite de l'arthrodèse ; il s'agit d'un traitement non chirurgical prescrit par un médecin. Le dispositif est léger, ajustable et portable, et comprend une batterie rechargeable qui permet une liberté de mouvement totale au cours du traitement. Un affichage à cristaux liquides (ACL) et des indicateurs sonores fournissent un retour d'information essentiel au cours du traitement. Consulter « Fonctionnement du dispositif » pour obtenir plus d'informations.



Comment fonctionne le dispositif CervicalStim

Pour améliorer la cicatrisation osseuse après une chirurgie d'arthrodèse, le traitement par CEMP active et amplifie le processus de guérison propre au corps, qui peut être diminué chez certaines personnes.

Le dispositif CervicalStim comprend une unité de commande et un transducteur de traitement en un seul dispositif. Un microprocesseur génère le signal électrique du dispositif CervicalStim : il s'agit d'un champ électromagnétique à faible énergie et très uniforme, transmis par le transducteur de traitement. Lorsque le transducteur est centré sur la région à traiter, le signal thérapeutique de CEMP provenant du dispositif CervicalStim est administré à travers les vêtements et la peau, atteignant directement le site de l'arthrodèse.

Pour plus d'informations sur la stimulation de la croissance osseuse, veuillez consulter notre site Web pour les patients à www.BoneGrowthTherapy.com.

Durée du dispositif

Le dispositif CervicalStim fournit des traitements quotidiens pendant 365 jours au maximum. Le médecin détermine la durée globale du traitement (mois/semaines) sur une base individuelle, selon l'évolution de la cicatrisation de l'arthrodèse.

Fonctionnement du dispositif

Mise en marche et arrêt du dispositif

- ➊ Le dispositif CervicalStim est mis en marche en appuyant sur le bouton marche/arrêt de l'unité de commande.

Quand le dispositif est mis en marche, un écran d'état affiche le nombre de jours écoulés depuis la première utilisation, l'état de traitement et le pourcentage d'observance.

Le ACL indique le temps restant pour le traitement prescrit et l'état de la batterie.

Le deux-points qui clignote sur l'écran ACL et le bouton marche/arrêt indiquent que le dispositif est en marche et que le traitement est en cours d'administration.

- ➋ Le dispositif CervicalStim est arrêté en appuyant et en maintenant le bouton marche/arrêt sur l'unité de commande du dispositif jusqu'à ce qu'un bip soit entendu.

- ➌ Le bouton marche/arrêt de l'unité de commande contrôle également le rétroéclairage pour allumer l'écran ACL. Quand la lumière ambiante est faible, appuyer sur le bouton marche/arrêt pour allumer le rétroéclairage de l'écran ACL.



Directives de traitement

- Le dispositif CervicalStim doit être porté tous les jours pendant 4 heures tel que prescrit par le médecin.
- Le dispositif CervicalStim peut être utilisé à tout moment de la journée, selon ce qui convient le mieux au patient.
- Le dispositif est programmé pour se réinitialiser quotidiennement à minuit (heure normale du Centre), à moins qu'un médecin ou un représentant d'Orthofix n'ait réglé un autre fuseau horaire ou réinitialisé l'heure.
- Les heures d'utilisation du dispositif qui précèdent l'heure de réinitialisation sont enregistrées et stockées dans le dispositif pour surveiller l'observance quotidienne.
- La durée de traitement globale (mois/semaines) varie en fonction du cas patient spécifique, selon la détermination du médecin.
- Puisque le dispositif CervicalStim est léger et portable, le traitement peut être administré quand le patient est assis, marche, se repose, dort, etc. Chaque personne étant unique, le niveau d'activité générale du patient doit respecter les directives du médecin.

Suivi des séances de traitement

- Le dispositif CervicalStim effectue un suivi de la durée de traitement ; ce suivi commence quand le dispositif est mis en marche et le traitement est administré pendant au moins une minute.
- L'écran ACL indique un compte à rebours de la durée de traitement quotidienne restante.
- Pour arrêter à tout moment le traitement, il suffit d'appuyer sur le bouton marche/arrêt et de le maintenir enfoncé jusqu'à ce qu'un bip soit entendu.
- Pour reprendre le traitement, appuyer de nouveau sur le bouton marche/arrêt.
- Le compte à rebours reprend à la durée de traitement quotidien restante.
- Le dispositif s'arrête automatiquement lorsque le traitement quotidien est terminé.

Charge de la batterie

Le dispositif CervicalStim est alimenté par un bloc batterie lithium-ion rechargeable. Le bloc batterie assure au moins un traitement complet avant de devoir être rechargeé. Un bloc d'alimentation est fourni avec le dispositif pour charger la batterie. Utiliser uniquement le bloc d'alimentation fourni par Orthofix pour charger la batterie (n° de réf. Orthofix 20110412, 20114794, WR9QA1200U23KIT(R6B), 20123808, 20123807, ou 20123810).

Pour s'assurer que le dispositif fonctionne correctement, le dispositif CervicalStim surveille en permanence la tension de la batterie et le signal électrique. Dès que la batterie est faible et doit être rechargeée, l'écran ACL affiche un symbole de capacité de batterie et le dispositif émet un bip pour avertir le patient.

Le dispositif CervicalStim doit être chargé avant l'utilisation initiale et chaque jour une fois le traitement terminé. Ne pas porter le dispositif pendant qu'il est en cours de charge. Le dispositif n'administre pas de traitement en cours de charge.

Suivre les étapes ci-dessous pour recharger la batterie :

1. Ouvrir le couvercle du port de charge.
2. Brancher le connecteur de charge sur le port de charge situé sur l'unité de commande.
3. Brancher le bloc d'alimentation sur une prise secteur murale standard. Ne pas brancher le bloc d'alimentation pour le dispositif CervicalStim dans un emplacement où il sera difficile à débrancher.
4. L'écran ACL de l'unité de commande affiche un symbole de batterie qui se remplit pour confirmer la charge du dispositif. Quand la batterie est complètement chargée, un symbole de coche s'affiche à côté du symbole de batterie. De plus, le dispositif émet un bip unique pour avertir le patient.
5. Si la batterie est complètement épuisée, un maximum de 4 heures peut être nécessaire pour la charger complètement.
6. Lorsque la charge est terminée, retirer le connecteur de charge et remettre en place le couvercle du port de charge.



Bloc d'alimentation



Connecteur de charge

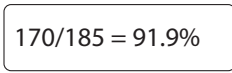


Couvercle du port de charge

Indicateurs visuels et sonores

L'écran ACL et les bips sonores sont conçus pour fournir à l'utilisateur des informations utiles. Les écrans, symboles et bips sont expliqués ci-dessous.

Écran d'observance

 $170/185 = 91.9\%$

Écran d'observance – Affiche un pourcentage d'observance qui est calculé par le nombre de jours de traitement complets accomplis sur le nombre de jours de traitement disponibles. Les jours de traitement disponibles commencent une fois que le dispositif a été remis au patient et qu'une minute de traitement s'est écoulée.

Écran de traitement



Écran de traitement – Affiche la durée de traitement restante, en heures et en minutes. La minuterie compte à rebours jusqu'à zéro, jusqu'à ce que le traitement quotidien soit terminé.

Traitement terminé



Le traitement quotidien prescrit est terminé

Écran de charge



Batterie en cours de charge – Le symbole de la batterie qui se remplit en continu confirme que le dispositif est en cours de charge.

Charge terminée



Charge terminée – Indique quand la batterie est complètement chargée.

Écran d'avertissement de batterie faible



Batterie faible – S'affiche avec trois bips rapides lorsqu'une recharge est recommandée.

La batterie doit être chargée pour pouvoir mettre le dispositif en marche



Batterie épuisée – Indique que la batterie doit être chargée avant de pouvoir continuer le traitement.

Expiration du dispositif



Expiration du dispositif – L'affichage d'un cadenas fermé indique que le dispositif a été disponible pour le traitement pendant 365 jours et ne fournira plus de traitement.

Écran d'exception



Codes d'exception – Affiche ERROR (ERREUR), les codes E (p. ex., E01, E02) avec trois bips lents. Contacter les Services patient au +1 800-535-4492 ou au +1 214-937-2718.

Application du dispositif

Le dispositif CervicalStim peut être porté sur une attelle, un collier ou un halo cervical, ou sur les vêtements. Un traitement correct ne nécessite pas de contact direct avec le corps. Pour être efficace, le transducteur doit cependant être centré autour du site de l'arthrodèse. L'utilisateur peut légèrement flétrir et mettre en forme le transducteur de traitement afin d'obtenir une meilleure adaptation autour du cou.

Méthode suggérée pour l'application du dispositif CervicalStim :

1. Pour appliquer le dispositif CervicalStim, l'enfiler par-dessus la tête.
2. Pour élargir l'ouverture, détacher la languette Velcro® près de l'unité de commande et passer par-dessus la tête.
3. Le dispositif n'a pas besoin d'être serré contre l'arrière du cou ; il doit reposer confortablement sur les épaules.



Pour plus de confort, un accessoire appelé « collier de confort » est disponible pour le dispositif CervicalStim. Veuillez communiquer avec les Services patient au 1-800-535-4492 ou au 1-214-937-2718 pour le commander.

Utilisation et entretien du dispositif

- Le dispositif CervicalStim est réservé à l'utilisation sur un seul patient.
- Le dispositif CervicalStim est un appareil électronique à technologie avancée et doit être manipulé avec précaution. Toute chute ou autre manipulation abusive du dispositif CervicalStim risque de l'endommager et d'entraîner une panne de fonctionnement.
- Pour assurer une utilisation sécuritaire du dispositif CervicalStim, suivre les directives du fabricant. Vous (le patient) êtes l'utilisateur prévu de ce dispositif.
- Toute utilisation du dispositif non conforme à l'utilisation décrite risque d'avoir des effets néfastes et/ou d'annuler la garantie.
- L'utilisation d'accessoires autres que ceux qui sont spécifiés risque d'augmenter les émissions ou de diminuer l'immunité du dispositif.
- Inspecter le dispositif avant chaque utilisation pour des signes d'usure, de détérioration ou d'endommagement.
- Ne pas utiliser le dispositif s'il semble ne pas être en parfait état, s'il affiche une erreur ou s'il s'arrête de fonctionner. Dans ce cas, contacter les Services patient.
- **AVERTISSEMENT :** Ne pas modifier ce matériel ; cela risque d'affecter son innocuité. Ne pas tenter d'ouvrir ou de démonter le dispositif CervicalStim ; il ne contient aucune pièce réparable par l'utilisateur.
- **MISE EN GARDE : RISQUE D'ÉTRANGLEMENT** – Garder le cordon du bloc d'alimentation hors de la portée des enfants.

Entretien et nettoyage

Lors du nettoyage du dispositif CervicalStim, suivre ces directives :

- **AVERTISSEMENT :** Ne pas nettoyer le dispositif pendant le traitement ou en cours de charge.
- Nettoyer le dispositif en essuyant les surfaces avec un linge doux humide (humecté d'eau seulement).
- NE PAS stériliser le dispositif CervicalStim.
- NE PAS exposer le dispositif CervicalStim à une humidité excessive.
- NE PAS utiliser de solvants ni de liquides à base d'alcool (nettoyants antibactériens, désinfectants pour les mains, parfums, etc.) pour nettoyer le dispositif CervicalStim.

Environnements de stockage et d'utilisation

Lors du déplacement du dispositif CervicalStim d'un lieu de stockage très froid ou très chaud (comme votre voiture), attendre au moins une heure avant de l'utiliser ou de le recharger. Le dispositif prend un certain temps pour retourner à la température de fonctionnement.

Stockage hors de l'emballage :

Plage de température :

- -25 °C à 5 °C
- 5 °C à 35 °C jusqu'à 90 % d'humidité relative, sans condensation
- 35 °C à 60 °C à une pression de vapeur d'eau de 50 hPa maximum

Stockage sous emballage, expédition et transport :

Plage de température : entre -40 °C et 60 °C

- 10 à 100 % d'humidité relative
- Y compris condensation à des pressions entre 500 hPa et 1 060 hPa

Environnement de fonctionnement :

Plage de température : entre 5 °C et 40 °C

- 15 à 90 % d'humidité relative, sans condensation, mais ne nécessitant pas une pression de vapeur d'eau supérieure à 50 hPa
- 700 à 1 060 hPa

Le dispositif CervicalStim est conçu pour une durée de conservation de douze mois plus un an d'utilisation.

Transport

Lors des déplacements par avion, il est recommandé de mettre le dispositif CervicalStim avec les bagages en soute. S'il est emporté à bord d'un avion, il doit être mis à l'arrêt lors du passage dans les équipements de contrôle de sécurité, sans quoi il risque d'être endommagé. Le mode d'emploi du dispositif CervicalStim doit être emporté pour permettre au personnel de sécurité d'identifier rapidement et facilement le dispositif. Ne pas porter ni utiliser le dispositif CervicalStim à bord d'un avion.

Élimination

Lorsque le traitement est terminé et qu'un médecin prescrit l'arrêt du traitement, le dispositif peut être éliminé conformément aux ordonnances gouvernementales ou programmes de recyclage locaux. Contacter les autorités locales pour déterminer la méthode d'élimination appropriée, car ce matériel électronique contient une batterie lithium-ion. Pour plus d'informations sur le recyclage, contacter les Services patient Orthofix.

Le dispositif CervicalStim est réservé à l'utilisation sur un seul patient.

Le dispositif CervicalStim est un appareil médical (uniquement sur ordonnance) de Classe IIa qui ne peut pas être nettoyé ou utilisé par une autre personne.

Éliminer le dispositif comme il convient pour éviter toute blessure.



NE PAS éliminer le dispositif CervicalStim dans un incinérateur. Ce dispositif contient des batteries au lithium.



Réparations

En cas de questions concernant le dispositif ou pour obtenir de l'assistance, appeler le +1 800-535-4492 (uniquement aux États-Unis) ou le +1 214-937-2718. Aucune pièce n'est réparable par l'utilisateur. Contacter Orthofix pour tout besoin en matière d'entretien ou de réparation.

Informations cliniques

Résumé des données cliniques

Le dispositif CervicalStim a fait l'objet d'études chez l'homme pour évaluer sa sécurité et son efficacité comme traitement ajouté aux soins courants (traitement complémentaire) chez les patients à risque élevé subissant une chirurgie d'arthrodèse cervicale en raison d'affections dégénératives. Les patients étaient considérés à risque élevé en cas de tabagisme (un paquet ou plus par jour) et/ou d'arthrodèse multi-niveaux.

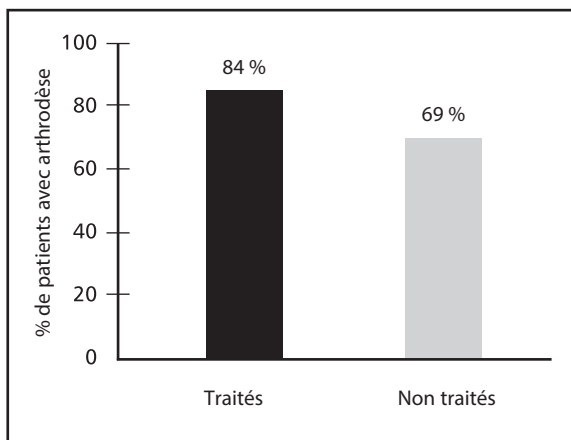
Les 323 patients ont été affectés de façon aléatoire à l'un de deux groupes : le groupe témoin (soins courants seulement) ou le groupe de traitement (dispositif CervicalStim + soins courants). Cent-soixante (160) patients ont été affectés au groupe témoin et 163 patients ont été affectés au groupe CervicalStim. Les patients ont porté le dispositif CervicalStim pendant 4 heures chaque jour (4 heures successives ou 4 séances d'une heure).

La sécurité et l'efficacité ont été évaluées en mesurant les facteurs suivants :

- taux et sévérité des événements indésirables
- degré d'arthrodèse cervicale à 6 mois après l'intervention, déterminé par radiographie

Quatre-vingt quatre pourcent (84 %) des patients du groupe CervicalStim ont obtenu l'arthrodèse à six mois (102 sur 122 patients) contre seulement 69 % des patients dans le groupe témoin (81 sur 118 patients). Cela correspond à un écart de 15 % entre les deux groupes, ce qui est statistiquement significatif ; $p=0,0065$. En d'autres termes, l'arthrodèse a été obtenue chez davantage de patients dans le groupe CervicalStim que dans le groupe témoin.

Essai clinique : Taux de réussite global



Le taux de patients qui sont retournés pour consultation et radiographies à six mois était de 74 % pour le groupe CervicalStim et de 73 % pour le groupe témoin. Les patients qui ne sont pas retournés pour la consultation prévue n'ont pas pu être évalués ; pour ces patients, la réussite ou l'échec de l'intervention n'est donc pas connu. Ces données indisponibles peuvent avoir un effet positif ou négatif sur la réussite globale de cette étude.

Six mois après l'intervention, cent-douze (112) patients ont signalé un total de 157 effets indésirables (négatifs) pour les deux groupes combinés. Aucun écart significatif n'a été constaté dans le nombre total d'événements indésirables ou le nombre de patients ayant signalé des effets indésirables entre le groupe témoin et le groupe CervicalStim, ni dans le nombre de patients dans chaque groupe ayant subi un événement indésirable. Ces effets indésirables potentiels peuvent inclure : douleur accrue, engourdissement et picotements, céphalées, migraines et nausée. Ces effets peuvent être directement liés ou non à l'utilisation du dispositif CervicalStim.

La réussite clinique en termes de symptômes a été évaluée selon les critères suivants :

- aucune aggravation de la fonction neurologique
- amélioration de l'évaluation de la douleur
- aucune aggravation de l'index d'incapacité cervicale

En s'appuyant sur les critères ci-dessus, aucune différence majeure n'a été constatée entre le groupe témoin et le groupe CervicalStim pour la réussite clinique. Un nombre égal de patients dans les deux groupes a montré une amélioration de l'état clinique après l'intervention, indépendamment du traitement.

Les données radiographiques à long terme recueillies 11 mois après l'intervention ou plus tard n'ont montré aucune différence significative du taux de fusion entre le groupe de traitement CervicalStim et le groupe témoin ayant reçu uniquement les soins courants.

Les résultats de cette étude montrent que l'utilisation du dispositif CervicalStim est sans danger et efficace pour augmenter le taux de fusion à 6 mois après l'intervention chez les sujets à risque élevé ayant subi une arthrodèse cervicale.

**Événements indésirables signalés à 6 mois par le groupe de traitement
Groupe témoin (n=160) Groupe CervicalStim (n=163)**

Événements indésirables	Groupe témoin (n=160)		Groupe CervicalStim (n=163)	
	Nbre d'événements (%)	Nbre de patients (%) ^a ayant subi l'événement	Nbre d'événements (%) ^b	Nbre de patients (%) ^c ayant subi l'événement
Douleur cervicale augmentée	10 (14,9)	9(5,6)	16(17,8)	15(9,2)
Douleur à l'épaule/au bras	10(14,9)	9(5,6)	16(17,8)	16(9,8)
Nouvelle lésion de la colonne cervicale	10(14,9)	8(5,0)	9(10,0)	9(5,5)
Pathologie d'un niveau adjacent	3(4,5)	3(1,9)	8(8,8)	8(4,9)
Complications chirurgicales	2(3,0)	2(1,3)	7(7,7)	5(3,1)
Lombalgie	8(11,9)	8(5,0)	5(5,5)	5(3,1)
Traumatisme/lésion (non cervical)	2(3,0)	2(1,3)	5(5,5)	4(2,5)
Engourdissement/picotements	6(8,9)	6(3,8)	4(4,4)	4(2,5)
Céphalées/migraine	2(3,0)	2(1,3)	4(4,4)	4(2,5)
Douleur non spécifique/non associée	2(3,0)	2(1,3)	3(3,3)	3(1,8)
Nausées	0	0	2(2,2)	2(1,2)
Vertiges	2(3,0)	2(1,3)	1(1,1)	1(0,6)
Éruption/décoloration cutanée	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Battement cardiaque rapide/irrégulier	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Essoufflement	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Bourdonnement dans les oreilles	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Symptôme neurologique/AVC	1(1,5)	1(0,6)	1(1,1)	1(0,6)
Sensation de boule dans la gorge	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Diagnostic de diabète	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Diagnostic de cancer du sein	0	0	1(1,1)	1(0,6)
État convulsif	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Décès, non associé	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Sensibilité	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Fracture de vis	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Affaissement de greffe	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Syndrome du canal carpien	2(3,0)	2(1,3)	0	0
Sensation d'étouffement	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Symptômes cardiaques	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Syndrome néphrotique	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Tentative de suicide	1(1,5)	1(0,6)	0	0
TOTAL	67	47^d	90	58^e

^a % exprimé sous forme du nombre de patients ayant subi l'événement/nombre total de patients dans le groupe

^b Certains patients ont subi plusieurs événements indésirables

^c Plusieurs événements indésirables ont été plus fréquemment observés dans le groupe CervicalStim que dans le groupe témoin. Étant donné le type d'événements, il est peu probable que ces événements indésirables soient liés au traitement.

Classification du matériel

Description des symboles du dispositif

Symbol	Signification
	Attention – Consulter le mode d'emploi
	Pièce appliquée de type BF
	Marche/arrêt
	Uniquement sur ordonnance
	Plage de température de stockage
	Année de fabrication (dispositif actif)
	Fabricant
	Ne pas éliminer avec les déchets ménagers
	Conserver au sec
	Marquage FCC
	Marquage CE
	Limites d'humidité de stockage
	Limites de pression ambiante
	Mandataire dans l'UE
	N° de réf. catalogue
	Numéro de série
	Marque de conformité réglementaire (RCM) (Australie)

Classifications du dispositif CervicalStim

- Nom de la famille de produit : Dispositif CEMP Orthofix
- Appareil alimenté en interne. La durée utile de la batterie lithium-ion non remplaçable est de 2,5 ans.
- Ce dispositif génère un champ électromagnétique pulsé non ionisant d'une intensité d'environ 2 Gauss et des composants de fréquence dans la plage de 1 Hz-50 kHz. Ce champ est distribué dans et à proximité du transducteur de traitement.
- Pièce appliquée de type BF. La pièce appliquée est le transducteur de traitement avec l'unité de commande intégrée.
- Classification IEC 60529 du boîtier : IP22. IP22 signifie que le boîtier offre une protection contre les objets solides supérieurs à 12,5 mm et les égouttements de liquide lorsqu'il est incliné à 15° par rapport à l'usage normal. Il est recommandé de conserver le dispositif au sec.
- Mode de fonctionnement : Fonctionnement intermittent
- Ce dispositif n'est pas stérile. Il n'a pas besoin d'être stérilisé.
- Durée de vie du matériel : 1 an
- Ce matériel ne doit pas être utilisé en présence d'un mélange d'anesthésiques inflammables avec de l'air ou de l'oxyde nitreux.
- Le bloc d'alimentation est considéré comme étant totalement de fabrication de Classe II avec double isolation.
- Bloc d'alimentation :

Orthofix Nbre 20110412 :

Entrée : 100-240 V CA, 50/60 Hz,
200 mA

Tension de sortie : 5 V CC, 1,3 A

Orthofix Nbre 20114794 :

Entrée : 100-240 V CA, 50/60 Hz,
150-350 mA

Tension de sortie : 5 V CC, 2,4 A

Orthofix Nbre: 20123808:

Entrée: 100-240VAC, 50-60Hz,
0.6-0.3A

Tension de sortie: 5VDC, 1.2A

Orthofix Nbre: WR9QA1200U23KIT(R6B):

Entrée: 100-240VAC, 50-60Hz, 0.6A

Tension de sortie: 5VDC, 1.2A

Orthofix Nbre: 20123807:

Entrée: 100-240VAC, 50-60Hz,
0.15A

Tension de sortie: 5VDC, 1.2A

Orthofix Nbre: 20123810:

Entrée: 100-240VAC, 50-60Hz, 0.6-0.3A

Tension de sortie: 5VDC, 1.2A

Déclarations de conformité

Orthofix déclare que le dispositif CervicalStim modèle 5505CE est conforme à la Directive 2014/53/UE.

Le texte complet de cette déclaration de conformité est disponible à l'adresse Internet suivante : www.Orthofix.com

IMPORTANT ! Les changements ou modifications qui n'ont pas été expressément approuvés par Orthofix, Inc. peuvent résilier l'autorisation d'utiliser l'appareil ayant été conférée à l'utilisateur.

Si ce matériel créé des interférences nuisibles avec la réception radio ou télévision, ce qui peut être déterminé en éteignant et en allumant le matériel, il est recommandé que l'utilisateur tente d'en corriger la cause en prenant l'une ou plusieurs des mesures suivantes :

- Réorienter ou déplacer l'antenne de réception.
- Accroître la distance séparant le matériel et le receveur.
- Brancher l'appareil sur une prise d'un circuit différent de celui sur lequel le receveur est branché.
- Consulter le revendeur ou un technicien radio/TV compétent pour assistance.

Informations relatives à la compatibilité et l'immunité électromagnétiques

Le dispositif CervicalStim est conforme à la norme IEC 60601-1-2 relative à la compatibilité électromagnétique (CEM). Le dispositif CervicalStim exige des précautions particulières en matières de CEM et doit être utilisé conformément aux informations de CEM qui figurent dans ce manuel. Le matériel de communication sans fil tel que les dispositifs de réseau à domicile, les téléphones mobiles, les téléphones sans fil et leurs stations de base ainsi que les talkie-walkie peuvent affecter le dispositif CervicalStim. Ces types de matériel doivent se trouver à 0,198 m (7,8 po) au moins du dispositif CervicalStim.

Le dispositif CervicalStim n'a pas été évalué en ce qui concerne l'utilisation avec des dispositifs médicaux électroniques implantables particuliers. Consulter un médecin avant d'utiliser le dispositif CervicalStim avec des dispositifs médicaux électroniques implantables.

Garantie

Orthofix Inc. garantit que le dispositif CervicalStim sera exempt de défauts matériels et de fabrication pendant un an à compter de la date d'utilisation initiale. Sous réserve que toutes les modalités et conditions de la présente garantie limitée soient respectées, Orthofix Inc. remplacera les composants défectueux.

La présente garantie limitée s'applique au produit exclusivement en cas d'usage normal et ne couvre aucun dommage ou défaut résultant : d'accident, de mauvais usage, d'abus, d'incendie, d'inondation et de force majeure ou de toute altération, falsification, réparation ou essai de réparation par quiconque autre qu'Orthofix Inc. La présente garantie ne s'applique qu'au patient à qui le dispositif est prescrit et n'est ni accessible, ni transférable.

Les dispositifs défectueux couverts par la présente garantie limitée doivent être retournés à Orthofix Inc., Attention : Orthofix Returns (Retours de produits Orthofix). Appeler un représentant des Services patient ou le distributeur local pour obtenir un numéro de retour et une adresse avant de renvoyer le produit.

Sauf dans la mesure spécifiquement exigée par la loi en vigueur, la garantie ci-dessus tient lieu de toute autre garantie, explicite ou implicite, et Orthofix, Inc. exclut spécifiquement toute autre garantie de valeur marchande ou d'adéquation à un usage particulier. En aucun cas Orthofix, Inc., son représentant agréé, ses sociétés affiliées ou ses filiales ne pourront être tenus pour responsables des dommages spéciaux, consécutifs ou accessoires. L'unique recours en ce qui concerne les produits défectueux est limité au remplacement du produit.

La présente garantie limitée ne peut être étendue ou modifiée, sauf par écrit et par Orthofix, Inc. Aucun vendeur, représentant, distributeur ou médecin n'est autorisé à pratiquer ou à consentir à une prolongation ou modification quelconque des conditions de la présente garantie limitée.

Pour plus d'informations et/ou pour assistance concernant le dispositif, contacter les Services patient Orthofix au +1 800-535-4492 ou au +1 214-937-2718.

CERVICAL STIM™
SPINAL FUSION THERAPY



Modell **5505CE** Bedienungsanleitung

 **ORTHOFIX®**



Montiert in den Vereinigten Staaten von Amerika

CervicalStim-Gerät, Patent-Nr.

U.S. 6,024,691

U.S. 5,743,844

U.S. 6,132,362

CervicalStim™-Gerät – Bedienungsanleitung

Inhalt

Verschreibungsinformationen	1
• Indikation	1
• Kontraindikationen	1
• Warnhinweise	1
• Vorsichtsmaßnahmen	1
• Zusammenfassung der Nebenwirkungen	1
Informationen zum Gerät	2
• Beschreibung des Geräts	2
• Funktionsprinzip des CervicalStim-Geräts	2
• Lebensdauer des Geräts	2
Bedienung des Geräts	3
• Ein- und Ausschalten des Geräts	3
• Behandlungsanweisungen	4
• Zeitnahme während der Behandlungssitzungen	4
• Aufladen des Akkus	4
• Optische und akustische Signale	6
• Tragen des Geräts	7
Benutzung und Pflege des Geräts	8
• Pflege und Reinigung	8
• Lagerungs- und Betriebsumgebung	8
• Reisen	9
• Entsorgung	9
• Service	9
Klinische Informationen	10
• Zusammenfassung der klinischen Daten	10
• Unerwünschte Ereignisse	12
Geräteklassifikation	13
Klassifikationen des CervicalStim-Geräts	14
Angaben zur Einhaltung von Vorschriften	14
Garantie	16

Komponenten im Gerätekarton

1 – CervicalStim-Gerät

1 – Netzteil

1 – Packung mit Unterlagen

Patientendienst von Orthofix: 800-535-4492 oder +1 214-937-2718

Weitere Informationen über Orthofix finden Sie auf unserer Website unter
www.orthofix.com.

Verschreibungsinformationen

Indikation

Das CervicalStim-Gerät ist ein nichtinvasiver, pulsierender elektromagnetischer Knochenwachstumsstimulator, der zur Unterstützung nach einer Fusionsoperation an der Halswirbelsäule bei Patienten mit hohem Risiko einer ausbleibenden Fusion indiziert ist.

Kontraindikationen

Es sind keine Kontraindikationen für die Verwendung des CervicalStim-Geräts zur Unterstützung nach einer Fusionsoperation an der Halswirbelsäule bekannt.

Warnhinweise

- Wenden Sie das CervicalStim-Gerät nicht an, wenn Sie einen Herzschrittmacher oder Defibrillator tragen, da es die Funktion des Herzschrittmachers bzw. Defibrillators beeinträchtigen kann. Wenn Sie das CervicalStim-Gerät anwenden und es den Herzschrittmacher bzw. Defibrillator beeinträchtigt, kann Ihr Herz verletzt werden. Konsultieren Sie vor der Anwendung des CervicalStim-Geräts Ihren Kardiologen.
- Nehmen Sie das CervicalStim-Gerät vor jeglichen bildgebenden Untersuchungen (z. B. CT, MRT usw.) ab. Wenn Sie das CervicalStim-Gerät bei derartigen Untersuchungen tragen, könnten Sie verletzt, die gemachten Aufnahmen ruiniert und/oder das CervicalStim-Gerät beschädigt werden.

Vorsichtsmaßnahmen

- Wenden Sie das CervicalStim-Gerät nicht an, wenn Sie die Anweisungen Ihres Arztes nicht verstehen. Bei falscher Anwendung kann das CervicalStim-Gerät Ihnen schaden oder den Heilungsvorgang nicht unterstützen.
- Das CervicalStim-Gerät wurde nicht für die Behandlung von Patienten mit den folgenden Erkrankungen bzw. Zuständen bewertet: Knochen- oder Bändertrauma an der Wirbelsäule, Spondylitis, Osteodystrophia deformans, moderate bis schwere Osteoporose, metastasierendes Karzinom, Nierenkrankheiten, rheumatoide Arthritis, nicht eingestellter Diabetes mellitus, Patienten mit Neigung zu vaskulärer Migräne, Krampfanfällen, Epilepsie, Schilddrüsenerkrankungen oder neurologischen Erkrankungen.
- Fortpflanzungsstudien mit diesem Gerät an Versuchstieren haben keine schädlichen Wirkungen auf Tiere ergeben. Die Sicherheit der Anwendung dieses Geräts bei Schwangeren und Stillenden wurde jedoch nicht ermittelt.

Zusammenfassung der Nebenwirkungen

Bei der Anwendung des CervicalStim-Geräts sind Nebenwirkungen möglich. Diese Nebenwirkungen sind gesteigerte Schmerzen, Taubheitsgefühl und Kribbeln, Kopfschmerzen, Migräne und Übelkeit. Diese Wirkungen können direkt mit der Anwendung des CervicalStim-Geräts in Verbindung stehen oder auch nicht. Jegliche mit dem CervicalStim-Gerät in Verbindung stehende Nebenwirkungen sollten aufhören, wenn Sie die Anwendung des Geräts einstellen.

Eine Liste aller während der klinischen Studie angegebenen unerwünschten Ereignisse finden Sie in der Tabelle „Unerwünschte Ereignisse“.

Angaben zur Kompatibilität mit implantierbaren Medizinprodukten bitte dem Abschnitt „Angaben zur Einhaltung von Vorschriften“ des Handbuchs entnehmen.

Informationen zum Gerät

Beschreibung des Geräts

Das CervicalStim-Gerät ist ein externes Gerät, das ein elektromagnetisch induziertes Wechselfeld (Pulsed Electromagnetic Field, PEMF) erzeugt, das als nichtoperative, verschreibungspflichtige Behandlung zur Steigerung der Chancen auf eine erfolgreiche Fusion vorgesehen ist. Das Gerät ist leicht, verstellbar und tragbar und enthält einen Akku, der die Bewegungsfreiheit während der Behandlung ermöglicht. Eine Flüssigkristallanzeige (LCD) und akustische Signale geben wichtige Rückmeldungen während der Behandlung. Weitere Informationen finden Sie unter „Bedienung des Geräts“.



Funktionsprinzip des CervicalStim-Geräts

Um die Knochenheilung nach einem Fusionseingriff zu fördern, aktiviert und steigert die PEMF-Therapie den natürlichen Heilungsprozess des Körpers, der bei manchen Menschen beeinträchtigt sein kann.

Das CervicalStim-Gerät enthält ein Steuerfeld und eine Behandlungsspule, die zu einem integrierten Gerät zusammengefasst sind. Ein Mikroprozessor erzeugt das elektrische Signal des CervicalStim-Geräts; dabei handelt es sich um ein sehr gleichförmiges elektromagnetisches Feld mit niedriger Energie, das von der Behandlungsspule abgegeben wird. Wenn die Spule über dem Behandlungsareal zentriert ist, wirkt das therapeutische PEMF-Signal des CervicalStim-Geräts durch Kleidung und Haut hindurch direkt auf die Fusionsstelle.

Weitere Informationen zur Knochenwachstumsstimulation finden Sie auf unserer Website für Patienten unter www.BoneGrowthTherapy.com.

Lebensdauer des Geräts

Das CervicalStim-Gerät kann bis zu 365 Tage lang tägliche Behandlungen abgeben. Die Gesamtdauer der Behandlung (Monate/Wochen) legt der Arzt in jedem Einzelfall entsprechend dem Heilungsfortschritt der Fusion fest.

Bedienung des Geräts

Ein- und Ausschalten des Geräts

- ➊ Das CervicalStim-Gerät wird eingeschaltet, indem die Ein/Aus-Taste am Steuerfeld gedrückt wird.

Beim Einschalten des Geräts wird ein Statusbildschirm mit der Anzahl der Tage seit der ersten Anwendung, dem Behandlungsstatus und der Compliance in Prozent angezeigt.

Auf der LCD-Anzeige erscheinen die restliche verschriebene Behandlungsdauer und der Ladezustand des Akkus.

Der blinkende Doppelpunkt auf der LCD-Anzeige und die Ein/Aus-Taste geben an, dass das Gerät eingeschaltet ist und die Behandlung abgegeben wird.

- ➋ Das CervicalStim-Gerät wird ausgeschaltet, indem die Ein/Aus-Taste am Steuerfeld gedrückt und gehalten wird, bis ein Signalton erklingt.

- ➌ Die Ein/Aus-Taste auf dem Steuerfeld dient auch zum Einschalten der Hintergrundbeleuchtung für die LCD-Anzeige. Drücken Sie bei schwachem Umgebungslicht auf die Ein/Aus-Taste, um die LCD-Anzeige zu beleuchten.



Behandlungsanweisungen

- Das CervicalStim-Gerät sollte wie vom Arzt verschrieben jeden Tag 4 Stunden lang getragen werden.
- Das CervicalStim-Gerät kann zu jeder beliebigen Tageszeit angewendet werden, die für den Patienten praktisch ist.
- Das Gerät ist darauf programmiert, den Behandlungs-Timer jeden Tag um Mitternacht (amerikanische Central Standard Time) wieder auf null zu setzen, sofern es nicht vom Arzt oder einem Orthofix-Mitarbeiter auf eine andere Zeitzone oder Rücksetzzeit eingestellt wurde.
- Die Tragedauer in Stunden vor dem Zeitpunkt des Zurücksetzens wird protokolliert und zur Auswertung der Compliance mit der täglichen Nutzung im Gerät gespeichert.
- Die Gesamtdauer der Behandlung (Monate/Wochen) legt der Arzt gemäß dem spezifischen Zustand des Patienten fest.
- Da das CervicalStim-Gerät leicht und tragbar ist, kann die Behandlung im Sitzen, Gehen, Liegen, beim Schlafen usw. erfolgen. Da jeder Patient anders ist, richtet sich das allgemeine Aktivitätsniveau jedoch nach den Anweisungen des Arztes.

Zeitnahme während der Behandlungssitzungen

- Das CervicalStim-Gerät führt Aufzeichnungen über die Behandlungsdauer. Diese Aufzeichnung (Zeitmessung) beginnt, wenn das Gerät eingeschaltet und die Behandlung mindestens eine Minute lang abgegeben wird.
- Auf der LCD-Anzeige erscheint ein Countdown mit der restlichen täglichen Behandlungsdauer.
- Sie können die Behandlung jederzeit anhalten. Drücken und halten Sie dazu einfach die Ein/Aus-Taste, bis der Signalton erklingt.
- Um die Behandlung fortzusetzen, drücken Sie erneut auf die Ein/Aus-Taste.
- Der Countdown der restlichen täglichen Behandlungsdauer wird fortgesetzt.
- Wenn die tägliche Behandlung abgeschlossen ist, schaltet sich das Gerät automatisch ab.

Aufladen des Akkus

Das CervicalStim-Gerät wird von einem Lithium-Ionen-Akku mit Strom versorgt. Die Akkukapazität reicht für mindestens eine volle Behandlung, bevor der Akku aufgeladen werden muss. Ein Netzteil zum Wiederaufladen des Akkus liegt bei. Laden Sie den Akku nur mit dem Orthofix-Netzteil auf (Art.-Nr. Orthofix 20110412, 20114794, WR9QA1200U23KIT(R6B), 20123808, 20123807 oder 20123810).

Um die korrekte Funktion des Geräts zu gewährleisten, überwacht das CervicalStim-Gerät durchgehend die Akkuspannung und das elektrische Signal. Auf der LCD-Anzeige erscheint ein Symbol für den Akkuladezustand. Außerdem gibt das Gerät einen Signalton ab, wenn der Akku schwach wird und bald aufgeladen werden muss.

Das CervicalStim-Gerät sollte vor der ersten Anwendung sowie täglich nach Abschluss der Behandlung aufgeladen werden. Tragen Sie das Gerät während des Aufladens nicht. Während des Aufladens kann das Gerät keine Behandlung abgeben.

Gehen Sie zum Aufladen des Akkus wie folgt vor:

1. Öffnen Sie die Abdeckung der Ladebuchse.
2. Stecken Sie den Ladestecker in die Ladebuchse auf dem Steuerfeld.
3. Stecken Sie das Netzteil in eine normale Netzsteckdose. Schließen Sie das Netzteil für das CervicalStim-Gerät nicht an eine schlecht zugängliche Steckdose an.
4. Auf der LCD-Anzeige des Steuerfelds wird ein sich füllendes Akkusymbol angezeigt. Daran erkennen Sie, dass das Gerät aufgeladen wird. Wenn der Akku vollständig aufgeladen ist, wird neben dem Akkusymbol ein Häkchen angezeigt. Außerdem gibt das Gerät einen einzelnen Signalton ab, um den Patienten zu benachrichtigen.
5. Bei vollständig entladem Akku kann das vollständige Aufladen bis zu 4 Stunden in Anspruch nehmen.
6. Wenn der Aufladevorgang abgeschlossen ist, nehmen Sie den Ladestecker ab und bringen Sie die Abdeckung der Ladebuchse wieder an.



Netzteil



Ladestecker



Abdeckung der Ladebuchse

Optische und akustische Signale

Die LCD-Anzeige und die Signaltöne sollen dem Benutzer hilfreiche Informationen geben. Die Anzeigen, Symbole und Signaltöne werden nachstehend erläutert.

Compliance-Bildschirm

$170/185 = 91.9\%$

► **Compliance-Bildschirm** – Hier wird die Compliance in Prozent angezeigt. Dieser Wert ergibt sich, indem die Anzahl der Tage mit voller Behandlung durch die Anzahl der verfügbaren Behandlungstage geteilt wird. Die Zählung der verfügbaren Behandlungstage beginnt, sobald das Gerät an den Patienten übergeben und eine einminütige Behandlung erreicht wurde.

Behandlungsbildschirm



► **Behandlungsbildschirm** – Hier wird die restliche Behandlungsdauer in Stunden und Minuten angezeigt. Der Timer zählt rückwärts bis null, d. h. bis zum Erreichen der täglichen Behandlungsdauer.

Behandlung abgeschlossen



► **Tägliche verschriebene Behandlung abgeschlossen**

Ladebildschirm



► **Akku wird geladen** – Das Akkusymbol füllt sich ständig, was bedeutet, dass das Gerät aufgeladen wird.

Ladevorgang abgeschlossen



► **Ladevorgang abgeschlossen** – Zeigt an, dass der Akku voll aufgeladen ist.

Warnanzeige für schwachen Akku



► **Schwacher Akku** – Wird angezeigt, wenn das Gerät wieder aufgeladen werden sollte. Zusätzlich erklingen drei Signaltöne in rascher Folge.

Zum Einschalten muss der Akku aufgeladen werden



► **Akku leer** – Zeigt an, dass der Akku aufgeladen werden muss, um die Behandlung fortsetzen zu können.

Gerät abgelaufen



► **Gerät abgelaufen** – Wenn das geschlossene Schloss-Symbol angezeigt wird, bedeutet dies, dass das Gerät 365 Tage lang für die Behandlung zur Verfügung stand und nun keine Behandlung mehr abgeben kann.

Fehlerbildschirm



► **Fehlercodes** – Anzeige ERROR (Fehler), ggf. mit E-Code (z. B. E01, E02). Zusätzlich erklingen drei Signaltöne in langsamer Folge. Wenden Sie sich an den Patientendienst unter 800-535-4492 oder +1 214-937-2718.

Tragen des Geräts

Das CervicalStim-Gerät kann über einem Stützapparat, einer Halswirbelsäulenschiene, einem Halofixateur und der Kleidung getragen werden. Ein direkter Körperkontakt ist für die korrekte Behandlung nicht erforderlich. Die Spule muss jedoch über der Fusionsstelle zentriert sein, um wirksam zu sein. Der Benutzer kann die Behandlungsspule vorsichtig biegen und formen, um einen bequemeren Sitz am Hals zu erzielen.

Folgende Methode wird für das Tragen des CervicalStim-Geräts empfohlen:

1. Um das CervicalStim-Gerät zu tragen, ziehen Sie sich das Gerät einfach über den Kopf.
2. Wenn Sie eine weitere Öffnung wünschen, lösen Sie die Velcro®-Lasche am Steuerfeld und legen Sie sich das Gerät um den Hals.
3. Das Gerät muss nicht eng am Nacken anliegen. Es sollte bequem auf Ihren Schultern ruhen.



Für erhöhten Tragekomfort ist der Comfort Collar als Zubehörteil für das CervicalStim-Gerät erhältlich. Wenden Sie sich bitte an den Patientendienst unter 800-535-4492 oder +1 214-937-2718, um ihn zu bestellen.

Benutzung und Pflege des Geräts

- Das CervicalStim-Gerät ist zur Anwendung bei einem einzigen Patienten bestimmt.
- Das CervicalStim-Gerät ist ein technologisch fortschrittliches elektronisches Gerät und sollte sorgsam behandelt werden. Wenn das CervicalStim-Gerät fallen gelassen oder anderweitig unsachgemäß behandelt wird, kann es zu Schäden am Gerät kommen, die es funktionsunfähig machen können.
- Befolgen Sie zum sicheren Gebrauch die Anweisungen des Herstellers zur Anwendung des CervicalStim-Geräts. Sie als der Patient sind die vorgesehene Bedienperson für dieses Gerät.
- Die Verwendung des Geräts in jeglicher anderer Weise könnte schädliche Auswirkungen haben und/oder zum Erlöschen der Garantie führen.
- Die Verwendung von anderen als den angegebenen Zubehörteilen kann zu erhöhten Emissionen oder herabgesetzter Störfestigkeit führen.
- Untersuchen Sie das Gerät vor jeder Anwendung auf Verschleiß, Abbau und Schäden.
- Sie dürfen das Gerät weder anwenden noch aufladen, wenn es augenscheinlich nicht in gutem Zustand ist, einen Fehler anzeigt oder den Betrieb einstellt. Wenden Sie sich in diesen Fällen an den Patientendienst.
- **WARNUNG:** Nehmen Sie keine Änderungen an diesem Gerät vor, da seine sichere Anwendung dadurch eventuell nicht mehr gewährleistet ist. Versuchen Sie nicht, das CervicalStim-Gerät zu öffnen oder zu zerlegen. Es befinden sich keine vom Benutzer zu wartenden Teile im Geräteinneren.
- **VORSICHT:** ERDROSSELUNGSGEFAHR – Bewahren Sie das Netzteilkabel für Kinder unzugänglich auf.

Pflege und Reinigung

Befolgen Sie zur Reinigung des CervicalStim-Geräts die folgenden Anweisungen:

- **WARNUNG:** Reinigen Sie das Gerät weder während der Behandlung noch beim Aufladen.
- Reinigen Sie das Gerät durch Abwischen der Oberflächen mit einem feuchten, weichen Tuch (nur mit Wasser befeuchtet).
- Das CervicalStim-Gerät darf NICHT sterilisiert werden.
- Das CervicalStim-Gerät darf NICHT übermäßiger Feuchtigkeit ausgesetzt werden.
- Verwenden Sie KEINE Lösemittel oder Flüssigkeiten auf Alkoholbasis (antibakterielle Reiniger, Händedesinfektionsmittel, Parfüm usw.), um das CervicalStim-Gerät zu reinigen.

Lagerungs- und Betriebsumgebung

Wenn das CervicalStim-Gerät in einer sehr kalten oder heißen Umgebung (z. B. in Ihrem Auto) war, warten Sie vor der Benutzung bzw. dem Aufladen mindestens eine Stunde lang ab. Das Gerät muss erst wieder auf Betriebstemperatur kommen.

Unverpackte Lagerung:

Temperaturbereich:

- -25 °C bis 5 °C
- 5 °C bis 35 °C bei bis zu 90 % relativer Luftfeuchtigkeit, nicht kondensierend
- 35 °C bis 60 °C bei einem Wasserdampfdruck von bis zu 50 hPa

Verpackte Lagerung, Versand und Transport:

Temperaturbereich: von -40 °C bis 60 °C

- 10 bis 100 % relative Luftfeuchtigkeit
- Einschließlich Kondensation bei einem Druck zwischen 500 hPa und 1060 hPa

Betriebsumgebung:

Temperaturbereich: von 5 °C bis 40 °C

- 15 bis 90 % relative Luftfeuchtigkeit, nicht kondensierend, jedoch ohne einen Wasserdampfdruck von über 50 hPa zu erfordern
- 700-1060 hPa

Das CervicalStim-Gerät ist für eine Lagerdauer von zwölf Monaten zuzüglich der einjährigen Nutzungsdauer vorgesehen.

Reisen

Auf Flugreisen empfiehlt es sich, das CervicalStim-Gerät im aufgegebenen Gepäck zu verstauen. Wenn das Gerät an Bord des Flugzeugs mitgenommen wird, sollte es beim Passieren der Sicherheitskontrolle abgeschaltet werden, da es beschädigt werden könnte. Bringen Sie die Bedienungsanleitung für das CervicalStim-Gerät mit, damit Sie das Gerät schnell und einfach dem Sicherheitspersonal erläutern können. An Bord des Flugzeugs dürfen Sie das CervicalStim-Gerät weder tragen noch betreiben.

Entsorgung

Wenn die Behandlung abgeschlossen ist und der Arzt Sie angewiesen hat, das Gerät nicht länger anzuwenden, können Sie es gemäß den jeweils geltenden Vorschriften bzw. Recyclingbestimmungen entsorgen. Erkundigen Sie sich bei der zuständigen Behörde vor Ort nach der korrekten Entsorgungsmethode. Es handelt sich um ein elektronisches Gerät mit einem Lithium-Ionen-Akku. Sie können sich zum Recycling auch an den Orthofix-Patientendienst wenden.

Das CervicalStim-Gerät ist ein Medizinprodukt der Klasse IIa zur Anwendung bei einem einzigen Patienten.

Das CervicalStim-Gerät ist ein (verschreibungspflichtiges) Medizinprodukt, das nicht desinfiziert oder von einer anderen Person angewendet werden kann.



Entsorgen Sie das Gerät ordnungsgemäß, um Verletzungen zu vermeiden.

Das CervicalStim-Gerät darf NICHT in die Müllverbrennung gelangen. Das Gerät enthält Lithiumakkus.

Service

Rufen Sie die Nummer 800-535-4492 (nur in den USA) bzw. +1 214-937-2718 an, wenn Sie Fragen zum Gerät haben oder Hilfestellung benötigen. Das Gerät hat keine vom Benutzer zu wartenden Teile. Benachrichtigen Sie immer Orthofix, wenn Service erforderlich ist.

Klinische Informationen

Zusammenfassung der klinischen Daten

Das CervicalStim-Gerät wurde am Menschen untersucht, um es hinsichtlich seiner Sicherheit und Wirksamkeit als zusätzliche Therapie neben der routinemäßigen Versorgung (Unterstützungstherapie) bei Hochrisikopatienten, die sich wegen einer degenerativen Erkrankung einer Fusion der Halswirbelsäule unterziehen, zu bewerten. Patienten galten als Hochrisikopatienten, wenn sie Raucher waren (eine Packung pro Tag oder mehr) und/oder eine Fusionsoperation auf mehreren Wirbelebenen (mehr als eine Ebene) vorgenommen wurde.

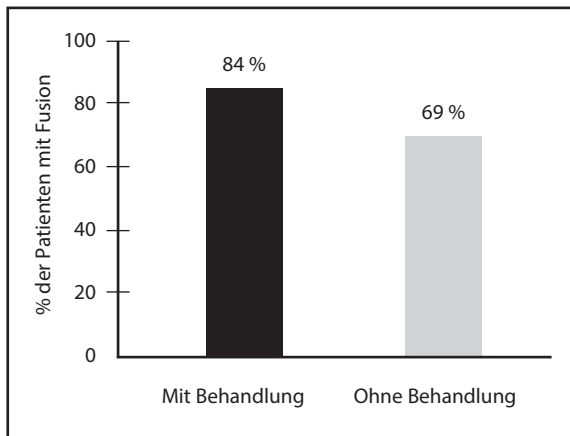
Die 323 Patienten wurden nach dem Zufallsprinzip einer von zwei Gruppen zugewiesen, entweder der Kontrollgruppe (nur routinemäßige Versorgung) oder der Behandlungsgruppe (CervicalStim-Gerät + routinemäßige Versorgung). Einhundertsechzig (160) Patienten wurden der Kontrollgruppe zugewiesen und 163 Patienten wurden der CervicalStim-Gerät-Gruppe zugewiesen. Die Patienten trugen das CervicalStim-Gerät jeden Tag 4 Stunden lang, und zwar entweder 4 Stunden durchgehend oder in Sitzungen von jeweils einer Stunde.

Sicherheit und Wirksamkeit wurden anhand der folgenden Messgrößen bewertet:

- Quote und Schweregrad der unerwünschten Ereignisse
- Quote der Fusion der Halswirbelsäule sechs Monate nach der Operation gemäß dem Röntgenbild

Vierundachtzig Prozent (84 %) der CervicalStim-Gerät-Gruppe wiesen nach sechs Monaten eine Fusion auf (102/122 Patienten), gegenüber nur 69 % der Kontrollgruppe (81/118 Patienten). Dies bedeutet eine Differenz von 15 % zwischen den beiden Gruppen und ist statistisch signifikant (bedeutsam); $p=0,0065$. Anders gesagt erzielten in der CervicalStim-Gerät-Gruppe mehr Patienten eine Fusion als in der Kontrollgruppe.

Klinische Studie: Gesamt-Erfolgsquote



Die Quote der Patienten, die zur Untersuchung und Röntgenaufnahme nach sechs Monaten wieder erschienen, betrug 74 % für die CervicalStim-Gerät-Gruppe und 73 % für die Kontrollgruppe. Patienten, die nicht zur planmäßigen Untersuchung erschienen, konnten nicht bewertet werden. Der Status dieser Patienten (Erfolg oder Fehlschlag) ist daher nicht bekannt. Diese nicht vorliegenden Daten könnten den Gesamterfolg dieser Studie positiv oder negativ beeinflussen.

Einhundertzwölf (112) Patienten in beiden Gruppen zusammen gaben sechs Monate nach der Operation insgesamt 157 Nebenwirkungen (unerwünschte Wirkungen) an. Weder bei der Gesamtzahl der unerwünschten Ereignisse oder der Anzahl der Patienten in der Kontrollgruppe und der CervicalStim-Gerät-Gruppe, die Wirkungen angaben, noch bei der Anzahl der Patienten in jeder einzelnen Gruppe, bei denen es zu einem unerwünschten Ereignis kam, gab es einen signifikanten (bedeutsamen) Unterschied. Die möglichen Nebenwirkungen sind gesteigerte Schmerzen, Taubheitsgefühl und Kribbeln, Kopfschmerzen, Migräne und Übelkeit. Diese Wirkungen können direkt mit der Anwendung des CervicalStim-Geräts in Verbindung stehen oder auch nicht.

Der klinische Erfolg bezüglich der Symptome wurde anhand der folgenden Kriterien bewertet:

- keine Verschlechterung der neurologischen Funktion
- Schmerzlinderung
- keine Verschlechterung des Neck Disability Index

Ausgehend von den obigen Kriterien bestand kein wesentlicher Unterschied zwischen Kontrollgruppe und CervicalStim-Gerät-Gruppe bezüglich des klinischen Erfolgs. Die Anzahl der Patienten, deren klinischer Zustand sich nach der Operation verbesserte, war in beiden Gruppen ungeachtet der Behandlung gleich.

Langzeit-Röntgenaufnahmen, die mindestens 11 Monate nach der Operation angefertigt wurden, ergaben keinen bedeutsamen Unterschied hinsichtlich der Fusionsquote zwischen der mit dem CervicalStim-Gerät behandelten Gruppe und der Kontrollgruppe, die nur eine routinemäßige Versorgung erhielt.

Die Ergebnisse dieser Studie belegen, dass die Anwendung des CervicalStim-Geräts zur Steigerung der Häufigkeit einer Fusion zum Zeitpunkt von sechs Monaten nach der Operation bei Hochrisikopatienten, die sich einer Fusion der Halswirbelsäule unterziehen, sowohl sicher als auch wirksam ist.

**Berichtete unerwünschte Ereignisse nach 6 Monaten nach Behandlungsgruppen
Kontrollgruppe (n=160) CervicalStim-Gerät-Gruppe (n=163)**

	Kontrollgruppe (n=160)	CervicalStim-Gerät-Gruppe (n=163)		
Unerwünschte Ereignisse	Anz. (%) der Ereignisse	Anz. (%) der Patienten, bei denen es zu dem Ereignis kam	Anz. (%) der Ereignisse	Anz. (%) der Patienten, bei denen es zu dem Ereignis kam
Stärkere HWS-Schmerzen	10 (14,9)	9(5,6)	16(17,8)	15(9,2)
Schmerzen in Schulter/Arm	10(14,9)	9(5,6)	16(17,8)	16(9,8)
Erneute Verletzung der HWS	10(14,9)	8(5,0)	9(10,0)	9(5,5)
Pathologie einer angrenzenden Ebene	3(4,5)	3(1,9)	8(8,8)	8(4,9)
Operationskomplikationen	2(3,0)	2(1,3)	7(7,7)	5(3,1)
Lumbago/lokales Lumbalsyndrom	8(11,9)	8(5,0)	5(5,5)	5(3,1)
Trauma/Verletzung (nicht zervikal)	2(3,0)	2(1,3)	5(5,5)	4(2,5)
Taubheit/Kribbeln	6(8,9)	6(3,8)	4(4,4)	4(2,5)
Kopfschmerzen/Migräne	2(3,0)	2(1,3)	4(4,4)	4(2,5)
Unspezifische/nicht in Verbindung stehende Schmerzen	2(3,0)	2(1,3)	3(3,3)	3(1,8)
Übelkeit	0	0	2(2,2)	2(1,2)
Schwindel	2(3,0)	2(1,3)	1(1,1)	1(0,6)
Hautausschlag/Verfärbung	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Rascher/unregelmäßiger Herzschlag	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Kurzatmigkeit	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Tinnitus	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Neurologisches Symptom/Schlaganfall	1(1,5)	1(0,6)	1(1,1)	1(0,6)
Knoten im Hals	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Diabetesdiagnose	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Brustkrebsdiagnose	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Krampfanfall	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Tod, nicht in Verbindung stehend	0	0	1(1,1)	1(0,6)
Druckschmerzen	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Schraubenfraktur	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Transplantatkollaps	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Karpaltunnelsyndrom	2(3,0)	2(1,3)	0	0
Würgegefühl	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Herzsymptome	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Nephrotisches Syndrom	1(1,5)	1(0,6)	0	0
Versuchter Suizid	1(1,5)	1(0,6)	0	0
GESAMT	67	47 ^a	90	58 ^b

^a % berechnet als Anzahl der Patienten, bei denen es zu dem Ereignis kam / Gesamtzahl der Patienten in der Gruppe

^b Bei manchen Patienten kam es zu mehr als einem unerwünschten Ereignis

· Mehrere unerwünschte Ereignisse wurden in der CervicalStim-Gerät-Gruppe häufiger beobachtet als in der Kontrollgruppe. Angesichts der Art der Ereignisse ist es unwahrscheinlich, dass diese Ereignisse mit der Behandlung in Verbindung stehen.

Geräteklassifikation

Erläuterung der Gerätesymbole

Symbol	Bedeutung
	Achtung – Siehe Bedienungsanleitung
	Anwendungsteil, Typ BF
	Ein/Aus
	Verschreibungspflichtig
	Lagertemperaturbereich
	Herstellungsjahr des aktiven Geräts
	Hersteller
	Nicht in den allgemeinen Müll geben
	Vor Nässe schützen
	FCC-Kennzeichnung
	CE-Kennzeichnung
	Luftfeuchtigkeitsbereich für die Lagerung
	Luftdruckbereich
	Bevollmächtigter in der EU
	Bestellnummer
	Seriennummer
	Behördliches Prüfzeichen (Regulatory Compliance Mark, RCM; Australien)

Klassifikationen des CervicalStim-Geräts

- Bezeichnung der Produktfamilie: Orthofix PEMF-Gerät
- Gerät mit interner Stromversorgung. Die Lebensdauer des nicht austauschbaren Lithium-Ionen-Akkus beträgt 2,5 Jahre.
- Dieses Gerät erzeugt ein nicht ionisierendes elektromagnetisch induziertes Wechselfeld mit einer Intensität von ungefähr 2 Gauss und Frequenzkomponenten im Bereich von 1 Hz bis 50 kHz. Dieses Feld ist in der und um die Behandlungsspule verteilt.
- Anwendungsteil, Typ BF. Das Anwendungsteil ist die Behandlungsspule mit dem integrierten Steuerfeld.
- Schutzklasse nach IEC 60529: IP22. IP22 bedeutet, dass das Gehäuse Schutz gegen feste Gegenstände > 12,5 mm und tropfende Flüssigkeiten bei gegenüber der normalen Verwendung um bis zu 15° geneigter Stellung bietet. Sie sollten das Gerät vor Nässe schützen.
- Betriebsart: Intermittierender Betrieb
- Das Gerät ist nicht steril. Eine Sterilisation ist nicht erforderlich.
- Lagerdauer des Geräts: 1 Jahr
- Das Gerät ist nicht zur Anwendung in Gegenwart einer Mischung aus entzündlichen Anästhetika und Luft oder Lachgas geeignet.
- Das Netzeil gilt als doppelt isoliert und ist durchgängig gemäß Klasse II aufgebaut.
- Nennwerte des Netzteils:

Orthofix Nr. 20110412: Eingang: 100-240 V~, 50-60 Hz, 200 mA Ausgangsspannung: 5 V=, 1,3 A	Orthofix Nr. 20114794: Eingang: 100-240 V~, 50-60 Hz, 150-350 mA Ausgangsspannung: 5 V=, 2,4 A
Orthofix Nr.: 20123808: Eingang: 100-240 V~, 50-60 Hz, 0,6-0,3 A Ausgangsspannung: 5 V=, 1,2 A	Orthofix Nr.: WR9QA1200U23KIT(R6B): Eingang: 100-240 V~, 50-60 Hz, 0,6 A Ausgangsspannung: 5 V=, 1,2 A
Orthofix Nr.: 20123807: Eingang: 100-240 V~, 50-60 Hz, 0,15 A Ausgangsspannung: 5 V=, 1,2 A	Orthofix Nr.: 20123810: Eingang: 100-240 V~, 50-60 Hz, 0,6-0,3 A Ausgangsspannung: 5 V=, 1,2 A

Angaben zur Einhaltung von Vorschriften

Hiermit erklärt Orthofix, dass das CervicalStim-Gerät, Modell 5505CE, die Richtlinie 2014/53/EU erfüllt.

Der vollständige Wortlaut der EU-Konformitätserklärung steht unter der folgenden InternetaAdresse zur Verfügung: www.Orthofix.com

WICHTIG: Änderungen oder Modifikationen ohne ausdrückliche Genehmigung seitens Orthofix, Inc. können die Berechtigung des Anwenders zum Betrieb des Geräts nichtig machen.

Sollte dieses Gerät den Rundfunk- oder Fernsehempfang stören, was durch Aus- und Einschalten des Geräts festgestellt werden kann, wird der Benutzer aufgefordert, die Interferenz durch eine oder mehrere der folgenden Maßnahmen zu beheben:

- Andere Ausrichtung oder Aufstellung der Empfangsanenne.
- Größerer Abstand zwischen dem Gerät und dem Empfänger.
- Anschließen des Geräts an eine Steckdose in einem anderen Schaltkreis als der Empfänger.
- Den Händler bzw. einen erfahrenen Rundfunk-/Fernsehtechniker um Hilfe bitten.

Informationen zur elektromagnetischen Verträglichkeit und Störfestigkeit

Das CervicalStim-Gerät erfüllt die Norm IEC 60601-1-2 zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV). Das CervicalStim-Gerät erfordert besondere Vorkehrungen zur EMV und muss gemäß den EMV-Informationen in diesem Handbuch verwendet werden. Drahtlose Kommunikationseinrichtungen wie z. B. Heimnetzwerkgeräte, Mobiltelefone, schnurlose Telefone und deren Basisstationen sowie Funkgeräte können das CervicalStim-Gerät beeinträchtigen. Derartige Geräte müssen mindestens 0,198 m (7,8 Zoll) vom CervicalStim-Gerät entfernt bleiben.

Das CervicalStim-Gerät wurde nicht hinsichtlich der Verwendung zusammen mit bestimmten implantierbaren elektronischen Medizinprodukten bewertet. Konsultieren Sie bitte Ihren Arzt, bevor Sie das CervicalStim-Gerät zusammen mit implantierbaren elektronischen Medizinprodukten verwenden.

Garantie

Orthofix Inc. sichert zu, dass das CervicalStim-Gerät ein Jahr ab der ersten Anwendung frei von Material- und Herstellungsmängeln ist. Sofern alle Bedingungen dieser Eingeschränkten Garantie eingehalten werden, ersetzt Orthofix Inc. defekte Komponenten.

Diese Eingeschränkte Garantie gilt nur für das Produkt bei normalem Gebrauch und erstreckt sich nicht auf etwaige Schäden oder Defekte, die durch Unfälle, unsachgemäßen Gebrauch, Missbrauch, Brand, Überschwemmung und höhere Gewalt oder durch jegliche Änderung, Manipulation, Reparatur oder versuchte Reparatur durch jegliche andere Stelle als Orthofix Inc. verursacht werden. Diese Garantie gilt nur für den Patienten, dem das Produkt verschrieben wurde, und ist nicht abtretbar oder übertragbar.

Defekte Produkte, die unter diese Eingeschränkte Garantie fallen, müssen an die folgende Adresse eingeschickt werden: Orthofix Inc., Attention: Orthofix Returns. Vor der Rücksendung des Produkts müssen Sie einen Mitarbeiter des Patientendienstes bzw. den zuständigen Vertriebspartner anrufen und eine Rücksendegenehmigungsnummer sowie die Adresse erfragen.

Spezifische Bestimmungen der einschlägigen Gesetzgebung ausgenommen tritt die vorstehende Garantie anstelle aller anderen ausdrücklichen oder stillschweigenden Garantien. Orthofix Inc. weist ausdrücklich jegliche Garantie der Handelstauglichkeit oder Eignung für einen bestimmten Zweck ab. Unter keinen Umständen sind Orthofix Inc., seine Bevollmächtigten, verbundene Unternehmen oder Tochterunternehmen für besondere, Folge- oder Begleitschäden haftbar. Die einzige Abhilfe für jegliche defekte Produkte ist auf den Ersatz beschränkt.

Diese Eingeschränkte Garantie kann nicht verlängert oder geändert werden, außer in schriftlicher Form durch Orthofix Inc. Kein Verkäufer, Vertreter, Vertriebspartner oder Arzt ist dazu berechtigt, die Bedingungen dieser Eingeschränkten Garantie zu verlängern oder zu ändern oder einer Verlängerung oder Änderung zuzustimmen.

Weitere Informationen und/oder Hilfestellung zum Gerät erteilt der Orthofix Patientendienst unter 800-535-4492 oder +1 214-937-2718.



EC REP European Representative
Orthofix Srl
Via delle Nazioni 9
37012 Bussolengo (VR) Italia
39 045 671 9000
Fax: 39 045 671 9380

 Orthofix
3451 Plano Parkway
Lewisville, Texas 75056 USA
Tel 214-937-2718

Patient Services
United States 800-535-4492 or 214-937-2718
Australia 1 800 870 395

Australian Sponsor
Emergo Australia
Level 20, Tower II
Darling Park
201 Sussex Street
Sydney, NSW 2000
Australia

Orthofix.com
BoneGrowthTherapy.com

 **ORTHOFIX®**