

LISA
Lumbar Implant for Stiffness Augmentation

SCHEDA IMPIANTO
ISTRUZIONI PER LA COMPILAZIONE

 **BACK BONE** **International Implant Card** 

①  _____

②  _____

③  _____

④  backbone.pro/patients-information

⑤

⑥ **MD** BB-LISA-1-104 LISA Blocker

⑦ **UDI-DI** 3760248630014

⑧ **LOT** A12345

⑨ **UDI** 

en Blocker /da Lås
fr Verrou /de Blocker
es Bloquear /sk Blokátor
cz Blokátor /zh 锁定
pt Bloqueio /pl Bloker

 **BACKBONE 81 Boulevard Pierre 1er
Le Bouscat 33110 France**

⑩

SCHEDA IMPIANTO

Istruzioni per la compilazione

Da compilare a cura dell'istituto/provider sanitario:

- ①  Nome del paziente o ID paziente
- ②  Data dell'impianto
- ③  Nome e indirizzo dell'istituto/provider sanitario

Le informazioni della Scheda Impianto corrispondenti a 5-9 sono fornite sotto forma di un adesivo con ciascun dispositivo:

- ⑤  Nome del dispositivo tradotto nella lingua richiesta
- ⑥  Nome dispositivo
- ⑦  Codice UDI-DI (HRI)
- ⑧  Numero lotto / Codice partita
- ⑨  Codice UDI (formato AIDC)

L'adesivo di informazioni del dispositivo corrispondente a ciascun dispositivo utilizzato durante l'intervento chirurgico è disponibile nella confezione e deve essere posizionato sulle facce vuote della scheda impianto come mostrato di seguito:

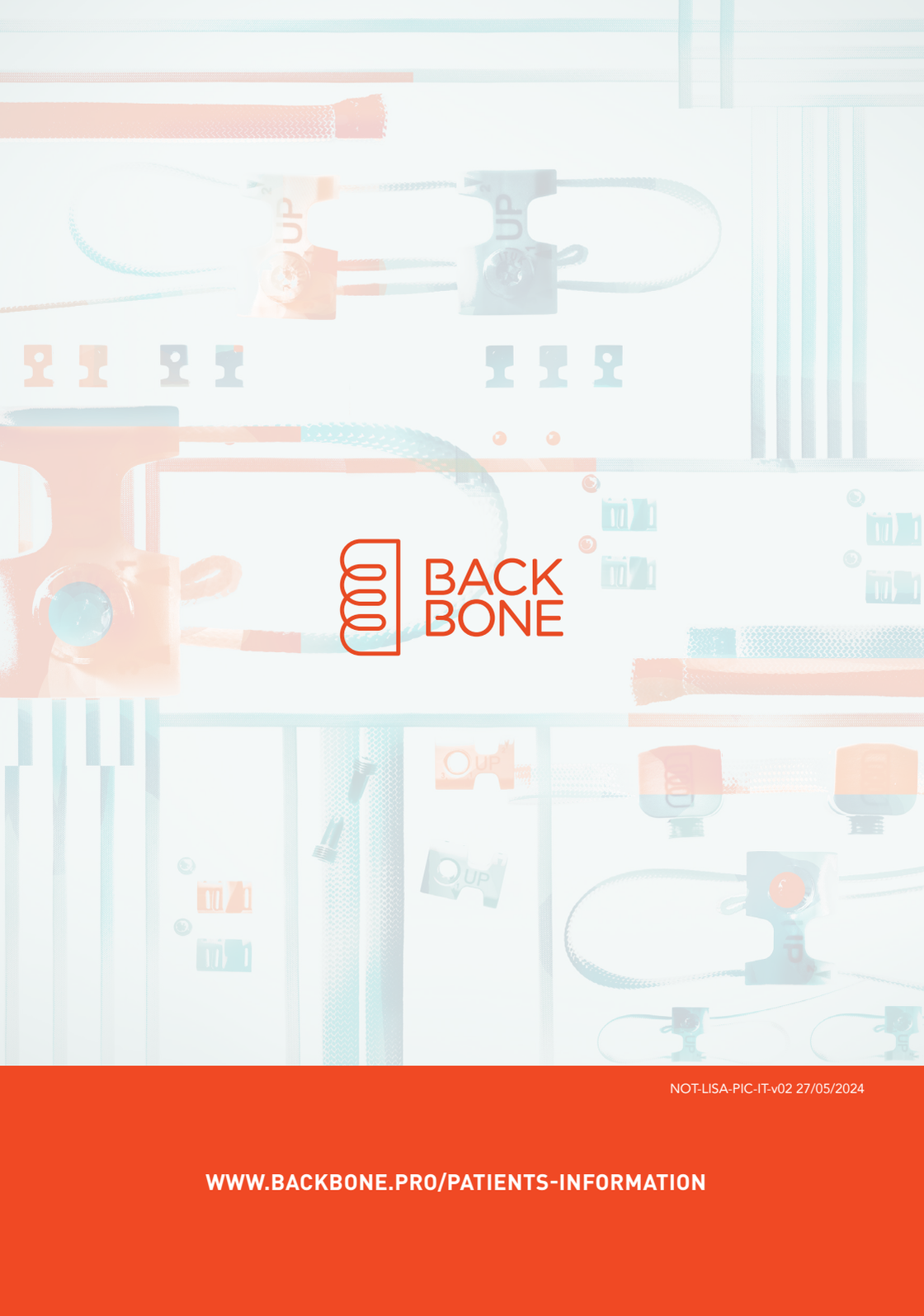


Per SPR 23.423.4, il foglietto illustrativo per il paziente contiene tutte le seguenti informazioni: (Testo articolo 18 MDR - Clausola 1 – (b), (c), (d)).

Il foglietto illustrativo per il paziente deve essere fornito al paziente con la scheda impianto.

Già stampato sulla scheda impianto :

- ④  Sito web informativo del produttore
- ⑩  Nome e indirizzo del produttore del dispositivo medico impiantato



**BACK
BONE**

NOT-LISA-PIC-IT-v02 27/05/2024

WWW.BACKBONE.PRO/PATIENTS-INFORMATION