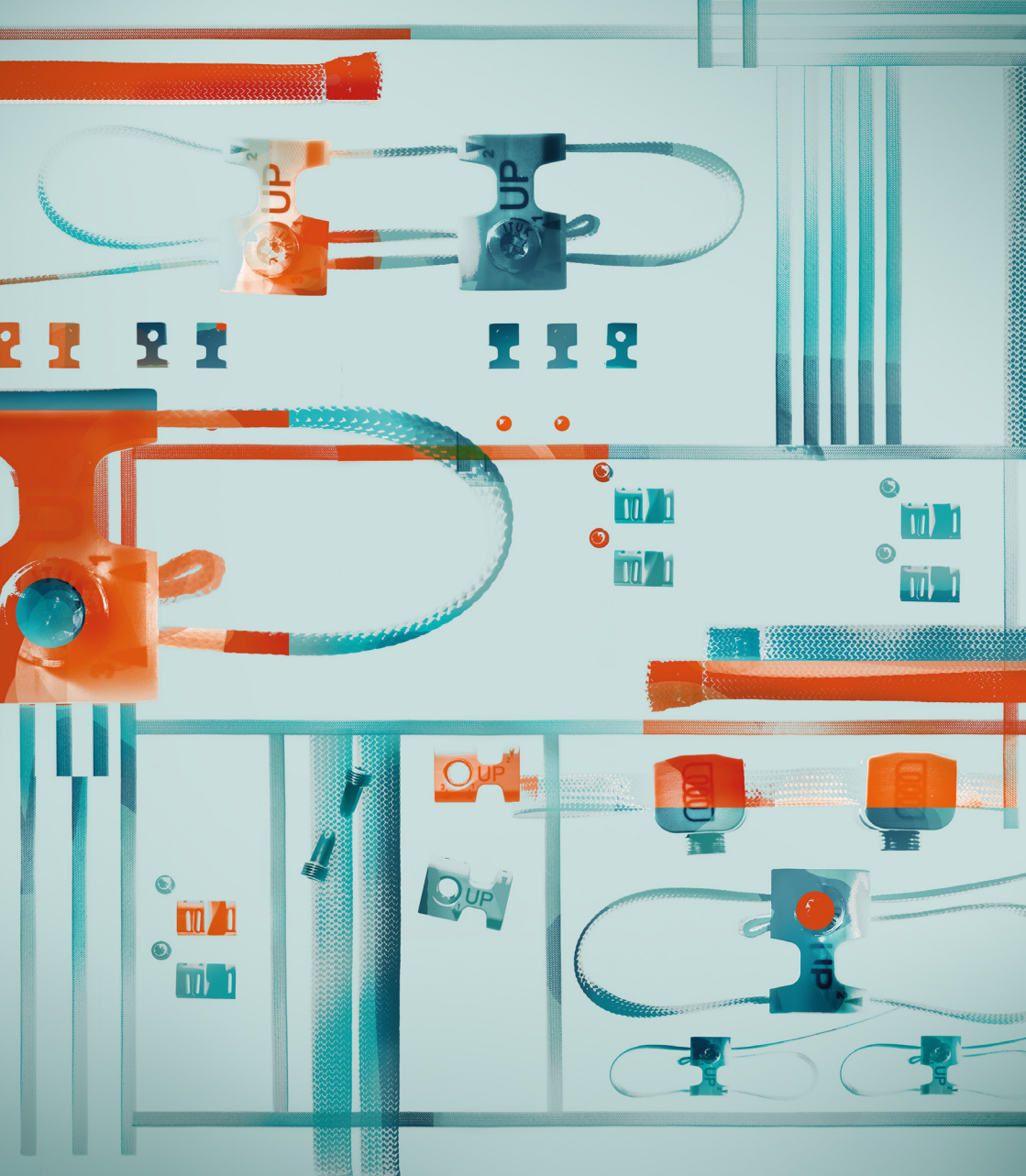




LISA

Lumbar Implant for Stiffness Augmentation

KARTA IMPLANTU

WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE UZUPEŁNIANIA

BACK BONE **International Implant Card** 

①  _____

②  _____

③  _____

④  backbone.pro/patients-information

⑤ _____

⑥ **MD** BB-LISA-1-104 LISA Blocker en Blocker /da Lås

⑦ **UDI-DI** 3760248630014 fr Verrou /de Blocker

⑧ **LOT** A12345 es Bloquear /sk Blokátor

⑨ **UDI**  cz Blokátor /zh 锁定

pt Bloqueio /pl Bloker

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

⑩ _____

KARTA IMPLANTU

Wskazówki dotyczące uzupełniania

Wypełnia zakład opieki zdrowotnej/świadczeniodawca:

- ①  Wpisz imię i nazwisko pacjenta lub identyfikator pacjenta
- ②  Data wszczepienia
- ③  Nazwa i adres placówki zdrowotnej / świadczeniodawcy

Informacje o karcie implantu odpowiadające numerom od 5 do 9 są dostarczane w postaci jednej naklejki przy każdym urządzeniu:

- ⑤  Nazwa urządzenia przetłumaczona na wymagane języki
- ⑥  Nazwa urządzenia
- ⑦  Kod UDI-DI (HRI)
- ⑧  Numer partii/kod partii:
- ⑨  Kod UDI (format AIDC)

Naklejka z informacjami o danym wyrobie odpowiadająca każdemu wyrobowi używanemu podczas operacji jest dostępna w opakowaniu i musi być umieszczona na pustych powierzchniach karty implantu, jak pokazano poniżej:



Zgodnie z SPR 23.423.4, ulotka dla pacjenta zawiera wszystkie następujących informacje: (Artykuł 18 MDR - Punkt 1 – (b), (c), (d)).

Ulotka dla pacjenta powinna zostać dostarczona pacjentowi wraz z kartą implantu.

Wydrukowano już na karcie implantu:

- ④  Strona internetowa producenta z informacjami
- ⑩  Nazwa i adres producenta wszczepionego wyrobu medycznego



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

WWW.BACKBONE.PRO/PATIENTS-INFORMATION