

KHEIRON - Instruments

NOTICE D'UTILISATION









Ce document n'est valable qu'à la date d'impression. Si vous n'êtes pas certain de la date d'impression, réimprimez le document pour vous assurer d'utiliser la dernière révision de la notice d'utilisation, disponible sur le site www.smaio.com/ifu.

1. DESTINATION DU DISPOSITIF

Cet instrument, dénommé ci-après « dispositif », fait partie d'un kit dédié à la pose de la gamme d'implants KHEIRON.

Ce produit est réutilisable, re-stérilisable et doit être manipulé par des professionnels de santé formés à ses conditions d'emploi. Il doit être manipulé avec soin à tous les stades d'utilisation, de stockage et d'entretien.

2. INDICATIONS

Ce dispositif appartient à la gamme KHEIRON dont la nomenclature figure dans la technique opératoire* fournie avec les implants et/ou instruments. Ce dispositif ne peut être utilisé qu'avec la gamme d'implants KHEIRON.

3. **CONTRE-INDICATIONS**

- Ne pas utiliser ce dispositif s'il n'est plus fonctionnel
- Ne pas utiliser ce dispositif hors de son domaine d'application prévu
- Allergies, intolérances et/ou hypersensibilités des matériaux constituants les instruments (se référer à la technique opératoire* de la gamme KHEIRON).

4. CONDITIONS DE STOCKAGE

Les dispositifs doivent être stockés dans un lieu propre, à température ambiante, dans leur emballage d'origine ou dans la boîte fournie à cet effet par SMAIO.



Craint l'humidité



Conserver à l'abri de la lumière

5. PRECAUTIONS / AVERTISSEMENTS

 Les instruments sont livrés NON STERILES et sont prévus pour être nettoyés et stérilisés suivant les instructions du paragraphe 6.

Une connaissance et une expérience en chirurgie du rachis sont requises.

 Ces dispositifs ne présentent pas de risque connu d'interférences réciproques avec d'autres équipements médicaux.

6. NETTOYAGE/STERILISATION

 Qu'il provienne directement de son emballage d'origine ou du kit KHEIRON, chaque dispositif doit être nettoyé et décontaminé conformément à la législation en vigueur avant toute stérilisation.

- Avant toute utilisation, ces produits doivent être stérilisés par autoclavage à la vapeur, dans des conteneurs adaptés conformément à la norme ISO 17665-1.
- SMAIO recommande de nettoyer les dispositifs non stériles en effectuant un nettoyage manuel combiné à un nettoyage automatique, en utilisant un thermo-désinfecteur conforme à la norme EN ISO 15883-1, exploité avec un produit de nettoyage alcalin d'un pH ≤ 10, suivant la méthode validée décrite dans le tableau ci-dessous.
- Les paramètres énoncés ne sont validés que pour les dispositifs de la gamme, stérilisés dans la boîte correspondante. Toute autre configuration utilisée remet en cause la validation du fabricant.
- Les instructions fournies ci-dessous ont été validées par SMAIO comme permettant de préparer un dispositif médical en vue de sa réutilisation.
 Il incombe toujours à l'opérateur de procédé de s'assurer que le traitement, tel qu'il est effectivement appliqué en mettant en œuvre les équipements, les matériaux et le personnel de l'installation de traitement, atteint le résultat souhaité. Cela nécessite la vérification et/ou la validation et le contrôle de routine du procédé.

| Fabricant : SMAIO Méthode: Autoclavage à la vapeur Dispositifs: Instruments KHEIRON | | | | | |
|---|---|--|--|--|--|
| AVERTISSEMENTS | Les dispositifs en acier inoxydable, silicone et POM (Polyacétal) NE doivent PAS être traités avec des produits chlorés, mais peuvent être soumis sans dommage à une immersion dans la soude (NaOH – 1 mol/L) pendant 1h. | | | | |
| | Les dispositifs en radel ou propylux peuvent être soumis sans dommage à une immersion dans la soude ou l'hypochlorite de sodium. | | | | |
| | Dans tous les cas, ne pas utiliser de brosse métallique ou d'abrasif, et manipuler ces dispositifs avec des gants tout au long de leurs différents traitements et utilisations, durant lesquels ils doivent être disposés dans des plateaux adaptés aux étapes de nettoyage et décontamination. | | | | |
| Limites du traitement | Non applicable | | | | |

| INSTRUCTIONS DE NETTOYAGE / DECONTAMINATION ET STERILISATION | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| Traitement initial au point d'utilisation | Disposer les dispositifs sur un plateau ou dans un panier approprié pour les étapes de lavage et de décontamination. | | | | |
| Préparation avant le nettoyage | Démonter les dispositifs quand cela est possible (se référer aux recommandations de démontage). Ouvrir les dispositifs, lorsque cela est possible. | | | | |
| | Immerger complétement les dispositifs dans une solution enzymatique pendant le temps recommandé par le fabricant de l'agent nettoyant. | | | | |
| | Les paramètres validés sont : agent nettoyant "Neodisher® MediClean Forte" 0,5%; température ambiante [20°C; 25°C]; pendant 10 minutes. | | | | |

| Pré-nettoyage : manuel | Retirer les résidus visibles à l'aide d'une brosse (non métallique) à poils doux ou d'une longue brosse qui permette d'atteindre les cavités. Brosser pendant 2 minutes au minimum. Nettoyer soigneusement chaque cavité. Retirer les dispositifs de la solution enzymatique. Rincer abondamment les dispositifs avec de l'eau du robinet, à température ambiante [20°C; 25°C] pendant 1 minutes et répéter l'opération 3 fois au minimum. Rincer soigneusement chaque lumière, rugosité, surface difficile à atteindre, cavité | | | | |
|--|---|----------------|------------|--|---|
| Nettoyage : automatisé | Disposer les dispositifs en position ouverte dans un panier adapté au nettoyeur/désinfecteur. Paramètres validés avec le nettoyeur/désinfecteur HAMO ECOLINE LM- | | | | |
| | 25 et le programme « \ | VARIO TD L | IQUID » | | |
| | Etapes | Durée (min) | Températu | re Agent nettoyant | |
| | Pré-nettoyage | 2:00 | < 45°C | eau du robine | t |
| | Lavage | 5:00 | 55°C | Neodisher® MediClean Forte (2mL pa litre) | r |
| | Neutralisation | 2:00 | < 45°C | eau du robine | t |
| | Rinçage | 2:00 | < 45°C | eau du robine | _ |
| | Désinfection | 5:00 | 90°C | eau osmosée | |
| | Séchage | 22:00 | 80°C | N/A | |
| Maintenance, contrôles et essais Emballage | Après le cycle de lavage, vérifier pour chaque dispositif l'absence de résidus d'huile visible. Si des résidus sont observés, répéter l'étape de nettoyage jusqu'à qu'il n'y ait plus de résidus visibles. Les dispositifs sont disposés dans le kit SMAIO. Le kit est emballé dans une double enveloppe Pasteur. | | | | |
| Stérilisation / Re-stérilisation | Dans le cas de dispositifs qui comprennent différentes parties, les dispositifs ne doivent PAS être assemblés avant le cycle de stérilisation. Les cycles de stérilisation validés sont les suivants, en fonction de la zone géographique: | | | | |
| | | Union I | Européenne | Royaume-Uni | |
| | Méthode | | apeur | Vapeur | |
| | Cycle | | é-vide | Pré-vide | |
| | Température | 273.2 | °F - 134°C | 273.2°F - 134°C | |
| | Durée d'exposition | | minutes | 3 minutes | |
| | Temps de séchage | 201 | minutes | 20 minutes | J |
| Stockage | Non applicable | | | | |
| Informations supplémentaires | Rechercher tout signe d'usure prématurée des instruments après stérilisation. Si tel est le cas, NE PAS les utiliser et prévenir SMAIO (cf §12). | | | | |
| Contact fabricant | Cf §12 | | | | |
| | | | | | |

7. INSTRUCTIONS D'UTILISATION

Les instructions d'utilisation des instruments sont détaillées dans la technique opératoire*.

En cas de doute concernant l'utilisation, le nettoyage, la décontamination, la stérilisation, l'élimination du dispositif, ne pas hésiter à contacter le service client SMAIO.

a) Avant l'opération

- Lire attentivement la notice d'utilisation des implants KHEIRON à utiliser en association avec les instruments KHEIRON, ainsi que la technique opératoire*.
- Lire attentivement les documents joints au kit d'instrumentation.
- Préparer l'ensemble des implants et des instruments nécessaires à l'intervention et vérifier qu'il ne manque rien.
- Contrôler leur propreté, leur intégrité et leur fonctionnalité.
- Seuls les instruments de pose étudiés et fournis par SMAIO doivent être utilisés en combinaison avec les implants KHEIRON.
- Avant une première implantation, il est recommandé au chirurgien et à ses assistants en salle d'opération de manipuler les instruments afin de se familiariser avec le matériel.

b) Pendant l'opération

- L'opération doit être réalisée par un praticien ayant acquis la formation nécessaire en chirurgie du rachis.
- Respecter les différents temps décrits dans la technique opératoire*.
- Ne pas utiliser ce dispositif à des fins pour lesquelles il n'est pas prévu.
- L'implantation doit être faite uniquement à l'aide des instruments fournis, et selon les indications de la technique opératoire*.

c) Après l'opération

- Tout le matériel doit être nettoyé et décontaminé immédiatement avant tout transport (se référer au §6).
- Ecarter les produits qui n'auraient pas fonctionné correctement et demander leur remplacement.
- Démonter ce produit si nécessaire suivant la notice de montage / démontage*, le nettoyer et le décontaminer scrupuleusement, puis le stériliser avant le retour ou remise en service (se référer au §6).

3. ELIMINATION DES PRODUITS

Pour toute élimination à la suite d'une erreur de stockage, d'utilisation, les instruments doivent suivre la filière d'élimination des déchets hospitaliers, conformément aux procédures en vigueur dans l'établissement.

9. SIGNIFICATION DES SYMBOLES UTILISES

| Symboles | Description | Références | |
|-------------------|---|-------------------------------------|--|
| | Fabricant | ISO 15223-1, 5.1.1 | |
| NON | Non stérile | ISO 15223-1, 5.2.7 | |
| | Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé | ISO 15223-1, 5.2.8 | |
| 誉 | Conserver à l'abri de la lumière du soleil | ISO 15223-1, 5.3.2 | |
| Ť | Craint l'humidité | ISO 15223-1, 5.3.4 | |
| www.smaio.com/ifu | Consulter les instructions d'utilisation sur le site web | ISO 15223-1, 5.4.3 (UE) 207/2012 | |
| \triangle | Attention (Consulter les instructions d'utilisation) | ISO 15223-1, 5.4.4 | |

10. GARANTIE

En cas de défaut, contacter le service client de SMAIO et retourner le dispositif défectueux nettoyé, décontaminé et accompagné d'une fiche navette.

11. VIGILANCE

Tout événement indésirable survenu lié à l'utilisation du dispositif devrait être reporté à SMAIO et l'autorité compétente de l'Etat Membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

12. CONTACT FABRICANT



S.M.A.I.O

2, Place Berthe Morisot – Parc Technologique 69800 SAINT-PRIEST – France

Tél : +33 (0)4 72 89 39 84 Site Internet : <u>www.smaio.com</u>

Date de création : 06-2019

^{*} Documentation disponible sur demande sur le site www.smaio.com.