



Vidas inspiram nossa história

# INSTRUÇÃO DE USO

**NOME TÉCNICO: KIT CIRÚRGICO**

**NOME COMERCIAL: INTERBLADE**

**Fabricante:**

**Setormed Indústria e Comércio de Equipamentos Médicos e Odontológicos S.A.**

Rua Arthur Rodrigues de Castro, 150 – Jd. São Paulo, São Carlos/SP

CEP: 13570-410

CNPJ: 13.533.397/0001-29 – INDÚSTRIA BRASILEIRA

Site: [www.setormed.com.br](http://www.setormed.com.br)

Telefone: (16) 3416-5398

**Responsável Técnico:**

Antonio C. B. Pontim – CREA-SP 0601343684

**REGISTRO ANVISA Nº 80777280153**

**PRODUTO ESTÉRIL – ESTERILIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENO (ETO)**

**PROIBIDO REPROCESSAR**

## Instrução de Uso

### Características e especificações técnicas do produto

**Nome Técnico:** KIT CIRÚRGICO

**Nome Comercial:** INTERBLADE

**Matéria Prima:** Aços inoxidáveis AISI 304 e XM-16 (455) ASTM F899; Nitinol ASTM F2063; termoplástico poliuretano grau médico.

**Produto Estéril**

**Método de Esterilização:** Óxido de Etileno

Legenda dos símbolos utilizados na rotulagem, conforme ISO 15223-1:















1	Data de fabricação		8	Não reutilizar	
2	Validade		9	Limite superior de temperatura	
3	Manter afastado de luz solar		10	Limite de umidade	
4	Frágil, manusear com cuidado		11	Manter seco	
5	Não utilizar se a embalagem estiver danificada		12	Número de catálogo	
6	Esterilizado utilizando óxido de etileno		13	Código do lote	
7	Consultar instruções para utilização		14	Fabricante	

Figura 01: Simbologia da Rotulagem.

### 1. Descrição do Produto Médico

O InterBlade, fabricado pela Setormed, é um produto para saúde composto por dispositivos invasivos cirurgicamente por um período transitório, de uso único e concepção descartável. O InterBlade é fornecido em condição estéril após processo de esterilização por óxido de etileno (ETO), com validade de 3 anos.

O kit compreende: uma cânula de punção; um fio guia; um equipo de irrigação; dois modelos de lâminas de coluna; uma cânula multipolar e uma régua.

O funcionamento se baseia na viabilização de variadas técnicas de descompressão da coluna, através de intervenções termomecânicas em estruturas biológicas da coluna vertebral. O produto proporciona ao cirurgião a possibilidade de seleção de abordagens mais adequadas às intervenções necessárias, incluindo a abertura das vias de acesso e possibilidade de adoção das técnicas cirúrgicas de preferência do médico responsável.

## 2. Apresentação Comercial

O InterBlade é composto por: uma cânula de punção; um fio guia; um equipo de irrigação; dois modelos de lâminas de coluna; uma cânula multipolar e uma régua, conforme Figura 2. Todos os modelos comerciais possuem os itens citados acima com variações. Os modelos comerciais do InterBlade podem ser consultados **na Tabela 1 do Anexo I** ao final desta Instrução de Uso.



Figura 2. InterBlade – componentes do kit

## 3. Composição dos produtos

As matérias-primas do produto que entram em contato com o paciente são: aços inoxidáveis AISI 304 e XM-16 (455) em conformidade com a norma ASTM F899, Nitinol conforme ASTM F2063, e o termoplástico poliuretano grau médico.

## 4. Indicações de uso e finalidade

O InterBlade é um conjunto de produtos descartáveis que fornecem ao cirurgião um método para acesso interlaminar endoscópico na coluna vertebral de forma segura e eficaz.

São exemplos de procedimentos onde o InterBlade pode ser utilizado: tratamento de hérnia de disco, biópsias, laminectomia, laminotomia, descompressão da coluna, descompressão de cauda equina, nucleotomia, nucleoplastia, anulotomia, anuloplastia, foraminotomia, foraminoplastia, entre outros.

## 5. Equipamentos Compatíveis

O kit cirúrgico InterBlade é composto por dispositivos que possuem conexões com equipamentos objetos de outros registros/notificações, como geradores eletrocirúrgicos, consoles de shaver e bombas de irrigação. Deve ser utilizado em conjunto com os equipamentos listados abaixo:

- Cânulas Multipolares compatíveis com os equipamentos SURGI-MAX (Registro Anvisa: 81189660103); Bisturi Eletrônico Microprocessado (Registro Anvisa: 81189660103); LPS-100K Kestrel.
- Equipos de Irrigação compatíveis com os equipamentos Bomba de Irrigação S3D (Notificação Anvisa: 81371679001), Bomba de Irrigação STD (Notificação Anvisa: 80777289017); Bomba de Irrigação 10K Pump – ConMed.
- Lâminas de Shaver compatíveis com os equipamentos Shaver para Artroscopia S3D (Notificação Anvisa: 81371670008), Shaver para Artroscopia STD (Notificação Anvisa 80777289019), Console D4000 (Notificação N° 81544229005); Dyonics Power Shaver II (Notificação N° 80804050133); Osteomax (Notificação N° 80356139008).

## 6. Precauções e Advertências

### *Pré-operatórias*

Pacientes que apresentem qualquer contraindicação ou restrição devem ser, preferencialmente, considerados não elegíveis.

Inspecione a embalagem do produto para verificar se não houve violação.

Não utilizar caso a validade tenha expirado.

### *Operatórias*

A correta seleção do modelo é crítica para o sucesso da cirurgia.

Siga os protocolos cirúrgicos. Cuidados devem ser tomados no manuseio dos produtos, para evitar ferimentos no paciente e/ou em outras pessoas no centro cirúrgico.

O cirurgião deve evitar curvar, produzir vincos e/ou arranhões e batidas nos produtos, pois esse tipo de ação pode danificar as propriedades do produto.

### *Pós-operatórias*

Após o uso do InterBlade, ele deverá ser inutilizado e descartado conforme procedimento Hospitalar.

## 7. Contraindicações

As contraindicações do InterBlade são as seguintes:

- Instabilidades (série L-S dinâmica: 6 filmes);
- Fragmento herniário não localizado no nível do disco;
- Pacientes que utilizem marca-passo ou outros dispositivos eletrônicos implantáveis.

Contraindicações relativas:

- Herniação de disco calcificada;
- Gravidez.

***Importante:*** quando a utilização do InterBlade for considerada a melhor solução para o paciente, é da responsabilidade do cirurgião informar ao paciente todos os riscos que poderão ocorrer com a intervenção, fornecendo todas as recomendações que considere úteis, relacionadas às medidas que podem ser implementadas para mitigar os possíveis riscos decorrentes do pós-operatório.

## **8. Recomendações de Utilização e Restrições**

É essencial levar em conta as condições de assepsia quando da abertura da embalagem protetora e da retirada do produto para uso.

Durante os procedimentos cirúrgicos deve-se evitar esforços excessivos, que possam acarretar em danos ao produto para saúde, que comprometam sua funcionalidade. A operação do produto deve ser conduzida com cuidado, por profissional qualificado e com experiência.

O usuário não deve tocar na ponta ativa da Cânula Multipolar, ou tocá-la em alguma região do campo cirúrgico que não deva ser afetado pelo processo, quando estiver sendo aplicada corrente no dispositivo. O mesmo vale para as pontas das lâminas de coluna, fio guia e cânula de punção, pois estes são afiados e podem rasgar a luva ou até mesmo perfurar as mãos do usuário.

O uso de qualquer parte, peça, acessório ou material não especificado nesse documento em conjunto com o produto para saúde é de completa responsabilidade do usuário.

O produto deve sempre ser utilizado em meio endoscópico que contenha solução condutora. Certifique-se de que há fluxo e circulação de solução condutora, de forma que o aumento de temperatura na solução causada pela ativação da Cânula Multipolar não cause lesões nos tecidos. Nunca utilize meios não condutores.

Qualquer incidente ligado ao produto deve ser reportado à Setormed e, conforme aplicável, às autoridades competentes específicas.

Os detritos resultantes da intervenção deverão ser tratados como quaisquer outros resíduos de origem médica pelo estabelecimento de cuidados da saúde.

Este produto nunca deve ser reutilizado e é de reprocessamento proibido.

## **9. Cuidados para Conservação, Armazenagem e Manuseio**

O InterBlade deve ser transportado e armazenado em sua embalagem original, lacrado e sem violação. O armazenamento deve ocorrer em ambiente com boa ventilação, livre de contaminações, em local limpo, seco, com temperatura entre 18 e 25°C e umidade relativa entre 10 e 65%. O produto não deve ficar exposto por muito tempo a temperaturas maiores que 45°C durante o transporte. Convém que os produtos não sejam expostos diretamente à luz do sol,

radiação ionizante ou contaminação particulada. O local de armazenamento deve possuir boa iluminação, permitindo facilmente a identificação e leitura da rotulagem do produto.

Durante o transporte deve-se orientar sobre o conteúdo, prazo de entrega, cuidados a serem tomados, além de seguir as instruções presentes na simbologia indicada na embalagem do produto.

O empilhamento incorreto, quedas e/ou choques, temperaturas e umidade fora do indicado na rotulagem do produto devem ser evitados.

O controle do produto em estoque deve ser realizado conforme método FIFO (*first in first out*), no qual os primeiros que entraram devem ser os primeiros a saírem de estoque.

O produto segue em uma embalagem estéril. A esterilidade não é válida caso a embalagem protetora esteja violada. Observe sempre o indicador de esterilidade do produto.

É recomendado que o InterBlade seja desembalado imediatamente antes do procedimento cirúrgico, de forma a preservar as condições de esterilidade.

É importante observar as instruções necessárias de assepsia quando da remoção do produto de dentro da embalagem.

Caso o produto médico tenha caído ou tenha sofrido qualquer outro dano, esse deve ser descartado. Não utilize o produto caso as embalagens primária e/ou secundária estejam violadas ou o prazo de validade da esterilização esteja vencido. Estes produtos devem ser marcados como impróprios para uso e descartados de acordo com a legislação sanitária vigente (RDC ANVISA nº222 de 28/03/2018).

Todos os produtos são fornecidos estéreis.

## **10. Esterilização**

O InterBlade é fornecido na condição estéril, em que o método de esterilização utilizado é por óxido de etileno (ETO). A rotulagem do produto o identifica como ESTÉRIL e com validade de 3 anos a partir da data de fabricação, desde que a embalagem não esteja violada.

A esterilização do produto por Óxido de Etileno segue os parâmetros e procedimentos estabelecidos na norma ABNT NBR ISO 11135 – “*Esterilização de produtos de atenção à saúde – óxido de etileno*”.

A Setormed não autoriza a reesterilização de seus produtos e, portanto, não aceita qualquer responsabilidade pelo desempenho, segurança e eficácia de produtos reesterilizados.

## **11. Informações ao Paciente**

O cirurgião deve informar ao paciente sobre os riscos potenciais e efeitos adversos da cirurgia a ser realizada com esse produto. Deve também obter o consentimento do paciente com o procedimento cirúrgico proposto.

O cirurgião deve informar o paciente sobre precauções a serem tomadas diariamente, seja em período pré ou pós-operatório.

O cirurgião deve obter do paciente quaisquer informações que possam comprometer os resultados dos procedimentos realizados com esse produto, assim como deve orientá-lo sobre inspeções pós-operatórias periódicas aplicáveis.

## **12. Forma de Apresentação**

O InterBlade é comercializado em embalagem primária tipo bandeja blister, confeccionada em polímero termoplástico de polietileno tereftalato (PET) virgem, com espessura entre 0,6 e 0,9 mm, selada com papel do tipo Tyvek® 1073B com gramatura de 75 g/m<sup>2</sup>. O produto é acondicionado em embalagem secundária de papel triplex 350 g com acabamento em laminação fosca e devidamente rotulado. Uma embalagem terciária de filme poliolefinico termoencolhível reveste a embalagem secundária. As embalagens são identificadas com etiquetas de rotulagem contendo informações conforme ABNT NBR ISO 15223-1.

### **12.1. Rotulagem e Rastreabilidade**

Na embalagem do produto está fixada a etiqueta de rotulagem externa, que possui as informações necessárias à identificação do produto e a simbologia (Figura 1), em conformidade com ABNT NBR ISO 15223-1.

Em todos os itens contidos no InterBlade são gravados a laser o logo da empresa, o código de referência e número do lote do produto, que permitem a identificação e rastreabilidade do produto.

Dentro da embalagem secundária são disponibilizadas as etiquetas de rastreabilidade. Recomenda-se que as etiquetas de rastreabilidade sejam utilizadas conforme indicado abaixo:

- Etiqueta 1: fixada no documento na entrega do material ao hospital, permanecendo no arquivo do hospital;
- Etiqueta 2: fixada na nota fiscal de venda, que contém o nome do paciente, do hospital e do cirurgião;
- Etiqueta 3: fixada no prontuário do paciente;
- Etiqueta 4: entregue ao paciente para que este tenha consigo as informações referentes ao implante.

## **13. Forma de Descarte**

Os métodos e procedimentos de descarte deste produto médico devem assegurar a sua completa descaracterização, impedindo qualquer possibilidade de reutilização.

Caso o produto médico seja removido da embalagem interna e inserido dentro do ambiente cirúrgico, mesmo que não tenha sido utilizado ou contaminado por outras fontes, deve ser tratado como material contaminado, devendo ser inutilizado para o uso antes do descarte.

Recomendamos que seja seguida a política de descarte do hospital, que deve estar de acordo com as disposições da Resolução RDC N°222 de 28/03/2018, que dispõe sobre o Regulamento Técnico para Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde.

Descartes da cirurgia devem ser geridos sob a responsabilidade do estabelecimento que



conduz o procedimento cirúrgico, assim como qualquer outro resíduo de saúde.

Nos casos em que ocorra a expiração da validade do produto, este deverá ser descartado corretamente, conforme legislações locais aplicáveis.

#### **14. Reclamação**

Caso o produto médico apresente um risco imprevisível específico descrito nesta instrução de uso, esteja fora de suas especificações ou esteja gerando qualquer insatisfação, notifique diretamente a Setormed.

Separe o produto para envio, limpo de sujidades e de material biológico, embalado em saco plástico fechado, identificado preferencialmente com a etiqueta do procedimento e com os dados do produto – número de lote do(s) componente(s) devidamente identificado(s) com a descrição da não conformidade.

Para informações sobre envio e formulário com a devida queixa, favor entrar em contato o mais breve possível através do e-mail [sac@setormed.com.br](mailto:sac@setormed.com.br) solicitando as informações para envio.

A Setormed disponibiliza um canal de comunicação através do telefone (16) 3416-5398 e do e-mail [sac@setormed.com.br](mailto:sac@setormed.com.br) para notificações referentes ao produto.

#### **15. Alerta de Instrução de Uso**

Para atendimento a IN nº 04/2012, seguir o Alerta de Instrução de Uso, que contém as informações necessárias para acesso à Instrução de Uso no site da Setormed, além de informações para solicitação do documento em formato impresso.



<b>ALERTA INSTRUÇÃO DE USO</b>	
<p>Conforme Instrução Normativa da Anvisa de nº 04 de 19 junho de 2012, que estabelece regras para disponibilização de instruções de uso em formato não impresso de produtos para saúde, seguem neste alerta as informações para acesso das Instruções de Uso no site do fabricante do produto.</p>	
<p>As <b>Instruções de Uso</b> para a correta utilização e manuseio do produto estão disponíveis no site: <a href="http://www.setormed.com.br">www.setormed.com.br</a>.</p>	
<p>Para a visualização dos arquivos utilize o software Acrobat.</p>	
<p>As Instruções de Uso estão indexadas no website por meio do NÚMERO DE REGISTRO/NOTIFICAÇÃO ANVISA.</p>	
<p>Todas as Instruções de Uso possuem no rodapé, a revisão e a data de revisão do documento. O usuário deve atentar-se para a correta revisão da Instrução de Uso informada no rótulo do produto.</p>	
<p>Para Instruções de Uso no formato impresso, o consumidor pode solicitar, sem custo adicional, inclusive de envio, por meio do telefone (16) 3416-5398.</p>	
<p><b>Informações do Fornecedor:</b> SETORMED INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS – S.A Endereço: Rua Arthur Rodrigues de Castro, 150 – Jd. São Paulo, São Carlos/SP – CEP: 13570-410 Telefone: (16) 3416-5398 Horário de Atendimento: Seg. à Quinta: 08:00 às 18:00 hs e Sexta das 08:00 às 17:00 hs.</p>	
<p><b>Instruções de Uso disponível em:</b> <a href="http://www.setormed.com.br">www.setormed.com.br</a></p>	
<p>FQ-201 Revisão: 0001 Data: 06/12/2022</p>	

Figura 02: Modelo de Alerta de Instrução de Uso.

**Fabricado por:** Setormed Indústria e Comércio de Equipamentos Médicos e Odontológicos S.A

**CNPJ:** 13.533.397/0001-29

**Responsável Técnico:** Antonio C. B. Pontim – CREA-SP: 0601343684

## Anexo I – MODELOS COMERCIAIS

Tabela 1 – Apresentação comercial.

<b>Código Conjunto</b>	<b>Descrição do Conjunto</b>	<b>Código Conjunto</b>	<b>Descrição do Conjunto</b>
IB05BA11I	InterBlade 05BA11-I	IB05BA11E	InterBlade 05BA11-E
IB05BA21I	InterBlade 05BA21-I	IB05BA21E	InterBlade 05BA21-E
IB05BASP11I	InterBlade 05BASP11-I	IB05BASP11E	InterBlade 05BASP11-E
IB05BASP21I	InterBlade 05BASP21-I	IB05BASP21E	InterBlade 05BASP21-E
IB05BR11I	InterBlade 05BR11-I	IB05BR11E	InterBlade 05BR11-E
IB05BR21I	InterBlade 05BR21-I	IB05BR21E	InterBlade 05BR21-E
IB05BRSP11I	InterBlade 05BRSP11-I	IB05BRSP11E	InterBlade 05BRSP11-E
IB05BRSP21I	InterBlade 05BRSP21-I	IB05BRSP21E	InterBlade 05BRSP21-E
IB05BOSP11I	InterBlade 05BROP11-I	IB05BOSP11E	InterBlade 05BROP11-E
IB05BOSP21I	InterBlade 05BOSP21-I	IB05BOSP21E	InterBlade 05BOSP21-E
IB05BA12I	InterBlade 05BA12-I	IB05BA12E	InterBlade 05BA12-E
IB05BA22I	InterBlade 05BA22-I	IB05BA22E	InterBlade 05BA22-E
IB05BASP12I	InterBlade 05BASP12-I	IB05BASP12E	InterBlade 05BASP12-E
IB05BASP22I	InterBlade 05BASP22-I	IB05BASP22E	InterBlade 05BASP22-E
IB05BR12I	InterBlade 05BR12-I	IB05BR12E	InterBlade 05BR12-E
IB05BR22I	InterBlade 05BR22-I	IB05BR22E	InterBlade 05BR22-E
IB05BRSP12I	InterBlade 05BRSP12-I	IB05BRSP12E	InterBlade 05BRSP12-E
IB05BRSP22I	InterBlade 05BRSP22-I	IB05BRSP22E	InterBlade 05BRSP22-E
IB05BOSP12I	InterBlade 05BOSP12-I	IB05BOSP12E	InterBlade 05BOSP12-E
IB05BOSP22I	InterBlade 05BOSP22-I	IB05BOSP22E	InterBlade 05BOSP22-E
IB05BA1LI	InterBlade 05BA1L-I	IB05BA1LE	InterBlade 05BA1L-E
IB05BA2LI	InterBlade 05BA2L-I	IB05BA2LE	InterBlade 05BA2L-E
IB05BASP1LI	InterBlade 05BASP1L-I	IB05BASP1LE	InterBlade 05BASP1L-E
IB05BASP2LI	InterBlade 05BASP2L-I	IB05BASP2LE	InterBlade 05BASP2L-E
IB05BR1LI	InterBlade 05BR1L-I	IB05BR1LE	InterBlade 05BR1L-E
IB05BR2LI	InterBlade 05BR2L-I	IB05BR2LE	InterBlade 05BR2L-E
IB05BRSP1LI	InterBlade 05BRSP1L-I	IB05BRSP1LE	InterBlade 05BRSP1L-E
IB05BRSP2LI	InterBlade 05BRSP2L-I	IB05BRSP2LE	InterBlade 05BRSP2L-E
IB05BOSP1LI	InterBlade 05BOSP1L-I	IB05BOSP1LE	InterBlade 05BOSP1L-E
IB05BOSP2LI	InterBlade 05BOSP2L-I	IB05BOSP2LE	InterBlade 05BOSP2L-E

IB06BA11I	InterBlade 06BA11-I	IB06BA11E	InterBlade 06BA11-E
IB06BA21I	InterBlade 06BA21-I	IB06BA21E	InterBlade 06BA21-E
IB06BASP11I	InterBlade 06BASP11-I	IB06BASP11E	InterBlade 06BASP11-E
IB06BASP21I	InterBlade 06BASP21-I	IB06BASP21E	InterBlade 06BASP21-E
IB06BR11I	InterBlade 06BR11-I	IB06BR11E	InterBlade 06BR11-E
IB06BR21I	InterBlade 06BR21-I	IB06BR21E	InterBlade 06BR21-E
IB06BRSP11I	InterBlade 06BRSP11-I	IB06BRSP11E	InterBlade 06BRSP11-E
IB06BRSP21I	InterBlade 06BRSP21-I	IB06BRSP21E	InterBlade 06BRSP21-E
IB06BOSP11I	InterBlade 06BOSP11-I	IB06BOSP11E	InterBlade 06BOSP11-E
IB06BOSP21I	InterBlade 06BOSP21-I	IB06BOSP21E	InterBlade 06BOSP21-E
IB06BA12I	InterBlade 06BA12-I	IB06BA12E	InterBlade 06BA12-E
IB06BA22I	InterBlade 06BA22-I	IB06BA22E	InterBlade 06BA22-E
IB06BASP12I	InterBlade 06BASP12-I	IB06BASP12E	InterBlade 06BASP12-E
IB06BASP22I	InterBlade 06BASP22-I	IB06BASP22E	InterBlade 06BASP22-E
IB06BR12I	InterBlade 06BR12-I	IB06BR12E	InterBlade 06BR12-E
IB06BR22I	InterBlade 06BR22-I	IB06BR22E	InterBlade 06BR22-E
IB06BRSP12I	InterBlade 06BRSP12-I	IB06BRSP12E	InterBlade 06BRSP12-E
IB06BRSP22I	InterBlade 06BRSP22-I	IB06BRSP22E	InterBlade 06BRSP22-E
IB06BOSP12I	InterBlade 06BOSP12-I	IB06BOSP12E	InterBlade 06BOSP12-E
IB06BOSP22I	InterBlade 06BOSP22-I	IB06BOSP22E	InterBlade 06BOSP22-E
IB06BA1LI	InterBlade 06BA1L-I	IB06BA1LE	InterBlade 06BA1L-E
IB06BA2LI	InterBlade 06BA2L-I	IB06BA2LE	InterBlade 06BA2L-E
IB06BASP1LI	InterBlade 06BASP1L-I	IB06BASP1LE	InterBlade 06BASP1L-E
IB06BASP2LI	InterBlade 06BASP2L-I	IB06BASP2LE	InterBlade 06BASP2L-E
IB06BR1LI	InterBlade 06BR1L-I	IB06BR1LE	InterBlade 06BR1L-E
IB06BR2LI	InterBlade 06BR2L-I	IB06BR2LE	InterBlade 06BR2L-E
IB06BRSP1LI	InterBlade 06BRSP1L-I	IB06BRSP1LE	InterBlade 06BRSP1L-E
IB06BRSP2LI	InterBlade 06BRSP2L-I	IB06BRSP2LE	InterBlade 06BRSP2L-E
IB06BOSP1LI	InterBlade 06BOSP1L-I	IB06BOSP1LE	InterBlade 06BOSP1L-E
IB06BOSP2LI	InterBlade 06BOSP2L-I	IB06BOSP2LE	InterBlade 06BOSP2L-E
IB07BA11I	InterBlade 07BA11-I	IB07BA11E	InterBlade 07BA11-E
IB07BA21I	InterBlade 07BA21-I	IB07BA21E	InterBlade 07BA21-E
IB07BASP11I	InterBlade 07BASP11-I	IB07BASP11E	InterBlade 07BASP11-E
IB07BASP21I	InterBlade 07BASP21-I	IB07BASP21E	InterBlade 07BASP21-E
IB07BR11I	InterBlade 07BR11-I	IB07BR11E	InterBlade 07BR11-E

IB07BR21I	InterBlade 07BR21-I	IB07BR21E	InterBlade 07BR21-E
IB07BRSP11I	InterBlade 07BRSP11-I	IB07BRSP11E	InterBlade 07BRSP11-E
IB07BRSP21I	InterBlade 07BRSP21-I	IB07BRSP21E	InterBlade 07BRSP21-E
IB07BOSP11I	InterBlade 07BOSP11-I	IB07BOSP11E	InterBlade 07BOSP11-E
IB07BOSP21I	InterBlade 07BOSP21-I	IB07BOSP21E	InterBlade 07BOSP21-E
IB07BA12I	InterBlade 07BA12-I	IB07BA12E	InterBlade 07BA12-E
IB07BA22I	InterBlade 07BA22-I	IB07BA22E	InterBlade 07BA22-E
IB07BASP12I	InterBlade 07BASP12-I	IB07BASP12E	InterBlade 07BASP12-E
IB07BASP22I	InterBlade 07BASP22-I	IB07BASP22E	InterBlade 07BASP22-E
IB07BR12I	InterBlade 07BR12-I	IB07BR12E	InterBlade 07BR12-E
IB07BR22I	InterBlade 07BR22-I	IB07BR22E	InterBlade 07BR22-E
IB07BRSP12I	InterBlade 07BRSP12-I	IB07BRSP12E	InterBlade 07BRSP12-E
IB07BRSP22I	InterBlade 07BRSP22-I	IB07BRSP22E	InterBlade 07BRSP22-E
IB07BOSP12I	InterBlade 07BOSP12-I	IB07BOSP12E	InterBlade 07BOSP12-E
IB07BOSP22I	InterBlade 07BOSP22-I	IB07BOSP22E	InterBlade 07BOSP22-E
IB07BA1LI	InterBlade 07BA1L-I	IB07BA1LE	InterBlade 07BA1L-E
IB07BA2LI	InterBlade 07BA2L-I	IB07BA2LE	InterBlade 07BA2L-E
IB07BASP1LI	InterBlade 07BASP1L-I	IB07BASP1LE	InterBlade 07BASP1L-E
IB07BASP2LI	InterBlade 07BASP2L-I	IB07BASP2LE	InterBlade 07BASP2L-E
IB07BR1LI	InterBlade 07BR1L-I	IB07BR1LE	InterBlade 07BR1L-E
IB07BR2LI	InterBlade 07BR2L-I	IB07BR2LE	InterBlade 07BR2L-E
IB07BRSP1LI	InterBlade 07BRSP1L-I	IB07BRSP1LE	InterBlade 07BRSP1L-E
IB07BRSP2LI	InterBlade 07BRSP2L-I	IB07BRSP2LE	InterBlade 07BRSP2L-E
IB07BOSP1LI	InterBlade 07BOSP1L-I	IB07BOSP1LE	InterBlade 07BOSP1L-E
IB07BOSP2LI	InterBlade 07BOSP2L-I	IB07BOSP2LE	InterBlade 07BOSP2L-E
IB09BA11I	InterBlade 09BA11-I	IB09BA11E	InterBlade 09BA11-E
IB09BA21I	InterBlade 09BA21-I	IB09BA21E	InterBlade 09BA21-E
IB09BASP11I	InterBlade 09BASP11-I	IB09BASP11E	InterBlade 09BASP11-E
IB09BASP21I	InterBlade 09BASP21-I	IB09BASP21E	InterBlade 09BASP21-E
IB09BR11I	InterBlade 09BR11-I	IB09BR11E	InterBlade 09BR11-E
IB09BR21I	InterBlade 09BR21-I	IB09BR21E	InterBlade 09BR21-E
IB09BRSP11I	InterBlade 09BRSP11-I	IB09BRSP11E	InterBlade 09BRSP11-E
IB09BRSP21I	InterBlade 09BRSP21-I	IB09BRSP21E	InterBlade 09BRSP21-E
IB09BOSP11I	InterBlade 09BOSP11-I	IB09BOSP11E	InterBlade 09BOSP11-E
IB09BOSP21I	InterBlade 09BOSP21-I	IB09BOSP21E	InterBlade 09BOSP21-E

IB09BA12I	InterBlade 09BA12-I	IB09BA12E	InterBlade 09BA12-E
IB09BA22I	InterBlade 09BA22-I	IB09BA22E	InterBlade 09BA22-E
IB09BASP12I	InterBlade 09BASP12-I	IB09BASP12E	InterBlade 09BASP12-E
IB09BASP22I	InterBlade 09BASP22-I	IB09BASP22E	InterBlade 09BASP22-E
IB09BR12I	InterBlade 09BR12-I	IB09BR12E	InterBlade 09BR12-E
IB09BR22I	InterBlade 09BR22-I	IB09BR22E	InterBlade 09BR22-E
IB09BRSP12I	InterBlade 09BRSP12-I	IB09BRSP12E	InterBlade 09BRSP12-E
IB09BRSP22I	InterBlade 09BRSP22-I	IB09BRSP22E	InterBlade 09BRSP22-E
IB09BOSP12I	InterBlade 09BOSP12-I	IB09BOSP12E	InterBlade 09BOSP12-E
IB09BOSP22I	InterBlade 09BOSP22-I	IB09BOSP22E	InterBlade 09BOSP22-E
IB09BA1LI	InterBlade 09BA1L-I	IB09BA1LE	InterBlade 09BA1L-E
IB09BA2LI	InterBlade 09BA2L-I	IB09BA2LE	InterBlade 09BA2L-E
IB09BASP1LI	InterBlade 09BASP1L-I	IB09BASP1LE	InterBlade 09BASP1L-E
IB09BASP2LI	InterBlade 09BASP2L-I	IB09BASP2LE	InterBlade 09BASP2L-E
IB09BR1LI	InterBlade 09BR1L-I	IB09BR1LE	InterBlade 09BR1L-E
IB09BR2LI	InterBlade 09BR2L-I	IB09BR2LE	InterBlade 09BR2L-E
IB09BRSP1LI	InterBlade 09BRSP1L-I	IB09BRSP1LE	InterBlade 09BRSP1L-E
IB09BRSP2LI	InterBlade 09BRSP2L-I	IB09BRSP2LE	InterBlade 09BRSP2L-E
IB09BOSP1LI	InterBlade 09BOSP1L-I	IB09BOSP1LE	InterBlade 09BOSP1L-E
IB09BOSP2LI	InterBlade 09BOSP2L-I	IB09BOSP2LE	InterBlade 09BOSP2L-E
IB12BA11I	InterBlade 12BA11-I	IB12BA11E	InterBlade 12BA11-E
IB12BA21I	InterBlade 12BA21-I	IB12BA21E	InterBlade 12BA21-E
IB12BASP11I	InterBlade 12BASP11-I	IB12BASP11E	InterBlade 12BASP11-E
IB12BASP21I	InterBlade 12BASP21-I	IB12BASP21E	InterBlade 12BASP21-E
IB12BR11I	InterBlade 12BR11-I	IB12BR11E	InterBlade 12BR11-E
IB12BR21I	InterBlade 12BR21-I	IB12BR21E	InterBlade 12BR21-E
IB12BRSP11I	InterBlade 12BRSP11-I	IB12BRSP11E	InterBlade 12BRSP11-E
IB12BRSP21I	InterBlade 12BRSP21-I	IB12BRSP21E	InterBlade 12BRSP21-E
IB12BOSP11I	InterBlade 12BOSP11-I	IB12BOSP11E	InterBlade 12BOSP11-E
IB12BOSP21I	InterBlade 12BOSP21-I	IB12BOSP21E	InterBlade 12BOSP21-E
IB12BA12I	InterBlade 12BA12-I	IB12BA12E	InterBlade 12BA12-E
IB12BA22I	InterBlade 12BA22-I	IB12BA22E	InterBlade 12BA22-E
IB12BASP12I	InterBlade 12BASP12-I	IB12BASP12E	InterBlade 12BASP12-E
IB12BASP22I	InterBlade 12BASP22-I	IB12BASP22E	InterBlade 12BASP22-E
IB12BR12I	InterBlade 12BR12-I	IB12BR12E	InterBlade 12BR12-E

IB12BR22I	InterBlade 12BR22-I	IB12BR22E	InterBlade 12BR22-E
IB12BRSP12I	InterBlade 12BRSP12-I	IB12BRSP12E	InterBlade 12BRSP12-E
IB12BRSP22I	InterBlade 12BRSP22-I	IB12BRSP22E	InterBlade 12BRSP22-E
IB12BOSP12I	InterBlade 12BOSP12-I	IB12BOSP12E	InterBlade 12BOSP12-E
IB12BOSP22I	InterBlade 12BOSP22-I	IB12BOSP22E	InterBlade 12BOSP22-E
IB12BA1LI	InterBlade 12BA1L-I	IB12BA1LE	InterBlade 12BA1L-E
IB12BA2LI	InterBlade 12BA2L-I	IB12BA2LE	InterBlade 12BA2L-E
IB12BASP1LI	InterBlade 12BASP1L-I	IB12BASP1LE	InterBlade 12BASP1L-E
IB12BASP2LI	InterBlade 12BASP2L-I	IB12BASP2LE	InterBlade 12BASP2L-E
IB12BR1LI	InterBlade 12BR1L-I	IB12BR1LE	InterBlade 12BR1L-E
IB12BR2LI	InterBlade 12BR2L-I	IB12BR2LE	InterBlade 12BR2L-E
IB12BRSP1LI	InterBlade 12BRSP1L-I	IB12BRSP1LE	InterBlade 12BRSP1L-E
IB12BRSP2LI	InterBlade 12BRSP2L-I	IB12BRSP2LE	InterBlade 12BRSP2L-E
IB12BOSP1LI	InterBlade 12BOSP1L-I	IB12BOSP1LE	InterBlade 12BOSP1L-E
IB12BOSP2LI	InterBlade 12BOSP2L-I	IB12BOSP2LE	InterBlade 12BOSP2L-E