

# INSTRUÇÃO DE USO



NOME TÉCNICO: PEÇA DE MÃO/ELETRODO ELETROCIRÚRGICO PARA CIRURGIA ABERTA,

MONOPLAR, USO ÚNICO

NOME COMERCIAL: PONTEIRA HALLEY

PRODUTO ESTÉRIL – ESTERELIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO (ETO)

USO ÚNICO – PROIBIDO REPROCESSAR

REGISTRO ANVISA Nº 80777280051



# 1. Alerta de Instrução de Uso

Em atendimento à Instrução Normativa nº 04/2012 e RDC N°751/2022, a Setormed disponibiliza as instruções de uso dos produtos no site www.setormed.com.br, sendo indexada pelo número de registro ANVISA, no menu "Instr. de Uso" e visualizada no navegador da web.

Todas as Instruções de Uso possuem o número e data de revisão no rodapé. **Atenção: o número de** revisão informada no rótulo do produto deve ser utilizado para consulta correta.

Para receber Instruções de Uso em formato impresso ou versões anteriores das disponíveis no site, solicitar o documento pelo telefone (16) 3416-5398 ou e-mail sac@setormed.com.br. Não haverá custo adicional, inclusive de envio.

#### 2. Conteúdo da Embalagem

O produto é composto de 1 Ponteira Halley e acondicionado em:

- **Embalagem primária:** Termosselável tipo sachê em papel grau cirúrgico com filme plástico laminado (Polipropileno e Poliéster), obedecendo as normas EN 868, ISO 11607 e ABNT NBR 14990.;
  - Embalagem secundária: Caixa de papel cartão e rotulagem;
  - Embalagem terciária: Filme poliolefínico termoencolhível.

# 3. Composição do Produto

A Ponteira Halley é composta por aço inoxidável, conforme norma ASTM F899 e revestimento isolante de poliamida.

# 4. Apresentação Comercial

A Ponteira Halley está disponível em diferentes configurações, conforme apresentado na Tabela 01.

Tabela 01: Modelos Comerciais da Ponteira Halley

Código	Descrição	Imagem Ilustrativa
058010000	Ponteira Halley em Curva 45° 133 x 3mm	
058020000	Ponteira Halley em Curva 45° 108 x 3mm	
058030000	Ponteira Halley Reta 110 x 3mm	



Código	Descrição	Imagem Ilustrativa
058040000	Ponteira Halley Reta 135 x 3mm	
058050000	Ponteira Halley Reta 52 x 3mm	
058060000	Ponteira Halley Ponta 45° 52 x 3mm	
058070000	Ponteira Halley Ponta 45° 60 x 3mm	
058080000	Ponteira Halley Ponta 45° 86 x 3mm	
058090000	Ponteira Halley Ponta 45° 110 x 3mm	
058100000	Ponteira Halley Ponta 45° 137 x 3mm	
058110000	Ponteira Halley Ponta 45°162 x 3mm	
058120000	Ponteira Halley Ponta 45°188 x 3mm	
058130000	Ponteira Halley Ponta 90° 45 x 3mm	
058140000	Ponteira Halley Ponta 90° 55 x 3mm	
058150000	Ponteira Halley Ponta 45° 46,5 x 3mm	
058160000	Ponteira Halley Ponta 45° 53,5 x 3mm	
058170000	Ponteira Halley Ponta 45° 63,5 x 3mm	
058180000	Ponteira Halley Ponta 45° 82,5 x 3mm	
058190000	Ponteira Halley Ponta 45° 105,5 x 3mm	
058200000	Ponteira Halley Ponta 45° 133,5 x 3mm	
058210000	Ponteira Halley Ponta 45° 158,5 x 3mm	
058220000	Ponteira Halley Ponta 45° 184,5 x 3mm	
058230000	Ponteira Halley em Curva 45°158 x 3mm	



Código	Descrição	Imagem Ilustrativa
058240000	Ponteira Halley em Curva 45° 184x 3mm	
058250000	Ponteira Halley Reta 62 x 3mm	
058260000	Ponteira Halley Reta 84 x 3mm	
058270000	Ponteira Halley Reta 160 x 3mm	<b>—</b>
058280000	Ponteira Halley Reta 185 x 3mm	$\triangleleft$
058290000	Ponteira Halley Contornada 155 x 3mm	
058300000	Ponteira Halley Contornada 181 x 3mm	
058310000	Ponteira Halley Curvada 108 x 3mm	
058320000	Ponteira Halley Curvada 131 x 3mm	
058330000	Ponteira Halley Curvada 156 x 3mm	
058340000	Ponteira Halley Curvada 182 x 3mm	

Cabe exclusivamente ao cirurgião a seleção do modelo comercial mais adequado ao paciente e ao procedimento cirúrgico a ser realizado, assim como a combinação de materiais e instrumentais cirúrgicos, que deverão estar de acordo com o caso clínico do paciente

### 5. Finalidade de Uso

A Ponteira Halley é um dispositivo médico de uso único, destinado à realização de microdissecções em



procedimentos cirúrgicos das áreas de coluna, cirurgia plástica, cabeça e pescoço, bucomaxilofacial, ortopedia, otorrinolaringologia, entre outras especialidades. O dispositivo é utilizado em conjunto com geradores de radiofrequência compatíveis e tem como finalidade auxiliar na dissecção dos planos anatômicos, na eletrocoagulação para contenção de sangramentos, contribuindo com a precisão cirúrgica e controle hemostático durante os procedimentos.

# 6. Instruções Especiais para Operação e/ou Uso do Dispositivo Médico

- A Ponteira Halley deve ser utilizada exclusivamente por médicos cirurgiões qualificados,
  devidamente treinados e familiarizados tanto com o produto quanto com a técnica cirúrgica correspondente.
- O uso do dispositivo é restrito a ambientes de centro cirúrgico, que devem atender às seguintes condições ambientais:
  - a) Temperatura: entre 10 °C e 35 °C;
  - b) Umidade relativa do ar: de 30% a 85%, sem ocorrência de condensação;
  - c) Pressão atmosférica: entre 800 hPa e 1060 hPa;
  - d) A atmosfera deve estar livre de gases corrosivos ou explosivos.
- o Em casos de operação noturna, deve-se verificar cuidadosamente as condições de temperatura e umidade, pois a presença de condensação pode representar risco à segurança do procedimento.
- Não é recomendada a utilização da Ponteira Halley em conjunto com componentes de outros fabricantes, pois isso pode comprometer a segurança e a eficácia do procedimento.
  - Antes do uso, seguir as seguintes etapas de verificação e preparo:
  - a) Verifique se a embalagem está íntegra e sem danos visíveis;
  - b) Confirme se a indicação de esterilização está correta;
  - c) Verifique o prazo de validade da esterilização;
  - d) Abra a embalagem externa e retire o sachê selado;
  - e) Seguindo as boas práticas de manuseio de produtos estéreis, abra o sachê e retire o dispositivo;
  - f) Conecte a Ponteira Halley a caneta eletrocirúrgica
  - g) Certifique-se de que a parte metálica do conector está completamente inserida na caneta;
  - h) Conecte ao gerador de radiofrequência compatível.
  - o Realize o procedimento cirúrgico de acordo com a técnica médica apropriada à intervenção.
- Após o uso, inutilize a Ponteira Halley e descarte-a em lixo hospitalar apropriado, conforme as normas de biossegurança vigentes.

### 7. Instrução de Instalação e Funcionamento Correto

# Instalação

Certifique-se de que a embalagem esteja íntegra e sem danos visíveis. Verifique a indicação de esterilização e o prazo de validade - utilizar o produto apenas se esses critérios estiverem adequados. Em seguida, abra a embalagem externa e siga as boas práticas de manuseio de produtos estéreis.

Conecte a Ponteira Halley à caneta eletrocirúrgica, após a conexão, encaixe a caneta ao gerador de



radiofrequência compatível a ser utilizado no procedimento cirúrgico.

#### • Conferência de funcionamento

Após a conexão da Ponteira Halley à caneta eletrocirúrgica, deve-se garantir que a parte metálica do conector esteja completamente inserida e que todos os componentes do gerador de radiofrequência estejam devidamente acoplados.

Recomenda-se, antes do início do procedimento cirúrgico, realizar uma verificação funcional do sistema, a fim de confirmar a condução adequada da energia até a extremidade ativa da ponteira e assegurar o pleno funcionamento do dispositivo.

## • Frequência de manutenção

A Ponteira Halley é de uso único e deve ser descartado após o procedimento. Não requer manutenção periódica.

### • Calibração

A Ponteira Halley não requer calibração ou ajustes técnicos para sua utilização. Seu uso adequado depende exclusivamente do conhecimento, experiência e entendimento do cirurgião em relação à técnica cirúrgica recomendada e às especificidades do dispositivo. A correta aplicação está diretamente relacionada à habilidade profissional e ao planejamento pré-operatório.

O fabricante se isenta de responsabilidade por danos causados pelo uso incorreto ou inadequado do dispositivo médico.

## 8. Condições de Armazenamento, Conservação e Manipulação

- o Armazenar a Ponteira Halley em local seco, com umidade relativa do ar não superior a 70%.
- Evitar exposição direta à luz solar, radiação ionizante, contaminação por partículas e temperaturas extremas (não ultrapassar 40°C).
- Utilizar estantes de armação metálica ou de vidro, posicionadas a uma altura mínima do piso, permitindo a adequada limpeza e higiene diária do ambiente.
- Garantir que o local de armazenamento esteja limpo, livre de poeira, umidade excessiva e protegido contra intempéries.
- Não empilhar as caixas, a fim de evitar danos à embalagem e comprometimento da integridade do produto.
- Durante o transporte, assegurar que as embalagens estejam protegidas contra impactos, perfurações e compressões.
- Não posicionar objetos pesados ou pontiagudos adjacentes ao produto para evitar danos físicos e contaminação.
  - o Antes da utilização, verificar sempre o indicador de esterilidade na embalagem.



- A esterilidade é garantida apenas se a embalagem estiver intacta, sem sinais de violação, e dentro do prazo de validade.
  - o Produto de uso único. Não reutilizar ou reprocessar.

## 9. Advertências e Precauções

Etapas e cuidados médicos perioperatórias na utilização da Ponteira Halley:

### Pré operatórias

- A Ponteira Halley é um produto de uso único, estéril, embalado individualmente. Sua embalagem primária deve ser aberta apenas no momento do procedimento cirúrgico, respeitando as boas práticas de assepsia;
- Verifique cuidadosamente a integridade da embalagem. N\u00e3o utilize o dispositivo se a embalagem estiver violada, danificada ou fora do prazo de validade;
- Para garantir o manuseio correto e seguro do produto, leia atentamente as instruções de uso antes da sua utilização;
- o Armazene o produto em local seco, protegido contra umidade, sujeira, contato com agentes inflamáveis, corrosivos ou tóxicos, e evite o contato com objetos cortantes ou pontiagudos;
  - o Não armazene este produto junto a outros produtos de categorias diferentes.

#### Operatória

- Antes do uso, inspecione visualmente o dispositivo. N\u00e3o utilize a Ponteira Halley se houver qualquer altera\u00e7\u00e3o de cor, rachaduras, deforma\u00e7\u00f3es ou sinais de danos, mesmo que m\u00ednimos;
- Conecte corretamente a ponteira à caneta eletrocirúrgica e ao gerador de radiofrequência
  compatível, garantindo que a parte metálica esteja completamente inserida;
- Evite o uso de força excessiva, movimentos de alavanca ou torção, pois podem causar fratura ou mau funcionamento do dispositivo;
- A integridade e o funcionamento da ponteira devem ser conferidos antes do início da cirurgia,
  preferencialmente com teste em campo seguro;
- O produto deve ser utilizado apenas sob prescrição médica e conforme técnica cirúrgica apropriada
  à condição clínica do paciente. O fabricante não recomenda procedimentos específicos, sendo responsabilidade
  do cirurgião a escolha da abordagem adequada.

### Pós-operatória

- Após o uso, descarte imediatamente a Ponteira Halley em recipiente apropriado para resíduos hospitalares perfurocortantes, conforme as normas de biossegurança vigentes;
- o Não reutilize o dispositivo em hipótese alguma, mesmo que pareça intacto. O reuso pode comprometer a eficácia e a segurança do procedimento, além de oferecer risco de contaminação;
- Produtos descartados por estarem fora do padrão devem ser registrados e, se necessário,
  reportados ao distribuidor ou fabricante para rastreabilidade.



#### Intercorrências

Não há riscos de intercorrência recíproca decorrentes da presença do dispositivo médico em investigações ou tratamentos específicos.

O uso do produto com procedimentos e condições não adequadas poderá prejudicar o paciente, conduzindo a resultados não satisfatórios. Em caso de dúvida sobre o material ou técnica de uso, contate o fabricante ou representante comercial homologado pela empresa.

#### 10. Equipamentos Compatíveis

A Ponteira Halley é acoplável a canetas eletrocirúrgica e desenvolvida para uso em conjunto com o gerador cirúrgico de rádio frequência - 35 a 90W de potência, os quais NÃO fazem parte deste registro.

Para uso adequado da Ponteira Halley, mandatoriamente faz-se necessário utilização da caneta eletrocirúrgica e do gerador de rádio frequência.

## 11. Contraindicações

A Ponteira Halley NÃO é indicada em casos onde o paciente utilize dispositivos eletrônicos implantados (Ex: Marcapasso).

#### 12. Esterilização

A Ponteira Halley é fornecida na condição estéril, e possui prazo de validade de 3 anos. É utilizado o método de esterilização por Óxido de Etileno, em conformidade com a norma ABNT NBR ISO 11135:2018 — Esterilização de produto de atenção à saúde — Óxido de etileno — Requisitos para desenvolvimento, validação e controle de rotina de um processo de esterilização de produtos para saúde.

As embalagens possuem indicadores de esterilização junto ao rótulo do produto.

A rotulagem do produto o identifica claramente como ESTÉRIL, assim como também identifica o tipo de esterilização e o prazo de validade.

Para a manutenção da esterilidade, o produto médico deverá ser aberto somente no momento da utilização e manuseado em ambientes estéreis. Antes do uso verifique se o produto está dentro do prazo de validade indicado.

Em caso de dano na embalagem protetora de esterilidade, não utilize o produto. A embalagem danificada compromete a esterilidade da Ponteira Halley, invalidando sua segurança para uso médico.

## 13. Descarte

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

Caso o dispositivo médico seja removido da embalagem interna e inserido dentro do ambiente cirúrgico, mesmo que não tenha sido utilizado ou contaminado por outras fontes, esse deve ser tratado como material contaminado.

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.

Deve ser seguido um Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde (PGRSS) para o manejo, segregação e acondicionamento de resíduos conforme a diretriz da RDC n° 222 de 28 de março de 2018, que dispõe sobre o Regulamento Técnico para Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde, para mitigar os riscos imprevisíveis associados à eliminação de dispositivo - contaminação ambiental e risco biológico.

# 14. Rotulagem e Rastreabilidade

A rastreabilidade do dispositivo é garantida através da marcação a laser do número do lote do produto. A rotulagem do produto está fixada a etiqueta externa, que possui as informações necessárias à identificação do produto e a simbologia, em conformidade com ABNT NBR ISO 15223-1:2022 — Dispositivos médicos — Símbolos a serem usados em informações fornecidas pelo fabricante — Parte 1: Requisitos Gerais.

Tabela 02: Simbologia da Rotulagem

Símbolo	Descrição	
M	Data de Fabricação	
$\geq$	Usar até a data (prazo de validade)	
**	Proteger de luz solar	
	Frágil, manusear com cuidado	
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de uso	
STERILE	Esterilizado com óxido de etileno	
$\bigcap$ i	Consultar as instruções de uso ou consultar as instruções eletrônicas de uso	
<b>②</b>	Não reusar	
STERRIZE	Não reesterilizar	
$\chi$	Limite de temperatura	
<u></u>	Limitação de umidade	
<del>*</del>	Manter seco	
REF	Número de catálogo	



Símbolo	Descrição
LOT	Código do lote
•••	Fabricante

Dentro da embalagem secundária são disponibilizadas as etiquetas de rastreabilidade e recomenda-se o uso conforme indicado abaixo:

- a) Etiqueta 1: fixada ao documento no momento da entrega do material ao hospital;
- **b)** Etiqueta 2: fixada na nota fiscal de venda;
- c) Etiqueta 3: fixada no prontuário do paciente;
- **d) Etiqueta 4:** fixada na documentação a ser entregue ao paciente, para ciência das informações referentes ao dispositivo médico.

## 15. Atendimento ao Cliente e Reclamações

Caso o produto médico apresente um risco imprevisível específico não descrito nesta instrução de uso, esteja fora de suas especificações ou esteja gerando qualquer insatisfação, notifique diretamente a Setormed através do e-mail: sac@setormed.com.br ou telefone: (16) 3416-5398.

O setor responsável fará o envio do formulário de queixa que deve ser preenchido.

Separe o produto para envio, limpo de sujidades e de material biológico, embalado em saco plástico fechado, identificado com a etiqueta do procedimento e com os dados do produto. É mandatória a informação de lote.

### **Fabricante/ Detentor do Registro**

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 Telefone: (16) 3416-5398