

INSTRUÇÃO DE USO

NOME TÉCNICO: KIT INSTRUMENTAL

NOME COMERCIAL: KIT INTRODUTÓRIO DESCARTÁVEL SETORMED

Fabricante:

SETORMED INDÚSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS E ODONTOLOGICOS S.A.

CNPJ: 13.533.397/0001-29

RUA ARTHUR RODRIGUES DE CASTRO, 150 – JARDIM SÃO PAULO – SÃO CARLOS.

CEP: 13570-410

Responsável Técnico:

Paulo Eduardo Bordignon – CREA-SP 5069930279

REGISTRO ANVISA Nº 80777280026

PRODUTO ESTÉRIL

Características e especificações técnicas do produto

Nome Técnico: Kit Instrumental

Nome Comercial: Kit Introdutório Descartável Setormed

Matéria Prima: Poliacetal, Aço Inoxidável ASTM F899.

Produto Estéril

Método de Esterilização: Radiação Gama ou Peróxido de Hidrogênio ou Óxido de Etileno (ETO).

1. Forma de Apresentação Comercial do Produto

O Kit Introdutório Descartável Setormed é apresentado em embalagem tipo blister lacrado contendo uma unidade de cada produto. E posteriormente será acondicionada em caixa de papel cartão devidamente rotulada.

2. Modelos Comerciais

045 01 01 00 - INSTRUMENTAL LAÇO 1;

045 01 02 00 - INSTRUMENTAL LAÇO 2;

045 01 03 00 - INSTRUMENTAL FACA;

045 01 04 00 - ESPÉCULO 6,0mm;

045 01 05 00 - ESPÉCULO 5,0mm;

045 01 06 00 - ESPÉCULO 4,0mm;

045 01 07 00 - ESPÉCULO 3,0mm;

045 01 08 00 - ESPÉCULO 2,0mm;

045 01 09 00 - CÂNULA 1,4mm.

3. Indicação de Uso/ Finalidade

O Kit Introdutório Descartável Setormed é indicado para ser utilizados em cirurgias de otorrinolaringologia.

4. Princípio de Funcionamento

Os instrumentais que compõem o Kit Introdutório Descartável Setormed foram desenvolvidos para auxiliar os cirurgiões em procedimentos cirúrgicos de otorrinolaringologia.

5. Modo de Uso do Produto

- Verifique se embalagem não está danificada;

- Verifique se a indicação de esterilização está correta;
- Verifique o prazo de validade da esterilização;
- Abra a caixa embalagem e retire o blister selado;
- Seguindo os procedimentos de manuseio de produtos estéreis, abra o blister e retire o produto;
- Realize o procedimento cirúrgico conforme técnica médica aplicável;
- Após o procedimento, inutilize e descarte o produto;
- Procedimentos relacionados ao descarte de produto: Descarte e não use o Kit Introdutório Descartável Setormed fora do prazo de validade e/ou previamente abertos e/ou danificados, o que acarretará na perda da esterilidade;
- Recomenda-se, então, que o Kit Introdutório Descartável Setormed seja descartado no lixo hospitalar (conforme as normas da autoridade sanitária local);
- Para os instrumentais que compõem o Kit Introdutório Descartável Setormed que forem removidos de sua embalagem e inseridos dentro do ambiente cirúrgico, mesmo que não tenham sido utilizadas, a Setormed recomenda que as mesmas sejam inutilizadas e descartadas conforme procedimentos acima citados.

6. Composição

045 01 01 00 - INSTRUMENTAL LAÇO 1:

Cabo - Constituído em Poliacetal;

Tubo - Constituído em Aço Inoxidável ASTM F899.

045 01 02 00 - INSTRUMENTAL LAÇO 2:

Cabo - Constituído em Poliacetal;

Tubo - Constituído em Aço Inoxidável ASTM F899.

045 01 03 00 - INSTRUMENTAL FACA

Cabo - Constituído em Poliacetal;

Tubo - Constituído em Aço Inoxidável ASTM F899.

045 01 04 00 - ESPÉCULO 6,0mm

Constituído em Poliacetal.

045 01 05 00 - ESPÉCULO 5,0mm

Constituído em Poliacetal.

045 01 06 00 - ESPÉCULO 4,0mm

Constituído em Poliacetal;

045 01 07 00 - ESPÉCULO 3,0mm

Constituído em Poliacetal.

045 01 08 00 - ESPÉCULO 2,0mm

Constituído em Poliacetal.

045 01 09 00 - CÂNULA 1,4mm

Cabo - Constituído em Poliacetal;

Tubo - Constituído em Aço Inoxidável ASTM F899.

7. Esterilização

O Kit Introdutório Descartável Setormed são fornecidos na condição ESTÉRIL, sendo o método de esterilização por Radiação Gama, conforme norma ABNT NBR ISO 11137 ou Peróxido de Hidrogênio, conforme norma NBR ISO 14937 ou Óxido de Etileno (ETO), conforme norma ABNT NBR ISO 11135.

Prazo de validade: 2 anos

8. Condições de Armazenamento

- O Kit Introdutório Descartável Setormed, antes da utilização, deve ser armazenado de forma a manter a integridade de sua embalagem. Recomenda-se que O Kit Introdutório Descartável Setormed seja armazenado separadamente dos outros instrumentais;
- Armazenar em estantes de armação metálicas ou de vidro, com altura mínima do piso, possibilitando assim a limpeza e higiene diária;
- O Kit Introdutório Descartável Setormed deve ser armazenado em local seco e convém que não seja exposta diretamente a luz do sol, radiação ionizante, extremos de temperatura ou contaminação particulada;
- Garantir que o ambiente do almoxarifado esteja livre de poeira e intempéries que possam afetar a perfeita conservação do produto estocado;
- Recomenda-se a utilização do princípio "primeiro que entra, primeiro que sai". Convém que seja adotada a prática de rotação de estoque para todos os Kits, em todas as áreas de estocagem;
- Parâmetros de temperatura e umidade para o armazenamento do Kit Introdutório Descartável Setormed:
 - Temperatura entre 15°C e 40°C,
 - Umidade entre 40% a 70% UR sem condensação

9. Condições de Transporte

- É necessário que não seja colocado nenhum objeto pesado ou pontiagudo adjacente ao produto para não danificar a embalagem e evitar a contaminação consequente disso;
- O Kit Introdutório Descartável Setormed deve ser transportado de forma a impedir qualquer dano ou alteração com relação às condições de recebimento e de sua embalagem;
- Parâmetros de temperatura e umidade para o transporte do Kit Introdutório Descartável Setormed:
 - Temperatura entre 15°C e 40°C,
 - Umidade entre 40% a 70% UR sem condensação.

10. Condições de Manipulação

O Kit Introdutório Descartável Setormed deve ser manipulado cuidadosamente, em pequenos lotes, evitando-se batidas ou quedas. Qualquer Kit Introdutório Descartável Setormed que tenha caído ou sido inadequadamente manuseado, ou com suspeita de ter sofrido dano, deve ser descartada no lixo hospitalar (conforme as normas da autoridade sanitária local).

11. Advertências

- O usuário, antes de utilizar o produto, deve ler atentamente as instruções de uso que o auxiliarão no uso correto e seguro do produto;
- Este produto somente pode ser utilizado sob prescrição médica ou sua supervisão;
- O fabricante deste produto não pratica a medicina e não recomenda esta ou qualquer técnica cirúrgica para uso em determinado paciente. O cirurgião que executa o procedimento cirúrgico é responsável pela determinação e utilização de técnicas apropriadas para cada tipo de paciente;
- Não utilizar se a embalagem estiver danificada e/ou violada ou se o produto estiver com o prazo de validade vencido.

12. Precauções

- O produto só deve ser utilizado por profissionais médicos qualificados, que possuam o conhecimento e a experiência necessários para a devida utilização do produto, conhecimento de manuseio de produtos estéreis;
- O produto deve ser transportado, armazenado sempre protegido contra todo tipo de umidade, sujeira e contato com substâncias inflamáveis, corrosivas, tóxicas ou explosivas;



- A embalagem não deve estar danificada e deve ser armazenada longe de outros instrumentais cortantes ou pontiagudos.

13. Contraindicações

Não se aplica.

14. Efeitos Adversos

Não se aplica.

15. 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. Envie o produto limpo e embalado em saco plástico, número de lote do(s) componente(s) devidamente identificado com a descrição da não conformidade para Rua Arthur Rodrigues de Castros, 150 – Jardim São Paulo – CEP: 13570-410 – São Carlos – SP.

A Setormed disponibiliza um canal de comunicação através do telefone (16) 3416-5398 para notificações referentes ao produto.

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

CNPJ: 13.533.397/0001-29

Responsável Técnico: Paulo Eduardo Bordignon – CREA-SP: 5069930279

Declaramos verdadeiras as informações descritas neste Modelo de Instrução de Uso.

Responsável Técnico

Eng. Paulo Eduardo Bordignon

CREA-SP 5069930279

Responsável Legal

Ricardo de Queiroz