

INSTRUÇÃO DE USO

NOME TÉCNICO: KIT INSTRUMENTAL

NOME COMERCIAL: KIT CÂNULA DE DISCECTOMIA PERCUTÂNEA DE DISCO LOMBAR

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 80777280080

PRODUTO ESTÉRIL

Instrução de Uso

Características e especificações técnicas do produto

Nome Técnico: Kit Instrumental

Nome Comercial: Kit Cânula de Discectomia Percutânea de Disco Lombar

Matéria Prima: Aço Inoxidável 304 ASTM F899, Poliacetal, Alumínio liga 6351, Aço Inoxidável 455 ASTM F899, Policarbonato e Silicone.

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 Cânula de Discectomia Percutânea de Disco Lombar é apresentado em embalagem que contém:

- 1 unidade: 050 01 00 00 Trocater;
- 1 unidade: 050 03 00 00 Obturador;
- 1 unidade: 050 05 00 00 Trefina;
- 1 unidade: 050 07 00 01 Peça de Mão do Fio Guia;
- 1 unidade: 050 07 00 02 Fio Guia;
- 1 unidade: 050 08 00 00 Cânula de Corte Reciprocante;
- 1 unidade: 050 12 00 00 Tubo Aspirador com Coletor;
- 1 unidade: 051 00 01 00 Cânula de Punção.

O Kit Cânula de Discectomia Percutânea de Disco Lombar é acondicionado da seguinte maneira:

- **Embalagem primária:** Bandeja blister de polietileno tereftalato (PET) virgem espessura de 0,7 mm com fechamento em Tyvek 1073B com laca ou embalagem termosselável tipo sachê em papel grau cirúrgico (gramatura)70gr/m² com e filme plástico laminado (Polipropileno e Poliéster, com gramatura 56gr/m²).

- **Embalagem secundária:** Caixa de papel cartão nas especificações:

Gramatura: 400 gr;

Cola: PVC Branca

Filme poliolefínico para proteção de 19 g/m.

2. Modelos Comerciais

138 00 00 00 - Kit Cânula de Discectomia Percutânea de Disco Lombar:

050 01 00 00 Trocater;

050 03 00 00 Obturador;

050 05 00 00 Trefina;
050 07 00 01 Peça de Mão do Fio Guia;
050 07 00 02 Fio Guia;
050 08 00 00 Cânula de Corte Recíprocante;
050 12 00 00 Tubo Aspirador com Coletor;
051 00 01 00 Cânula de Punção

3. Indicação de Uso/ Finalidade

O Kit Cânula de Discectomia Percutânea de Disco Lombar fornece um método eficaz para descompressão de hérnia de disco através de cirurgia minimamente invasiva.

4. Princípio de Funcionamento

Através dos mecanismos de debridação e aspiração das cânulas é realizado o procedimento cirúrgico.

5. Modo de Uso do Produto

- 1) Verifique se embalagem não está danificada;
- 2) Verifique se a indicação de esterilização está correta;
- 3) Verifique o prazo de validade da esterilização;
- 4) Abra a caixa e retire a embalagem primária selada;
- 5) Seguindo os procedimentos de manuseio de produtos estéreis, abra a embalagem e retire o produto;
- 6) Realize o procedimento cirúrgico conforme técnica médica aplicável;
- 7) Após o procedimento, inutilize e descarte o produto de acordo com as normas sanitárias locais.

6. Composição

050 01 00 00 Trocater
Cabo: Poliacetal
Tubo: Aço Inoxidável 304 ASTM F899

050 03 00 00 Obturador
Cabo: Poliacetal
Tubo: Aço Inoxidável 304 ASTM F899

050 05 00 00 Trefina;
Cabo: Poliacetal
Tubo: Aço Inoxidável 304 ASTM F899

050 07 00 01 Peça de Mão do Fio Guia
Poliacetal

050 07 00 02 Fio Guia
Tubo: Aço Inoxidável 304 ASTM F899

050 08 00 00 Cânula de Corte Reciprocante
Corpo: Alumínio liga 6351
Tubo: Aço Inoxidável 304 ASTM F899
Ponta: Aço Inoxidável 455 ASTM F899

050 12 00 00 Tubo Aspirador com Coletor
Coletor: Policarbonato
Mangueira: Silicone atóxico

051 00 01 00 Cânula de Punção
Corpo: Poliacetal
Pino/Tubo: Aço Inoxidável 304 - ASTM F899
Fio: Aço Inoxidável 304 - ASTM F899

7. Esterilização

O Kit Cânula de Discectomia Percutânea de Disco Lombar é fornecido 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 local de armazenamento do produto médico deve estar limpo, seco e iluminado de forma a manter as condições de umidade máxima de 70% e temperatura até 45°C;
- O produto deve ser armazenado de forma que sua embalagem não sofra nenhum dano e que a embalagem original seja mantida até o momento de sua utilização;
- Recomenda-se armazenar longe de materiais cortantes e pontiagudos.

9. Condições de Transporte

- O produto deve ser transportado de modo a evitar qualquer dano ou alteração em relação as condições de recebimento, devendo observar a umidade máxima de 70% e temperatura máxima de 45°C;
- O transporte inadequado do produto poderá gerar riscos ao procedimento cirúrgico e ao paciente, as indicações de transportes estão listadas por símbolos na embalagem.

10. Condições de Manipulação

- A manipulação do produto deverá ser realizada por pessoas qualificadas na área médico-hospitalar;
- O produto deve ser desembalado imediatamente antes do procedimento cirúrgico, de forma a preservar intacto o acabamento da superfície e a configuração original, convém que os mesmos sejam manuseados o mínimo possível quando nessas condições;
- A integridade da embalagem deve ser inspecionada antes do uso, a fim de garantir que a embalagem esteja seca e inviolada, garantindo assim a qualidade do produto e a segurança do usuário;
- O material explantado, ou não adequado para o uso deve ser descaracterizado (cortado, limado, entortado) a fim de evitar sua reutilização e descartado em local apropriado evitando a contaminação biológica e do meio-ambiente.

11. Advertências

- Para uma utilização segura e eficaz, o cirurgião deve estar perfeitamente familiarizado com o sistema, com o método de aplicação, e com os instrumentais e técnicas apropriadas;
- Antes de utilizar o produto certifique-se de ler e compreender as instruções fornecidas nas instruções de uso;
- O produto somente deverá ser utilizado por cirurgiões habilitados, com conhecimento e capacitação sobre a técnica cirúrgica, sendo de escolha do cirurgião a técnica a ser aplicada;
- O uso correto do produto é extremamente importante para o sucesso na utilização;
- O uso do produto com procedimentos e condições não adequadas poderá prejudicar o paciente conduzindo a resultados não satisfatórios;
- Caso o produto apresente algum defeito visual, não o utilize e entre em contato imediatamente com o fabricante ou distribuidor do produto.

12. Precauções

- O produto é acondicionado em embalagem não reutilizável, de forma que está estéril no momento de sua comercialização e que mantém esta qualidade nas condições previstas de armazenamento e transporte, até que a embalagem primária que garante a esterilidade seja violada ou aberta;
- Somente utilize se o produto estiver em embalagem íntegra e dentro do prazo de validade;
- Nunca utilize produtos fora do prazo de validade ou previamente abertos, a esterilidade do produto somente é garantida se a embalagem estiver íntegra e dentro do prazo de validade;

- O produto é apresentado estéril, portanto, a embalagem primária somente deverá ser aberta no ato do procedimento cirúrgico;
- Caso o produto apresente alteração nas características superficiais, tenha sofrido queda, sido mal manuseado, ou seja, suspeito de ter sofrido dano não poderá ser utilizado e deverá ser descartado;
- O produto só deve ser utilizado por profissionais médicos qualificados, que possuem conhecimento e experiência necessárias para a devida utilização do produto e conhecimento de manuseio de produtos estéreis;
- O produto deve ser transportado e armazenado, sempre protegido contra todo tipo de umidade, sujeira e contato com substâncias inflamáveis, corrosivas, tóxicas ou explosivas;
- O descarte deve ser realizado seguindo-se as disposições da Resolução RDC nº 222/2018 que dispõe sobre os requisitos de Boas Práticas de Gerenciamento dos Resíduos de Serviços de Saúde, bem como outras práticas de biossegurança equivalentes.

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