

Nome Técnico: CÂNULAS (2501200)

Nome Comercial: KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA DE COLUNA ORTHOTRAUMA

Validade: 3 anos

PRODUTO DE USO MÉDICO

PRODUTO ESTÉRIL

Modelos Comerciais	
FP.02.16.0001 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X300 RZ	FP.02.16.0061 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X300 EP
FP.02.16.0002 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X360 RZ	FP.02.16.0062 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X360 EP
FP.02.16.0003 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 5,0X240 RZ	FP.02.16.0063 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 5,0X240 EP
FP.02.16.0004 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X300 RZ	FP.02.16.0064 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X300 LV
FP.02.16.0005 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X360 RZ	FP.02.16.0065 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X360 LV
FP.02.16.0006 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 5,0X240 RZ	FP.02.16.0066 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 5,0X240 LV
FP.02.16.0007 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X300 RZ	FP.02.16.0067 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X300 LV
FP.02.16.0008 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X360 RZ	FP.02.16.0068 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X360 LV
FP.02.16.0009 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 5,0X240 RZ	FP.02.16.0069 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 5,0X240 LV
FP.02.16.0010 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X300 RZ	FP.02.16.0070 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X300 LV
FP.02.16.0011 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X360 RZ	FP.02.16.0071 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X360 LV
FP.02.16.0012 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 5,0X240 RZ	FP.02.16.0072 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 5,0X240 LV
FP.02.16.0013 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X300 RZ	FP.02.16.0073 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X300 LV
FP.02.16.0014 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X360 RZ	FP.02.16.0074 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X360 LV
FP.02.16.0015 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 5,0X240 RZ	FP.02.16.0075 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 5,0X240 LV
FP.02.16.0016 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X300 RZ	FP.02.16.0076 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X300 LV
FP.02.16.0017 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X360 RZ	FP.02.16.0077 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X360 LV
FP.02.16.0018 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 5,0X240 RZ	FP.02.16.0078 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 5,0X240 LV
FP.02.16.0019 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X300 RZ	FP.02.16.0079 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X300 LV
FP.02.16.0020 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X360 RZ	FP.02.16.0080 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X360 LV
FP.02.16.0021 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 5,0X240 RZ	FP.02.16.0081 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 5,0X240 LV
FP.02.16.0022 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X300 SE	FP.02.16.0082 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X300 LV
FP.02.16.0023 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X360 SE	FP.02.16.0083 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X360 LV
FP.02.16.0024 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 5,0X240 SE	FP.02.16.0084 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 5,0X240 LV
FP.02.16.0025 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X300 SE	FP.02.16.0085 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X300 ST
FP.02.16.0026 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X360 SE	FP.02.16.0086 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X360 ST
FP.02.16.0027 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 5,0X240 SE	FP.02.16.0087 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 5,0X240 ST
FP.02.16.0028 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X300 SE	FP.02.16.0088 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X300 ST
FP.02.16.0029 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X360 SE	FP.02.16.0089 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X360 ST
FP.02.16.0030 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 5,0X240 SE	FP.02.16.0090 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 5,0X240 ST
FP.02.16.0031 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X300 SE	FP.02.16.0091 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X300 ST
FP.02.16.0032 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X360 SE	FP.02.16.0092 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X360 ST
FP.02.16.0033 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 5,0X240 SE	FP.02.16.0093 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 5,0X240 ST

KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA DE COLUNA ORTHOTRAUMA
Nº: 81740589010 Rev.00

FP.02.16.0034 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X300 SE	FP.02.16.0094 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X300 ST
FP.02.16.0035 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X360 SE	FP.02.16.0095 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X360 ST
FP.02.16.0036 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 5,0X240 SE	FP.02.16.0096 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 5,0X240 ST
FP.02.16.0037 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X300 SE	FP.02.16.0097 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X300 ST
FP.02.16.0038 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X360 SE	FP.02.16.0098 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X360 ST
FP.02.16.0039 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 5,0X240 SE	FP.02.16.0099 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 5,0X240 ST
FP.02.16.0040 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X300 SE	FP.02.16.0100 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X300 ST
FP.02.16.0041 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X360 SE	FP.02.16.0101 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X360 ST
FP.02.16.0042 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 5,0X240 SE	FP.02.16.0102 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 5,0X240 ST
FP.02.16.0043 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X300 EP	FP.02.16.0103 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X300 ST
FP.02.16.0044 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 3,5X360 EP	FP.02.16.0104 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 3,5X360 ST
FP.02.16.0045 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RC 5,0X240 EP	FP.02.16.0105 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA PO 5,0X240 ST
FP.02.16.0046 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X300 EP	FP.02.17.0001 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X300 RZ
FP.02.16.0047 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 3,5X360 EP	FP.02.17.0002 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X360 RZ
FP.02.16.0048 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPL 5,0X240 EP	FP.02.17.0003 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 5,0X240 RZ
FP.02.16.0049 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X300 EP	FP.02.17.0004 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X300 SE
FP.02.16.0050 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 3,5X360 EP	FP.02.17.0005 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X360 SE
FP.02.16.0051 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RCPT 5,0X240 EP	FP.02.17.0006 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 5,0X240 SE
FP.02.16.0052 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X300 EP	FP.02.17.0007 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X300 EP
FP.02.16.0053 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 3,5X360 EP	FP.02.17.0008 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X360 EP
FP.02.16.0054 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AF 5,0X240 EP	FP.02.17.0009 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 5,0X240 EP
FP.02.16.0055 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X300 EP	FP.02.17.0010 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X300 LV
FP.02.16.0056 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 3,5X360 EP	FP.02.17.0011 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X360 LV
FP.02.16.0057 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPL 5,0X240 EP	FP.02.17.0012 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 5,0X240 LV
FP.02.16.0058 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X300 EP	FP.02.17.0013 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X300 ST
FP.02.16.0059 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 3,5X360 EP	FP.02.17.0014 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 3,5X360 ST
FP.02.16.0060 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA AFPT 5,0X240 EP	FP.02.17.0015 - KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA RD 5,0X240 ST

A Orthotrauma, em acordo com a Instrução Normativa IN nº4/2012, estabelecida pela ANVISA, disponibiliza as instruções de uso para download no endereço eletrônico www.orthotrauma.ind.br, no menu “Instruções de Uso”.

ATENÇÃO: *Ler atentamente todas as instruções antes da utilização. Atentar para todas as advertências e precauções mencionadas nesta instrução. A não observância das informações aqui declaradas, poderá levar a complicações durante a utilização deste produto.*

1. Descrição do produto médico

O Kit Cânula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA é um dispositivo médico para debridação óssea, apresentado em diversos modelos de cânulas, sendo indicado para realizar a microdebridação de tecidos ósseos em procedimentos cirúrgicos de coluna.

O dispositivo médico é minimamente invasivo, de uso transitório, fornecido estéril por Óxido de Etileno - ETO, de uso único e descartável, sendo proibido seu reprocessamento, conforme RE 2605/2006, item 42 (Lâmina de Shaiver com diâmetro interno menor que 3mm).

2. Composição do dispositivo médico

O Kit Cântula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA é composto por:



- 1 – Peça de Encaixe (Alumínio)
- 2 – Vedações Anel O-ring (Borracha nitrílica)
- 3 – Cântula de Corte e Sucção (Aço Inoxidável 420)
- 4 – Cântula Guia (Aço Inoxidável 304)
- 5 – Ponta de Corte (Aço Inoxidável 304)

3 (três) variações dimensionais:, sendo:

Diâmetro de 15mm X 360mm de comprimento, sendo 3,5mm X 300mm de área útil.

Diâmetro de 15mm X 420mm de comprimento, sendo 3,5mm X 360mm de área útil.

Diâmetro de 15mm X 300mm de comprimento, sendo 5,0mm X 240mm de área útil.

5 (cinco) variações de encaixes, sendo: RZ/ SE/ EP/ LV/ ST.

8 (oito) variações de pontas de corte, sendo: Redonda cortante (RC), redonda cortante com proteção lateral (RCPL), redonda cortante com proteção total (RCPT), afilada cortante (AF), afilada cortante com proteção lateral (AFPL), afilada cortante com total (AFPT), perfil oval (PO), redonda diamantada (RD).

3. Apresentação

O Kit Cântula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA é composto por 1 (uma) cântula de corte e sucção com ponta de corte e peça de encaixe acoplada, encaixada em 1 (uma) cântula guia com anel de vedação.

O dispositivo Kit Cântula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA é fornecido em diversos modelos comerciais, estéril por ETO (Óxido de Etileno), embalado em embalagem primária blister tipo pet e tyvek selado a quente, dupla barreira, tendo como embalagem secundária Papel Grau Cirúrgico selado a quente e embalagem terciária em caixa de Papel Triplex, sendo devidamente rotulada e selada.

Todos os modelos do Kit Cântula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA possuem as mesmas características visuais e funcionais, mesmo processo produtivo e mesma matéria prima, diferenciando-se, na ponta de corte, encaixe e características dimensionais. As cântulas possuem a mesma função e indicação de uso. A variação no comprimento ponta de corte E ENCAIXE é para melhor se adaptar às necessidades de cada paciente, técnica cirúrgica e modelo de encaixe ao equipamento elétrico.

O dispositivo é comercializado como produto único e de uso único, descartável após o uso.

4. Princípio de Funcionamento

O Kit Cântula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA é apresentado em diversos modelos de cântulas, utilizado em conjunto com equipamentos elétricos compatíveis com cântulas de debridação, que possuem a função para cortes ósseos e desbastes ósseos em geral. Os modelos de cântulas possuem diferentes encaixes para serem utilizados com os principais modelos de equipamentos disponíveis no mercado, de modo a oferecer bom funcionamento em conjunto.

O Kit Cântula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA é comercializado como produto único. Portanto, o equipamento a que se destina o uso em conjunto com o dispositivo médico é vendido separadamente e não integra o cadastro deste produto.

A cântula interna realiza o corte e o desbridamento do tecido através de movimentos rotacionais, simultaneamente com a sucção e retirada do tecido remanescente, através do lúmen interno da cântula guia. O dispositivo é acionado mediante conexão à peça de mão que será acoplada junto ao aparelho elétrico que proporciona o controle de rotações durante o procedimento cirúrgico com a utilização de solução fisiológica.

5. Indicação de Uso/ Finalidade

O Kit Cântula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA é um dispositivo médico de corte rotacional indicado para realizar a debridação de tecidos ósseos em procedimentos cirúrgicos minimamente invasivos de coluna, realizando simultaneamente o corte o desbridamento e a sucção de tecidos remanescentes.

O dispositivo médico é de uso transitório, fornecido estéril por Óxido de Etileno - ETO, de uso único e descartável, sendo proibido seu reprocessamento, conforme RE 2605/2006, item 42 (Lâmina de Shaiver com diâmetro interno menor que 3mm).

6. Modo de Uso do Produto

- O manuseio do dispositivo deve seguir técnicas assépticas já utilizadas nos centros cirúrgicos.
- Selecionar a Cântula de acordo com o procedimento e o encaixe específico para o equipamento utilizado.
- Abrir a embalagem puxando pela aba de abertura na extremidade do blister e retirar o dispositivo da embalagem.
- Introduzir a cântula selecionada na peça de mão do motor adequado, de modo a garantir que a mesma se encaixe completamente. Puxe levemente para garantir o travamento.
- Ligue o equipamento de acordo com as especificações do fabricante.
- Ajuste a rotação adequada no equipamento ao padrão de funcionamento das necessidades cirúrgicas.
- Realize o procedimento cirúrgico.
- Após finalizar a cirurgia, retire a cântula do motor e descarte a cântula, seguindo as orientações da instrução de uso e procedimentos internos do hospital para descarte.

O cirurgião encarregado de executar o procedimento é responsável pela escolha dos parâmetros, pela seleção dos instrumentos e da técnica cirúrgica necessária para boa execução do ato cirúrgico. Na qualidade de fabricante, a ORTHOTRAUMA não recomenda uma técnica cirúrgica específica.

7. Condições de Armazenamento

O Kit Cânula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA deve ser armazenado em local limpo e seco, longe do calor e ao abrigo da luz direta e em sua embalagem original e íntegra, sob Temperatura: 10° a 40°C - Umidade Relativa até 75%. Não pode ser armazenado diretamente no chão. Empilhamento inadequado durante o armazenamento deve ser evitado.

Não devem ser armazenados em lugares nos quais sejam estocadas substâncias contaminantes como, por exemplo, inseticidas, pesticidas, materiais de limpeza, produtos químicos, etc. As condições especiais de armazenamento, manipulação e conservação do produto devem ser seguidas no intuito de assegurar que os componentes permaneçam intactos até o momento do seu uso. Cuidado com o recebimento, estocagem, transporte, limpeza e conservação das referências do lote devem ser adotados em conjunto com as boas práticas de armazenamento e distribuição de produtos médicos.

8. Condições de Transporte e Manuseio

O Kit Cânula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA deve ser transportado com cuidado para evitar a queda torção, esmagamento, impacto, atrito ou outra ação, afim de não danificar a embalagem e o dispositivo, mantendo assim a esterilidade do material e seu correto funcionamento.

O dispositivo médico deve ser transportado e manuseado em local limpo e seco, longe de calor e abrigo da luz direta e em sua embalagem original, sob Temperatura de 10° à 40°C - Umidade Relativa até 75% de forma a impedir qualquer dano ou alteração em suas características.

Observação: qualquer produto que tenha caído ou sido inadequadamente manuseado, ou com suspeita de ter sofrido dano, deve ser separado e segregado.

Após retirado da embalagem, o dispositivo médico Kit Cânula para Debridação Óssea de Coluna ORTHOTRAUMA deve ser manipulado cuidadosamente e individualmente por profissional qualificado, evitando contaminação.

Manipular os dispositivos esterilizados de acordo com os procedimentos assépticos adequados. Proteger o produto de todo e qualquer queda ou impacto acidental, o que pode provocar danos ao mesmo. Inspeccionar todo e qualquer dispositivo antes de utilizar, de modo a verificar visualmente se o mesmo não se encontra danificado. O produto deve ser mantido em sua embalagem original até o seu uso. Evite ações que possam romper, rasgar, transmitir sujeira e umidade para a embalagem. A abertura da embalagem pode ser realizada manualmente, em local adequado (ambiente cirúrgico), puxando o papel grau cirúrgico pela sobra em uma das extremidades e posteriormente, retirando o papel tyvek do blister. Essa abertura deve ser realizada somente no ato cirúrgico para evitar contaminação.

Os Cuidados com o recebimento, estocagem, transporte, limpeza e conservação das referências do lote devem ser adotados em conjunto com as Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição de Produtos Médicos e conforme as diretrizes da RDC 665/22.

DESCARTE:

Após o uso do dispositivo, o mesmo deverá ser descartado. Recomendamos que as peças sejam descaracterizadas, (cortadas, entortadas ou limadas), para sua inutilização e posterior descarte.

O descarte dos instrumentos deverá seguir o protocolo de descarte de resíduos sólidos da saúde implantado pelo hospital, obedecendo às normas relativas à eliminação de lixo hospitalar contaminante.

O protocolo de descarte implantado pelo hospital deverá obedecer a RDC nº 222 de 2018 que regulamenta as Boas Práticas de Gerenciamento dos resíduos de Serviços de Saúde e dá outras providências.

9. Contra -Indicações

O KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA DE COLUNA ORTHOTRAUMA não deve ser utilizado para aplicações diferentes das indicadas na sua finalidade de uso, bem como em regiões de infecção ativa, em paciente que possam desenvolver reações alérgicas a alguns de seus componentes e/ou pacientes com distúrbio de hemorrágicos ou tendência a sangramento.

10. Advertências

- Produto de uso único, reprocessamento proibido conforme RE nº 2605/2006 (Item 42).
- Produto a ser utilizado somente por profissional qualificado. O médico cirurgião deve estar familiarizado e deter conhecimentos suficientes da técnica cirúrgica e sua limitação, incluindo o pré e pós-operatório, técnica cirúrgica adotada, precauções e riscos potenciais.
- Antes de utilizar o produto, ler atentamente as instruções de uso.
- Antes de iniciar o procedimento, devem ser identificadas as estruturas anatômicas do paciente com intuito de garantir que o ponto de inserção do dispositivo médico KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA DE COLUNA ORTHOTRAUMA, esteja longe de estruturas anatômicas adjacentes que possam causar lesões indesejadas ao paciente.
- O produto deve trabalhar em conjunto com equipamento de shaver adequado. O uso com equipamentos não compatíveis pode comprometer o desempenho funcional do dispositivo, bem como oferecer riscos ao paciente e cirurgião;
- Definir a velocidade de rotação conforme indicação do fabricante do Equipamento elétrico. Recomendação de uso:
 - *Velocidade (modo Oscilante) – Min.: 500 rpm/ Máx.: 3000 rpm*
 - *Velocidade (modo Direto e Reverso) – Min.: 500 rpm/ Máx.: 8000 rpm*
- Não exercer força excessiva no manuseio do dispositivo médico KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA DE COLUNA ORTHOTRAUMA, pois a pressão excessiva pode provocar danos em estruturas anatômicas ou do tecido próximo ao local de inserção.
- Não utilize o produto fora do prazo de validade.
- Produto não acompanha nenhum material implantável e nenhum medicamento ou fármaco.
- O produto deve ser inutilizado e descartado em lixo hospitalar após o uso.
- Produto deve ser mantido em sua embalagem original até antes do uso, seguindo os procedimentos de assepsia médica hospitalar.
- Caso a embalagem esteja violada ou danificada, todos os componentes devem ser descartados, mesmo que se apresente em perfeitas condições.
- Seguir as orientações/condições de armazenamento, transporte, manipulação e descarte, a fim de evitar riscos ao procedimento e ao paciente.
- Os instrumentais de corte podem causar lesão ao operador, se não manuseada com cuidado.

- O paciente deve ser informado quanto a Indicações, contra indicações, efeitos adversos e advertências relacionadas ao procedimento.
- O paciente deve ser informado quanto à importância do acompanhamento pós-cirúrgico. A falta de acompanhamento impede a detecção de problemas pós-cirúrgicos.
- Produto de uso único, PROIBIDO REPROCESSAR.

11. Precauções

- Todas as peças devem estar prontas em uma condição esterilizada antes da operação.
- Verificar a integridade da lâmina antes do uso, observando eventuais danos mecânicos (amassados, quebras ou tortas). Não utilize o dispositivo em mau estado (torto ou quebrado), pois isso acarretará trepidação ou vibração excessiva.
- Não utilize qualquer componente que não tenha sido citado nesta Instrução. A utilização de componentes diferentes irá danificar o Kit Cântula para Debridação Óssea.
- Verifique a compatibilidade com o equipamento e peça de mão antes da utilização. Acionar o equipamento momentos antes do uso para verificar se a lâmina está girando livremente.
- Ao encaixar a lâmina no equipamento, certifique-se que a conexão foi bem feita. Verificar se o encaixe dos conectores estão seguros e não apresentam vazamentos.
- Não faça contato entre a Cântula de debridação e outros objetos de metal. Se ocorrer contato, o produto pode quebrar ou soltar partículas metálicas que podem prejudicar o procedimento cirúrgico.
- Não tente conectar ou desconectar o dispositivo com o equipamento em funcionamento.
- A retirada da lâmina da peça de mão deve ser realizada somente após certificar-se que o equipamento não estiver mais funcionando e nem superaquecido.
- Não utilize o produto em velocidades superiores a 8.000 rpm para evitar a geração excessiva de partículas.
- Nunca utilize um dispositivo que apresente superaquecimento;
- Não use o produto em um ambiente seco, sem fluxo de água, que torne o produto em condições de inadequadas de trabalho.
- Não molhe a embalagem individual do produto. Caso a embalagem esteja molhada, a esterilização perde a validade e o produto não deve ser utilizado.
- O uso de imobilização adequada e gerenciamento pós-operatório adequados são indicados como parte do tratamento até que ocorra a recuperação.

12. Efeitos adversos

O uso do KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA DE COLUNA ORTHOTRAUMA pode acarretar em infecções decorrentes do procedimento mal executado, bem como possíveis lesões decorrentes do procedimento executado de forma incorreta.

13. Dados do Fabricante

Fabricado por: Orthotrauma Indústria Comércio Importação e Exportação Ltda EPP

Rua 1A JC, Nº 138 – Jardim Centenário – CEP: 13503-511– Rio Claro – São Paulo

Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC): (19) 3532-2020 – sac@orthotrauma.ind.br

Responsável Técnico: Thabata Carbinatti CRF – SP 75075

KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA DE COLUNA ORTHOTRAUMA

Nº: 81740589010 Rev.00

14. Modelo rotulagem

Descrição: KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA (RC 3,5X300 RZ) – de acordo com o modelo comercial.

Matéria prima: AÇO/ ALUMÍNIO

Nome Técnico: CÂNULAS

Nome Comercial: KIT CÂNULA PARA DEBRIDAÇÃO ÓSSEA DE COLUNA ORTHOTRAUMA

Código: XXXXXXX

Lote: XXXXXXX

Data de Fabricação: DD/MM/AAAA

Prazo de Validade: XX/XX/XXXX

REGISTRO ANVISA n.º: 81740589010

Responsável Técnico: Thabata Carbinatti - CRF/SP 75075

PRODUTO ESTÉRIL - USO ÚNICO PROIBIDO REPROCESSAR

Armazenar em local limpo e seco, longe do calor e ao abrigo de luz direta,
sob temperatura +10°C a + 40°C - Umidade relativa 75% máxima.

“VER INSTRUÇÃO DE USO”

Instrução de Uso nº 81740589010 – Rev.00 disponível no website: www.orthotrauma.ind.br

ORTHOTRAUMA INDÚSTRIA COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA EPP

Rua 1A JC, Nº 138 – Jardim Centenário.

CEP 13503-511 - Rio Claro/SP