

Nome Técnico: Kit Instrumental

Nome Comercial: Kit Instrumental Para Placa Bloqueada Reconstrutiva 2,7 Para Antepé -

Techimport

**Registro ANVISA:** 81118460002

#### Fabricante:

## TECHIMPORT TECNOLOGIA EM IMPLANTES ORTOPÉDICOS LTDA - EPP

Rodovia Washington Luiz, Km 172, Rua 06 - Jardim Anhanguera Condomínio Conpark - Caixa Postal 223 - Rio Claro/SP - CEP 13501-600

CNPJ: 15.524.734/0001-47

 ${\bf comercial@techimportimplantes.com.br} \\ {\bf www.techimportimplantes.com.br}$ 

Telefone: +55 19 3522 - 9500

PRODUTO NÃO ESTÉRIL
ESTERILIZAR ANTES DO USO

REVISÃO 02 – 31/01/2023 Página **1** de **13** 

## CARACTERÍSTICAS E ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS DO PRODUTO

Nome Técnico: Kit Instrumental

Nome Comercial: Kit Instrumental Para Placa Bloqueada Reconstrutiva 2,7 Para Antepé - Techimport

Composto por: Instrumentais

**Registro ANVISA: 81118460002** 

Modelos comerciais: Ver Tabela 1

Método de Esterilização: AutoClave

## DESCRIÇÃO DO PRODUTO MÉDICO

Os instrumentais pertencentes a esse registro são utilizados para auxiliar a cirurgia durante os procedimentos cirurgicos.

Código	Descrição	Ilustração
TI004.0027.001	Pinça Modeladora, Plana, 135mm.	
TI004.0027.002	Modelador de Placas de 2,7mm	
TI004.0027.003	Cabo do Guia de Broca.	
TI004.0027.004	Guia de Broca com Ponta Rosqueada M4.	
TI004.0027.005	Pinça para Parafuso e Placa.	
TI004.0027.006	Medidor de Profundidade.	Constitution of the second

REVISÃO 02 – 31/01/2023 Página **2** de **13** 

TI004.0027.007	Chave TX8 para Parafuso Ø2,7mm	
TI004.0027.008	Broca Ø 2,0 x 120,0mm (engate Stryker).	
TI004.0027.009	Broca Ø 2,0 x 120,0mm (engate AO).	
TI004.0027.010	Fio Guia Ø 1,1 x 140,0mm.	
TI004.0027.013	Tampa da Caixa Sistema de Placa Bloqueada Reconstrutiva para Antepé.	
TI004.0027.014	Tampa da Bandeja Sistema de Placa Bloqueada Reconstrutiva para Antepé.	
TI004.0027.015	Case de Instrumental Sistema de Placa Bloqueada Reconstrutiva para Antepé.	
TI004.0027.016	Tubo para Fio Guia 150,0mm	

# COMPOSIÇÃO

O materiais selecionados para composição se encontram listados abaixo:

Código	Descrição	llustração	Material
TI004.0027.001	Pinça Modeladora, Plana, 135mm.		Aço Inox ASTM F899 420.

Página **3** de **13** 

_		<del>_</del>	
TI004.0027.002	Modelador de Placas de 2,7mm	A Decision of the second of th	Aço Inox ASTM F899 420.
TI004.0027.003	Cabo do Guia de Broca.		Aço Inox ASTM F899 304.
TI004.0027.004	Guia de Broca com Ponta Rosqueada M4.		Aço Inox ASTM F899 420.
TI004.0027.005	Pinça para Parafuso e Placa.		Aço Inox ASTM F899 304.
TI004.0027.006	Medidor de Profundidade.	Continue Con	Aço Inox ASTM F899 304.
TI004.0027.007	Chave TX8 para Parafuso Ø2,7mm		Aço Inox ASTM F899 420 e Silicone Vulcanizado.
TI004.0027.008	Broca Ø 2,0 x 120,0mm (engate Stryker).		Aço Inox ASTM F899 420.
TI004.0027.009	Broca Ø 2,0 x 120,0mm (engate AO).		Aço Inox ASTM F899 420.
TI004.0027.010	Fio Guia Ø 1,1 x 140,0mm.		Aço Inox ASTM F138.
TI004.0027.013	Tampa da Caixa Sistema de Placa Bloqueada Reconstrutiva para Antepé.		PPSU – Radel R.
TI004.0027.014	Tampa da Bandeja Sistema de Placa Bloqueada Reconstrutiva para Antepé.		PPSU – Radel R.

REVISÃO 02 – 31/01/2023 Página **4** de **13** 

TI004.0027.015	Case de Instrumental Sistema de Placa Bloqueada Reconstrutiva para Antepé.	PPSU – Radel R.
TI004.0027.016	Tubo para Fio Guia 150,0mm	Aço Inox ASTM F899 304.

## INDICAÇÃO E FINALIDADE

Os modelos comerciais que integram o KIT INSTRUMENTAL PARA PLACA BLOQUEADA RECONSTRUTIVA 2,7 PARA ANTEPÉ - TECHIMPORT possuem a função de auxiliar os procedimentos cirurgicos, conforme indicação especifica abaixo:

Código	Descrição	Quantidade	llustração	Indicação
TI004.0027.001	Pinça Modeladora, Plana, 135mm.	01 par		INSTRUMENTAL UTILIZADO PARA AUXILIAR A MOLDAGEM DA PLACA
TI004.0027.002	Modelador de Placas de 2,7mm	01 par		INSTRUMENTAL UTILIZADO PARA AUXILIAR A MOLDAGEM DA PLACA
TI004.0027.003	Cabo do Guia de Broca.	01 pç		CABO DE APOIO PARA O GUIA DA BROCA COM PONTA ROSQUEADA
TI004.0027.004	Guia de Broca com Ponta Rosqueada M4.	01 pç		INSTRUMENTAL PARA GUIAR A BROCA DURANTE A INTRODUÇÃO DA MESMA
TI004.0027.005	Pinça para Parafuso e Placa.	01 pç		INSTRUMENTAL UTILIZADO PARA PEGAR PLACAS E PARAFUSOS DA BANDEJA.
TI004.0027.006	Medidor de Profundidade.	01 pç	Committee Constitution of the Constitution of	INSTRUMENTAL UTILIZADO PARA MEDIÇÃO DOS PARAFUSOS DE BLOQUEIO.

REVISÃO 02 – 31/01/2023 Página **5** de **13** 

TI004.0027.007	Chave TX8 para Parafuso Ø2,7mm	01 pç		CHAVE DE APERTO/ DESAPERTO
TI004.0027.008	Broca Ø 2,0 x 120,0mm (engate Stryker).	01 pç		INSTRUMENTAL UTILIZADO PARA PERFURAÇÃO ÓSSEA.
TI004.0027.009	Broca Ø 2,0 x 120,0mm (engate AO).	01 pç		INSTRUMENTAL UTILIZADO PARA PERFURAÇÃO ÓSSEA.
TI004.0027.010	Fio Guia Ø 1,1 x 140,0mm.	06 pçs		INSTRUMENTAL UTILIZADO COMO GUIA PARA COLOCAÇÃO DO PARAFUSO.
TI004.0027.013	Tampa da Caixa Sistema de Placa Bloqueada Reconstrutiva para Antepé.	01 pç		TAMPA UTILIZADA PARA TAMPAR A CAIXA DE INSTRUMENTAIS DURANTE A ESTERILIZAÇÃO
TI004.0027.014	Tampa da Bandeja Sistema de Placa Bloqueada Reconstrutiva para Antepé.	01 pç		TAMPA UTILIZADA PARA TAMPAR A CAIXA DE INSTRUMENTAIS DURANTE A ESTERILIZAÇÃO
TI004.0027.015	Case de Instrumental Sistema de Placa Bloqueada Reconstrutiva para Antepé.	01 pç		BANDEJA UTILIZADA PARA ARMAZENAMENTO DE INSTRUMENTAIS DURANTE A ESTERILIZAÇÃO
TI004.0027.016	Tubo para Fio Guia 150,0mm	01 pç	le de de de de de de de de le	Indicado para armazenar o fio guia

# CONTRAINDICAÇÃO

Não se Aplica.

# **ADVERTENCIAS E PRECAUÇÕES**

Existem instrumentos cirúrgicos apropriados para cada etapa da cirurgia. O desgaste habitual, o exercício de forças excessivas e o uso de instrumentos para fins exclusos ao projeto podem prejudicar a evolução do procedimento e danos ao implante. Os instrumentais são componentes metálicos que estão sujeitos a

REVISÃO 02 – 31/01/2023 Página **6** de **13** 

importantes solicitações mecânicas durante o uso continuado por prazo variável e indefinido, sendo necessária a inspeção e revisão das condições de uso do conjunto de instrumentos ou das suas partes. Caso ocorram variações no desempenho pretendido, perda de precisão, instabilidade ou falta de corte, o componente deve ser imediatamente substituído.

## **ESTERILIZAÇÃO**

O produto é fornecido na condição Não Estéril, como método de esterilização indicado é o Vapor por Autoclave.

## MÉTODOS RECOMENDADOS PARA ESTERILIZAÇÃO DESSE PRODUTO

**Vapor em Autoclave:** Este produto é fornecido não estéril. Antes da utilização deve ser esterilizado. Recomendamos a esterilização a vapor em Autoclave no hospital (*ISO 17665-1: 2006 Sterilization of health care products – Moist heat – Part 1: Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices*). A autoclave é equipamento para esterilização através de vapor saturado sob pressão. É recomendável que sejam aplicados os seguintes parâmetros de esterilização física em autoclaves (vapor saturado):

#### Parâmetros de esterilização física em autoclaves

Ciclo	Temperatura	Tempo de Exposição
Convencional (1 atm de pressão)	134°C (270°F)	4 minutos

**Obs.:** O tempo deverá ser marcado quando o calor da câmara de esterilização atingir a temperatura desejada.

# PARA MELHOR ESCLARECIMENTO, CONSULTAR O MANUAL DE INSTRUÇÕES QUE ACOMPANHA CADA AUTOCLAVE.

# **RECOMENDAÇÕES**

- 1. Utilizar para a autoclave, água destilada, desmineralizada ou deionizada, para que o vapor resultante esteja isento de impurezas. Ainda assim se necessário, a autoclave deverá possuir filtros adequados para reter impurezas.
- 2. Os instrumentais cirúrgicos devem ser dispostos abertos, principalmente as pinças hemostáticas e porta-agulhas, ou no máximo fechado apenas no primeiro dente da cremalheira, em bandejas e as

REVISÃO 02 – 31/01/2023 Página **7** de **13** 

mesmas envolvidas em campo duplo de algodão cru, ou colocados em caixas "tipo container" perfumadas, apropriadas para este tipo de esterilização.

- 3. Não abrir prematuramente a autoclave, para evitar a rápida condensação.
- 4. Não abrir a autoclave rapidamente, deixando todo o vapor sair primeiro e que o ciclo de secagem se complete.
- 5. Limpar rigorosamente e periodicamente a autoclave, removendo sujeiras e eventual excesso de ferrugem (óxido de ferro).

# LIMPEZA MANUAL NO CENTRO DE MATERIAL DE ESTERILIZAÇÃO MATERIAIS

- Detergente Enzimático: Marca: 3M™ Detergente Multienzimático 5 Enzimas
- · Escova de cerdas macias: Escova Batrik extra rígida
- Fio para orifícios passantes: Fio metálico

## **INSTRUÇÃO**

- a) Diluir solução de detergente em água deionizada morna (entre 30° e 40° Celsius). Diluição recomendada: de 2 ml por litro de água (2ml/l). Usar sempre água destilada, deionizada ou desmineralizada.
- b) Imergir todo o instrumental cirúrgico na solução de detergente, lembrando de injetar essa solução também dentro do lúmen dos mesmos com uma seringa de 20ml, mantendo a solução em contato com o instrumental por no mínimo 3 minutos ou conforme a orientação do fabricante;
- c) Friccionar a superfície externa de cada instrumental com uma esponja macia, no mínimo 5 vezes, do sentido proximal para o distal. Repetir esse procedimento até a eliminação de sujidade visível, certificando-se de que todas as reentrâncias foram lavadas;
- d) Friccionar a superfície interna de cada lúmen com uma escova macia, ajustada ao tamanho do lúmen, no mínimo 5 vezes, do sentido proximal para o distal. Repetir esse procedimento até a eliminação de sujidade visível;
- e) Enxaguar a superfície externa do instrumental com água potável sob pressão;
- f) Enxaguar a superfície interna dos lumens injetando água potável sob pressão pelo menos 5 vezes.

Obs.: Todos os instrumentais canulados após limpeza manual devem ser colocados em lavadoras ultrassônicas nos bicos injetores.

## LIMPEZA AUTOMATIZADA ULTRASSÔNICA

REVISÃO 02 – 31/01/2023 Página **8** de **13** 

#### **MATERIAIS**

Detergente Enzimático: Marca: 3M™ Detergente Multienzimático – 5 Enzimas

## **INSTRUÇÃO**

- a) Colocar o instrumental cirúrgico na lavadora ultrassônica;
- b) Iniciar o ciclo, conforme a orientação do fabricante.
  - Temperaturas da água acima de 40°C, mas sempre inferiores a 60°C (neste método não se verificou a coagulação de proteínas), facilitam a volatilização dos agentes de limpeza, favorecendo a ação do ultrassom no interior das peças, garantindo assim uma limpeza mais eficaz.
  - Normalmente, 3 a 5 minutos de imersão numa frequência de 25 a 40 kHz é o suficiente para limpeza dos instrumentais. Resultados satisfatórios são obtidos de 5 a 10 minutos, quando a frequência do banho ultrassônico é de 35 kHz.

## **ENXÁGUE FINAL**

Enxaguar todo o instrumental cirúrgico em água corrente, instilando água sob pressão, certificando-se posteriormente da ausência de sujidade.

#### **SECAGEM**

- a) Colocar o instrumental cirúrgico sobre um pano branco e limpo;
- b) Secar cada instrumental externa e internamente com ar sob pressão.

## **MARCAÇÃO**

A identificação do produto é feita através de gravação a laser que deve ser gravado conforme orientação de gravação contida no desenho técnico do produto.

#### ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Armazenar e transportar em temperatura ambiente em local seco e fresco, sem exposição a incidência de luz, umidade ou a substancias contaminantes.

Transportar com cuidado para evitar a queda e atrito a fim de não danificar a embalagem e o dispositivo. 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

## **CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO**

Todo material deve ser tratado individualmente, em ambiente limpo e com uso de containers destinados especificamente para limpeza destes instrumentais.

REVISÃO 02 – 31/01/2023 Página **9** de **13** 

#### PRAZO DE VALIDADE E REPROCESSAMENTO

Prazo de validade dos instrumentais é indeterminado, podendo ser reprocessado.

#### **DESCARTE DO DISPOSITIVO**

Os dispositivos devem ser inutilizados para uso antes do descarte. Recomendamos que as peças sejam limadas, entortadas ou cortadas para sua inutilização. O descarte deverá obedecer ás normas relativas a eliminação de lixo hospitalar contaminante, descartando-se em recipientes apropriados e com identificação clara de que se trata de lixo contaminante.

RECLAMAÇÃO/ATENDIMENTO AO CLIENTE: Reclamações relacionadas a algum efeito adverso que afete a segurança do usuário, como produto não funcionando, dano no componente metálico implantável, problemas graves ou mortes relacionadas a esses componentes o cirurgião responsável deverá comunicar imediatamente este evento adverso através do Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária http://www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm e a TECHIMPORT sitio ANVISA: **TECNOLOGIA** EΜ **IMPLANTES ORTOPÉDICOS LTDA EPP** através do e-mail qualidade@techimportimplantes.com.br ou pelo telefone (19) 3522-9500. Caso ocorra algum evento adverso ou queixa técnica, o cirurgião responsável ou o profissional da saúde poderá fazer a comunicação do evento adverso através do Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária no sitio da ANVISA: http://www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm

# FORMA DE APRESENTAÇÃO

O Kit Instrumental Para Placa Bloqueada Reconstrutiva 2,7 Para Antepé – Techimport é fornecido na condição não esteril, comercializado individualmente em embalagem plastica. As embalagens sao identificadas com uma etiqueta RFID conforme indicação abaixo:

REVISÃO 02 – 31/01/2023 Página **10** de **13** 

## Instrução de Uso

Kit Instrumental para Placa Bloqueada Reconstrutiva 2,7 para Antepé - Techimport

FOD WASHINGTON LUIZ KM 172 (RUA CNPJ:15524734000147 - Fone: +55	EM IMPLANTES ORTOPEDICOS LTDA — EPP 06) — LOTE 8—8 — JD ANHANGUERA — RIO CLAR (19)3522—9500 — 8AC: +55 (19)3522—9500 CREA 5070056408 — Instrucco de Uso polo Site http	
Nome Técnico:		
Nome Comercial:		
Modelo Comercial:		
Registro ANVISA n. Material:	Qtde.: un.	
Ref:	$\square$ $\square$	1981) XX
Lote:	Indeterminado SN:	
Advertências, Precauções, Manipulaç	a temperatura ambiente em local seco e fresco, sem umidade ou substâncias contaminantes são, entre outras intormações consultar instruções de SOUTO NÃO ESTÉRIL — ESTERELIZAR ANTES DO US	Uso - Revisco - Consulte pelo Site
Ii 🕲 T	<b>宁</b>	THE THE A

# Legenda da Simbologia

$\sim$	Data de Fabricação	(Ji	Consultar Instruções de Uso
Ω	Data de Validade	T	Frágil, manusear com cui dado
7	Manter Seco	淤	Manter ao abrigo do sol
8	Não Utilizar se a embalagem estiver danificada	NON	Não Estéril

Página **11** de **13** 

## ALERTA DE INSTRUÇÃO DE USO

Todos os produtos são acompanhados de um alerta de instrução de uso, contendo todas as informações para acesso ao site do fabricante, além de informações de solicitação de Instrução de Uso no formato impresso, conforme Instrução Normativa da ANVISA DE N° 04 de 2012, que estabelece regras para disponibilização de instruções de uso em formato não impresso de produtos para saúde:



#### ALERTA INSTRUÇÃO DE USO

Em atendimento a Instrução Normativa IN n°04 de 2012, que estabelece regras para disponibilização de instruções de uso em formato não impresso de produtos para saúde, segue neste alerta os procedimentos para obtenção das Instruções de Uso em formato eletrônico no site do fabricante do produto e a obtenção no formato impresso.

Para obtenção da instrução de uso em formato impresso (quando necessário), favor entrar em contato com a Techimport que será enviado sem custo adicional (inclusive de envio). Solicitar para:

qualidade@techimportimplantes.com.br ou pelo telefone (19)3522-9500

Todas as Instruções de Uso disponibilizadas no site possuem a identificação da revisão e data do documento. Sendo que o usuário deve atentar-se para a correta versão do documento em relação à versão informada no rótulo do produto adquirido.

O documento contendo as Instruções de Uso para a correta utilização e manuseio do produto encontra-se disponível no endereço eletrônico:

www.techimportimplantes.com.br

Revisão: 01 Emissão: 2022

#### **EFEITOS ADVERSOS**

Em casos de evento adverso ou queixa técnica o cirurgião responsável ou o profissional da saúde deverá fazer a comunicação através do Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária no sitio da ANVISA: http://portal.anvisa.gov.br/notificacoes/produtos

# **OUTRAS INFORMAÇÕES**

Fabricado e distribuído por:

#### TECHIMPORT TECNOLOGIA EM IMPLANTES ORTOPÉDICOS LTDA - EPP

Rodovia Washington Luiz, Km 172, Rua 06 - Jardim Anhanguera

Condomínio Conpark - Caixa Postal 223 - Rio Claro/SP - CEP 13501-600

CNPJ: 15.524.734/0001-47

## Instrução de Uso

Kit Instrumental para Placa Bloqueada Reconstrutiva 2,7 para Antepé - Techimport

## comercial@techimportimplantes.com.br

www.techimportimplantes.com.br

Telefone: +55 19 3522 - 9500

Responsável Técnico: Eduardo Henrique Silva Wolf - CREA: 5070056408

Registro ANVISA nº: 81118460002

Versão/Revisão: 02

Emissão: 27/12/2022

Página 13 de 13