

Instrução de Uso

Nome Técnico: ÂNCORA

Nome Comercial: Endobutton para Sindesmose Knottech

Registro ANVISA n. 81118460077

Responsável técnico: Eduardo Henrique Silva Wolf - CREA-SP: 5070056408

DESCRIÇÃO DO PRODUTO MÉDICO

Os **Endobutton para Sindesmose** estão disponíveis em 2 modelos comerciais (conforme indicado na tabela 1) para uma melhor opção de fixação de fragmentos sindesmóticas. A figura 1 mostra o **Endobutton para Sindesmose Knottech**:



Figura 1 - Endobutton para Sindesmose Knottech

O **Endobutton para Sindesmose Knottech** é composto por placas fabricadas em Ti-6Al-4V (ASTM F136), fios de sutura USP5 fabricados em Polietileno entrançado de elevado peso molecular -UHMWPE - NBR 13904 e um dispositivo de inserção descartável (cabo) composto por um eixo de Aço inox austenitico (ASTM F899) e por um cabo fabricado em Resina Fotopolimerizável.

O fios de sutura USP5 fabricados em UHMWPE possui como principais características, essa sutura apresenta excelente resistência à flexão, excelente resistência à abrasão, maior quando comparado ao poliéster.

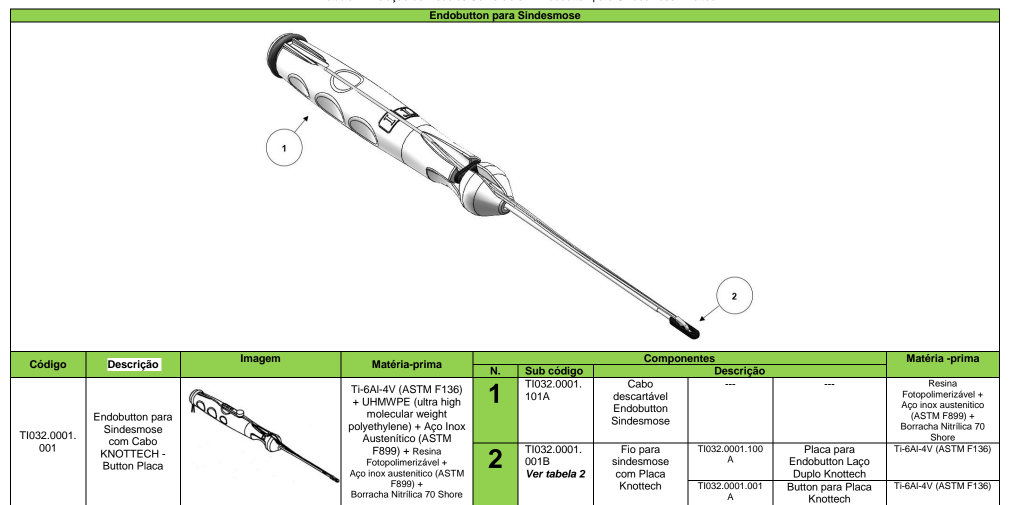
O **Endobutton para Sindesmose Knottech** são fornecidos na condição estéril, sendo que o método de esterilização empregado é dado através da submissão do produto à presença de óxido de etileno (E.T.O.). As características do **Endobutton para Sindesmos Knottech e** estão descritos na tabela 1:

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

www.techimportimplantes.com.br

TABELA DE CÓDIGOS E DESCRIÇÕES

Tabela 1: Relação de Modelos Comerciais - Endobutton para Sindesmose Knottech





TECHIMPORT

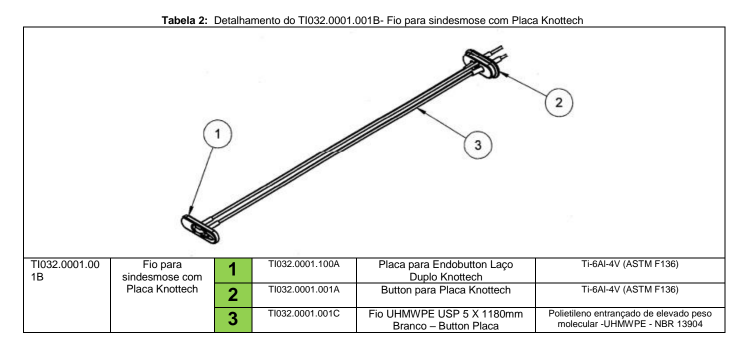
+55 19 3522.9500

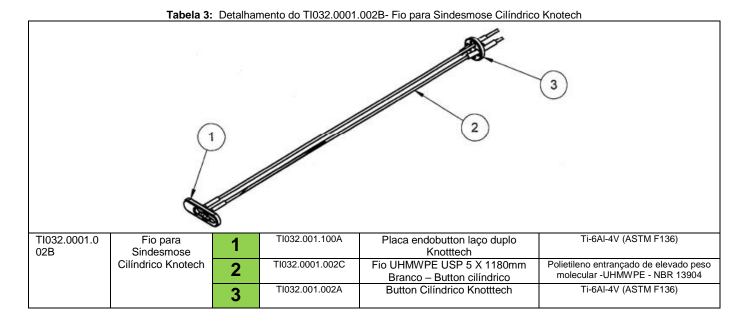
Rodovia Washington Luiz, Km 172, Rua 06 - Jardim Anhanguera Condomínio Conpark - Caixa Postal 223 - Rio Claro/SP www.techimportimplantes.com.br

							TI032.0001.001 C	Fio UHMWPE USP 5 X 1180mm Branco – Button Placa	Polietileno entrançado de elevado peso molecular -UHMWPE - NBR 13904
		6	Ti-6Al-4V (ASTM F136) + UHMWPE (ultra high	1	TI032.0001. 101A	Cabo descartável Endobutton Sindesmose			Resina Fotopolimerizável + Aço inox austenitico (ASTM F899) + Borracha Nitrílica 70 Shore
TI032.0001. 002	Endobutton para Sindesmose com Cabo KNOTTECH - Button Cilíndrico		molecular weight polyethylene) + Aço Inox Austenítico (ASTM F899) + Resina Fotopolimerizável +	2	Tl032.0001. 002B Ver tabela 3	Fio para Sindesmose Cilíndrico Knotech	TI032.001.002A TI032.001.100A	Button Cilíndrico Knotttech Placa endobutton Iaço duplo Knotttech	Ti-6Al-4V (ASTM F136) Ti-6Al-4V (ASTM F136)
			Aço inox austenitico (ASTM F899) + Borracha Nitrílica 70 Shore				TI032.0001.002 C	Fio UHMWPE USP 5 X 1180mm Branco – Button cilíndrico	Polietileno entrançado de elevado peso molecular - UHMWPE - NBR

A tabela 2 detalha a configuração do Fio para sindesmose com Placa Knottech (Tl032.0001.001B) utilizada no modelo Tl032.0001.001- Endobutton para Sindesmose com Cabo KNOTTECH - Button Placa. A tabela 3 detalha a configuração do Fio para Sindesmose Cilíndrico Knotech (Tl032.0001.002B) utilizada no modelo Tl032.0001.002-Endobutton para Sindesmose com Cabo KNOTTECH - Button Cilíndrico.









ACESSÓRIOS E COMPONENTES ANCILARES

O Endobutton para Sindesmose Knottech não possui acessórios e componentes ancilares...

COMPOSIÇÃO

Os componentes implantáveis que compõe a **Família de Endobutton para Sindesmose Knottech** são manufaturadas em Ti-6Al-4V (ASTM F136) e fio de sutura -UHMWPE. O dispositivo de inserção descartável (cabo) é fabricado em aço inox austenitico (ASTM F899), resina Fotopolimerizável e Borracha Nitrílica 70 Shore.

COMPATIBILIDADE DIMENSIONAL

O **Endobutton para Sindesmose Knottech** é fornecido pronto para uso, conforme mostra a tabela 1. Não requer montagem.

INDICAÇÕES DE USO

A Família de **Endobutton para Sindesmose Knottech** são indicados para fixação de fragmentos em fraturas sindesmóticas.

FINALIDADE DO PRODUTO MÉDICO

O uso **Endobutton para Sindesmose Knottech** fornece ao cirurgião ortopedista meios para uma precisa fixação de fragmentos em fraturas sindesmóticas. O **Endobutton para Sindesmose Knottech** permite a reconstrução endoscópica, sem a necessidade de usual incisão lateral suplementar.

FUNDAMENTOS DE FUNCIONAMENTO DO PRODUTO MÉDICO

O Endobutton para Sindesmose proporciona a fixação de fragmentos em fraturas sindesmóticas.

O **Endobutton para Sindesmose Knottech** é composta por um fio de sutura UHMWPE USP 5 que, quando tensionada e fixada entre os botões metálicos e colocada contra a tíbia e fíbula, proporciona a estabilidade fisiológica da mortalha do tornozelo.

PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES, ADVERTENCIAS, CUIDADOS ESPECIAIS, ESCLARECIMENTOS SOBRE O USO DO PRODUTO MÉDICO, ASSIM COM SEU ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

INSTRUÇÕES DE USO

 Manipular o Endobutton para Sindesmose Knottech exclusivamente em ambientes adequados (ambulatórios ou salas cirúrgicas) com os devidos cuidados (somente deverão ser manipuladas com luvas esterilizadas). Somente profissionais capacitados devem manipular e implantar o Endobutton para Sindesmose Knottech.



• O **Endobutton para Sindesmose Knottech** deverão ser aplicados e adaptados de acordo com as exigências e técnicas cirúrgicas adequadas.

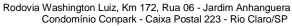
Não aconselhamos a mistura de diferentes componentes biomédicos não compatíveis, tampouco produtos similares de terceiros, que podem elevar o risco de corrosão. Os resultados clínicos e durabilidade do implante dependerão da técnica cirúrgica adotada, que deverá ser adequada ao tipo de produto.

As técnicas de cirurgia variam de acordo com a escolha do médico cirurgião, cabendo ao cirurgião a escolha final do método, tipo e dimensão dos produtos a serem empregados, bem como os critérios de avaliação dos resultados da cirurgia. Abaixo descrevemos a Técnica Cirúrgica Endobutton para Sindesmose:

1. Realize a fixação da fratura da fibula com os implantes Techimport antes da inserção do Endobutton para Sindesmose (figura 1).

2. Perfure as 4 corticais (fíbula e tíbia) com a broca Ø3,7mm. Pode ser utilizado o fio e uma broca canulada para um melhor posicionamento do furo (figura 2).

3. Insira o aplicador através do túnel do furo feito previamente. Verifique por meio do

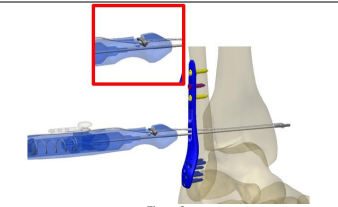


www.techimportimplantes.com.br

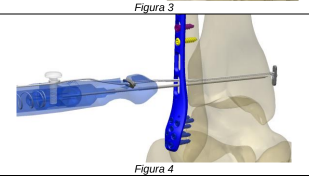


intensificador de imagem se o button passou da cortical medial da tíbia.

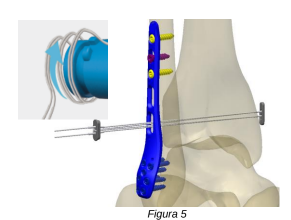
Posicione o Button do centro do cabo direcionado sentido superior ou inferior para garantir que na hora do acionamento o button medial fique direcionado ao longo do eixo longitudinal da tíbia (figura 3).



4. Retire a trava de segurança do cabo e acione o pino do cabo (figura 4).



 Desenrole o fio do final do cabo e retire o aplicador do furo. Posicione o button no oblongo da placa ou diretamente no osso caso não seja utilizado a fixação da placa (figura 5).



 Enrole o fio nos tensionadores para realizar a tração e compressão do sistema (figura 6).



www.techimportimplantes.com.br



Ao final do tracionamento, corte o fio residual da lateral (figura 7). Descartar o cabo deve (ver item DESCARTE DO DISPOSITIVO)

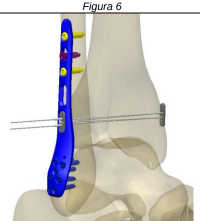


Figura 7

 A Techimport disponibiliza as instruções de uso em seu sitio eletrônico. A versão atualizada da instrução de uso disponíveis no sítio eletrônico da Techimport está identificada no rótulo e nas etiquetas de rastreabilidade do produto. A versão da instrução de uso, deve ser a mesma indicada no rótulo e etiquetas de rastreabilidade. Caso seja necessário obter a instrução de uso em formato impresso, favor entrar em contato com a Techimport que será enviado sem custo adicional (inclusive de envio), essa instrução de uso. Solicitar para: qualidade@techimportimplantes.com.br ou pelo telefone (19) 3522-9500.

CONTRA INDICAÇÕES

- Quantidade ou qualidade insuficiente de osso;
- Irrigação sanguínea insuficiente e infecções prévias que possam retardar a Cicatrização;
- Qualquer infecção ativa;
- Circunstâncias que possam limitar a capacidade ou vontade do paciente para restringir suas atividades ou seguir as ordens necessárias durante o período de cicatrização;
- Este dispositivo pode não ser adequado para pacientes sem quantidade suficiente de osso, ou cujo crescimento ósseo ainda não tenha sido concluído. O médico deve
- avaliar cuidadosamente a qualidade do osso antes de realizar cirurgias ortopédicas em pacientes cujo crescimento ósseo ainda não esteja concluído. O uso deste dispositivo
- médico e a colocação de peças ou implante no corpo não devem unir, perturbar ou prejudicar a placa de crescimento;
- Não deve ser utilizado em procedimentos cirúrgicos diferentes dos especificados:

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Este produto é de uso único.

Destruir após explantado.



Não reutilizar o produto.

Esse produto não pode ser reprocessado. Proibido reprocessar.

O respeito aos procedimentos pré-operatórios e pós-operatórios, o entendimento adequado da técnica cirúrgica, a seleção correta e posicionamento do implante são críticos para o sucesso da cirurgia.

A correta seleção do implante é extremamente importante. O tipo apropriado, forma e tamanho devem ser de acordo com o paciente. Estes dados são obtidos a partir do planejamento pré-operatório, visto que o tamanho e formato dos ossos humanos também colocam limitações no tamanho e resistência dos implantes. Todos os implantes metálicos são sujeitos a repetir o stress durante o uso, por isso o critério apropriado para seleção do paciente deve ser seguido; o posicionamento correto do implante e os cuidados apropriados no pós-operatório são essenciais para minimizar o stress do peso do implante.

- Cuidados devem ser tomados para evitar a colocação de um peso excessivo no implante, uma vez que isto
 pode aumentar os riscos de encurvamento, rachaduras e/ou fraturas do implante devido à fadiga do metal
 que eventualmente levará ao afrouxamento antes da união ser atingida. Isto por sua vez pode causar
 danos ou necessidade de uma remoção prematura do implante.
- Não utilizar o produto caso a embalagem esteja danificada

Observação: Não devem ser utilizados componentes de implantes de fabricantes diferentes, **portanto** recomendamos que os produtos tenham a mesma procedência.

Data de fabricação, prazo de validade e lote do produto: VIDE ROTULO.

CONDIÇÕES PARA RESSONÂNCIA MAGNÉTICA

Estudos não clínicos realizados com produtos mais críticos que o **Endobutton para Sindesmose Knottech** para uso de RM em campo magnético estático de 1,5 Tesla e 3,0 Tesla, mostraram-se condicionalmente compatível em ambiente de ressonância magnética. Desta forma, pacientes portando esse implante somente podem ser submetidos ao exame se o mesmo seguir os seguintes parâmetros:

- Campo magnético estático de 1,5 Tesla
- Campo magnético estático de 3,0 Tesla.

Referente a riscos de aquecimento no uso de ressonância magnética, foi observado nos produtos mais críticos que o **Endobutton para Sindesmose Knottech** um aumento máximo de temperatura de 8.3 ± 0.4 °C para uma **WB-SAR medida de** 3.79 ± 0.21 **W**/**kg** de até 15 minutos de varredura numa radiofrequência em 1,5T e aumento máximo de temperatura de 4.6 ± 0.4 °C para um **WB-SAR medido de** 4.26 ± 0.23 **W**/**kg** de até 15 minutos de varredura. Esse aumento de temperatura não causa riscos de necrose, no qual ocorre com aumento de temperatura superior a 10°C. Aumento de temperatura inferior a 10°C é considerado seguro.



VALIDADE

Este produto tem validade de 3 anos, contados à partir da data de esterilização.

PROCEDIMENTOS CIRURGICOS

RECOMENDAÇÕES DE UTILIZAÇÃO GERAIS

- Todos os implantes devem ser utilizados com o formato original.
- Os implantes devem ser manipulados com cuidado, pois a ocorrência de riscos é suscetível de provocar micro trincas alterando a resistência mecânica e à corrosão.
- O planejamento pré-operatório permitem determinar a dimensão correta dos implantes.
- Apenas a utilização de material de instrumentação específico para este implante garante a sua colocação de forma satisfatória.
- Caso seja necessária uma explantação, as condições de descontaminação e esterilização do instrumental deverão ser respeitadas.
- Os detritos resultantes da intervenção (embalagens, explantes...) deverão ser tratados como quaisquer outros detritos de origem médica pelo estabelecimento de cuidados da saúde.

PRECAUÇÕES PRÉ OPERATÓRIAS

- A correta seleção dos instrumentais é crítica para o sucesso da operação.
- Siga estritamente os protocolos cirúrgicos. Cuidados devem ser tomados no manuseio dos implantes e / ou instrumentos para evitar ferimentos no paciente e ou no pessoal do centro cirúrgico.
- Alguns problemas podem surgir enquanto implantes e instrumentos são manuseados. Cheque cuidadosamente a integridade do implante: a superfície dos componentes não deve estar manchada, arranhada ou defeituosa.
- O critério usado para a seleção de paciente deve ser aquele descrito na seção "INDICAÇÕES".
- Pacientes em condições e/ ou predisposições, tais como os listados na seção "CONTRA INDICAÇÕES", devem ser evitados;
- O cirurgião deve estar perfeitamente familiarizado com os implantes e técnicas cirúrgicas e com a montagem dos componentes.

PRECAUÇÕES OPERATÓRIAS

A correta seleção dos instrumentais é crítica para o sucesso da operação.

Siga estritamente os protocolos cirúrgicos. Cuidados devem ser tomados no manuseio dos implantes e / ou instrumentos para evitar ferimentos no paciente e ou no pessoal do centro cirúrgico.



TRATAMENTO PÓS OPERATÓRIO E INFORMAÇÕES QUE DEVEM SER DADAS AOS PACIENTES

A vida útil do produto é caracterizada pelo período de seis (06) meses, tempo necessário para a consolidação da fratura sindesmótica. Após esse prazo, caso a consolidação óssea da fratura não seja satisfatória pode haver risco de falha do implante por excesso de solicitação mecânica

O cirurgião deve aconselhar os pacientes portadores de um implante a observarem certas regras de condução de uma vida saudável, e a salvaguardarem-se de quaisquer esforços abusivos. Os fatores susceptíveis de comprometerem o sucesso da implantação são:

- ✓ Ausência de prevenção das infecções locais e genéricas,
- ✓ Toxicomania e/ou tendência para o abuso de drogas e medicamentos,
- ✓ Atividades físicas intensas ou movimentos repetitivos que exponham a prótese a cargas excessivas (trabalho físico penoso, etc).
- Incapacidade intelectual do paciente para compreender e cumprir as instruções do médico.

CIRURGIAS DE REVISÃO E REMOÇÃO

O paciente deve ser informado sobre a necessidade de uma cirurgia de revisão, em casos de soltura dos componentes.

Os instrumentais cirúrgicos necessários para a implantação ou remoção dos modelos deste produto estão identificados por nome e código. E devem ser, necessariamente, da marca TECHIMPORT, de modo a evitar possíveis incompatibilidades dimensionais de projeto.

LIMITES DE MOLDAGEM DO IMPLANTE.

O produto não pode ser moldado, o que pode acarretar fratura e consequentemente falha na função do produto.

LIMITES DE CARGA DO IMPLANTE

Embora os ensaios comprovem que a resistência mecânica dos produtos testados seja superior às cargas resultantes de atividades normais diárias, os implantes utilizados em cirurgia servem apenas para auxiliar e promover um processo normal de consolidação óssea.

Dessa forma, o cirurgião deve orientar o paciente sobre os cuidados a serem tomados e o tipo de suporte físico, adequado a ser utilizado durante o tempo de uso do implante.

EFEITOS ADVERSOS

Infecções, tantos profundas como superficiais.



Alergias e outras reações aos materiais do dispositivo.

EFEITOS SECUNDÁRIOS INDESEJAVEIS

Efeitos secundários indesejáveis relacionados com a técnica de colocação

- Dores,
- Infecção no local da cirurgia,
- Hematomas,
- Lesões vasculares nervosas.

Efeitos secundários indesejáveis relacionados com a utilização do implante

- Infecção
- Deslocamento que pode provocar uma migração,
- Reações ósseas ao contato com o implante.

CUIDADOS ESPECIAIS E ESCLARECIMENTOS SOBRE O USO DO PRODUTO

Durante o manuseio do dispositivo, sempre existe o risco de que materiais estranhos e particulados, incluindo talco de luvas, fiapos de materiais e outros contaminantes da superfície, possam entrar em contato com o dispositivo. Todos os esforços devem ser feitos para limitar o manuseio dos implantes. Um implante nunca deverá ser reutilizado, e os dispositivos explantados não devem ser implantados novamente. O estresse pode levar ao desenvolvimento de imperfeições microscópicas, e, mesmo que o implante pareça intacto, pode ocasionar a falência do mesmo. Se o paciente estiver envolvido em alguma atividade ou ocupação que possa causar estresse no implante (caminhadas substanciais, corrida, levantamento de peso ou tensão muscular), estas forças podem causar falhas no dispositivo. A durabilidade desses dispositivos é afetada por numerosos fatores biológicos, biomecânicos e extrínsecos, que limitam a sua vida útil. Isto posto, a obediência estrita às indicações, contra-indicações e precauções para este produto são essenciais para maximizar a sua vida útil.

ESTERILIZAÇÃO

Todos os modelos do **Endobutton para Sindesmose Knottech** são comercializadas esterilizados por óxido de etileno de acordo com as normas ABNT NBR ISO 11135:2018 - Esterilização de produtos de atenção à saúde - Óxido de etileno - Requisitos para desenvolvimento, validação e controle de rotina de um processo de esterilização de produtos para saúde e Portaria Interministerial Nº 482, de 16 de abril de 1999.

Antes do uso, a embalagem deve ser inspecionada a fim de verificar se não há rupturas ou danos.



CUIDADOS COM O MANUSEIO E TRANSPORTE DO PRODUTO MÉDICO

Armazenagem e transporte:

- Armazenar e transportar em local seco e fresco, com temperatura máxima de 25°C e umidade relativa de 30–75% e ao abrigo da luz solar direta.
- Proteger os implantes de arranhões e amassamentos
- Tenha extremo cuidado no manuseio e armazenagem dos implantes.
- Não permita o contato com metal e outros objetos que possam comprometer o uso apropriado final.
- Implantes e instrumentos devem ser protegidos durante a armazenagem de ambientes corrosivos tais como: ar salgado, umidade etc.

Precauções quanto ao manuseio:

- Uma vez removido do paciente, o implante n\u00e3o deve ser reusado. Descarte todos os implantes danificados.
 A TECHIMPORT n\u00e3o aceita devolu\u00e7\u00e3o deste tipo de material.
- O implante deve ser usado somente em suas condições originais. Qualquer mudança feita pelo usuário pode levar à falha do implante.
- Tenha extremo cuidado ao manusear os implantes. Riscos na superfície dos componentes podem causar rachaduras que podem significantemente reduzir as características de uso do implante e particularmente resistência à corrosão.
- No caso de ocorrer algum dano no implante antes de ser utilizado (seja por quedas ou riscos), este deve ser devolvido a TECHIMPORT, que estabeleceu um procedimento específico para o recebimento de devolução deste material.
- É essencial para a durabilidade do implante que as superfícies dos ossos estejam perfeitamente limpas e não estejam danificadas.
- Advertimos para que n\u00e3o sejam utilizados implantes de outras marcas com os implantes TECHIMPORT.
- Siga as regras específicas de compatibilidade dos componentes definidas na literatura e técnicas cirúrgicas.
- O planejamento pré-operatório usando radiografias permite a determinação dos tamanhos dos componentes.

Formas de apresentação do produto médico

Os **Endobuttons para Sindesmose Knottech** são embalados individualmente em blister primário e secundário, ambos fabricados em pet (Polietileno tereftalato) virgem conformado por termoformagem e selados por barreiras de papel Tyvek. Os blisters são colocados em caixa de papel kraft junto com os rótulos de rastreabilidade. O sistema de embalagem é compatível com os requerimentos dos padrões *ISO 11607-1:2019-*

Packaging for terminally sterilized medical devices — Part 1: Requirements for materials, sterile barrier



systems and packaging systems e ISO 11607-2:2019-Packaging for terminally sterilized medical devices — Part 2: Validation requirements for forming, sealing and assembly processes. A figura 4 e 5 mostra todos os componentes que compõe a embalagem dos Endobuttons para Sindesmose Knottech. Junto com cada implante são fornecidas 6 etiquetas de rastreabilidade. O modelo do rótulo bem como as informações contidas nelas estão definidas na figura 2.

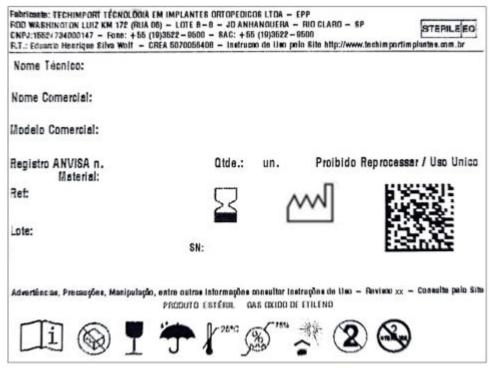
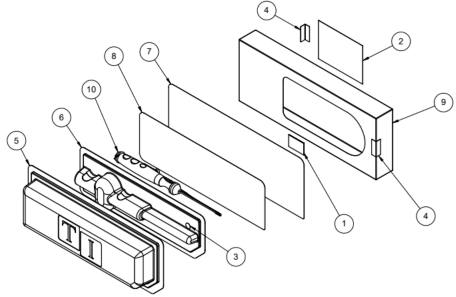


Figura 2 - Modelo de rótulo







	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
1	Etiqueta papel couche adesiva (rastreabilidade)					
2	Etiqueta adesiva RFID UHF, Branca 100 x 75 transtérmico					
3	Etiqueta indicador químico de esterilização - ETO					
4	Etiqueta lacre					
5	Blister externo para endobutton Sindesmose					
6	Blister interno para endobutton Sindesmose					
7	Papel tyvek externo					
8	Papel tyvek interno					
9	Caixa					
10	Endobutton para Sindesmose Knottech					

Figura 4 – Montagem da embalagem do Endobutton para Sindesmose

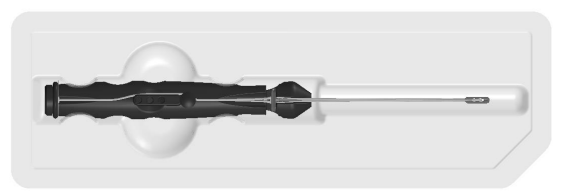


Figura 5 - Embalagem primária



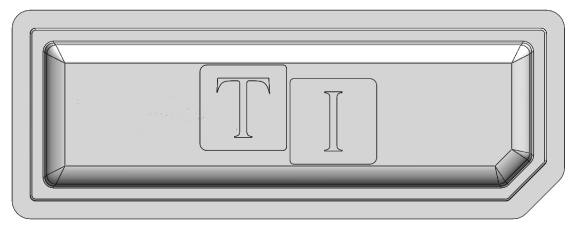


Figura 6 - Embalagem secundária

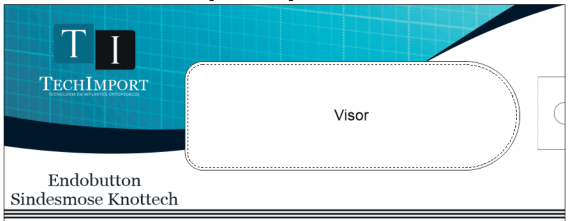


Figura 7 - Embalagem terciária



Tabela 4 - Simbologia do modelo de rotulagem

STERII	E EO	\triangle		STEPROZE	2	†	类
Produto por Óx Etile	ido de	Atenção - consultar instrução de uso para informações adicionais	Não use se a embalagem estiver danificada	Não reesterilizar	Não reutilizar produto único	Manter seco	Manter ao abrigo do sol

RASTREABILIDADE

Junto da embalagem do componente implantável seguem 6 (seis) etiquetas de rastreabilidade. As informações que constam nessa etiqueta de rastreabilidade. Uma etiqueta deve ser obrigatoriamente colada no prontuário clínico do paciente, outra no laudo entregue para o paciente, outra na documentação fiscal que gera a cobrança, na AIH, no caso de paciente atendido pelo SUS, ou na nota fiscal de venda, no caso de paciente atendido pelo sistema de saúde complementar, outra disponibilizada para o controle do fornecedor (registro histórico de distribuição – RHD, outra disponibilizada para o controle do cirurgião responsável (principal) e a última para convênio médico caso exista. Informamos que obrigatoriamente o prontuário do paciente deve ter registrado informações que permitam rastrear o produto implantado. A colagem dessa etiqueta no prontuário permite a rastreabilidade do produto utilizado.

MARCAÇÃO

Devido a limitação de espaço, nas Placas/Button para endobutton é gravado à laser apenas o logotipo da Techimport e o lote (item 11.5 da NBRISO14630).

DESCARTE DO DISPOSITIVO

Conforme a RDC 222 de 2018, dispositivos implantáveis de qualquer natureza enquadrados como de uso único são proibidos de serem reprocessados. Implantes que forem removidos da embalagem interna e inseridos dentro do ambiente cirúrgico, mesmo que não tenham sido implantados ou contaminados por outras fontes, devem ser tratados como material contaminado, o mesmo ocorrendo com dispositivos explantados. Estes dispositivos devem ser inutilizados para uso antes do descarte. Recomendamos que as peças sejam limadas, entortadas ou cortadas para sua inutilização. DISPOSITIVOS EXPLANTADOS SÃO CONSIDERADOS LIXO HOSPITALAR

RECLAMAÇÃO/ATENDIMENTO AO CLIENTE

Reclamações relacionadas a algum efeito adverso e/ou queixa técnica 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 este evento adverso ao órgão



sanitário competente através do Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária no sitio da ANVISA: http://portal.anvisa.gov.br/notificacoes/produtos e a **TECHIMPORT TECNOLOGIA EM IMPLANTES**ORTOPÉDICOS LTDA – EPP através do e-mail gerencia@techimportimplantes.com.br ou pelo telefone (19) 3522-9500.

FABRICADO POR:

TECHIMPORT TECNOLOGIA EM IMPLANTES ORTOPÉDICOS LTDA – EPP RODOVIA WASHINGTON LUIZ, KM 172, RUA 06, CONDOMINIO CONPARK, CAIXA POSTAL 223 - RIO CLARO-SP-BRASIL CEP: 13.501-600

RESPONSÁVEL TÉCNICO: EDUARDO HENRIQUE SILVA WOLF CREA-SP: 5070056408



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 adouirido.

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

Revisão/Versão: 01 Data: 03/01/2023