

Instrução de Uso  
Lâminas para Bisturi Techimport



**Nome Técnico:** Lâminas de Bisturi Descartáveis

**Nome Comercial:** Lâminas para Bisturi

**Registro ANVISA:** 81118469023

**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

comercial@techimportimplantes.com.br

[www.techimportimplantes.com.br](http://www.techimportimplantes.com.br)

Telefone: +55 19 3522 – 9500

**PRODUTO ESTÉRIL  
A EMPRESA RECOMENDA USO ÚNICO**

Instrução de Uso  
Lâminas para Bisturi Techimport

## **CARACTERÍSTICAS E ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS DO PRODUTO**

**Nome Técnico:** Lâminas de Bisturi Descartáveis

**Nome Comercial:** Lâminas para Bisturi

**Composto por:** Lâminas

**Registro ANVISA:** 81118469023

**Modelos comerciais:** Ver Tabela 1

**Método de Esterilização:** ETO

**Validade:** 3 anos apartir da data de Esterilização

## **DESCRIÇÃO DO PRODUTO MÉDICO**

As Lâminas de Bisturi auxiliam em cortes de tecidos durante a cirurgia.

**Tabela 1 – Modelos Comerciais**

Código	Descrição	Quantidade	Indicação	Imagem Ilustrativa
TI230.0007.001	Lâmina para Bisturi Techimport	1	Corte de tecidos	

## COMPOSIÇÃO

O material selecionado para composição se encontra listado abaixo:

Código	Descrição	Quantidade	Matéria-prima	Imagem Ilustrativa
T1230.0007.001	Lâmina para Bisturi Techimport	1	Aço Inoxidável Martensítico (ASTM F899)	

## **INDICAÇÃO E FINALIDADE**

A **Lâmina para Bisturi Techimport** tem a função de realizar cortes com precisão em procedimentos cirúrgicos em geral.

## **CONTRAINDICAÇÃO**

Não é indicado o uso em produtos de outros fabricantes.

## **ADVERTENCIAS E PRECAUÇÕES**

Não utilizar o produto se a embalagem estiver aberta ou danificada.

A Techimport recomenda o uso único desse produto.

A reutilização pode causar danos aos pacientes.

A utilização da Lâmina para Bisturi deve ser feita apenas por médicos cirurgiões aptos.

Nunca misturar produtos diferentes ou de outro fabricante, pois pode se ocasionar incompatibilidade entre os materiais.

Toda manipulação deve estar acompanhada de cuidados: na manipulação durante armazenamento, bem como seu transporte.

Antes da cirurgia, o cirurgião deve realizar um rigoroso planejamento pré-operatório.

Antes de iniciar o procedimento cirúrgico, deve se verificar a integridade da embalagem, produtos com embalagem danificada devem ser descartados.

## **ESTERILIZAÇÃO**

O produto é fornecido na condição Estéril, em Óxido de Etileno.

## **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 local seco e fresco, com temperatura Máx. de 25°C e umidade relativa de 75% e ao abrigo da luz solar direta.

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 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

### **PRAZO DE VALIDADE E REPROCESSAMENTO**

Prazo de validade é de 3 anos a partir da data de esterilização, após aberto o mesmo deve ser descartado caso não seja utilizado imediatamente.

### **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 às 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 no sitio da ANVISA: <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm> e a **TECHIMPORT TECNOLOGIA EM IMPLANTES ORTOPÉDICOS LTDA – EPP** através do e-mail [qualidade@techimportimplantes.com.br](mailto: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**

A Lâmina para Bisturi Techimport é fornecido na condição esteril, comercializado 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. As embalagens são identificadas com uma etiqueta RFID conforme indicação abaixo:

Instrução de Uso  
Lâminas para Bisturi Techimport

Fabricante: TECHIMPORT TECNOLOGIA EM IMPLANTES ORTOPEDICOS LTDA - EPP  
 FICD WASHINGTON LUIZ KM 172 (RUA 06) - LOTE B-8 - JD ANHANGUERA - RIO CLARO - SP  
 CNPJ: 15524734000147 - Fone: +55 (19)3522-9500 - SAC: +55 (19)3522-9500  
 E.T.: - CREA - Instrução de Uso pelo Site <http://www.techimportimplantes.com.br>

**STERILE EO**

Nome Técnico:

Nome Comercial:

Modelo Comercial:

Registro ANVISA n. \_\_\_\_\_ Qtde.: un. Proibido Reprocessar / Uso Único

Material:

Ref:   

Lote: SN: \_\_\_\_\_

Advertências, Precauções, Manipulação, entre outras informações consultar Instruções de Uso - Revizão - Consulte pelo Site  
 PRODUTO ESTERIL - GAS OXIDO DE ETILENO

        

Legenda da Simbologia

	Esterilizado por Óxido de Etileno		Data de Fabricação
	Data de Validade		Consultar Instruções de Uso
	Frágil, manusear com cuidado		Manter ao abrigo do sol
	Manter Seco		Limite de Temperatura
	Não reesterilizar		Limite de Umidade
	Não Utilizar se a embalagem estiver danificada		Produto de Uso único

**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

[comercial@techimportimplantes.com.br](mailto:comercial@techimportimplantes.com.br)

[www.techimportimplantes.com.br](http://www.techimportimplantes.com.br)

Telefone: +55 19 3522 – 9500