



## **INSTRUÇÕES DE USO**

**NOME TÉCNICO:** Instrumentos Cirúrgicos

**NOME COMERCIAL:** Kit Cânulas para Discopexia de ATM

**Fabricante:**

ENGIMPLAN – ENGENHARIA DE IMPLANTE IND. E COM. LTDA.

Rod. Washington Luiz, S/N Cond. Compark Rua 6 Km 172 Pista Sul – Rio Claro/SP - CEP:13501-600

CNPJ: 67.710.244/0001-39 – INDÚSTRIA BRASILEIRA

Site: <http://www.engimplan.com.br>

Telefone: (19) 3522 7407

**Responsável Técnico:**

Rosana Maria Moreira Santos – CREA-SP 5062668661

**REGISTRO ANVISA Nº 10208610097**











**PRODUTO ESTÉRIL – ESTERILIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENO (ETO)**

**PRODUTO DE USO ÚNICO – NÃO REUTILIZAR**

**PROIBIDO REPROCESSAR**

## Instrução de Uso

### Legendas dos símbolos utilizados nas embalagens

	Código do Produto		Número de Lote
	Data de Fabricação		Ler as Instruções de Uso
	Produto de Uso Único		Não utilizar se a embalagem estiver violada
	Não Estéril		Evitar exposição direta à luz solar
	Cuidado - Frágil		Manter Protegido de Umidade

### Características e especificações técnicas do produto

**Nome Técnico:** Instrumentos Cirúrgicos

**Nome Comercial:** Kit Cânulas para Discopexia de ATM

**Composto por:** Guias, Agulhas e Punção

**Matéria Prima:** PET, Aço Inox 304, Poliacetal e Silicone

**Produto Estéril**

**Método de Esterilização:** Óxido de Etileno (ETO)

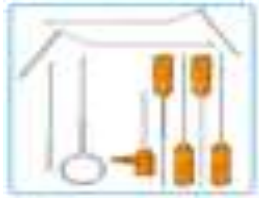
#### 1. Descrição do Produto Médico

O Kit Cânulas para Discopexia de ATM é fornecido na condição estéril, unitariamente, em embalagem primária composta de bandeja tipo blister em PET e cobertura em papel de selagem; embalagem secundária de papelão e embalagem terciária de filme de proteção em PE.

##### 1.1. Apresentação Comercial

O Kit Cânulas para Discopexia de ATM é composto dos seguintes itens:

Tabela: Apresentação do Kit Cânulas para Discopexia de ATM

CÓDIGO	DESCRIÇÃO	IMAGEM
104.20752	KIT CÂNULA PARA FIXAÇÃO DO DISCO MANDIBULAR	

COMPONENTES		
204.107520	GUIA PARA AGULHA	
204.107525	AGULHA PONTA GANCHO	
204.107528	AGULHA PONTA ROMBA	
204.107530	AGULHA CURETA LONGA	
204.107532	AGULHA PONTA PERFURANTE	
204.107534	GUIA COM OLHAL	
204.107537	PUNÇÃO AGULHA PERFURANTE	
204.107540	PUNÇÃO AGULHA RETA	
204.107541	GUIA Ø 2,7	
204.107544	GUIA Ø 1,5	

## 2. Composição

O Kit Cânulas para Discopexia de ATM tem como matéria-prima o PET, Aço Inox 304, Poliacetal e Silicone.

### **3. Indicações e Finalidade**

O Kit Cânulas para Discopexia de ATM é indicado para auxiliar na perfuração, insuflação, visualização, remoção total ou parcial de articulações, ossos e tecidos moles em procedimentos cirúrgicos minimamente invasivos de ATM.

#### **3.1. Contraindicação**

Não se aplica

### **4. Forma de Apresentação da embalagem**

O Kit Cânulas para Discopexia de ATM é fornecido **UNITARIAMENTE**, na condição estéril, em embalagem primária composta de bandeja tipo blister e embalagem secundária de papelão. As embalagens são identificadas com uma etiqueta contendo as seguintes informações:

1. Nome Técnico;
2. Nome Comercial;
3. Produto/Dimensões;
4. Código;
5. Quantidade;
6. Fabricação;
7. Lote;
8. Material;
9. Validade;
10. Registro ANVISA: xxxxxxx;
11. Responsável Técnico;
12. Dados do Fabricante;
13. Código de barra.

FABRICANTE: ENGIMPLAN – ENGENHARIA DE IMPLANTE IND. E COM. LTDA.

Rod. Washington Luiz, S/N Cond. Compark Rua 6 Km 172 Pista Sul – Rio Claro/SP - CEP:13501-600

CNPJ: 67.710.244/0001-39 – INDÚSTRIA BRASILEIRA

Site: <http://www.engimplan.com.br>

Telefone: (19) 3522 7407

E os dizeres:

**PRODUTO ESTÉRIL – ESTERILIZAÇÃO POR ÓXIDO DE ETILENO (ETO)**  
**PRODUTO DE USO ÚNICO – NÃO REUTILIZAR**  
**PROIBIDO REPROCESSAR**

CONDIÇÕES ESPECIAIS DE ARMAZENAMENTO, CONSERVAÇÃO,  
MANIPULAÇÃO, PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS,  
ANTES DE UTILIZAR O PRODUTO “VER INSTRUÇÕES DE USO”.

**Instrução de Uso disponível em: <http://www.engimplan.com.br/instrucaodeuso>  
Para Instruções de Uso no formato impresso o consumidor pode solicitar sem custo adicional  
através do SAC 0800770-7475**

#### **4.1. Cuidados com Manuseio, Armazenamento e Transporte do Produto Médico**

- O Kit Cânulas para Discopexia de ATM deve ser armazenado em local limpo, seco, arejado, a temperatura ambiente e ao abrigo da luz;
- As condições especiais de armazenamento, manipulação e conservação dos instrumentos devem ser seguidas no intuito de assegurar que os componentes permaneçam intactos para o procedimento cirúrgico;
- Deve ser transportado e manuseado de forma a impedir qualquer dano ou alteração nas suas características;
- O transportador deve ser alertado de que se trata de um produto médico hospitalar;
- Não utilizar caso o prazo de validade esteja vencido;
- Deve ser retirado de sua embalagem apenas no momento de sua utilização, preferencialmente em campos estéreis para assegurar sua esterilidade;
- Devem ser observadas as condições da embalagem de todos os componentes do Kit Cânulas para Discopexia de ATM. Caso haja qualquer violação da embalagem, todo material deve ser deformado, claramente identificado como impróprio para uso e descartado de acordo com a legislação sanitária vigente;
- O Kit Cânulas para Discopexia de ATM deve ser manipulado cuidadosamente, evitando-se batidas ou quedas. Qualquer instrumental que tenha caído ou sido inadequadamente manuseado, ou com suspeita de ter sofrido dano, deve ser descartado.

#### **4.2 Esterilização**

O Kit Cânulas para Discopexia de ATM é fornecido na condição estéril, através da esterilização por Óxido de Etileno (ETO).

#### **4.3 Descarte**

Quando da necessidade de se descartar o instrumental, o mesmo deve ser descaracterizado imediatamente de forma a evitar que seja utilizado inadvertidamente.

O descarte do Kit Cânulas para Discopexia de ATM deverá obedecer às normas relativas à eliminação de lixo hospitalar contaminante, descartando-se em recipientes apropriados e com identificação clara de que se trata de lixo contaminante.

Deve a Instituição hospitalar, descaracterizar o produto, conforme legislação vigente aplicada.

#### **4.4 Eventos Adversos**

Caso ocorra algum evento adverso relacionado ao produto, deverá ser notificado o fabricante através do telefone (19) 3522 7407 e notificar o órgão sanitário competente, acessando o site da ANVISA – [www.anvisa.gov.br/notivisa](http://www.anvisa.gov.br/notivisa).

### **5 Precauções e Advertências**

- Remover o produto de sua embalagem somente no momento da utilização e manusear apenas em campos estéreis para assegurar a esterilidade do material;
- Existem instrumentos cirúrgicos apropriados para cada etapa da cirurgia. O uso indevido dos materiais, o exercício de forças excessivas e o uso de instrumentos para fins excluídos ao projeto podem prejudicar a evolução do procedimento e causar danos ao implante;
- A combinação dos produtos da Engimplan com os de outros fabricantes pode apresentar diferenciação em material ou qualidade. A utilização de instrumentos distintos pode acarretar riscos de complicações técnicas;
- Somente profissionais especializados e treinados em técnicas cirúrgicas de implantes de ATM poderão utilizar estes instrumentais;
- Verificar antes do uso se os instrumentais não sofreram algum dano. Caso estejam danificados, o produto ou a embalagem, todo material deve ser deformado, identificado como impróprio para uso e descartado conforme legislação vigente;
- Utilizar sempre os instrumentais apropriados para cada tipo de implante e nunca tentar substituir algum elemento por outro que não apropriado ao uso pretendido;
- Não deve ser armazenado em local onde também são armazenados produtos químicos que podem exalar vapores corrosivos;
- O Kit Cântulas para Discopexia de ATM é um produto de uso único e de reprocessamento proibido e não pode ser reutilizado.


#### **5.1 Rastreabilidade**

A rastreabilidade do Kit Cântulas para Discopexia de ATM é garantida através de marcação a laser do logo do fabricante (Engimplan), número do código e do número de lote no produto. Também segue dentro da embalagem 05 etiquetas de rastreabilidade contendo os seguintes dados:

- Código do produto.
- Descrição do produto.
- Nome Técnico.

- Nome Comercial.
- Número do lote.
- Número de registro na ANVISA.
- Identificação do fabricante.
- Identificação do responsável técnico.

Figura: Modelo de etiqueta de rastreabilidade (Imagem Ilustrativa)

<b>REF</b>	<b>LOT</b>	<b>engimplan...</b>
Nome comercial: <small>Commercial Name</small>		
Nome Técnico: <small>Technical Name</small>		Código de Barra interno.
Registro ANVISA nº: 1020861.###-### <small>ANVISA Register #1020861</small>		
 <b>ENGIMPLAN-ENGENHARIA DE IMPLANTE IND. E COM. LTDA.</b> Rod. Washington Luiz S/N Cond. Compark Rua 6 Km 172 Pista Sul – CEP- 13501-600 Rio Claro / SP CNPJ-67.710.244/0001-39 Fone: (19) 3522-7407 Autorização de Funcionamento de Empresa: 1020861 Responsável técnico Engª Rosana Maria Moreira Santos – CREA-SP 5062668661 <b>INDÚSTRIA BRASILEIRA</b>		

## 5.2 Reclamação

Caso o produto apresente um risco imprevisível específico descrito nesta instrução de uso, esteja fora de suas especificações ou esteja gerando qualquer insatisfação, notifique diretamente a Engimplan. 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 Rod. Washington Luiz, S/N Cond. Compark Rua 6 Km 172 Pista Sul – Rio Claro/SP - CEP:13501-600.

A Engimplan disponibiliza um canal de comunicação através do telefone (19) 3522 7407 para notificações referentes ao produto.

**Fabricado por:** Engimplan Engenharia de Implante Indústria e Comércio Ltda.

Rod. Washington Luiz, S/N Cond. Compark Rua 6 Km 172 Pista Sul – Rio Claro/SP - CEP:13501-600

Telefone: (19) 3522 7407

**Responsável Técnico:** Rosana Maria Moreira Santos – CREA-SP 5062668661

Declaramos verdadeiras as informações descritas neste Modelo de Instrução de Uso.

---

**Eng.º José Tadeu Leme**  
Responsável Legal  
CREA-SP 141.617/D

---

**Eng.º Rosana Maria Moreira Santos**  
Responsável Técnico.  
CREA-SP 5062668661