



## INSTRUÇÕES DE USO

**ATENÇÃO:** Ler atentamente todas as instruções antes da utilização. Cumprir todas as advertências e precauções mencionadas nesta instrução. A não observância poderá levar à ocorrência de complicações.

### PRODUTO ESTÉRIL

Aplicação, condições especiais de armazenamento, conservação, manipulação, reutilização, precauções e advertências.

Não utilizar o produto se a embalagem estiver danificada ou violada ou se o produto tiver vencido. Armazene e transporte o produto em local limpo e seco, longe de calor e ao abrigo da luz direta, sob Temperatura: +10° à +40°C – Umidade Relativa: 85% máxima.

**Nome técnico:** TROCARTES

**Nome comercial:** KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY - LARSSON

### 1. Introdução

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY possui diferenciais que fazem dele o produto apropriado para uma cirurgia mais rápida e segura.

Além destes, o KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY é composto pelos itens descritos no item 4 desta instrução de uso.

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY é fornecido estéril por ETO (Óxido de Etileno), embalado em blister duplo e selados a quente, comercializado individualmente e devidamente rotulado.

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY, é um produto recomendado para uso único, e têm seu reprocessamento proibido (Conforme RE 2605/2006) item 65 (trocarer não desmontável com válvula de qualquer diâmetro).

### 2. Aplicação

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY é indicado para ser utilizado em procedimentos cirúrgicos minimamente invasivos, como nos procedimentos vídeo assistidos (artroscopia da articulação temporomandibular, das mãos e dos pés).

### 3. Materiais.



O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY, possui componentes fabricados em aço inoxidável AISI 304 (Norma ASTM F899), conforme (NBR13911) com componentes policetal(POM) e Silicone.

#### 4. Especificações e características técnicas

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY, é composto por 8 (oito) itens, todos os materiais de uso em saúde.

| CÓDIGO   | DESCRIÇÃO                            | ITEM | QUANTIDADE DE COMPONENTES DO KIT | QTDE. |
|----------|--------------------------------------|------|----------------------------------|-------|
| 17100000 | KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY | 1    | Cânula FACILITY 1,9 – 2,1mm      | 1     |
|          |                                      | 2    | Cânula FACILITY 3,5mm            | 1     |
|          |                                      | 3    | Agulha Ponta Perfurante          | 1     |
|          |                                      | 4    | Agulha Ponta Romba               | 1     |
|          |                                      | 5    | Agulha Ponta Gancho              | 1     |
|          |                                      | 6    | Agulha Cureta Longa              | 1     |
|          |                                      | 7    | Formão 2,0 mm                    | 1     |
|          |                                      | 8    | Formão 3,0 mm                    | 1     |

#### 5. Princípio de funcionamento

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY é formado pelos componentes citados acima no item 4, e tem como função a criação de uma via de acesso ao interior das articulações, sem a necessidade de incisões de grande extensão, e através da cânula são inseridos os instrumentos quem tem como função a manipulação dos tecidos no interior da articulação. A sua utilização sempre levará em conta a técnica utilizada pelo cirurgião, técnica que poderá abranger desde o diagnóstico de uma disfunção de ATM, passando pelo reposicionamento do disco articulado e chegando até o retrabalho da parte óssea condilar.

#### 6. Instruções para uso do produto.

Abrir a embalagem puxando pela aba de abertura na extremidade da embalagem, retirar o kit da embalagem. Seu manuseio deve seguir técnicas assépticas já utilizadas nos centros cirúrgicos. Inicialmente são definidos os pontos de inserção

das cânulas próximos à articulação, por onde serão inseridos os instrumentos. Uma pequena incisão é feita com um bisturi, e logo em seguida com o auxílio do obturador, a cânula é introduzida até a parte exterior da articulação, sendo que a partir deste ponto, a agulha ponta perfurante é substituído pela agulha ponta romba, e juntamente com a cânula são inseridos até o interior da articulação. Deste ponto em diante as agulhas são retirados, deixando a cânula em posição de uso, permitindo assim o uso da óptica e seus instrumentos por via da mesma. O cirurgião encarregado de executar o procedimento é responsável pela escolhados parâmetros, pela seleção dos instrumentos e a técnica cirúrgica necessária para boa execução do ato cirúrgico. Na qualidade de fabricante, a LARSSON PRODUTOS MEDICOS não recomenda uma técnica cirúrgica específica. Os instrumentos que compõe o KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY têm as seguintes funções:

- 17100001- Cânula FACILITY 1,9 – 2,1mm: Tem como finalidade acesso e guia para instrumental.
- 17100002- Cânula FACILITY 3,5mm: Tem como finalidade acesso e guia para instrumental.
- 17100003- Agulha Ponta Perfurante: Utilizado para perfuração da pele inicial juntamente com a cânula.
- 17100004- Agulha Ponta Romba: Tem como finalidade perfuração da cápsula articular, a fim de evitar lesões.
- 17100005- Agulha Ponta Gancho: Utilizado para raspagem de superfícies articulares, visando a liberação de aderências.
- 17100006- Agulha Cureta Longa: utilizando para realizar incisões.
- 17100007- Formão 2,0 mm: utilizado para raspagem óssea, para osteotomia.
- 17100008- Formão 3,0 mm: utilizado para raspagem óssea, para osteotomia.

## **7. Condições de manipulação**

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY deve ser manipulado cuidadosamente e individualmente, evitando-se batidas ou quedas. Qualquer produto que tenha caído ou sido inadequadamente manuseado, ou com suspeita de ter sofrido dano, deve ser separado e segregado.

## **8. Condições de armazenamento, transporte e manipulação**

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY deve ser armazenado em local limpo, seco, arejado, a temperatura ambiente e ao abrigo da luz. As condições especiais de armazenamento, manipulação e conservação do produto devem ser seguidas no intuito de assegurar que os componentes permaneçam intactos para o procedimento cirúrgico. 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.



O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY deve ser transportado e manuseado de forma a impedir qualquer dano ou alteração nas suas características.

## **9. Verificação da embalagem**

O produto é fornecido embalado na forma estéril.

Antes da abertura da embalagem os seguintes aspectos devem ser verificados:

- Integridade da embalagem: Caso a embalagem esteja violada ou danificada o produto não pode ser utilizado.
- Prazo de validade: Não utilizar o produto se o prazo de validade estiver vencido.

Após abertura da embalagem os seguintes aspectos devem ser verificados:

- Integridade do produto: O produto deve estar inteiro, com a superfície uniforme, livre de riscos e manchas ou qualquer sinal de dano. Utilizar somente produtos que estejam nessas condições.
- Nunca utilizar os produtos danificados.
- O conteúdo de embalagens abertas que não foram utilizadas deve ser descartado, não reesterilizar. Não são aceitas devoluções se a caixa estiver aberta.

## **10. Composições da embalagem**

Embalagem secundária: Caixa de papel cartão (composto de papel base, caulim, carbonato de cálcio e látex) 350g/cm.

Embalagem primária: Blister em PET virgem (poliestireno de alta densidade), selado com papel Tyvek® (membrana composta 100% de polietileno, sem aditivos).

## **11. Identificação e rastreabilidade**

O produto contém itens de identificação e rastreabilidade marcados em sua estrutura. Também são considerados item de identificação e rastreabilidade **o rótulo de identificação e as etiquetas de rastreabilidade.**

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY , é fornecido com 1 (um) rótulo em sua embalagem externa e mais 4 (quatro) etiquetas de rastreabilidade em sua embalagem interna.

Após a venda do produto a LARSSON PRODUTOS MEDICOS enviará aos seus clientes um relatório de rastreabilidade pós-venda a ser preenchido pelo distribuidor/hospital. É de responsabilidade do médico cirurgião/hospital



registrar no prontuário do paciente dados descritivos constantes do rótulo.

## **12. Prazo de validade**

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY tem validade de 05 anos.

## **13. Descarte do material**

O descarte de peças desqualificadas deve ser feito sob avaliação e orientação técnica. Após a substituição, os componentes danificados devem ser destruídos, a fim de evitar-se, de forma indevida, o uso posterior.

O descarte do instrumental 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.

Recomendamos que as peças sejam cortadas, entortadas ou limadas para sua inutilização. Para descartar o instrumental seguir os procedimentos legais locais do país para descarte de produtos potencialmente contaminantes.

## **14. Advertências**

- Não utilizar o produto se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- Produto de uso único, não reutilizar.
- Não utilizar a agulha se houver sinais de danos à mesma.
- Durante o ato cirúrgico, ao notar-se envergadura do instrumento, dificuldade de retirá-lo da cânula, pode-se estar sendo usado excesso de força no manuseio, chegando a comprometer o uso do produto

O paciente deve ser informado quanto:

- 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.

## **15. Esterilização**

O KIT CÂNULA PARA ARTROSCOPIA FACILITY é submetido à esterilização por óxido de etileno (ETO).

## **16. Precauções**

- Não utilizar o produto se a embalagem estiver aberta ou danificada
- Produto de uso único, PROIBIDO REPROCESSAR.
- Produto a ser utilizado somente por profissional qualificado.
- Antes de iniciar o procedimento, devem ser identificadas as estruturas



anatômicas do paciente a fim de garantir que o ponto de inserção do Kit Canulado para Artroscopia Facility esteja longe de vasos sanguíneos e outras estruturas anatômicas de interesse.

- Não exercer força excessiva no manuseio do produto, pois a pressão excessiva pode provocar danos em estruturas anatômicas e tecidos próximo ao local de inserção da Cânula e dos outros instrumentais.
- 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.

## **17. Contra indicações**

Este produto não pode ser utilizado em procedimentos no sistema nervoso central ou sistema circulatório central.

## **18. Reclamações e notificações**

Todo cliente ou usuário desse dispositivo médico que tiver dúvidas ou queira maiores esclarecimentos sobre os serviços e/ou produtos oferecidos, poderá entrar em contato com a LARSSON PRODUTOS MEDICOS. Para o envio de dispositivos médicos explanados ao fabricante para análise, o produto deve estar limpo e estéril. Devem ser utilizadas embalagens que mantenham a integridade física do produto médico. O seguinte endereço deve ser utilizado:

# **PRODUTO DE USO ÚNICO – PROIBIDO REUTILIZAR**

## **PRODUTO ESTÉRIL – PROIBIDO REPROCESSAR**

## **CONDIÇÕES ESPECIAIS DE ARMAZENAMENTO, CONSERVAÇÃO, MANIPULAÇÃO DO PRODUTO MÉDICO:**

**Fabricado por: LARSSON PRODUTOS MÉDICOS LTDA**

**Endereço:** Av. Tietê - Nova Gerty nº945

**Cidade:** São Caetano do Sul - SP - **CEP** 09572-401

**CNPJ:** 37.713.125/0001-79

**Atendimento ao Consumidor - Fone:** +55(11) 4233- 2667

**Email:** falecom@larsson.com.br