



Nome Comercial: SISTEMA CT LIGHT

Nome Técnico: KIT CIRURGICO

Registro ANVISA: 82089409041

Responsável Técnico: Anderson Gomes Costa

CREA/SP: 5063054271

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.

INSTRUÇÃO DE USO

PRODUTO DE USO ÚNICO - PROIBIDO REUTILIZAR

PRODUTO ESTÉRIL – USO ÚNICO

CONDIÇÕES ESPECIAIS DE ARMAZENAMENTO, CONSERVAÇÃO MANIPULAÇÃO DO PRODUTO MÉDICO.

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.

1. Introdução

O SISTEMA CT LIGHT possui diferenciais que fazem dele o produto apropriado para uma cirurgia mais rápida e segura.

O SISTEMA CT LIGHT é composto pelos itens descritos no item 4 desta instrução de uso.

O SISTEMA CT LIGHT é fornecido estéril por ETO (Óxido de Etileno), embalado em blister duplo e selados a quente, comercializado individualmente e devidamente rotulado.

O SISTEMA CT LIGHT, é um produto recomendado para uso único e têm seu reprocessamento proibido, pois os instrumentais CT LIGHT consistem em um processo de afiação com complexidade geométrica no qual inviabiliza reafiações toda vez que são submetidos ao procedimento.

2. Aplicação

O SISTEMA CT LIGHT é indicado para ser utilizado em procedimentos cirúrgicos de liberação de partes moles, dentre elas podemos citar; A liberação do ligamento transversal, nervos e tendões flexores, fascite plantar, ressecção do gastrocnêmio e túnel tarsal.

3. Materiais.

O SISTEMA CT LIGHT, possui componentes fabricados em aço inox liga 304 e 4419Mo, Poliacetal (POM), Polietileno (PEBD), Poliamida (PA) e Acrílico.

4. Especificações e Características Técnicas

O SISTEMA CT LIGHT, é composto por 4 (quatro) itens, todos os materiais de uso em saúde.

CÓDIGO	DESCRIÇÃO	ITEM	COMPONENTES DO KIT	CÓDIGO	QTDE.
2020	SISTEMA CT LIGHT	1	CT Light	2020.01	1
		2	Guia	2020.02	1
		3	Garra	2020.03	1
		4	Luva artroscopia	2020.04	1

5. A Princípio de Funcionamento

O SISTEMA CT LIGHT é formado pelos componentes citados acima, e tem como função a liberação de tecidos moles, sem a necessidade de incisões de grande extensão.

6. Instruções para Uso do Produto.

Abrir a embalagem puxando pela aba em sua extremidade, retirar o sistema da embalagem. Seu manuseio deve seguir técnicas assépticas já utilizadas nos centros cirúrgicos. Inicialmente é colocado a luva de artroscopia como proteção estéril durante a cirurgia, em seguida definidos os pontos de inserção em média 2cm, permitindo a visualização da área a ser liberada. Após a incisão, com o auxílio da Garra é inserido o Guia afim de isolar a anatomia evitando danos não intencionais. Por sua vez é inserido o CT Light que possui uma ponta lisa onde estruturas sensíveis ficam protegidas durante o procedimento, e uma fonte de luz iluminando o sítio cirúrgico permitindo a liberação de partes moles sem perturbação do tecido circundante.

O cirurgião encarregado de executar o procedimento é responsável pela escolha dos parâmetros, pela seleção dos instrumentos e a técnica cirúrgica necessária para boa execução do ato cirúrgico. Na qualidade de fabricante, a LARSSON PRODUTOS MEDICOS LTDA não recomenda uma técnica cirúrgica específica. Os instrumentos que compõe o SISTEMA CT LIGHT têm as seguintes funções:

- **2020.01 – CT Light:** Instrumental indicado para liberação de partes moles;
- **2020.02 – Guia:** Auxilia no isolamento do tecido evitando danos não intencionais;
- **2020.03 – Garra:** Auxilia na melhor visualização da incisão de forma estática;
- **2020.04 – Luva de Artroscopia:** Indicado como proteção estéril durante o ato cirúrgico.

7. Condições de Manipulação

O SISTEMA CT LIGHT deve ser manipulado cuidadosamente e individualmente, evitando batidas ou quedas. Qualquer produto que tenha caído ou sido inadequadamente manuseado ou com suspeita de ter sofrido danos, deve ser separado e segregado.

8. Condições de Armazenamento, Transporte e Manipulação

O SISTEMA CT LIGHT deve ser armazenado em local limpo, seco, arejado, na 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, armazenamento, 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 SISTEMA CT LIGHT 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 íntegro, 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

Estes produtos são comercializados em embalagem primária e secundária ambas são estéreis

seladas, composta por duas faces cada, sendo um polipropileno (blister) e a outra por fibra de celulose (papel cirúrgico). A embalagem primária e secundária são acondicionadas na embalagem terciária de papelão em formato de caixa, onde é afixada a etiqueta de identificação contendo informações de acordo com os critérios estabelecidos pela resolução RDC nº 185/2001, e envolvida por uma embalagem quaternária com filme plástico.

11. Identificação e Rastreabilidade

O produto contém itens de identificação e rastreabilidade marcados em sua estrutura através do rótulo de identificação e as etiquetas de rastreabilidade.

O SISTEMA CT LIGHT, é fornecido com 1 (um) rótulo em sua embalagem externa e mais 4 (quatro) etiquetas de rastreabilidade em sua embalagem interna.

É de responsabilidade do médico cirurgião/hospital registrar no prontuário do paciente dados descritivos constantes do rótulo.

12. Prazo de Validade

O SISTEMA CT LIGHT 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 de forma indevida o uso posterior. O descarte do instrumental deverá obedecer às normas relativas à eliminação de lixo hospitalar contaminante, descartando os 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 antes de ler em sua totalidade as instruções de uso;
- Não utilizar o produto se a embalagem estiver aberta ou danificada;
- Produto de uso único, não reutilizar;
- Não utilizar o produto se houver sinais de danos à mesma;
- Durante o ato cirúrgico, ao notar envergadura do instrumento, dificuldade de retirá-lo pode indicar que o mesmo estar sendo utilizado com excesso de força no manuseio, chegando a comprometer o uso do produto;

- A embalagem estéril deve ser inspecionada visualmente antes do uso para detecção de qualquer violação da mesma.

O paciente deve ser informado quanto:

- Contraindicações, 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 SISTEMA CT LIGHT é submetido a 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 SISTEMA CT LIGHT 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 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. Contraindicações

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 LTDA. 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:



Fabricante: LARSSON PRODUTOS MEDICOS LTDA

Endereço: Av. Tietê nº945, Nova Gerty - São Caetano do Sul – SP, CEP 09572-401

CNPJ: 37.713.125/0001-79

Atendimento Consumidor: Fone (11) 4233-2667

E-mail: falecom@larsson.com.br