



Vidas inspiram nossa história

# INSTRUÇÃO DE USO

**NOME TÉCNICO: KIT INSTRUMENTAL**

**NOME COMERCIAL: KIT CÂNULA DE DISCECTOMIA PERCUTÂNEA DE DISCO LOMBAR SEP**

**Fabricante:**

**Setormed Indústria e Comércio de Equipamentos Médicos e Odontológicos S.A.**

Rua Arthur Rodrigues de Castro, 150 – Jd. São Paulo, São Carlos/SP

CEP: 13570-410

CNPJ: 13.533.397/0001-29 – INDÚSTRIA BRASILEIRA

Site: [www.setormed.com.br](http://www.setormed.com.br)

Telefone: (16) 3416-5398

**Responsável Técnico:**

Antonio C. B. Pontim – CREA-SP 0601343684

**REGISTRO ANVISA Nº 80777280131**

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

## Instrução de Uso

### Características e especificações técnicas do produto

**Nome Técnico:** Kit Instrumental

**Nome Comercial:** Kit Cânula de Discectomia Percutânea de Disco Lombar SEP

**Matéria Prima:** Aço Inoxidável 304, 455, Policarbonato, Poliacetal, Silicone

**Produto Estéril**

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

Legenda dos símbolos utilizados na rotulagem, conforme ISO 15223-1:














1	Data de fabricação		8	Não reutilizar	
2	Validade		9	Limite superior de temperatura	
3	Manter afastado de luz solar		10	Limite de umidade	
4	Frágil, manusear com cuidado		11	Manter seco	
5	Não utilizar se a embalagem estiver danificada		12	Número de catálogo	
6	Esterilizado utilizando óxido de etileno		13	Código do lote	
7	Consultar instruções para utilização		14	Fabricante	

Figura 01: Simbologia da Rotulagem.

### 1. Forma de Apresentação Comercial do Produto

O Kit é fornecido na condição estéril, apresentado em embalagem devidamente rotulada, acondicionado da seguinte maneira:

- Embalagem primária em Bandeja Blister de polietileno tereftalato (PET) com fechamento em Tyvek 1073B com laca, em conformidade com a norma ISO 11607,

Ou:

- Embalagem primária tipo sachê termoselável em papel grau cirúrgico com e filme plástico laminado (Polipropileno e Poliéster);
- Embalagem secundária em caixa de papel cartão triplex;
- Embalagem terciária para proteção em filme poliolefínico de 19 g/m2.

## **2. Modelos Comerciais**

22605000 – KIT CÂNULA DE DISCECTOMIA PERCUTÂNEA DE DISCO LOMBAR TIPO 05:

- 226050100 - Cânula de Corte Lombar Tipo 05;
- 226000200 - Trocarter Lombar;
- 226000300 - Obturador Lombar;
- 226000400 - Trefina Lombar;
- 226000500 - Fio Guia Lombar;
- SPN-PN-2222 - Cânula de Punção;
- 050120000 - Tubo Aspirador com Coletor – 5 m.

226060000 – KIT CÂNULA DE DISCECTOMIA PERCUTÂNEA DE DISCO LOMBAR TIPO 06:

- 226060100 - Cânula de Corte Lombar Tipo 06;
- 226000200 - Trocarter Lombar;
- 226000300 - Obturador Lombar;
- 226000400 - Trefina Lombar;
- 226000500 - Fio Guia Lombar;
- SPN-PN-2222 - Cânula de Punção;
- 050120000 - Tubo Aspirador com Coletor – 5 m.

## **3. Indicação de Uso/ Finalidade**

O Kit Cânula de Discectomia Percutânea de Disco Lombar SEP fornece um método eficaz para descompressão de hérnia de disco através de cirurgia endoscópica.

## **4. Princípio de Funcionamento**

O princípio de funcionamento do kit é baseado no acesso endoscópico e nos mecanismos de debridação e aspiração das cânulas.

## **5. Modo de Uso do Produto**

- Verifique a integridade da embalagem;
- Verifique a indicação de esterilização e o prazo de validade;
- Abra a caixa da embalagem e retire a embalagem primária selada;
- Seguindo os procedimentos de manuseio de produtos estéreis, abra a embalagem e retire o produto;
- Realize o procedimento cirúrgico conforme técnica médica aplicável;
- Após o procedimento, inutilize e descarte o produto de acordo com as normas sanitárias locais.
- Proibido reprocessar.

## 6. Composição

226050100 e 226060100:

- Corpo constituído em Liga de Alumínio Série 6XXX, conforme norma ABNT NBR ISO 209;
- Tubo e Conexão do Soro constituído em Aço Inoxidável liga 304 (ASTM F899);
- Ponta da Cânula constituída em Aço Inoxidável liga 455 (ASTM F899).

226000200, 226000300, 226000400, 226000500 e SPN-PN-2222:

- Corpo constituído em Poliacetal;
- Tubo constituído em Aço Inoxidável liga 304 (ASTM F899);

050120000:

- Coletor em Policarbonato;
- Mangueira em PVC atóxico.

## 7. Esterilização

O Kit Cânula de Discectomia Percutânea de Disco Lombar SEP é fornecido na condição ESTÉRIL, sendo o método de esterilização Óxido de Etileno (ETO), conforme norma ABNT NBR ISO 11135.

Prazo de validade: 3 anos

## 8. Condições de Armazenamento

- O local de armazenamento do produto médico deve estar limpo, seco e iluminado de forma a manter as condições de umidade máxima de 65% e temperatura até 45°C;
- O produto deve ser armazenado de forma que sua embalagem não sofra nenhum dano e que a embalagem original seja mantida até o momento de sua utilização;
- Recomenda-se armazenar longe de materiais cortantes e pontiagudos.

## 9. Condições de Transporte

- O produto deve ser transportado de modo a evitar qualquer dano ou alteração em relação às condições de recebimento, devendo observar a umidade máxima de 65% e temperatura máxima de 45°C;
- O transporte inadequado do produto poderá gerar riscos ao procedimento cirúrgico e ao paciente, as indicações de transportes estão listadas por símbolos na embalagem.

## 10. Condições de Manipulação

- A manipulação do produto deverá ser realizada por pessoas qualificadas na área médico-hospitalar.

- O produto deve ser desembalado imediatamente antes do procedimento cirúrgico, de forma a preservar intacto o acabamento da superfície e a configuração original. Convém que os produtos sejam manuseados o mínimo possível quando nessas condições.
- A integridade da embalagem deve ser inspecionada antes do uso, a fim de garantir que esteja seca e inviolada, assegurando a qualidade do produto e a segurança do usuário.
- O produto foi desenvolvido para aplicação sem a necessidade de moldagem mecânica, de impacto, ou de sobrecargas de flexão e torção.
- Evitar a utilização de martelo, principalmente nas cânulas de acesso, trefina e obturador.
- O material explantado, ou não adequado para o uso deve ser descaracterizado (cortado, limado, entortado) para evitar sua reutilização. O descarte deve ser feito em local apropriado, a fim de evitar contaminação biológica e do meio-ambiente.

### **11. Advertências**

- Para uma utilização segura e eficaz, o cirurgião deve estar perfeitamente familiarizado com o sistema, com o método de aplicação, e com os instrumentais e técnicas apropriadas.
- Antes de utilizar o produto certifique-se de ler e compreender as instruções fornecidas nas instruções de uso;
- O produto somente deverá ser utilizado por cirurgiões habilitados, com conhecimento e capacitação sobre a técnica cirúrgica, sendo de escolha do cirurgião a técnica a ser aplicada;
- O uso correto do produto é extremamente importante para o sucesso na utilização;
- O uso do produto em procedimentos e condições não adequadas poderá prejudicar o paciente, conduzindo a resultados não satisfatórios;
- Caso o produto apresente algum defeito visual, não o utilize e entre em contato imediatamente com o fabricante ou distribuidor do produto.
- Proibido Reprocessar.

### **12. Precauções**

É aconselhável que os seguintes cuidados sejam tomados para a utilização do produto:

- O produto é acondicionado em embalagem não reutilizável, de forma que está estéril no momento de sua comercialização e mantém esta qualidade nas condições previstas de armazenamento e transporte, até que a embalagem primária, que garante a esterilidade, seja violada ou aberta;
- Somente utilize se o produto estiver em embalagem íntegra e dentro do prazo de validade;
- Nunca utilize produtos fora do prazo de validade ou previamente abertos. A esterilidade do produto somente é garantida se a embalagem estiver íntegra e dentro do prazo de validade;
- O produto é apresentado estéril, portanto, a embalagem primária somente deverá ser aberta no ato do procedimento cirúrgico;

- Caso o produto apresente alteração nas características superficiais, tenha sofrido queda, sido mal manuseado, ou haja suspeita de ter sofrido dano não poderá ser utilizado e deverá ser descartado;
- O produto só deve ser utilizado por profissionais médicos qualificados, que possuem conhecimento e experiência necessária para a devida utilização do produto e conhecimento de manuseio de produtos estéreis.
- O produto deve ser transportado e armazenado, sempre protegido contra todo tipo de umidade, sujeira e contato com substâncias inflamáveis, corrosivas, tóxicas ou explosivas.
- O descarte deve ser realizado seguindo-se as disposições da Resolução RDC nº 222/2018 que dispõe sobre os requisitos de Boas Práticas de Gerenciamento dos Resíduos de Serviços de Saúde, bem como outras práticas de biossegurança equivalentes.

### **13. Contraindicações**

Não se aplica.

### **14. Efeitos Adversos**

Não se aplica.

### **15. Reclamação**

Caso o produto médico apresente um risco imprevisível específico descrito nesta instrução de uso, esteja fora de suas especificações ou esteja gerando qualquer insatisfação, notifique diretamente a Setormed.

Separe o produto para envio, limpo de sujidades e de material biológico, embalado em saco plástico fechado, identificado preferencialmente com a etiqueta do procedimento e com os dados do produto – número de lote do(s) componente(s) devidamente identificado(s) com a descrição da não conformidade.

Para informações sobre envio e formulário com a devida queixa, favor entrar em contato o mais breve possível através do e-mail [sac@setormed.com.br](mailto:sac@setormed.com.br) solicitando as informações para envio.

A Setormed disponibiliza um canal de comunicação através do telefone (16) 3416-5398 e do e-mail [sac@setormed.com.br](mailto:sac@setormed.com.br) para notificações referentes ao produto.

### **16. Alerta de Instrução de Uso**

Para atendimento a IN nº 04/2012, seguir o Alerta de Instrução de Uso, que contém as informações necessárias para acesso à Instrução de Uso no site da Setormed, além de informações para solicitação do documento em formato impresso.

**ALERTA INSTRUÇÃO DE USO**

Conforme Instrução Normativa da Anvisa de nº 04 de 19 junho de 2012, que estabelece regras para disponibilização de instruções de uso em formato não impresso de produtos para saúde, seguem neste alerta as informações para acesso das Instruções de Uso no site do fabricante do produto.

As **Instruções de Uso** para a correta utilização e manuseio do produto estão disponíveis no site: [www.setormed.com.br](http://www.setormed.com.br).

Para a visualização dos arquivos utilize o software Acrobat.

As Instruções de Uso estão indexadas no website por meio do **NÚMERO DE REGISTRO/NOTIFICAÇÃO ANVISA**.

Todas as Instruções de Uso possuem no rodapé, a revisão e a data de revisão do documento. O usuário deve atentar-se para a correta revisão da Instrução de Uso informada no rótulo do produto.

Para Instruções de Uso no formato impresso, o consumidor pode solicitar, sem custo adicional, inclusive de envio, por meio do telefone (16) 3416-5398.

**Informações do Fornecedor:**

SETORMED INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS – S.A

Endereço: Rua Arthur Rodrigues de Castro, 150 – Jd. São Paulo, São Carlos/SP – CEP: 13570-410

Telefone: (16) 3416-5398

Horário de Atendimento: Seg. à Quinta: 08:00 às 18:00 hs e Sexta das 08:00 às 17:00 hs.

**Instruções de Uso disponível em:**

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

FQ-201

Revisão: 0001

Data: 06/12/2022

Figura 02: Modelo de Alerta de Instrução de Uso.

**Fabricado por:** Setormed Indústria e Comércio de Equipamentos Médicos e Odontológicos S.A

**CNPJ:** 13.533.397/0001-29

**Responsável Técnico:** Antonio C. B. Pontim – CREA-SP 0601343684