

Visando a praticidade e a facilidade de ter acesso às informações contidas nas Instruções de Uso de nossos produtos, a Implanfix Materiais Cirúrgicos Ltda em acordo com a IN nº 4/2012 estabelecida pela ANVISA, disponibiliza os documentos para download no site: http://www.implanfix.com.br/instrucao_uso. Importante: Verifique a versão da Instrução de Uso indicado no rótulo do produto, juntamente com o nº do cadastro ANVISA e clique em "Baixar" no documento desejado para iniciar a transferência do arquivo. Para obter a Instrução de Uso impressa sem custo de emissão e envio, favor entrar em contato com o nosso Serviço de Atendimento ao Consumidor através do telefone +55 (11) 2368-5488 ou pelo e-mail comercial@implanfix.com.br.

INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO:

O Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante - Implanfix auxilia em cirurgias ortopédicas de osteossíntese, artroplastias e em geral. O Instrumental Cirúrgico Não Articulado e Não Cortante – Implanfix é um conjunto de peças fabricadas em Aço Inoxidável e Liga de Alumínio. As peças são encontradas com variações de tipos, diâmetros e tamanhos, formando o instrumental para colocação de implantes. Após sua fabricação as peças do instrumental são encontradas em estado limpo e não estéril, e posteriormente acondicionadas em caixa própria para esterilização.

INDICAÇÃO / FINALIDADE:

O Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante - Implanfix é indicado para os casos de aplicação em cirurgias ortopédicas, tendo a finalidade de auxiliar o médico cirurgião nos procedimentos cirúrgicos específicos, sobretudo, na preparação do tecido ósseo receptor do produto médico implantável.

ESCLARECIMENTO SOBRE O USO DO PRODUTO:

O manuseio do Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante - Implanfix deve ser realizado somente por profissionais da área médico-hospitalar, devidamente especializados e familiarizados com as técnicas e procedimentos que envolvem seu uso;

Após cada utilização o profissional deverá realizar a limpeza e os procedimentos necessários para manter o instrumental em local adequado a fim de garantir sua integridade;

O instrumental deve ser manipulado cuidadosamente, em pequenos lotes, evitando-se batidas ou quedas. Qualquer instrumental que tenha caído, ou sido inadequadamente manuseado, ou suspeito de ter sofrido dano, deve ser separado e encaminhado ao responsável técnico habilitado da instituição para inspeção técnica;

Todo instrumental, materiais novos e reparados ou materiais circulante, antes de disponibilizado para uso, incluindo a montagem de gavetas e caixas de instrumental, deve ser submetido à inspeção técnica, objetivando a verificação de sua integridade;

O uso incorreto e por pessoas não capacitadas pode causar danos;

É importante observar as precauções e advertências para limpeza e esterilização do instrumental.



INSTRUÇÕES PARA USO DO PRODUTO:

a) Pré-cirurgico:

A escolha do Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante - Implanfix a ser utilizado é indispensável que seja feita previamente e inclusa no planejamento pré-operatório objetivando facilitar a obtenção de uma mecânica articular adequada e assim promover uma reconstrução funcional, estável e duradoura.

Os objetivos do planejamento são duplos: Primeiro Determinar o "resultado final desejado", segundo "desenvolver a tática cirúrgica" que define os tempos operatórios e sua ordem sequencial.

É recomendável uma inspeção nos componentes quanto a sua funcionalidade e limpeza antes de seu uso. Antes de submeter o produto ao uso é obrigatória a sua ESTERILIZAÇÃO, recomenda-se que sua esterilização seja feita por autoclave.

b) Intra-cirúrgico:

Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante - Implanfix nunca poderá ser implantado. Sua função única é auxiliar o cirurgião durante o processo cirúrgico. Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante - Implanfix deve ser selecionado em função da necessidade cirúrgica e do implante a ser colocado cirurgicamente. A utilização do Instrumental Cirúrgico Não Articulado e Não Cortante de fabricantes diferentes pode vir a ser utilizado somente após passar por uma avaliação técnica quanto à compatibilidade entre os instrumentos.

ADVERTÊNCIAS:

- Produto Não Estéril. Esterilizar em Auto Clave Hospitalar antes do uso, de acordo com o procedimento padrão adequado;
- A esterilização do Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante Implanfix não é substituída pela limpeza;
- Uma vez esterilizado, o Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante Implanfix deve ser aberto somente no centro cirúrgico em condições assépticas;
- Os instrumentais estão sujeitos ao desgaste natural devido o uso regular dos mesmos. Os instrumentais que são submetidos a uso extensivo ou forca excessiva são suscetíveis a fraturas;
- Os instrumentais devem ser usados somente para a função a que foram especificados ou projetados;
- A Implanfix recomenda que todos os instrumentais sejam regularmente inspecionados quanto ao desgaste ou deformação;
- Atenção especial deve ser dedicada aos instrumentais de pequenas dimensões;
- Caso ocorra a quebra ou a fragmentação de qualquer instrumental durante sua utilização, o médico cirurgião deve, necessariamente, efetuar a imediata remoção desse corpo estranho do paciente, pois, o material utilizado na fabricação dos instrumentais não é apropriado para a permanência no organismo humano.

ADVERTÊNCIA REFERENTE A DANOS DA EMBALAGEM ORIGINAL

Caso a embalagem original do produto apresente-se danificada ou violada, o produto deverá ser retornado para a Implanfix e não deverá ser utilizado.



PRECAUÇÕES DE USO / CUIDADOS ESPECIAIS:

- Não utilizar o instrumental caso apresente qualquer tipo de irregularidade, ou seja, danificado;
- É necessária uma avaliação minuciosa do paciente a fim de escolher os instrumentais adequados e garantir o sucesso da cirurgia;
- Em hipótese alguma recondicione (reafie) os instrumentais de corte, pois o mesmo pode perder características dimensionais importantes;
- Evite quedas ou choques, pois podem causar trincas ou fissuras no instrumental;
- O desgaste habitual, a aplicação de força excessiva e o uso de forma inadvertida do instrumental para fins exclusos ao projeto podem prejudicar a evolução do procedimento e causar danos ao instrumental e principalmente ao implante;
- A combinação do Instrumental Cirúrgico Não Articulado e Não Cortante Implanfix com os de outros fabricantes pode apresentar diferenciação em material, desenho e qualidade. A utilização de instrumentos distintos pode acarretar riscos de uma fixação inadequada e outras complicações técnicas;
- Os instrumentais são componentes metálicos ou que estão sujeitos a importantes solicitações mecânicas durante o uso continuado por prazo variável e indefinido; sendo necessária à inspeção e revisão das condições de uso do conjunto de instrumentos ou das suas partes;
- Havendo desempenho variado, perda de precisão, instabilidade ou falta de corte, deve-se imediatamente substituí-los;
- Consulte o seu distribuidor ou o próprio fabricante do instrumental no caso de dúvidas sobre as condições apresentadas pelo instrumental;

RESTRIÇÕES DE USO:

Não apresenta. Instrumentos Cirúrgicos (Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante - Implanfix) têm sido usados por muitos anos sem incidência de efeitos adversos reportados desde que verificadas as precauções, advertências, contra indicações e cuidados especiais.

CONTRA-INDICAÇÕES:

Não há contra indicações.

EFEITOS SECUNDÁRIOS OU COLATERAIS INDESEJÁVEIS

Durante o procedimento cirúrgico pode ocorrer: fissuras, fraturas ou perfuração de tecido ósseo, partes moles indevido, lesões vasculares, deficiências circulatórias e danos aos nervos, fadiga ou ruptura do produto.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

O local de armazenamento do instrumental deve estar limpo, seco e iluminado de forma a manter as condições ideais de armazenamento e transporte, assim como, a sua integridade física e química;

O transportador deve ser informado sobre o conteúdo. Os cuidados a serem tomados no transporte estão



demonstrados na embalagem, assegurando assim, proteção ao instrumental desde a expedição até a entrega ao cliente;

As condições especiais para armazenamento, manipulação e conservação dos instrumentais devem ser seguidas com o intuito de assegurar que os mesmos permaneçam livres de danos, avarias, sujidades ou resíduo contaminante.

PROCEDIMENTOS ADEQUADOS PARA, LIMPEZA, DESCONTAMINAÇÃO, LAVAGEM, ENXÁGÜE, SECAGEM E ESTERILIZAÇÃO DO INSTRUMENTAL CIRÚRGICO NÃO ARTICULADO E NÃO CORTANTE – IMPLANFIX

O processo de limpeza do Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante - Implanfix pode ser manual ou mecânico e envolvem no mínimo seis etapas básicas: Limpeza prévia, descontaminação, lavagem, enxágue, lubrificação e secagem. Os processos mecânicos são realizados por equipamentos específicos que executam, isoladamente ou combinadamente, procedimentos próprios às diversas etapas do processo de limpeza.

Recomenda-se que todo instrumental seja limpo imediatamente após procedimentos cirúrgicos em que foram empregados a fim de evitar o endurecimento de sujidades oriundas do uso. Os procedimentos de limpeza devem ter padronização adequada a fim de evitar a disseminação de contaminação e danos ao instrumental.

É recomendado que o método empregado seja aquele que impeça o impacto, arranhão ou torção. A fim de reduzir o risco potencial de contaminação, todo procedimento de limpeza manual deve ser realizado utilizando-se de equipamentos de proteção individual (EPI) apropriados.

Em hipótese alguma se devem empregar palhas de aço ou outros produtos abrasivos, mesmo quando saponáceos, para a remoção de sujidades remanescentes de qualquer etapa do processo de limpeza. Após o procedimento de limpeza os instrumentos cirúrgicos devem ser inspecionados para assegurar ausência de quaisquer sujidades ou outros resíduos.

Deve-se assegurar que todo instrumento a ser esterilizado esteja efetivamente limpo de partículas visíveis a olho nu.

Limpeza Prévia

Quando for realizada de forma manual, o Instrumental Cirúrgico Não Articulado e Não Cortante – Implanfix deve ser mergulhado, aberto ou desmontado, quando pertinente, em um recipiente apropriado contendo água e detergente, preferencialmente lavado em água corrente, preferencialmente de 25ºC a 30ºC.

NOTAS

1º Fase: A fase de limpeza deve ser realizada com água a temperaturas inferiores a 45ºC, pois temperaturas mais elevadas causam coagulação das proteínas, dificultando o processo de remoção das incrustações no instrumental.

2ª Fase: Deve-se assegurar que o instrumental esteja livre de incrustações e de matérias orgânicas, bem como de resíduos de detergentes ou produtos enzimáticos. A presença de matéria orgânica pode interferir com a atividade antimicrobiana dos desinfetantes químicos, bem como proteger os microorganismos da ação dos germicidas, atuando como barreiras físicas, enquanto que os detergentes ou os produtos enzimáticos podem alterar o pH das soluções desinfetantes, reduzindo a eficácia da etapa de desinfecção.



Descontaminação

A qualidade e a eficácia da descontaminação por imersão depende diretamente dos seguintes fatores: qualificação pessoal de quem executa a descontaminação, tipo e concentração de desinfetante, temperatura do ambiente, tempo de imersão no desinfetante, acesso do desinfetante as áreas contaminadas do instrumental e principalmente da qualidade da fase de remoção de incrustações e posterior enxágue.

Quando processada de forma manual a descontaminação é feita por imersão, com o instrumental aberto ou desmontado, quando pertinente, em um recipiente apropriado contendo uma solução desinfetante em água a temperatura ambiente (desinfecção química) ou em banho aquecido (desinfecção termoquímica). O tempo de imersão do instrumental depende da temperatura de operação, da diluição e do tipo de desinfetante empregado.

Lavagem

Quando realizada de forma manual (fase em que as peças devem ser totalmente escovadas de cerdas macias, dá-se especial atenção às articulações, serrilhas e cremalheiras), as articulações devem permanecer abertas, sendo escovados em ambos os lados, as serrilhas cremalheiras em ambos os sentidos na direção dos dentes.

Especial atenção deve ser dada às áreas de difícil a cesso onde pode ocorrer a retenção de tecidos orgânicos e a deposição de secreções ou soluções desinfetantes.

Enxágue

Após a lavagem, quando o processo for de forma manual, o instrumental deve ser enxaguado abundantemente em água corrente, sendo que os instrumentos com articulação devem ser abertos e fechados algumas vezes durante o enxágue. Recomenda-se utilização de água aquecida para o enxágue dos mesmos. Depois do enxágue, o instrumental deve ser completamente seco. Secar o instrumental através de processos que não introduzam partículas, felpas e umidade.

Inspeção e Lubrificação

Após o enxágue, deve-se assegurar que os instrumentos estejam livres de quaisquer sujidades ou outros resíduos. Para tanto, o instrumental deve ser colocada sobre uma superfície preferencialmente de cor branca para inspeção e posterior lubrificação.

Todo instrumental deve ser lubrificado empregando-se lubrificante hidrossolúvel e não corrosivo adequado a aplicação médica. Especial atenção às juntas de instrumentos cirúrgicos articulados.

Secagem

Deve-se assegurar que os processos de secagem não introduzam umidade, partículas ou felpas na superfície do instrumental. Especial cuidado deve ser dado às articulações, serrilhas e cremalheiras.



Recomenda-se que:

- 1º- Quando empregado tecido, que seja absorvente e macio.
- 2º- Cada componente desmontável seja seco isoladamente.
- 3º- O instrumental que possua orifícios tenha seu interior completamente seco.

MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO

Os Instrumentos Cirúrgicos não articulados Cortantes Implanfix são fornecidos na condição não-estéril, devendo ser esterilizados antes do uso cirúrgico.

Recomenda-se seguir o método de esterilização por autoclavagem a vapor e, ainda, os parâmetros e procedimentos estabelecidos no protocolo de validação e na ISO 11134:1994 Sterilization of health care products — Requirements for validation and routine control — Industrial moist heat sterilization, entretanto, os métodos de limpeza e "bioburden" (biocarga), os métodos de esterilização, os equipamentos, os controles, e os procedimentos de esterilização utilizados são de inteira responsabilidade da instituição hospitalar. Para informações adicionais, consultar o Manual de Operação do equipamento de esterilização (o tipo do equipamento, o tipo e a carga admissível de produtos), e os métodos utilizados de acordo com as normas internas estabelecidas pela instituição hospitalar.

Não há restrições quanto ao número possível de reutilizações desde que o instrumental apresente condições de uso e seja inspecionado antes da cirurgia.

Recomenda-se:

Ciclo: Gravitacional.

Temperatura: 121ºC (250ºF). Tempo de exposição: 30 minutos.

AVALIAÇÃO DO PRODUTO / INSPEÇÃO TÉCNICA:

Após a limpeza e desinfecção realizada após o uso, todos os instrumentais esses devem ser submetidos a uma inspeção técnica, para garantir que seu funcionamento esteja apropriado, devendo tomar a ação corretiva de remover e repor o produto não-conforme, isto é, que não apresente as condições de perfeito funcionamento, por outro com as mesmas características e de marca Implanfix.

INUTILIZAÇÃO E DESCARTE:

Os Instrumentais Cirúrgicos Não Articulados Cortantes - Implanfix fora de condições de uso devem ser segregados, descartados e substituídos por outros que tenham as mesmas características, função e marca Implanfix. Todos os instrumentais descartados devem ser inutilizados com retorcedores ou moldadores para evitar a utilização futura indevida.

Depois de inutilizado o produto deverá ser descartado conforme procedimento da área médico-hospitalar.

RESTRIÇÕES REFERENTES À OCORRÊNCIA DE QUEDA DO PRODUTO:

Caso ocorra queda do produto, o produto deverá ser retornado para a Implanfix.



RECLAMAÇÕES:

Caso o Instrumental Cirúrgico Não Articulado Cortante - Implanfix apresente um risco imprevisível especifico, esteja fora de suas especificações ou gerando qualquer insatisfação, notifique diretamente o Serviço de Atendimento ao Cliente (S.A.C) da Implanfix, envie o produto limpo e embalado em saco plástico, devidamente identificado e com descrição da Não Conformidade, para Rua Itariri número 041 – Canindé – São Paulo – SP Cep: 03033-060. S.A.C.PABX: +55 11 2368-5486/ +55 11 2368-5488– e mail: implanfix@implanfix.com.br.

