



INSTRUÇÃO DE USO

Nome Técnico: Kit Cirúrgico.

Nome Comercial: Endo Access - Kit Cânula de Endoscopia de Coluna.

1. MODELOS COMERCIAIS.

H27-16.2140001	Endo Access - Kit Cânula de Endoscopia de Coluna R 3,50 x 350mm;
H27-16.2140002	Endo Access - Kit Cânula de Endoscopia de Coluna S 3,50 x 350mm;
H27-16.2140003	Endo Access - Kit Cânula de Endoscopia de Coluna L 3,50 x 350mm;
H27-16.2140004	Endo Access - Kit Cânula de Endoscopia de Coluna RW 3,50 x 350mm;
H27-16.2140005	Endo Access - Kit Cânula de Endoscopia de Coluna STD 3,50 x 350mm.

2. FORMA DE APRESENTAÇÃO.

O ENDO ACCESS - KIT CÂNULA DE ENDOSCOPIA DE COLUNA (contendo: 01 Cânula de Debridação Óssea Cortante, 01 Cânula de Punção, 01 Cânula de Debridação Óssea Diamantada e 01 Equipo de Irrigação), é embalado unitariamente, em duplo papel tubular grau cirúrgico, selado termicamente, mais embalagem de proteção externa, em papel acartonado e rotulagem, pronto para o uso, já esterilizado em óxido de etileno – ETO ou, fornecido em embalagem primária em blister, fabricado em PET virgem transparente, selado termicamente com papel Tyvek, mais embalagem de proteção externa de papel cartonado e rotulagem prontos para utilização, já esterilizado em Óxido de Etileno (ETO). Cada embalagem contém uma unidade do Kit. Na rotulagem externa, constam as seguintes informações: Nome do Fabricante; Nome Comercial do Produto; Nome Técnico; Número de Lote; Número de Registro na ANVISA; Código do Produto; Quantidade; Descrição do produto que contém na embalagem (Modelo); Data de Fabricação; Data de Vencimento; Descrição da Matéria Prima; Endereço do Fabricante; Nome do Responsável Técnico; Produto Estéril, Esterilizado por Gás Óxido de Etileno; Antes de Usar, vide instruções de uso; Advertências/Precauções/Cuidados Especiais/Simbologia: Vide Instrução de Uso.

A HCS, em acordo com a Instrução Normativa IN nº 4/2012, estabelecida pela Anvisa, disponibiliza as instruções de uso para download no endereço eletrônico www.hcsolutions.com.br, no menu "Instruções de Uso".

3. INDICAÇÃO DE USO.

O ENDO ACCESS - KIT CÂNULA DE ENDOSCOPIA DE COLUNA é indicado para microdebridação/desbaste de tecido ósseo em procedimento cirúrgico de endoscopia de coluna vertebral. A utilização deste produto é restrita ao pessoal médico habilitado, com treinamento e experiência adequada necessária, para realizar tal procedimento.

O ENDO ACCESS - KIT CÂNULA DE ENDOSCOPIA DE COLUNA é um produto minimamente invasivo de uso transitório. Não possui componente ou acessório implantável.

4. MODO DE USO DO PRODUTO.

Antes do uso, certifique-se de que a embalagem não está violada ou danificada. Utilize o produto somente se a embalagem estiver intacta e dentro do prazo de validade (informação que consta no rótulo).

Modo de uso:

- Todo o procedimento deve ser assistido por fluoroscopia;
- Após incisão, insira a Cânula de Punção até o local desejado;
- Remova o mandril da Cânula de Punção;
- Retire a Cânula de Punção;
- Insira o Dilatador (não objeto desse cadastro)



- Conectar equipo de irrigação ao equipamento de irrigação fornecido pelo hospital (não objeto desse cadastro)
- Insira a Cânula de Debridação;
- Realize a debridação óssea;
- Remova a Cânula de Debridação;
- Remova o dilatador;
- Feche a incisão;

O produto deve ser manuseado por profissional habilitado segundo as técnicas, protocolos cirúrgicos e critérios médicos adequados. Os procedimentos de preparo, posicionamento e assepsia do paciente, devem ser obedecidos.

O ENDO ACCESS - KIT CÂNULA DE ENDOSCOPIA DE COLUNA deve ser utilizado somente para a finalidade específica que foi projetada.

5. COMPOSIÇÃO.

- Cânula de Punção: Aço Inoxidável ASTM F899.
- Cânula de Debridação: Aço Inoxidável ASTM F899 e Alumínio
- Equipo de Irrigação: PVC flexível, Policarbonato e Silicone..

6. ESTERILIDADE.

Produto apresentado na condição “Estéril” – ETO, com prazo de validade de 05 (cinco) anos.

7. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, TRANSPORTE E MANIPULAÇÃO.

- O dispositivo deve ser armazenado em local limpo, seco e a uma temperatura adequada.
- Transportar com cuidado para evitar a queda e atrito, afim de não danificar a embalagem e o dispositivo.
- Manipular o dispositivo estéril de acordo com os procedimentos assépticos adequados. Proteger de qualquer contato acidental com outros dispositivos, o que poderia provocar danos no acabamento da superfície. Inspeccionar todo e qualquer dispositivo antes de utilizar, de modo a verificar visualmente se o mesmo e sua embalagem, não se encontram danificados.
- Informações adicionais sobre o dispositivo, podem ser obtidas junto a HCS (ver dados ao final desta instrução) ou, no distribuidor/revendedor.

Cuidados com recebimento, estocagem, transporte e conservação das referências do lote, devem ser adotados em conjunto com as Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição de Produtos Médicos e conforme as diretrizes da RDC-16/13.

8. ADVERTÊNCIAS.

- Este produto deve ser utilizado somente por profissional médico especializado, qualificado, que possua o conhecimento e a experiência necessárias para a utilização correta do produto. Deve ter conhecimento de manuseio de produtos estéreis para que não haja riscos de contaminação.
- Produto fornecido na condição estéril;
- Produto esterilizado por Óxido de Etileno – ETO;
- Proibido reprocessar;
- Antes de utilizar o produto, ler atentamente as instruções de uso.
- A HCS não se responsabiliza por danos que eventualmente ocorram no produto e com consequências ao paciente em função de utilização inadequadas ou impróprias;
- Não utilize o produto fora do prazo de validade;
- Produto não acompanha nenhum material implantável e nenhum medicamento ou fármaco;
- O produto deve ser inutilizado e descartado em lixo hospitalar;
- Caso o produto seja armazenado, transportado, manipulado ou descartado fora das condições especificadas, pode gerar riscos ao procedimento e ao paciente;
- O produto não deve ser utilizado em aplicações diferentes das indicadas na sua finalidade de uso.

9. PRECAUÇÕES.

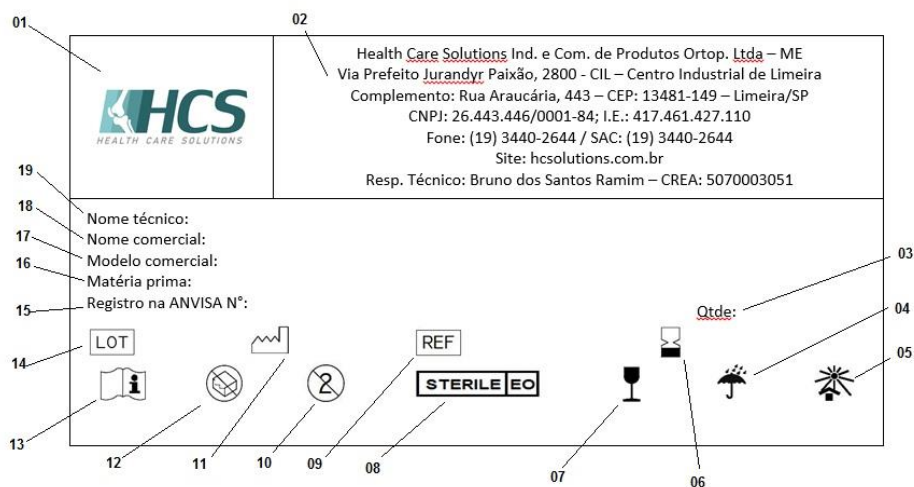
- Este produto deve ser utilizado somente por profissional médico especializado;
- Observar cuidadosamente a instrução de uso antes de utilizar o produto;
- Na utilização: este produto deve ser manuseado por profissional habilitado segundo as técnicas cirúrgicas, critérios médicos adequados e com conhecimento em procedimentos assépticos;
- Produto fornecido na condição estéril – Esterilizado por Óxido de Etileno (ETO);
- Proibido reprocessar;
- Não utilizar o produto caso a embalagem esteja violada ou danificada;
- Verifique a data de validade do produto. Utilizar o produto sempre dentro do prazo de validade;
- Produto deve ser mantido em sua embalagem original até antes do uso, segundo os procedimentos de assepsia médica hospitalar;
- Caso a embalagem esteja violada ou danificada, todos os componentes devem ser descartados, mesmo que se apresente em perfeitas condições;
- Seguir as orientações/condições de armazenamento, transporte, manipulação e descarte, afim de evitar riscos ao procedimento e ao paciente;

10. DESCARTE.

Recomenda-se que o instrumento após sua utilização seja descartado em locais apropriados, afim de se evitar contaminação de pessoas e o meio ambiente.

Seguir as diretrizes indicadas na RDC-306, de 07 de Dezembro de 2004 – Regulamento Técnico para o Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde.

11. MODELO DE RÓTULO E SIMBOLOGIA.



Descrição dos campos:

- 01: logotipo do fabricante;
- 02: dados do fabricante;
- 03: indica a quantidade do produto na embalagem;
- 04: manter seco;
- 05: manter ao abrigo do sol;
- 06: válido até;
- 07: frágil, manusear com cuidado;
- 08: esterilizado por óxido de etileno;
- 09: número no catálogo;
- 10: produto de uso único;
- 11: data de fabricação;
- 12: não utilizar se a embalagem estiver danificada;
- 13: consultar instruções de operação;
- 14: código de lote;



- 15: número de registro na Anvisa;
- 16: matéria prima utilizada no produto;
- 17: descrição do modelo comercial do produto;
- 18: descrição do nome comercial do produto;
- 19: descrição do nome técnico do produto;

HCS Indústria e Comércio de Produtos Ortopédicos Ltda – ME.

CNPJ: 26.443.446/0001-84.

I.E.: 417.461.427.110.

Endereço: Via Prefeito Jurandyr Paixão, 2800.

Complemento: Rua Araucária, 443.

CIL – Centro Industrial de Limeira.

Limeira – SP.

CEP: 13481-149.

Fone: (19) 3440-2644.