





PRODUTO ESTÉRIL I USO ÚNICO I

PROIBIDO REPROCESSAR

Nome comercial: Initial A - Kit Instrumental Ø2.8

Nome Técnico:

Instrumental para Implante Ortopédico

Modelo:

KIT - RESCUE - 2: Kit instrumental para parafusos de 2.8 mm

Componentes:

KIT-RESCUE-2 - Kit instrumental para parafusos de Ø2.8 mm							
Código	Descrição	Qtd dentro do conjunto					
ANC783-I	Medidor guia com rosca de Ø2.8 mm	1					
ANC767-I	Broca de engate rápido de Ø2.0 mm - C 125 mm	1					

ATENÇÃO - LEIA ATENTAMENTE TODAS AS INSTRUÇÕES ANTES DA UTILIZAÇÃO DO PRODUTO. UTILIZAR ESTE DISPOSITIVO DE MODO CORRETO E SEGURO.

PRODUTO ESTÉRIL I USO ÚNICO I PROIBIDO REPROCESSAR

O dispositivo deve ser utilizado em ambiente médico (cirúrgico e ambulatorial) por profissionais de saúde habilitados e informados sobre as instruções de uso.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Glossário de símbolos

Referência da norma e título contendo os símbolos: ISO 15223-1: Dispositivos médicos — Símbolos a utilizar com as informações fornecidas pelo fabricante — Parte 1: Requisitos gerais e 21 CFR.

Símbolo:	Título do símbolo: Esterilizado por irradiação	Símbolo:	Título do símbolo: Dispositivo médico	Símbolo:	Título do símbolo: Referência do catálogo
	Sistema duplo de barreira estéril	[]i	Consultar as instruções de utilização eletrônicas	LOT	Código de lote
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de utilização	UDI	Identificador único de dispositivo	س	Data de fabricação
8	Não reutilizar	$R_{\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!\!$	Apenas com receita médica	***	Fabricante
*	Proteger da umidade	\square	Data limite de utilização	*	Manter afastado da luz solar

DESCRIÇÃO

Os dispositivos médicos da Newclip destinam-se à cirurgia de trauma e ortopédica.

Initial A - Kit Instrumental Ø2.8 é um dispositivo médico estéril, de uso único, pronto para o uso.

Initial A - Kit Instrumental Ø2.8 é compatível com as placas e parafusos do sistema Initial A - Kit estéril para fratura de fíbula.

INDICAÇÃO

Finalidade de uso

Os dispositivos médicos têm como função perfurar, escarear, medir, inserir, remover, fixar, guiar e manusear.

População-alvo

Os dispositivos médicos destinam-se a ser usados em pacientes adultos.





Usuário

Este dispositivo médico deve ser manuseado por cirurgiões de trauma e ortopédicos qualificados, que tomaram conhecimento das presentes instrucões.

DESEMPENHO

O desempenho do Initial A - Kit Instrumental Ø2.8 está diretamente relacionado a sua propriedade funcional simples a seguir: -perfurar, escarear e medir.

Os dispositivos médicos são fornecidos estéreis e de uso único (esterilizado por irradiação).

COMPOSIÇÃO

Os dispositivos médicos são fabricados em policarbonato de qualidade médica e aço inoxidável.

Os dispositivos médicos que compõem o kit são compatíveis com os tecidos e fluidos biológicos, para a finalidade indicada.

CONTRAINDICAÇÕES

Reação alérgica à composição do dispositivo médico.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Estes dispositivos médicos destinam-se a serem usados por profissionais médicos qualificados, com experiência em cirurgia de trauma e ortopédica.

Estes dispositivos médicos devem ser usados de acordo com a utilização prevista, indicações e contraindicações.

Estes dispositivos médicos só podem ser usados para a finalidade prevista.

Não se pode, em circunstância alguma, fazer qualquer combinação com outros dispositivos de uma marca diferente, exceto no que se refere ao uso de ferramentas elétricas e lâminas de serra.

Os dispositivos médicos foram concebidos exclusivamente para uma única utilização.

Um instrumento de uso único nunca pode ser reutilizado. Stresses anteriores podem criar imperfeições que podem levar à falha do dispositivo.

Os instrumentos sujeitos a força excessiva ou utilização inadequada podem quebrar ou ser danificados. Antes de usar os instrumentos, estes têm de ser obrigatória e sistematicamente inspecionados para ver se apresentam sinais de desgaste ou choque.

É estritamente proibido executar qualquer modificação nos dispositivos médicos da Newclip Technics. Qualquer modificação só poderá ser executada pela Newclip Technics, que tem permissão e possui a capacidade técnica necessária.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

PRODUTO ESTÉRIL I USO ÚNICO I PROIBIDO REPROCESSAR

Dispositivo estéril e descartável. NÃO REUTILIZE.

PRODUTO ESTÉRIL, NÃO REESTERILIZAR.

Uso profissional. Desenvolvido para ser utilizado apenas uma vez por especialistas em cirurgia ortopédica e traumatológica.

Verifique a data de validade antes de usar.

Não utilize caso a embalagem estéril esteja violada ou aberta.

Este dispositivo médico é descartável e não deve ser reesterilizado depois de utilizado.

EFEITOS SECUNDÁRIOS INDESEJÁVEIS

Caso seja observado algum evento adverso grave ou haja necessidade de realização de queixa técnica deve-se proceder a notificação ao detentor da notificação ou no Sistema Nacional de Notificações para a Viailância Sanitária – NOTIVISA.

ARMAZENAMENTO

Os dispositivos médicos devem ser armazenados em ambiente limpo, seco, temperado, afastados da luz direta do sol. Estes dispositivos médicos estão sujeitos a danos. Por conseguinte, aconselha-se que sejam manuseados com cuidado.





ESTERILIZAÇÃO

O kit é embalado estéril em embalagem dupla e esterilizado por radiação gama.

A esterilidade está garantida até a data de validade, desde que a embalagem não tenha sido aberta ou danificada.

Verifique a data de validade e a integridade da embalagem antes de usar.

O kit cuja embalagem esteja danificada não deve ser utilizado.

Este dispositivo é descartável e não deve ser reesterilizado depois de utilizado.

DESCARTE

Após o uso, o produto deve ser descartado apropriadamente de acordo com as diretrizes estabelecidas pela resolução vigente, bem como ao Programa de Gerenciamento de Resíduos aplicável aos estabelecimentos de saúde e/ou aos Distribuidores de Produtos Médicos.

Qualquer dispositivo ou material que teve contato com o paciente deve ser descartado como resíduo biológico perigoso de acordo com os regulamentos nacionais e locais para seu manuseio e descarte seguro.

IDENTIFICAÇÃO E RASTREABILIDADE

Todas as informações relativas à rastreabilidade dos produtos deste conjunto encontram-se na embalagem e todos os dispositivos possuem marcação de identificação.

Detentor da Notificação:



X-Tremities Importadora e Distribuidora de Produtos para Saúde Ltda Rua Bonnard 980 - Bloco 25 / Nível 4 / Sala 03 CEP: 06465-134 – Barueri/SP Fone: (11) 3995-5067 Reg. ANVISA nº 82684019006 Fabricante legal:



NEWCLIP TECHNICS 45 rue des Garottières 44115 Haute-Goulaine FRANÇA