

INSTRUÇÃO DE USO KIT ATM RENEW

CADASTRO ANVISA nº 82286189011

NOTA: Visando facilidade de acesso as informações estabelecidas pela ANVISA, a REACT TECHNOLOGY INDUSTRIA COMERCIO IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA disponibiliza todas as INSTRUÇÕES DE USO de seus produtos através do site da ANVISA, mediante consulta ao registro 82286189011 e em consulta ao link:

https://consultas.anvisa.gov.br/#/1aúde/25351433033202116/?numeroProcesso=25351433033202116.

Produto Distribuído por:

REACT TECHNOLOGY INDUSTRIA COMERCIO IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA

CNPJ: 40.821.171/0001-04
AFE ANVISA nº.: 8.22.861-8 (025256W68239)

RESPONSÁVEL TÉCNICO: MARINA MALAFAIA

CARACTERÍSTICAS E ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

NOME COMERCIAL: KIT ATM RENEW

NOME TÉCNICO: Trocartes CLASSE DE RISCO ANVISA: II



- CADASTRO ANVISA Nº: 82286189011

MODELO COMERCIAI:

- 111330001 KIT ATM RENEW- COMPOSTO POR:

- 122270001 Canula Renew;
- 122250007 Abridor de Boca Adulto;
- 122260012 Caneta Marcação e Régua;
- 122270002 Insertor Rombo;
- 122270003 Insertor Agudo;
- 122270004 Minescótomo;
- 122270005 Cureta Renew;
- 122270006 Lâmina 2 Lados;
- 122270007 Lâmina Unilateral
- 122270008 Gancho de Incisão;
- 122270009 Gancho Descolador;
- 122270011 Pinça Auxiliar Renew

Produto fornecido esterilizado por Óxido de Etileno com validade de 3 anos.

COMPOSIÇÃO

Canula Renew; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM), Silicone.

Abridor de Boca Adulto; Silicone

Caneta Marcação e Régua; - Polipropileno e tinta atóxica

Insertor Rombo; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM)

Insertor Agudo; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM)

Minescótomo; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM)

Cureta Renew; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM)

Lâmina 2 Lados; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM)

Lâmina Unilateral; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM)

Gancho de Incisão; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM)

Gancho Descolador; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM)

Pinça Auxiliar Renew; - Aço inoxidável S30400, Poliacetal (POM)



- CADASTRO ANVISA Nº: 82286189011

FORMA DE APRESENTAÇÃO

Cada KIT ATM RENEW é embalado em BLISTER ÚNICO (PET), termo-selado com papel grau cirúrgico TYVEK, na condição estéril e devidamente rotulado de forma individual, sendo posteriormente alocado em uma embalagem secundária externa confeccionada em papel triplex, devidamente fechada com lacre de segurança, e filme plástico termoencolhível de 25 a 30 micras, sendo cada unidade rotulada com etiqueta adesiva com dados do produto conforme regras da RDC185/2001.

Estes dispositivos são fornecidos estéreis (pelo método ETO - Óxido de Etileno).

INDICAÇÃO DE USO

O KIT CANULA Renew é indicado para ser utilizado em procedimentos cirúrgicos minimamente invasivos, como nos procedimentos videoassistidos (artroscopias de pequenas articulações).

Dentre os exemplos para uso cirúrgico do KIT podemos citar: procedimentos na articulação temporomandibular (ATM), no joelho, ombro, tornozelo, cotovelo, punho, coluna, em oftalmologia, ouvido, nariz, garganta e cérvix, mas não limitados a estes.

A utilização deste produto é restrita ao pessoal médico habilitado, com treinamento e experiência adequada necessária, para realizar procedimentos de bloqueio/estimulação.

PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

O produto é formado pelos componentes citados acima, e tem como função a criação de uma via de acesso ao interior das articulações, sem a necessidade de incisões de grande extensão, e através da cânula são inseridos os instrumentos quem tem como função a manipulação dos tecidos no interior da articulação. A sua utilização sempre levará em conta a técnica utilizada pelo cirurgião, técnica que poderá abranger desde o diagnóstico de uma disfunção de ATM, passando pelo reposicionamento do disco articulado e chegando até o retrabalho da parte ósseo condilar.



- CADASTRO ANVISA Nº: 82286189011

MODO DE USO

Abrir a embalagem externa.

Abrir o blister secundário e após o blister primário puxando pela aba de abertura na extremidade da embalagem, retirá-la da embalagem. Seu manuseio deve seguir técnicas assépticas já utilizadas nos centros cirúrgicos.

Inicialmente são definidos os pontos de inserção da cânula próximo à articulação, por onde serão inseridos os instrumentos. Uma pequena incisão é feita com um bisturi, e logo em seguida com o auxílio dos insertores, a cânula é introduzida até a parte exterior da articulação, sendo que a partir deste ponto, o insertor agudo é substituído pelo insertor rombo, que juntamente com a cânula são inseridos até o interior da articulação. Deste ponto em diante, os insertores são retirados, deixando a cânula em posição de uso, permitindo assim o uso de uma óptica (que não faz parte desse KIT) e os instrumentos pertencentes a este kit, cuja utilização é resumida abaixo:

- ► Cânula Renew; Função Guiar os instrumentos percutâneos
- Abridor de Boca Adulto; Função Abertura da boca
- ► Caneta Marcação e Régua; Função Marcação cirúrgica e medição
- ▶ Insertor Rombo; Função Vedar o orifício da entrada de fluidos
- ▶ Insertor Agudo; Função Guiar a entrada da cânula inicial
- ▶ Minescótomo; Função Guiar a entrada da cânula final
- ► Cureta Renew; Função Separação das irregularidades ósseas
- Lâmina 2 Lados; Função Realizar incisões
- ▶ Lâmina Unilateral; Função Auxílio na manipulação de tecidos
- ▶ Gancho de Incisão; Função Realizar incisões
- ▶ Gancho Descolador; Função Realizar o descolamento de aderências
- ▶ Pinça Auxiliar Renew; Função Retirada de irregularidades ósseas

Condições para Manipulação



- CADASTRO ANVISA Nº: 82286189011

▶ O KIT deve ser manipulado cuidadosamente e individualmente, evitando-se batidas ou quedas. Qualquer produto que tenha caído ou sido inadequadamente manuseado, ou com suspeita de ter sofrido dano, deve ser separado e segregado.

Condições para Armazenamento

▶ O KIT deve ser armazenado em local limpo, seco, arejado, a temperatura ambiente e ao abrigo da luz. As condições especiais de armazenamento, manipulação e conservação do produto deve ser seguida no intuito de assegurar que os componentes permaneçam intactos para o procedimento cirúrgico. Cuidados com o recebimento, estocagem, transporte, limpeza e conservação das referências do lote devem ser adotados em conjunto com as boas práticas de armazenamento e distribuição de produtos médicos.

Condições para Transporte

▶ O KIT deve ser transportado e manuseado de forma a impedir qualquer dano ou alteração nas suas características.



- CADASTRO ANVISA Nº: 82286189011



ALERTAS

Advertências

- ▶ Não utilizar o produto se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- Produto de uso único, não reutilizar.
- ▶ Os kits, são produtos recomendados para uso único, e têm seu reprocessamento proibido (Conforme RE 2605/2006) item 65 (trocater não desmontável com válvula de qualquer diâmetro).

Precauções

- ▶ Não utilizar o produto se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- ▶ Produto de uso único, PROIBIDO REPROCESSAR, conforme RE 2605/2006 item 65.
- ▶ 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 KIT 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 da cânula e dos instrumentais.

Contraindicações

► Este produto não pode ser utilizado em procedimentos no sistema nervoso central ou sistema circulatório central.



- CADASTRO ANVISA Nº: 82286189011

INFORMAÇÕES DE CONTATO

Se você tiver alguma dúvida sobre especificações técnicas ou o uso deste produto para saúde, entre em contato com o distribuidor local ou a fabricante:



FABRICADO e DISTRIBUÍDO por:

REACT TECHNOLOGY INDUSTRIA COMERCIO IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA

CNPJ: 40.821.171/0001-04

Instrução de uso - REVISÃO: 00 EMISSÃO: 09/2021