

Esta instrução de uso é aplicável aos itens descritos a seguir:

"Kit Instrumental Citieffe Estéril"

1710150; 1714150; 1720150; 1710220; 1714220; 1720220; 66010; 66014;
66020; 66042; 66220; 66980; 66990; 66992; 66996; 66999; 643518400;
DF800010; DF900010; DF900011; DF900020;

MODELO DE INSTRUÇÃO DE USO

Kit Instrumental Citieffe Estéril

INDICAÇÃO DE USO

O Kit Instrumental é indicado para realizar cirurgias ortopédicas, permitindo que o cirurgião tenha todo o instrumental cirúrgico necessário e indispensável para realização do respectivo procedimento cirúrgico.

PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

O Kit Instrumental auxilia no procedimento de um membro fraturado, ou que necessite de uma intervenção cirúrgica, de acordo com a técnica definida pelo cirurgião.

MODO DE USO

Utilizar os instrumentais conforme técnica cirúrgica definida pelo cirurgião.

MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO / LIMPEZA

Óxido de Etileno ou Raio Gama

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Os instrumentais devem ser armazenados em local seco e livre de ventilação. O produto deve ser mantido em sua embalagem original até o momento do uso com os devidos cuidados da área médico hospitalar. O produto deve ser conservado em temperatura ambiente (10°C - 40°C), em lugar seco e fresco com umidade relativa em torno de 30% evitando seu armazenamento em lugares úmidos.

CONDIÇÕES DE TRANSPORTE

Os produtos devem ser transportados e armazenados em ambiente limpo, arejado, em local seco e fresco com umidade relativa em torno de 30%, a uma temperatura ambiente (10°C - 40°C) e não devem ser deixados à ação de intempéries, em prateleiras identificadas.

CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO

Todas as pessoas envolvidas no recebimento e manuseio dos produtos devem estar familiarizados com os procedimentos recomendados, a fim de minimizar o risco e a ocorrência de dano. Os instrumentais devem ser transportados de forma a impedir qualquer dano ou alteração. A manipulação deverá ser feita apenas por pessoas especializadas na área médico-hospitalar.

Advertências

Advertências Se os instrumentos estiverem com suas características superficiais alteradas, que tenha caído ou sido mal manuseado ou sofrido dano, não pode ser usado e deve retornar para o fornecedor. o mesmo ocorre com a verificação do estado da embalagem, se for verificado o estado de violação ou descaracterização do produto, o mesmo deve ser devolvido ao fornecedor

Fabricante:

Citieffe S.r.l.
Via Armaroli, 21
40012 Calderara di Reno
Bologna – Itália
Tel +39 051 72 18 50
Fax +39 051 72 18 70
Site: www.citieffe.com

Distribuidor/ Importador:

Bone Surgical Equipamentos Médicos Eireli.
C.N.P.J / M.F: 04.408.009/0001-97 I.E.
110.129.500.117
Rua Vergueiro, n.º 2.016 – 1º e 2º andar -
Vila Mariana
Cep.: 04102-000 São Paulo – SP /
Fone.: (0xx 11) 5904-0215
Resp. Técnico: Maria Cristina Ferrari
Bruzadin
COREN-SP n.º 140236277
Site: www.bonesurgical.com.br
E-mail: bonesurgical@bonesurgical.com.br

Representante do Responsável Legal	Responsável Técnica
Gilmar Ferreira Do Nascimento RG n.º 26.464.683-5	Maria Cristina Ferrari Bruzadin COREN-SP n.º 14023627