

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

EF-40140030101; EF-40140020101; EF-40140010101; EF-40140030141; EF-40140020141;
EF-40140010141; EF-40140030151; EF-40140020151; EF-40140010151; EF-40840010101;
EF-40840020101; EF-40840010141; EF-40840020141; EF-40340020012; EF-40340020013;
EF-40340010200; EF-41240030200; EF-40240020200; EF-40240010200; EF-40440020100;
EF-40440010100; EF-40950030100; EF-40950020100; EF-40950010100; EF-40140000400;
EF-40140000300; EF-40140000100; EF-40840000300; EF-40840000200.

MODELO DE INSTRUÇÃO DE USO

Fixador Externo Dinamic Multiaxial Mahe

INDICAÇÃO DE USO

Os Fixadores Externos, foram desenvolvidos para tratar fraturas expostas e e fraturas instáveis.

PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

Os Fixadores Externos são utilizado na fixação de fragmentos ósseos, associados necessariamente aos pinos (registro Anvisa a parte) que conectam a estrutura externa do aparelho ao membro fraturado e penetram perpendicularmente no esqueleto sendo fixados a uma base ou armação metálica.

MODO DE USO

Todos os dispositivos são indicados para o uso por profissionais. Os cirurgiões devem ser capacitados e aptos a exercer a atividade e realizar o processo de fixação ortopédica.

MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO / LIMPEZA

Autoclave Todos os instrumentos são fornecidos em embalagem NÃO ESTÉRIL e necessitam ser esterilizados antes de sua utilização. O produto deve sAutoclaveer removido do blister externo antes de ser realizada a esterilização. A esterilização pode ser realizada utilizando embalagens adequadas de materiais, de acordo com o processo de esterilização.

Após o ciclo de esterilização proceder ao ciclo de secagem.

Método: Autoclave

Ciclo: Pré-vácuo

Temperatura: 132-135°C / 270-275°F

Tempo de Exposição: 10 minutos (mínimo)

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Armazene em temperatura entre 10°C e 40°C. E, ambiente seco e fresco com umidade relativa em torno de 30%. Os dispositivos devem ser armazenados em local adequado e não devem ser danificados.

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). O transporte deve ser feito de modo adequado para evitar queda ou danos em sua embalagem original.

CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO

Quando o dispositivo estiver sendo removido de sua embalagem original, as regras de assepsia devem ser observadas.

Advertências

A intervenção deve ser realizada por profissionais médicos, com adequada experiência nesse procedimento, em âmbito institucional que deve contar com todos os elementos necessários para assegurar o normal desempenho do procedimento.

Antes do uso clínico, o cirurgião deverá compreender completamente todos os aspectos do método cirúrgico.

Precauções

Conservar o material em sua embalagem original até o momento de sua utilização.

- Possíveis alergias ou outras reações aos materiais do implante, casos raros, devem ser considerados, analisados (se necessário) e excluídos antes da cirurgia.

- Evitar movimentos que podem causar quebra, inclusive de maneira superficial, do material. Pequenos arranhões ou sulcos podem comprometer a resistência e a duração do implante.

- A tolerância, a resistência e a duração do fixador depende do material, no correto uso e montagem dos componentes e no uso dos instrumentais corretos.

- Use somente peças e acessórios originais Mahe.

- Uma revisão preliminar dos instrumentais que serão utilizados na cirurgia é recomendada.

- É extremamente importante selecionar o tipo de fixador que é o mais adequado para o osso que será tratado e o diâmetro dos pinos, considerando o tipo de fratura.

- O paciente tem que ser sensibilizado e instruído corretamente por parte do corpo clínico em relação as manobras realizadas periodicamente no dispositivo e em seus acessórios, devem ser orientados em relação aos medicamentos das zonas cercadas do ponto de introdução dos pinos, segundos procedimentos de higiene habitual.

- Com a radiografia é possível medir a progressão da correção e da consolidação, determinar a correta graduação da abertura (osteotomia) e controlar que a dinamização esteja bem regulada.

- No caso de osteotomia, a correção começa aproximadamente cinco dias depois da intervenção, é permitido a carga parcial do membro operado em média, depois de vinte dias e a locomoção é livre após um mês.

Fabricado e distribuído por:

Mahe Medical

Friedrich – Wohler – Strabe 10, 78576 Emmingen -
Liptingen, Alemanha Telefone: +49 7465 9275-0 Fax:

+49 7465 9275-29 Email: info@mahe-med.de

www.mahe-med.de

Alemanha

Importado e distribuído por:

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: E-mail:

bonesurgical@bonesurgical.com.br

Representante Legal

Edirlei Novaes

Responsável Técnica

Maria Cristina Ferrari Bruzadin

COREN-SP n.º 140236277