

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

**“Instrumental Citieffe”**

VC-50005, VC-50010, VC-50015, VC-50020, VC-50813, VC-50815, VC-50817, VC-50819, VC-51013, VC-51015, VC-51017, VC-51019, VP-90010, VP-91300, VP-91130, VP-90020, VP-90300, 39523, 39524, GN-0390, 66010, VP-91010, VP-91020, VT-96040, VP-91200, VT-96100, 66014, Código, 66020, VP-91030, VP-93300, 66980, VT-96030, VT-96020, VT-96300, GN-1010, GN-1020, GN-0345, GN-0350, GN-1035, GN-1050, PI-3031, DF800010, DF900010, DF900011, DF900020, 66021, ST9140, EBA-0055, 1710150, 1714150, VP-91110, 1720150, F4-0293, F4-0294, VT-96120, VP-90030, DF900300, DT070002, DT070015, DT070080, SF-6470FC, SF1060, F4-0230, F4-0290, F4-0291, F4-0292, F4-0295, SF6416, SF6417, F4-0220, DT070041, DT071001, NE81016, DT070070, NE85060, 3900, 3901, 3955, 3956, 3957, 3958, 3945, 39091, SF1050, SF1070, SF1080, SF1090, F4-0215, EBA-0050, F4-0205, F4-2798, F4-2799, GH1250, F4-0201, F4-0202, ST0004, ST0005, ST0006, F4-0110, F4-0115, EBA-0060, F4-0300, 50169, EBA-0010, EBA-0020, EBA-0025, EBA-0030, DT000040, DT000050, DT010300, DT010005, DT010010, DT010012, DT010015, DT010020, DT010025, DT010030, DT011000, PIT-A1094610/B, PIT-A1093615G, PIT-A1091626G, TK87170-2F TK87170-2F-BL, 66990, DT010000, SU-01-0085, F4-0100, 43161, DT050006, DT000100, DT000105, 4048, 4049, 66042, DT070001, DT070005, DT070010, DT070011, DT070012, DT070020, DT070025, DT070030, DT070031, DT070035, DT070300, DT070045, DT070060, DT070065, SB-0260, DT071000, DT070050, 66220, DT070100, DT070075, DT071001, DT070070, DT050005, DT050015, DT050300, DT050010, DT050012, DT050020, DT050030, DT050035, DT050070, DT051000, DT050000, SU-01-00961, EBA-0015, EBA-0035, EBA-0040, EBA-0045, EBA-0050, EBA-0130, EBA-0131, EBA-0250, EBA-0150, EBA-0152, EBA-0153, EBA-0154, EBA-0155, EBA-0160, EBA-0170, EBA-0260, EBA-0300, EBA-0005, 4079, NE81016, 3902, F4-0120, 4075, 4076, 4074, 600900, 601000, 5200, 5204, 5208, 5212, 5216, 5220, 5224, 5228, 5232, 5236, 5240, 5244, 5248, 5252, 5256, 5260, 5264, 5268, 5272, 5276, 5280, 5284, 5288, 5292, 5296.

## **MODELO DE INSTRUÇÃO DE USO**

### **Fixador de Transporte e Alongamento Osseo Mahe**

#### **INDICAÇÃO DE USO**

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

#### **PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO**

O Instrumental Citieffe 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**

Todos os instrumentais cirúrgicos são fornecidos em embalagem NÃO ESTÉRIL e necessitam ser esterilizados em autoclave antes de sua utilização. O instrumento deve ser removido da embalagem e acondicionado em container de esterilização, antes de ser realizada a esterilização. Evitar qualquer outra forma de esterilização, em particular as químicas. A esterilização pode ser realizada utilizando embalagens adequadas de materiais, de acordo com o processo de esterilização. Método: Autoclave Ciclo: Pré-vácuo Temperatura: 132-135°C / 270-275°F Tempo de Exposição: 10 minutos (mínimo).

#### **CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO**

Os instrumentos devem ser armazenados em local seco e livre de ventilação. Grandes flutuações de temperatura devem ser evitadas, a fim de evitar um acúmulo de ar condensado sobre a superfície do instrumento. Não armazenar instrumentos perto de substâncias químicas, que podem destruir metais quando em contato direto com eles ou podem emitir vapores químicos.

#### **CONDIÇÕES DE TRANSPORTE**

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

#### **CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO**

Os instrumentos novos devem ser retirados da embalagem de transporte antes do armazenamento e/ou inclusive no uso do instrumento e ciclo de processamento. Qualquer capa protetora ou folhas devem ser removidas. Quando o instrumento estiver sendo removido de sua embalagem original, as regras de assepsia devem ser observadas.

#### **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:**

Citiefte 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.citiefte.com](http://www.citiefte.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](http://www.bonesurgical.com.br)  
E-mail: [bonesurgical@bonesurgical.com.br](mailto:bonesurgical@bonesurgical.com.br)

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

