

*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](http://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](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