

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

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

