

## KIT MINI-JOINT - INSTRUÇÃO DE USO

**NOME TÉCNICO: CÂNULAS**

**NOME COMERCIAL: KIT MINI-JOINT**

### **INDICAÇÕES PARA USO**

O Kit MINI-joint é um dispositivo médico invasivo de uso transitório indicado para procedimentos de artroscopia de pequenas articulações presentes nas extremidades como mão e pé, auxiliando em procedimentos de fixação de ossos e mini ossos presentes em pé e mão, sendo as principais aplicações, mas não limitadas a elas: Artroscopia Metatarsfalângica; Artroscopia Metatársico intrafalângica; Túnel de Tendão; Osteotomia artroscópica; Tenoscopia; Artroscopia no Antepé / pé / mão; Burcectomia; artroscopia para ombro, tornozelo e 1° a 5° metatarso da mão e pé.

### **PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO**

O Kit MINI-joint tem como princípio de funcionamento criar uma via de acesso ao interior de pequenas articulações, sem a necessidade de incisões de grande extensão e, através da cânula, inserir os instrumentos que tem como função a manipulação dos tecidos no interior da articulação.

### **ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS**

Os instrumentais que compõem o kit possuem a seguinte finalidade:

Cânula trocar: Utilizada como acesso e guia para os instrumentos, tendo diâmetro interno de 2,3 mm. Possui graduação de 5 mm em 5 mm até 25 mm para orientação de profundidade.

Obturador de acesso: Utilizado para guiar a introdução da Cânula Trocar, após incisão inicial da pele, evitando lesões em áreas adjacentes.

Probe: Utilizado para sondar superfícies articulares.

Pinça para artroscopia: Utilizada para segurar, coletar e suturar tecidos e fragmentos.

Impactador: Microperfuração do tecido ósseo da articulação através de impacto. As microperfurações

permitem facilidade na implantação de âncoras.

Shaver Via Cânula: Utilizado para desgaste de superfícies calcificadas ou aderências à articulação.

## KIT MINI-JOINT - INSTRUÇÃO DE USO

### DIMENSÕES E MODELOS

MODELO	DESCRIÇÃO	COMPONENTES	DIMENSÕES
KMJ01	KIT MINI JOINT	Cânula Trocarte	Ø 19 x 80 mm
		Obturador de Acesso	Ø 12 x 121 mm
		Probe	Ø 12 x 130 mm
		Pinça para artroscopia	Ø 12 x 196 mm
		Impactador	Ø 12 x 132 mm
		Shaver Via Cânula	Ø 2 x 120 mm

### CUIDADOS, ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- O Kit MINI-joint é destinado para USO ÚNICO, NÃO REUTILIZAR e NÃO REPROCESSAR;
- O Kit MINI-joint só pode ser usado de acordo com o seu propósito;
- O Kit MINI-joint usado deve ser descartado de acordo com a legislação vigente local;
- Não utilize o produto fora da data de validade, sempre verifique se a indicação de esterilização está correta;
- O produto só deve ser utilizado por profissionais médicos qualificados, que possuam o conhecimento e a experiência necessários para a devida utilização do produto, conhecimento de manuseio de produtos estéreis e, principalmente, da importância de se manter um ambiente totalmente estéril nas salas de cirurgia, onde o cuidado e precaução com cada detalhe são fundamentais para que não haja riscos de contaminação;
- O usuário, antes de utilizar o produto, deve ler atentamente as instruções de uso que o auxiliarão no uso correto e seguro, além de proteger contra possíveis riscos;
- O produto deve ser transportado e acondicionado sempre protegido contra todo tipo de umidade, sujeira e contato com substâncias inflamáveis, corrosivas, tóxicas ou explosivas;
- Verifique a integridade da embalagem antes de utilizar o produto, em caso de violação, NÃO UTILIZE, pois a garantia de sua esterilidade estará comprometida;
- É responsabilidade do profissional médico qualificado a escolha do local de uso, bem como a avaliação da adequação dimensional do produto ao local de uso desejado;
- É responsabilidade do profissional médico qualificado a escolha e uso de eventuais instrumentos/equipamentos que não façam parte do produto;
- Para manuseio do Shaver via Cânula, definir a velocidade de rotação conforme indicação do fabricante do Equipamento elétrico. Recomendação de uso: Velocidade – Min.: 300 rpm/ Máx.: 80000 rpm.

## KIT MINI-JOINT - INSTRUÇÃO DE USO

“DISPOSITIVO DE USO ÚNICO”.

"NÃO UTILIZE O DISPOSITIVO EM MAIS DE UMA ARTICULAÇÃO, MESMO QUE NO MESMO PACIENTE. A RE-UTILIZAÇÃO PODE CAUSAR DANOS AO MATERIAL.

### CONTRAINDICAÇÕES

O Kit MINI-joint é contraindicado nas seguintes condições:

- Recusa por parte do paciente,
- Anticoagulação terapêutica,
- Presença de infecção cutânea no local da incisão.

### EMBALAGEM

A condição da esterilização (selo indicador) e a data de validade devem ter sido checadas antes do uso.

Antes do uso, a embalagem do produto deve ser verificada quanto à integridade, para garantir que não haja danos.

### ESTERILIZAÇÃO

Este dispositivo é de uso único, estéril por ETO (esterilização por óxido de etileno).

Atenção:

- (i) Não utilizar o produto se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- (ii) Jamais reutilizar e/ou reesterilizar o produto.
- (iii) Descartar o produto imediatamente após o uso.

### ACONDICIONAMENTO E ARMAZENAMENTO

O produto é acondicionado em blister e selado com papel Tyvek®. Armazenar em local seco, com temperatura entre 15 °C e 30 °C e umidade abaixo de 80%.

Não colocar objetos pesados sobre a embalagem, evitar bater a embalagem ou amassar.

### DATA DE VALIDADE


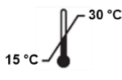








3 anos a partir da data de fabricação.

## KIT MINI-JOINT - INSTRUÇÃO DE USO

### RASTREABILIDADE

O hospital onde for realizada a cirurgia deve instruir seus profissionais de saúde a escrever o número de registro do produto, fornecido no rótulo, de forma clara em local de destaque no prontuário ou documento equivalente do paciente, bem como a fixação da etiqueta de rastreabilidade do mesmo. O médico responsável pela cirurgia deve repassar ao paciente, na forma de documento impresso, o laudo com o número de registro escrito e a etiqueta de rastreabilidade afixada. O médico deve orientar o paciente sobre a possível ocorrência de efeitos adversos relacionados ao produto, conforme descrito nas instruções de uso. Reclamações relacionadas a algum efeito adverso que afete a segurança do usuário, problemas graves ou mortes relacionadas a esses componentes, o cirurgião responsável deverá comunicar este evento adverso ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária no sítio da ANVISA: <http://portal.anvisa.gov.br/notificacoes>

### DESCRIÇÃO DE SMOBLOS

	Sistema único de barreira estéril Esterilizado com óxido de etileno		Limite de temperatura
	Não reesterilizar		Limitação de umidade
	Não reusar		Manter seco
	Não usar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de uso		Proteger de luz solar
	Cuidado		Consultar as instruções eletrônicas de uso <a href="https://www.bioactive.com.br/">https://www.bioactive.com.br/</a>

**Registro ANVISA N° 80951059012**

### FABRICANTE LEGAL E DETENTOR DO REGISTRO

BIOACTIVE BIOMATERIAIS S.A.

CNPJ: 09.474.192/0001-42

Alameda Júpiter, 1010 – Distrito Industrial Nova Era – Indaiatuba – SP – Brasil – Tel: (19) 99440-1643

**IU\_KIT\_MINI-JOINT\_V3**