Instrução de Uso

Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo

Legendas dos símbolos utilizados nas embalagens

REF	Código do Produto			
DD/MM/YYYY	Data de Fabricação			
2	Produto de Uso Único			
NON	Não Estéril			
Ţ	Cuidado - Frágil			

LOT	Número de Lote
Ti	Ler as Instruções de Uso
	Não utilizar se a embalagem estiver violada
淤	Evitar exposição direta à luz solar
**	Manter Protegido de Umidade

Características e especificações técnicas do produto

Nome Técnico: Sistemas de fixação ortopédicos e dispositivos associados

Nome Comercial: Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo

Componentes do Sistema:

- Mini Placas (Baixo Perfil/ Standard);
- Parafuso Cortical Ti Cross Drive;

Matéria Prima:

- Mini Placas (Baixo Perfil/ Standard) Titânio Puro;
- Parafusos Liga de Titânio (Ti-6Al-4V);

Produto Não Estéril

Método de Esterilização: Esterilização por calor úmido (autoclave)

Validade: Indeterminado

Descrição

O Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo consta de um conjunto de implantes invasivos cirurgicamente de uso à longo prazo, constituído por micro placas (standard e baixo perfil) e parafusos, utilizados em procedimentos de osteosíntese buco maxilo facial.

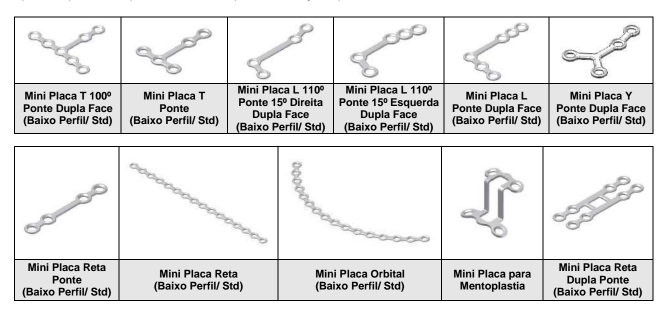
O produto foi concebido para fixação interna não rígida dos segmentos do crânio e terço médio da face em procedimentos cirúrgicos ortognáticos (correção das deformidades dento-faciais) e trauma (síntese de fraturas crânio-maxilo-facial).

A seguir descrição dos componentes que compõem o Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo:

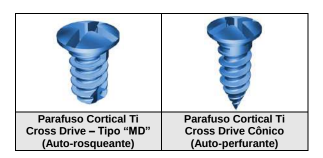
As **Mini Placas (Baixo Perfil/ Standard)** são fabricadas a partir do titânio puro, nas versões baixo perfil (espessura de 0.8 mm) e standard (espessura de 1.0 mm). Possuem diversos comprimentos e formatos variados, com ou sem ponte, de modo a possibilitar ao cirurgião uma gama variada de possibilidades e aplicações.

As Mini Placas – Baixo Perfil (espessura de 0.8 mm) por terem uma espessura menor permitem uma maior flexibilidade, enquanto as Mini Placas – Standard (espessura de 1.0 mm) são mais resistentes e constituem uma opção para o cirurgião, que deverá avaliar cada caso e optar pela placa mais adequada.

Apresentam design inovador e possuem dupla face, que permite sua utilização tanto do lado direito quanto do lado esquerdo. Sua característica angulada e com formato anatômico permite melhor adaptação ao osso, evitando dobras desnecessárias e minimizando assim a fadiga do material e conseqüente fratura. Uma vez que não possuem lados direito e esquerdo, é possível obter uma caixa mais compacta com uma gama maior de designs em menor espaço, possibilitando uma variação de placas que se adaptam a diversos tipos de situações para osteossíntese.



Os **Parafusos** são fabricados a partir da liga de titânio (Ti-6Al-4V) nas versões auto-rosqueante e auto-perfurante (cônico). Possuem perfil de rosca assimétrico e rasa (tipo HA). A cabeça do parafuso possui fenda de inserção do tipo cruz (cross drive) com encaixe tipo cônico (parte inferior). O componente é disponibilizado para comercialização nos diâmetros de 2.0 e 2.3 mm, este último para casos de emergência, com comprimentos variando de 04 à 20 mm.



Composição

Os materiais selecionados para a composição do produto apresentam as propriedades requeridas para atingir o desempenho pretendido do Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo (ver descrição do desempenho pretendido para o produto no item 1.6 deste relatório técnico). Essa seleção considerou fatores como a biocompatibilidade e demais propriedades requeridas para o produto.

O titânio puro – utilizado para a fabricação das mini placas (Baixo Perfil e Standard) – e a liga de titânio (Ti-6Al-4V) – utilizada para a fabricação dos parafusos – possuem propriedades que os tornam materiais ideais para a produção de dispositivos médicos implantáveis. Suas principais propriedades são a biocompatibilidade, resistência mecânica e resistência ao desgaste.

O titânio puro utilizado para a fabricação das Mini Placas (Baixo Perfil/ Standard) cumpre os requisitos especificados pela norma ASTM F-67 – Standard Specification for Unalloyed Titanium, for Surgical Implant Applications (UNS R50250, UNS R50400, UNS R50550, UNS R50700).

A liga de titânio (Ti-6Al-4V) utilizada para a fabricação do Parafuso Cortical Ti Cross Drive cumpre os requisitos especificados pela norma ASTM F-136 — Standard Specification for Wrought Titanium-6Aluminum-4Vanadium ELI (Extra Low Interstitial) Alloy for Surgical Implant Applications (UNS R56401).

A escolha destes materiais deve-se à sua caracterização mecânica e metalúrgica bem definida, assim como aos resultados em serviço - amplamente descritos na literatura mundial – que confirmam que os mesmos são biocompatíveis e possuem resistência mecânica adequada aos fins propostos.

Indicação e Finalidade

O Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo é indicado para fixação interna não rígida dos segmentos do crânio e terço médio da face em procedimentos cirúrgicos ortognáticos (correção das deformidades dento-faciais) e trauma (síntese de fraturas crânio-maxilo-facial), baseado em indicações já consagradas na literatura.

O procedimento de fixação de fraturas e correções com controle de alinhamento anatômico, que necessitam de fixação interna imediata, segundo estratégias de tratamento adotadas pelo cirurgião nas diversas regiões anatômicas, é indicado para as seguintes aplicações clínicas típicas:

- Fraturas do osso da face e crânio, causadas por acidentes, como por exemplo, quedas acidentais, acidentes automobilístico, projéteis, agressão ou práticas esportivas, etc;
- Osteotomias ortognáticas e craniofaciais;
- Fixação de enxertos nos ossos da face e crânio;
- Cirurgias corretivas;
- Apoio a tratamentos ortodônticos;

A aplicação do produto deve considerar o defeito, a patologia, as características ósseas e as cargas e forças (tensão e tração) musculares sobre o segmento a ser tratado. A utilização do produto apresenta restrições em osteotomias que resultam em espaços livres e com grande incidência de carga.

O produto aqui descrito foi desenvolvido para utilização nas circunstâncias acima descritas, de modo que, quaisquer outras utilizações são consideradas contraindicadas ou sem substrato científico.

Contraindicação

A seguir estão listadas as contraindicações relativas para a utilização do dispositivo, ficando a cargo do cirurgião responsável, após um estudo minucioso do caso, a indicação dos procedimentos:

- Pacientes com infecções ativas gerais ou especificas que possam levar a complicações com a fixação;
- Pacientes com estado geral comprometido e/ou imunodeprimidos impossibilitados de se submeterem a um procedimento cirúrgico;
- Pacientes com sensibilidades a corpos estranhos, em caso de suspeita testes deverão ser realizados;
- Pacientes com osteoporose e outra afecções ósseas (como por exemplo, osteoradiação) que possam comprometer a osteossíntese;
- Pacientes que fazem uso de substâncias entorpecentes, alcoólicas ou fumo;
- Pacientes portadores de infecção bucal;
- Pacientes com qualidade de higiene oral insatisfatória;

Formas de apresentação

Os implantes que compõem o Sistema de Fixação Bilateral para Buco Maxilo são fornecidos na condição de produto não estéril.

As Mini Placas (Baixo Perfil/ Standard) são disponibilizadas para comercialização embaladas unitariamente em dupla embalagem plástica de polipropileno.

O componente Parafuso Cortical Ti Cross Drive é disponibilizado para comercialização embalado em suporte plástico de policarbonato, acondicionado em embalagem plástica de polipropileno.

Dentro da segunda embalagem plástica segue um folheto, contendo as informações necessárias para obtenção das instruções de uso eletrônica.

Sobre a embalagem é colado um rótulo, contendo as informações necessárias para a identificação do produto.

O Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo é composto pelos seguintes componentes, sendo que cada um desses componentes são disponibilizados para comercialização nas seguintes dimensões:

Relação dos componentes que compõem o Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo

Imagem Código Descrição Dimensões	Matéria Prima	Qtde Embalada
and and a second		
04.19.51.XXXXX Mini Placa T 100° Ponte – Dupla Face Baixo Perfil Mini Placa T 100° Ponte – Dupla Face Baixo Perfil Espessura: 0.8 mm; Comprimento: 18.9, 20.4, 21.9, 22.4, 23.9, 24.9, 25.4, 27.9, 28.4, 30.8, 31.4 e 34.4 mm; Largura: 23.6, 24.3, 24.9, 25.8, 26.4, 26.8, 29.5, 30.1, 30.5, 31.3, 31.8 e 32.2 mm; Comprimento Ponte: 07.5, 09.0, 10.5, 13.5, 16.5 e 19.5 mm; Qtde Furos: 07 e 09 furos;	Titânio Puro	01
04.19.52.XXXXX Mini Placa L 110° Ponte 15° D – Dupla Face Baixo Perfil Mini Placa L 110° Ponte 15° D – Dupla Face Baixo Perfil Espessura: 0.8 mm; Comprimento: 23.2, 24, 26.1, 27, 29, 29.9, 32 e 32.9 mm; Largura: 10.2, 10.3, 10.4 e 10.5 mm; Comprimento Ponte: 09, 12, 15 e 18 mm; Qtde Furos: 04 e 05 furos;	Titânio Puro	01

		04.19.53.XXXXX	Mini Placa L 110° Ponte 15° E – Dupla Face Baixo Perfil	Espessura: 0.8 mm; Comprimento: 18.6, 19.4, 21.4, 22.2, 24.2, 25.1, 27 e 27.9 mm; Largura: 10.6, 10.7 e 10.8 mm; Comprimento Ponte: 09, 12, 15 e 18 mm; Qtde Furos: 04 e 05 furos;	Titânio Puro	01
	A Constant of the Constant of	04.19.54.XXXXX	Mini Placa L Ponte – Dupla Face Baixo Perfil	Espessura: 0.8 mm; Comprimento: 17.9, 19.9, 20.9, 22.9, 23.9, 25.9, 26.9, 28.9, 29.9 e 31.9 mm; Largura: 10.4 e 16.4 mm; Comprimento Ponte: 07.5, 10.5, 13.5, 16.5 e 19.5 mm; Qtde Furos: 04 e 06 furos;	Titânio Puro	01
		04.19.55.XXX50	Mini Placa T Ponte – Baixo Perfil	Espessura: 0.8 mm; Comprimento: 19.4, 22.4, 25.4 e 28.4 mm Largura: 16.4 mm; Comprimento Ponte: 09, 12, 15 e 18 mm; Qtde Furos: 05 furos;	Titânio Puro	01
		04.19.56.XXX40	Mini Placa Reta Ponte – Baixo Perfil	Espessura: 0.8 mm; Comprimento: 23.9, 26.9, 29.9, 32.9, 35.9 e 38.9 mm; Largura: 4.4 mm; Comprimento Ponte: 07.5, 10.5, 13.5, 16.5 e 19.5, 22.5 mm; Qtde Furos: 04 furos;	Titânio Puro	01

COOCOCCACA COCCACA COCCACACA COCCACACA COCCACA COCCACA COCCACA COCCACA COCCACA COCCACA	04.19.57.000XX	Mini Placa Orbital – Baixo Perfil	Espessura: 0.8 mm; Comprimento: 34, 45.2 e 82.8 mm; Largura: 6.5, 8.7 e 23.3 mm; Qtde Furos: 06, 08 e 16 furos;	Titânio Puro	01
Color	04.19.58.000XX	Mini Placa Reta – Baixo Perfil	Espessura: 0.8 mm Comprimento: 22.4, 28.4, 46.4, 70.4 e 94.4 mm Largura: 4.4 mm; Qtde Furos: 04, 05, 08, 12 e 16 furos	Titânio Puro	01
\$ \$ \$ \$ \$ \$	04.19.59.000XX	Mini Placa para Mentoplastia	Espessura: 0.6 mm; Comprimento: 11.4, 13.4, 15.4, 17.4, 19.4, 21.4 e 23.4 mm; Largura: 16.4 mm; Comprimento avanço: 00, 02, 04, 06, 08, 10 e 12 mm; Qtde Furos: 04 furos;	Titânio Puro	01
	04.19.60.XXX80	Mini Placa Reta Dupla Ponte – Baixo Perfil	Espessura: 0.8 mm; Comprimento: 23.9, 26.9, 29.9, 32.9, 35.9 e 38.9 mm; Largura: 10.4 mm; Comprimento Ponte: 07.5, 10.5, 13.5, 16.5, 19.5 e 22.5 mm; Qtde Furos: 08 furos;		01
	04.19.62.XXX40	Mini Placa Y Ponte – Dupla Face Baixo Perfil	Espessura: 0.8 mm Comprimento: 23.7, 25.7, 27.7 e 29.7 mm Largura: 15.1 mm; Comprimento Ponte: 08, 10, 12 e 14 mm Qtde Furos: 04 furos		01

	Mini Placas – Standard						
	gem rativa	Código	Descrição	Dimensões	Matéria Prima	Qtde Embalada	
and the state of t	adaption adaption and a second	04.19.63.XXXXX	Mini Placa T 100° Ponte – Dupla Face Standard	Espessura: 1.0 mm; Comprimento: 18.9, 20.4, 21.9, 22.4, 23.9, 24.9, 25.4, 27.9, 28.4, 30.8, 31.4 e 34.4 mm; Largura: 23.6, 24.3, 24.9, 25.8, 26.4, 26.8, 29.5, 30.1, 30.5, 31.3, 31.8 e 32.2 mm; Comprimento Ponte: 07.5, 09.0, 10.5, 13.5, 16.5 e 19.5 mm; Qtde Furos: 07 e 09 furos;	Titânio Puro	01	
0	.O						
A Solo Solo Solo Solo Solo Solo Solo Sol		04.19.64.XXXXX	Mini Placa L 110° Ponte 15° D – Dupla Face Standard	Espessura: 1.0 mm; Comprimento: 23.2, 24, 26.1, 27, 29, 29.9, 32 e 32.9 mm; Largura: 10.2, 10.3, 10.4 e 10.5 mm; Comprimento Ponte: 09, 12, 15 e 18 mm; Qtde Furos: 04 e 05 furos;	Titânio Puro	01	

		04.19.65.XXXXX	Mini Placa L 110° Ponte 15° E – Dupla Face Standard	Espessura: 1.0 mm; Comprimento: 18.6, 19.4, 21.4, 22.2, 24.2, 25.1, 27 e 27.9 mm; Largura: 10.6, 10.7 e 10.8 mm; Comprimento Ponte: 09, 12, 15 e 18 mm; Qtde Furos: 04 e 05 furos;	Titânio Puro	01
8	Age.			Espessura: 1.0 mm;		
	A Second	04.19.66.XXXXX	Mini Placa L Ponte – Dupla Face Standard	Comprimento: 17.9, 19.9, 20.9, 22.9, 23.9, 25.9, 26.9, 28.9, 29.9 e 31.9 mm; Largura: 10.4 e 16.4 mm; Comprimento Ponte: 07.5, 10.5, 13.5, 16.5 e 19.5 mm; Qtde Furos: 04 e 06 furos;	Titânio Puro	01
		04.19.67.XXX50	Mini Placa T Ponte – Standard	Espessura: 1.0 mm; Comprimento: 19.4, 22.4, 25.4 e 28.4 mm Largura: 16.4 mm; Comprimento Ponte: 09, 12, 15 e 18 mm; Qtde Furos: 05 furos;	Titânio Puro	01
		04.19.68.XXX40	Mini Placa Reta Ponte – Standard	Espessura: 1.0 mm; Comprimento: 23.9, 26.9, 29.9, 32.9, 35.9 e 38.9 mm; Largura: 4.4 mm; Comprimento Ponte: 07.5, 10.5, 13.5, 16.5 e 19.5, 22.5 mm; Qtde Furos: 04 furos;	Titânio Puro	01

Octobro Contraction	04.19.69.000XX	Mini Placa Orbital – Standard	Espessura: 1.0 mm; Comprimento: 34, 45.2 e 82.8 mm; Largura: 6.5, 8.7 e 23.3 mm; Qtde Furos: 06, 08 e 16 furos;	Titânio Puro	01
Contraction Contraction Contractions	04.19.70.000XX Mini Placa Reta – Standard Espessura: 1.0 mm Comprimento: 22.4, 28.4, 46.4, 70.4 e 94.4 mm Largura: 4.4 mm; Qtde Furos: 04, 05, 08, 12 e 16 furos		Titânio Puro	01	
0 0 0			Espessura: 1.0 mm;		
	04.19.71.XXX80	Mini Placa Reta Dupla Ponte – Standard	Comprimento: 23.9, 26.9, 29.9, 32.9, 35.9 e 38.9 mm; Largura: 10.4 mm; Comprimento Ponte: 07.5, 10.5, 13.5, 16.5, 19.5 e 22.5 mm; Qtde Furos: 08 furos;	Titânio Puro	01
	04.19.72.XXX40 Mini Placa Y Ponte – Dupla Face Standard Mini Placa Y Ponte – Dupla Face Standard Espessura: 1.0 mm Comprimento: 23.7, 25.7, 27.7 e 29.7 mm Largura: 15.1 mm; Comprimento Ponte: 08, 10, 12 e 14 mm Qtde Furos: 04 furos		Titânio Puro	01	
	04.19.73.00000	Mini Placa Triangular	Espessura: 1.5 mm Comprimento: 24.85 mm Largura: 17.9 mm Qtde Furos: 07 furos		

	Parafuso Cortical Ti Cross Drive						
Imagem Ilustrativa	Codido Descricão		Dimensões	Matéria Prima	Qtde Embalada		
	04.24.58.200XX	Parafuso Cortical Ti Ø 2.0 mm Cross Drive – Tipo "MD"	Diâmetro: 2.0 mm; Comprimento: 04, 05, 06, 07, 08, 10, 12, 14, 16, 18 e 20 mm	Liga de Titânio (Ti-6Al-4V)	04		
	04.24.58.230XX	Parafuso Cortical Ti Ø 2.3 mm Cross Drive – Tipo "MD"	Diâmetro: 2.3 mm; Comprimento: 04, 05, 06, 07, 09 e 11 mm	Liga de Titânio (Ti-6Al-4V)	04		
	40.24.01.200XX	Parafuso Cortical Ti Ø 2.0 mm Cross Drive Cônico	Diâmetro: 2.0 mm; Comprimento: 05 e 06 mm	Liga de Titânio (Ti-6Al-4V)	04		

A correta seleção dos componentes e medidas do Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo, a serem implantados é de responsabilidade do cirurgião que também é responsável pela técnica adotada, devendo esse estar familiarizado com o material, o método de aplicação e o procedimento cirúrgico a ser adotado;

O êxito do procedimento está ligado à correta seleção, posicionamento e fixação dos dispositivos, que é de responsabilidade do médico que avalia o paciente e decide quais os implantes a serem utilizados. Está vinculado também ao rigoroso cumprimento dos cuidados pós-operatórios recomendados pelo médico responsável.

Material de Apoio

Os materiais de apoio são os instrumentais designados unicamente para implantação do Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo supracitado.

Esses instrumentais são fabricados em aço inoxidável que lhes fornecem alta resistência e durabilidade, conforme requisitos especificados pela norma ASTM F-899 – Standard Specification for Stainless Steel for Surgical Instruments.

Os instrumentais abaixo não são objetos desse registro, devendo, portanto ser adquiridos separadamente e sempre do mesmo fabricante do implante ou por fabricante indicado por esse.

Veja abaixo relação dos instrumentais disponibilizados pelo fabricante ou por fabricante indicado por este para implantação do Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo:

• 0B.25 - Conjunto de Instrumental Maxilo Facial Dual Side 2,0 mm;

Os instrumentais são fornecidos descontaminados, porém não esterilizados. Esterilização inadequada do instrumental cirúrgico pode causar infecção.

Os instrumentos cirúrgicos estão sujeitos a desgastes durante a sua utilização normal podendo, portanto quebrar-se. Os instrumentais devem ser utilizados somente para os fins a que se destinam, devendo ser inspecionados regularmente para verificação de possíveis desgastes e danos.

Para mais informações acerca do instrumental, consulte o representante.

Advertências e precauções

Para a utilização do Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo, a equipe responsável deve considerar as seguintes advertências e precauções:

- O produto somente deve ser utilizado após uma análise detalhada do procedimento cirúrgico a ser adotado e da leitura das instruções de uso do produto;
- O produto somente deve ser utilizado por equipes cirúrgicas especializadas, com conhecimento e capacitação específica sobre as técnicas de osteosíntese em ossos da face, sendo de responsabilidade do cirurgião a escolha e o domínio da técnica a ser aplicada;
- A seleção e escolha inadequada dos implantes a serem utilizados, bem como erros na indicação, manipulação e técnica cirúrgica podem provocar tensões e trações excessivas sobre o produto, podendo acarretar a falência por fadiga, fratura e até a soltura dos mesmos;
- Os resultados clínicos e a durabilidade dos implantes são extremamente dependentes de que haja uma técnica cirúrgica precisa;
- As placas devem ser modeladas de forma a evitar a repetição de movimentos no mesmo ponto, pois tal repetição pode levar a fadiga e consequente ruptura do material;
- As placas NUNCA devem ser remodeladas;
- A utilização em pacientes com predisposição a desobedecer as orientações médicas e restrições pós operatórias, como crianças, idosos, indivíduos com alterações neurológicas ou dependentes químicos, representam um risco maior para falha do implante;
- Os riscos de falha do implante são maiores em pacientes que exerçam atividades de esforços ou que praticam atividades esportivas, durante o período pós-operatório, contrariando as restrições médicas;
- O produto n\u00e3o deve ser utilizado caso n\u00e3o se consiga um suporte \u00f3sseo adequado que garanta a estabilidade do implante;
- A aplicação do produto em pacientes com estoque ósseo inadequado pode prejudicar a fixação dos parafusos, comprometendo consequentemente o resultado técnico;
- O paciente deve fazer acompanhamento médico periódico para checar as condições do implante, do osso e dos tecidos adjacentes;
- A critério médico pode-se fazer uso de antibioticoterapia profilática pré e perioperatória, bem como antibioticoterapia em casos onde haja predisposição local e/ou sistêmica ou onde haja ocorrência de infecções;
- O implante n\u00e3o deve ser utilizado com componentes de outros fabricantes ou finalidade. A combina\u00e7\u00e3o de implantes de fabricantes ou finalidades distintas pode resultar incongru\u00e9ncia entre os componentes;
- Os cuidados com este material são de responsabilidade de pessoal habilitado, os quais devem seguir as normalizações e/ou demais regulamentos locais aplicáveis;

- A abertura da embalagem para utilização cirúrgica somente deverá ser realizada por pessoal habilitado para este procedimento;
- Não utilize o produto se estiver com a embalagem violada;
- Quedas ou esmagamento sobre superfícies duras podem causar danos ao produto. Dessa forma, faz-se necessário que o usuário realize uma inspeção do produto quanto a sua integridade, quando da abertura da embalagem e, se for observada alguma anormalidade, o produto não deverá ser utilizado;
- Manipule com cuidado;
- Produto de uso único Não reutilizar;
- Os implantes NUNCA devem ser reutilizados, Embora possam parecer não estarem danificados, as tensões prévias a que os mesmos foram submetidos podem originar imperfeições que reduziriam o tempo de vida útil do produto num reimplante;
- Produto N\u00e3o Est\u00e9ril deve ser esterilizado antes da utiliza\u00e7\u00e3o e manipulado corretamente de forma a evitar contamina\u00e7\u00e3o;
- Esterilização inadequada dos implantes pode causar infecção;
- PROIBIDO REPROCESSAR;
- Data de fabricação e nº. do lote: vide rótulo.

Efeitos Adversos

Todo procedimento cirúrgico apresenta riscos e possibilidades de complicações, sendo que alguns riscos comuns são as infecções, sangramentos, reações alérgicas medicamentosas e riscos anestésicos, entre outros, podendo ser ainda associadas à implantação do produto, as seguintes complicações e efeitos adversos:

- Danos a nervos com prejuízos sensitivos ou motores;
- Ausência ou retardo da síntese óssea que resulte em rompimento do implante;
- Afrouxamento, desmembramento, deslocamento, torção ou quebra do implante;
- Deformação ou fratura do implante;
- Dores, desconfortos ou sensações anormais devido ao produto;
- Reação a corpo estranho;
- Necrose óssea ou de tecidos moles adjacentes;
- A decisão pela retirada do implante em decorrência dos efeitos adversos supracitados é do cirurgião responsável;

Instruções de Uso

Para a correta utilização do produto, as seguintes instruções devem ser adotadas:

- Os cuidados com este material é de responsabilidade do pessoal habilitado, os quais devem seguir as normalizações e/ou demais regulamentos locais aplicáveis;
- O produto deve ser manipulado com os devidos cuidados em locais adequados (centro de materiais e salas cirúrgicas);
- O produto somente deve ser utilizado por equipes cirúrgicas especializadas, com conhecimento e capacitação específica sobre as técnicas sobre as técnicas de osteosíntese em ossos da face, sendo de responsabilidade do cirurgião a escolha e o domínio da técnica cirúrgica a ser realizada;
- As placas devem ser modeladas uma única vez, considerando a sua melhor adaptação à superfície óssea. Quanto melhor adaptada ao osso a placa ficar, melhor serão os resultados da fixação;
- As placas devem ser modeladas de forma a evitar a repetição de movimentos no mesmo ponto, pois tal repetição pode levar a fadiga e consequente ruptura do material;
- As placas nunca devem ser remodeladas;
- O torque a ser aplicado durante a inserção do parafuso dependerá do estado e característica do osso instrumentado e, somente o cirurgião responsável, deverá decidir sobre o torque a ser aplicado para a fixação do parafuso;

- A vida útil do implante é caracterizada pelo tempo necessário para efetivação da síntese óssea, limitando-se ao prazo máximo de 01 (um) ano. Após esse período, em caso de ausência ou problemas com a consolidação óssea, estas podem representar um risco de falha do implante por excesso de solicitação mecânica;
- Poderá ser necessária a realização da cirurgia de revisão, no caso acima citado ou caso seja observada a soltura de componentes;
- Para a aplicação do produto é necessário o uso de instrumental específico, indicado no tópico "Material de Apoio", não devendo, devido a possibilidade de incompatibilidade dimensional e/ou funcional, ser utilizado com outros instrumentos que não os indicados pelo fabricante;

Orientações ao Paciente e/ou Representante Legal

A equipe responsável deve orientar o paciente ou seu representante legal sobre:

- Os cuidados adequados e as restrições durante o período pós-operatório. A capacidade e a vontade do paciente em seguir essas orientações constituem um dos aspectos mais importantes em um procedimento cirúrgico para síntese óssea;
- O fato de que os riscos são maiores quando da utilização em pacientes com predisposição a desobedecer as orientações médicas, cuidados e restrições pós-operatórias, como crianças, idosos, indivíduos com alterações neurológicas ou dependentes químicos;
- O fato de que o produto n\u00e3o substitui e n\u00e3o possui o mesmo desempenho do osso normal e que, portanto, pode quebrar-se deformar-se ou soltar-se em decorr\u00e3ncia de esfor\u00fcos ou atividades excessivas, de carga precoce e outras situa\u00fcos;
- A necessidade de restrição da realização de atividades de esforços ou práticas esportivas durante o período pós-operatório, cuja extensão é definida pelo cirurgião responsável;
- A necessidade de acompanhamento médico periódico para checar as condições do implante, do osso e dos tecidos adjacentes;
- O fato de que a não realização da cirurgia da revisão em prazo superior a 01 (um) ano, nos casos em que não ocorreu a síntese óssea pode levar o implante a falência mecânica;
- A necessidade de uma cirurgia de revisão, em casos de soltura dos componentes;
- O fato de que os implantes podem interferir nos resultados dos exames por imagens. Desta forma, portadores de implantes devem informar esse fato quando da realização de tais exames:
- As informações listadas neste tópico "Orientações ao Paciente e/ou ao Representante Legal" e no tópico "Efeitos Adversos".

Esterilização

O Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo é fornecido na condição de produto não estéril, devendo seus componentes ser retirados de sua embalagem original e acondicionados em recipiente apropriado para esterilização (fornecido pelo fabricante) antes da sua utilização.

O método de esterilização indicado para o produto é a esterilização por calor úmido (autoclave).

Os implantes são fornecidos descontaminados pelo fabricante, porém devem ser manipulados e esterilizados adequadamente, conforme instruções abaixo, de forma a evitar a contaminação do implante e conseqüente infecção ao paciente.

Parâmetros de esterilização

A esterilização dos componentes do Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo deve ser realizado conforme parâmetros descritos na tabela abaixo:

Método	Ciclo	Temperatura	Tempo de Exposição
Calor úmido (autoclave)	Pré-Vácuo Esterilização (Vácuo) Secagem	134º à 137º	10 minutos

O processo de esterilização deve atender a probabilidade teórica da presença de microorganismos vitais de no máximo 1 sobre 10⁶ (S.A.L. [Sterility Assurance Level] nível de garantia esterilidade = 10⁻⁶).

As condições do equipamento (autoclave) utilizado durante o processo de esterilização (programa de calibração, manutenção, etc.), bem como a garantia da utilização de um processo de esterilização adequado e a comprovação da esterilidade do produto é responsabilidade do pessoal habilitado (central de material) do serviço de saúde.

<u>Limpeza</u>

Os procedimentos de limpeza descritos a seguir se aplicam aos implantes e aos seus respectivos instrumentais cirúrgicos.

Quando da utilização de quaisquer componentes, esses devem ser removidos de suas embalagens e lavados com álcool para fins médicos a 70% + água destilada 30%.

Após a limpeza, os produtos devem ser enxaguados com água destilada estéril e secos com pano de limpeza que não libere fibras.

Se o processo de limpeza for realizado em equipamentos termodesinfectores com o auxilio de substâncias desincrustantes, as orientações do fabricante destes devem ser adotadas.

Risco de Contaminação

Por tratar-se de um produto implantável, nos casos em que haja a necessidade da explantação dos componentes que compõem o Sistema de Fixação Bilateral para Bucomaxilo, existem riscos de contaminação biológica e transmissão de doenças virais, tais como hepatite, HIV e etc.

De modo a minimizar esses riscos, os componentes explantados devem ser tratados como material potencialmente contaminante, devendo-se adotar as normatizações e/ou demais regulamentos locais aplicáveis.

Descarte do Produto

Os componentes explantados ou considerados inadequados para o uso devem ser descartados. Recomenda-se que, antes do descarte, o produto seja descaracterizado, para tal as peças podem ser cortadas, entortadas ou limadas.

Os implantes devem ser descartados em locais apropriados, de forma a evitar a contaminação do meio ambiente e demais indivíduos. Recomenda-se a adoção dos regulamentos legais locais para descarte de produtos potencialmente contaminantes.

Produto de uso único - não reutilizar.

Rastreabilidade

Para garantir a rastreabilidade do produto implantado, e cumprir com os requisitos de vigilância sanitária, o cirurgião ou sua equipe devem manter no prontuário do paciente as informações acerca do produto implantado. Além disso, essas informações devem ser também repassadas ao distribuidor do produto e ao paciente, de modo a completar o ciclo de rastreabilidade do produto implantado. As informações necessárias para rastreabilidade são as relativas ao produto utilizado, à cirurgia e ao paciente, conforme abaixo:

- Nome do paciente que recebeu o implante;
- Nome do cirurgião;
- Nome do hospital;
- Nome do fabricante;
- Nome do fornecedor;
- Data da cirurgia;
- Código do produto;
- Número de lote do produto;
- · Quantidades utilizadas;
- Nº do registro do produto na ANVISA;

O cirurgião responsável e sua equipe devem fazer uso das etiquetas de rastreabilidade fornecidas, em cinco (05) vias, na embalagem do produto, colando-as no prontuário do paciente para manutenção da rastreabilidade do produto implantado. Além disso, uma dessas etiquetas deve ser fornecida ao paciente para que esse tenha informações a respeito do produto implantado em seu procedimento cirúrgico.

Nas etiquetas de rastreabilidade constam as seguintes informações necessárias para a rastreabilidade do produto:

- Identificação do fabricante;
- Código do produto;
- Nº de lote do produto;
- Descrição do produto (em três idiomas Português, Inglês e Espanhol):
- · Quantidade:
- Nº do registro na ANVISA;
- Nome técnico:
- Nome comercial do produto;

As informações de rastreabilidade são necessárias para notificação pelo serviço de saúde e/ou pelo próprio paciente à Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA e ao fabricante, quando da ocorrência de eventos adversos graves, para a condução das investigações cabíveis.

Armazenamento e Transporte

Para o armazenamento, recomenda-se local seco e arejado, sem exposição à incidência de luz, à umidade ou à substâncias contaminantes.

Os implantes não podem ser armazenados diretamente sobre o chão. Assim, recomenda-se a utilização de prateleiras com altura mínima de 20 cm.

O produto deve ser mantido em suas embalagens originais até o momento de sua utilização, sendo que a abertura da embalagem para utilização cirúrgica e o manuseio do produto deverá ser realizado por pessoal habilitado para este procedimento;

O produto deve transportado adequadamente, evitando-se quedas e atritos que possam danificar a estrutura e a superfície da peça.

Para informações acerca da data de fabricação e nº. do lote: vide rótulo.

Outras informações

Fabricado e distribuído por:

VINCULA Indústria Comércio Importação e Exportação de Implantes SA

Endereço: Av. Brasil, nº. 2983 - Distrito Industrial - Rio Claro/SP

CEP: 13.505-600

Fone/Fax: (55-19) 2111-6500 CNPJ: 01.025.974/0001-92

Responsável Técnico: Rodrigo Henrique de Souza Botelho - CREA: 5063229617

Registro ANVISA nº: 10417940081

Versão: 1.002

Emissão: 04/12/2018

Layout do ALERTA (Folheto) que acompanha o produto e contém instruções para consulta das Instruções de Uso no site e para a solicitação das Instruções de Uso impressas



ALERTA INSTRUÇÃO DE USO

Em atendimento a Instrução Normativa IN nº 04 de 2012, que estabelece regras para disponibilização de instruções de uso em formato não impresso de produtos para saúde, segue neste alerta os procedimentos para a obtenção das INSTRUÇÕES DE USO em formato eletrônico no site do fabricante do produto.

As INSTRUÇÕES DE USO apresentam informações claras e detalhadas sobre as características do produto, precauções e advertências, instruções para o uso seguro, obrigatoriedade de uso por médico cirurgião habilitado, bem como sobre os tamanhos disponíveis para comercialização, a fim de evitar manipulações errôneas. As restrições para combinações de modelos de outras marcas ou fabricantes também se encontram indicadas nas INSTRUÇÕES DE USO do produto.

O documento contendo as INSTRUÇÕES DE USO para a correta utilização e manuseio do produto encontra-se disponível no endereço eletrônico: www.vincula.com.br

As INSTRUÇÕES DE USO estão indexadas no website através do NÚMERO REGISTRO/ CADASTRO ANVISA e respectivo NOME COMERCIAL do produto, informados no rótulo do produto adquirido.

Todas as INSTRUÇÕES DE USO disponibilizadas no site possuem a identificação da versão do documento. Sendo que o usuário deve atentar-se para a correta versão do documento em relação a versão informada no rótulo do produto adquirido.

Caso seja de interesse do usuário, as INSTRUÇÕES DE USO poderão ser fornecidas em formato impresso, sem custo adicional. Sendo que a solicitação das mesmas deverá ser realizada junto ao CAP (Canal de Atendimento ao Público) do fabricante, informado a seguir:

Canal de Atendimento ao Público - CAP:

Telefone:+55 19 2111.6500 FAX:+55 19 2111.6500 E-mail: cap@vincula.com.br

Avenida Brasil, 2983 - Distrito Industrial CEP: 13505-600 | Rio

Claro-São Paulo-Brasil

Horário de atendimento: 8hs às 17hs, de segunda à sexta-feira,

exceto feriados.

Versão: 1.2 Emissão: xx/xx/2018



MDT - INDÚSTRIA COMÉRCIO IMPORT. E EXPORT. DE IMPLANTES SA Av. Brasil, 2983 - Dt. Industrial I 13505-600 - Rio Claro / SP - Brasil TeL/Fax. '55 (19) 2111.6500 J. www.mdt.com.br Instrução de Uso disponível em: www.vincula.com.br