













Instrução de Uso

Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ – Inion

Legendas dos símbolos utilizados nas embalagens

	Número do catálogo		Código de lote
	Produto Estéril - Esterilizado por Radiação Gama		Consultar documentos acompanhantes
	Data de Fabricação		Valido até
	Manter seco		Produto de uso único
	Variação de Temperatura de armazenamento		Não reesterilizar
	Frágil		Não utilizar se a embalagem estiver danificada

Características e especificações técnicas do produto

Nome Técnico: Parafuso absorvível para ligamentoplastia
Nome Comercial: Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ – Inion
Modelo Comercial: Parafuso HEXALON™ Inion (Cabeça Redonda e Rosca Total)
Matéria Prima:

- Ácido Polilático (poli L Lactídeo-co-D,L Lactídeo) – 84,99 %
- TMC (poli L Lactídeo-co-trimetilenocarbonato) – 15,00 %
- Corante D&C Green N°. 6 (1,4-bis[(4-metilfenil) amino]-9,10-antracenediona – 0,01%

Produto Estéril

Método de esterilização: Radiação gama

Validade: 03 anos

Descrição

O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion consistem em componentes implantáveis cirurgicamente, bioreabsorvíveis, indicados para os procedimentos cirúrgicos de reconstrução do ligamento cruzado posterior e anterior do joelho.

O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion é um parafuso para fixação, desenvolvido para ser utilizado em procedimentos de reconstrução do ligamento cruzado posterior e anterior do joelho. É indicado para fixação de enxertos de tecido mole (tendão patelar-osso ou tendão semi tendinoso-osso) femoral e tibial.

Utilizados corretamente, na presença de imobilização adequada, os Parafusos de Interferência Biodegradáveis HEXALON™ Inion mantêm a estabilidade dos enxertos até a sua reabsorção.

O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion é auto-perfurante, canulado, fornecido nos modelos cabeça redonda e rosca total, nos diâmetros de 06 a 10 mm e comprimento de 20 a 30 mm. O encaixe da cabeça do parafuso tem formato hexagonal estrelado. É fornecido tanto incolor, como colorido para melhor visualização durante o procedimento cirúrgico.

Os parafusos com cabeça redonda são recomendados para uso no fêmur. A cabeça de formato arredondado tem finalidade de oferecer melhor proteção ao enxerto durante a inserção.

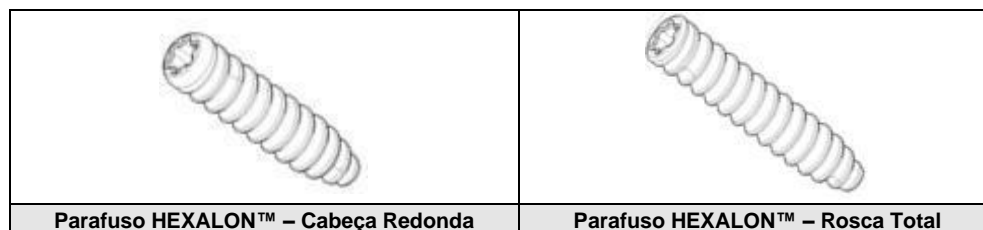
Os parafusos de rosca total são recomendados para uso na tíbia. O formato da rosca garante uma fixação mais resistente do enxerto.

A matéria prima para fabricação do parafuso é o polímero bioreabsorvível composto por Ácido Polilático (poli L Lactídeo-co-D,L Lactídeo) e TMC (poli L Lactídeo- co- trimetilenocarbonato). In vivo,

este copolímero degrada-se por hidrólise em L-láctico, D-láctico e monômeros de TMC que são então metabolizados pelo organismo. O parafuso perde gradualmente a força durante 18 a 36 semanas e a bioreabsorção é completada no período entre dois a quatro anos.

Os Parafusos de Interferência Biodegradáveis HEXALON™ Inion são fornecidos como produto estéril, não colagênicos e não pirogênicos.

A seguir imagens ilustrativas dos modelos comerciais que compõem o registro do Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion:



Composição

Os materiais selecionados para a composição do produto apresentam as propriedades requeridas para atingir o desempenho pretendido aos modelos comerciais que compõem o registro Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion (ver descrição do desempenho pretendido para o produto no item 1.6 desse relatório). Essa seleção considerou fatores como a biocompatibilidade e propriedades físicas, químicas e mecânicas requeridas para o produto.

O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion são fabricados a partir polímero bioreabsorvível composto por Ácido Poliláctico (poli L Lactídeo-co-D,L Lactídeo), TMC (poli L Lactídeo-co-trimetilenocarbonato) devido às suas propriedades de degradação, bem como as propriedades de biocompatibilidade, físico químicas e resistência mecânica adequadas a uso pretendido para o produto. Segue abaixo a especificação da composição do material dos parafusos:

Composição da Matéria Prima:

Ácido Poliláctico (poli L Lactídeo-co-D,L Lactídeo)	84,99 % (P/oo)
TMC (poli L Lactídeo-co- trimetilenocarbonato)	15,00 % (P/oo)
Corante D&C Green Nº. 6 (1,4-bis[(4-metilfenil) amino]-9,10-antracenediona)	não mais que 0,01 (P/oo)

Características do Produto Final:

Viscosidade Intrínseca	1,3 dl/g
Temperatura de Fusão (°C)	130 – 140°C
Temperatura de Transição Vítreia (°C)	54 - 58°C
Grau de Cristalinidade (%)	Substancialmente Amorfo (aprox. 5%)

Estudos de biocompatibilidade dos polilactídeos, realizados pela Boehringer Ingelheim. Mais de 25 anos de pesquisa garantem a segurança e biocompatibilidade dos polilactídeos quando implantados em animais e humanos.

A degradação dos polilactídeos ocorre primariamente com a quebra hidrolítica da cadeia que produz ácido láctico, um produto natural da metabolização do carboidrato. A maioria do ácido láctico é excretado na urina, e uma pequena quantidade é eliminada pelos pulmões como o dióxido de carbono e água. Dado um grande número de estudos em animais que suportam a compatibilidade dos polilactídeos com os tecidos bem como o estabelecido uso de polilactídeos em suturas absorvíveis, medicamentos e em soluções para diálises, os autores desses estudos concluíram que polilactídeos não são tóxicos e são seguros para o uso como implantes em humanos.

Indicação e Finalidade

O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion é indicado para fixação de enxertos de tecido mole (tendão patelar-osso ou tendão semi tendinoso-osso) em procedimentos de reconstrução de ligamento cruzado posterior e ligamento cruzado anterior.

Os produtos aqui descritos foram desenvolvidos 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 específicas que possam levar a complicações com a fixação;
- Pacientes com estado geral comprometido e/ou imunodeprimidos impossibilitados de se submeter a um procedimento cirúrgico;
- Pacientes com sensibilidade a corpos estranhos, sendo que nestes casos testes deverão ser realizados;
- Pacientes com osteoporose avançada e/ou outras afecções ósseas que possam comprometer a estabilidade da fixação;
- Condições limitativas do doente, incluindo suprimento sanguíneo insuficiente, doenças crônicas que causem qualidade insuficiente do osso;
- Pacientes que fazem uso de substâncias entorpecentes, alcoólicas ou fumo.

Forma de Apresentação



O produto é fornecido embalado em embalagem unitária, na condição de produto estéril, sendo que o método de esterilização adotado é a esterilização por Radiação Gama.

O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion é disponibilizado embalado em dupla embalagem estéril composta por dois sacos hermeticamente fechados. A primeira embalagem é em alumínio e a segunda embalagem é um saco em Tyvek.

O produto é embalado no involucro de alumínio que é colocado dentro da embalagem em Tyvek. Ambas as embalagens são hermeticamente seladas e rotuladas e colocadas dentro da cartonagem de papel cartão, acompanhadas das etiquetas de rastreabilidade e das instruções de uso do fabricante.

Sobre a embalagem primária e sobre a cartonagem é colado uma etiqueta de identificação.

A família de Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion é apresentada nos seguintes modelos comerciais, sendo que cada um desses modelos comerciais são disponibilizados para comercialização nas seguintes dimensões:

Imagem Ilustrativa	Código	Descrição	Dimensões (Diâmetro/ Comprimento)	Material de Fabricação	Qtde Embalada
	ACL-4113	Parafuso Hexalon, Cabeça Redonda	06x20 mm	84,99 % Ácido Poliláctico (poli L Lactideo-co-D,L Lactideo) 15,00 % TMC (poli L Lactideo-co-trimetilenocarbonato) – 0,01% Corante D&C Green N.º. 6 (1,4-bis[(4-metilfenil) amino]-9,10-antracenediona	01
	ACL-4114		06x25 mm		
	ACL-4101		07x20 mm		
	ACL-4102		07x25 mm		
	ACL-4104		08x20 mm		
	ACL-4105		08x25 mm		
	ACL-4107		09x20 mm		
	ACL-4108		09x25 mm		
Imagem Ilustrativa	Código	Descrição	Dimensões (Diâmetro/ Comprimento)	Material de Fabricação	Qtde Embalada
	ACL-4115	Parafuso Hexalon, Rosca Total	06x30 mm	84,99 % Ácido Poliláctico (poli L Lactideo-co-D,L Lactideo) 15,00 % TMC (poli L Lactideo-co-trimetilenocarbonato) – 0,01% Corante D&C Green N.º. 6 (1,4-bis[(4-metilfenil) amino]-9,10-antracenediona	01
	ACL-4103		07x30 mm		
	ACL-4106		08x30 mm		
	ACL-4109		09x30 mm		
	ACL-4112		10x30 mm		

A correta seleção dos modelos e medidas do Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion a serem implantados é responsabilidade do cirurgião, que também é responsável pela técnica cirúrgica adotada, devendo esse estar familiarizado com o material, o método de aplicação e o procedimento cirúrgico a ser realizado.

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

Material de Apoio

Os materiais de apoio são os instrumentais designados unicamente para implantação do Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion.

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 relação abaixo dos instrumentais disponibilizados pelo fabricante ou por fabricante indicado por este para implantação do Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion:

Código	Descrição
INS 9200	Chave de Aplicação Cabeça Hexagonal Estrelada
INS 9201	Entalhador Canulado
INS 9202	Fio Guia 240 x 1,6 mm
INS 9203	Fio Guia 380 x 1,6 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 produto a equipe responsável deve considerar as seguintes advertências e precauções:

- O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion somente deve ser utilizado após uma análise detalhada do procedimento cirúrgico a ser adotado e da leitura desta instrução de uso;
- O produto somente deve ser utilizado por equipes cirúrgicas especializadas, com conhecimento e capacitação específica sobre as técnicas osteossíntese, 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 de aplicação podem provocar tensões e trações excessivas sobre o implante, 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;
- Ao critério médico, pode ser necessária a utilização de enxertia óssea associada ao produto;
- A utilização em pacientes com predisposição a desobedecer às 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 pratiquem atividades esportivas, durante o período pós-operatório, contrariando as restrições médicas;
- A colocação, posicionamento, sobrecarga de binário ou dobragem inadequado do implante poderão causar resultados indesejáveis subsequentes ou a quebra do parafuso. O cirurgião deverá estar familiarizado com os dispositivos, o método de aplicação e a técnica cirúrgica antes de efetuar a cirurgia.

- As complicações pós-operatórias representam um risco maior quando da utilização do produto em pacientes com obesidade mórbida;
- O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion não devem ser utilizados caso não se consiga um suporte ósseo adequado que garanta a estabilidade do implante;
- O paciente deve fazer acompanhamento médico periódico para checar as condições do implante, do osso e dos tecidos adjacentes;
- Ao critério médico, pode-se fazer uso de antibioticoterapia profilática pré e peri-operatória, bem como antibioticoterapia em casos onde haja predisposição local e/ou sistêmica ou onde haja ocorrência de infecções;
- O implante não deve ser utilizado com componentes de outros fabricantes ou finalidade. A combinação de implantes de fabricantes ou finalidades distintas pode resultar incongruência 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;
- Quedas ou esmagamento sobre superfícies duras podem causar danos ao produto. Dessa forma faz-se necessário que o operador realize uma inspeção do produto, quanto a sua integridade, quanto à abertura da embalagem e, se for observada alguma anormalidade, o produto não deverá ser utilizado.
- A abertura da embalagem para utilização cirúrgica somente deverá ser feita por pessoal habilitado para este procedimento;
- Não utilize o produto se estiver com a embalagem violada;
- Manipule com cuidado;
- Produto de uso único – NÃO REUTILIZAR;
- Produto Estéril – NÃO REESTERILIZAR;
- NÃO UTILIZAR em caso de perda de esterilidade do dispositivo.
- 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;
- 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:

- Riscos de lesões vasculares, viscerais e neurais;
- Ausência ou retardo da consolidação óssea que resulte em rompimento do implante;
- Afrouxamento, desmembramento, deslocamento, torção ou quebra do implante;
- Deformação ou fratura do implante;
- Dores, desconforto 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.
- A acumulação local de líquidos temporária pode ocorrer em circunstâncias de esterilidade.
- As complicações que podem ocorrer com qualquer fixação interna ACL / PCL incluem restrições na extensão ou flexão, insucesso na fixação, artrofibrose, etc.

Instrução 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 de osteossíntese, sendo de responsabilidade do cirurgião a escolha e o domínio da técnica a ser aplicada;
- Para a aplicação do Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion 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.

Orientação ao Paciente e/ou Representante Legal

A equipe cirúrgica responsável deve orientar o paciente e/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;
- O fato de que os riscos são maiores quando da utilização em pacientes com predisposição a desobedecer às orientações médicas, cuidados e restrições pós-operatórias, como crianças, idosos, indivíduos com alterações neurológicas ou dependentes químicos;
- O fato de que o produto não substitui e não possui o mesmo desempenho do osso normal e que, portanto, pode quebrar-se deformar-se ou soltar-se em decorrência de esforços ou atividades excessivas, de carga precoce e outras situações.
- A necessidade da restrição da realização de atividades de esforço ou práticas esportivas durante o período pós-operatório, cuja extensão é definida pelo cirurgião responsável;
- O aumento do risco de complicações pós-operatórias em pacientes com obesidade mórbida;
- A necessidade da utilização, exclusivamente a critério médico, de suportes externos, auxílio para deambular e aparelhos ortopédicos, projetados para limitar movimentos e/ou a carga;
- A necessidade de acompanhamento médico periódico para checar as condições do implante, do osso e dos tecidos adjacentes;
- A necessidade de uma cirurgia de revisão, em casos de soltura dos componentes;
- As informações listadas neste tópico “Orientações ao Paciente e/ou ao Representante Legal” e no tópico “Efeitos Adversos”.

Esterilização

A produção do Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion é realizada com grande cuidado para garantir ao cirurgião a segurança e a qualidade do resultado operatório. O pessoal médico também deverá contribuir para alcançar esperado resultado operatório, dando a devida atenção à manipulação e utilização dos dispositivos, principalmente no que se refere à esterilização para sejam minimizados ao máximo os riscos de infecção protética.

O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion é fornecido na condição de produto estéril. O método de esterilização adotado é a esterilização por Radiação Gama.

A validação da esterilização foi realizada de acordo com a norma EN ISO 11137. Essa norma utiliza um Nível de Garantia de Qualidade (SAL) de 10⁶ para assegurar que cada lote esteja estéril após receber uma dose de 25kGy. Três lotes independentes foram testados e suas revalidações periódicas são realizadas.

Não utilizar o produto se a embalagem estiver violada ou com a esterilização vencida.

Risco de Contaminação

Por tratar-se de um produto implantável, nos casos em que haja a necessidade da explantação do Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion, existem riscos de contaminação biológica e transmissão de doenças virais.

De modo a minimizar esses riscos, o Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion explantados devem ser tratados como material potencialmente contaminante, devendo-se adotar as normalizações e/ou demais regulamentos locais aplicáveis.

Descarte do Produto

O Parafuso de Interferência Biodegradável HEXALON™ Inion explantado ou considerado inadequado para o uso deve ser descartado. 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 dispositivo implantado, e cumprir com os requisitos de vigilância sanitária, o cirurgião ou sua equipe deve registrar no prontuário do paciente as informações acerca do lote utilizado, utilizando-se das Etiquetas de Rastreabilidade fornecidas na embalagem. Uma via desta etiqueta de rastreabilidade também deve ser fornecida ao paciente para que se obtenha informações a respeito do dispositivo implantado em seu procedimento cirúrgico, bem como ao distribuidor, através do documento de cobrança, de modo a completar o ciclo de rastreabilidade.

Nas Etiquetas de Rastreabilidade constam as informações estabelecidas pela Resolução RDC nº 594/21 que incluem dados do dispositivo médico relativos a: Identificação do Fabricante e/ou Importador; Nome ou Modelo Comercial; Código do Componente; Número de Lote e Número de Registro ANVISA, entre outras informações.

As informações para rastreabilidade são as relativas ao dispositivo implantado, cirurgia e paciente e são necessárias para notificação pelo serviço de saúde e/ou pelo próprio paciente ao sistema de Tecnovigilância (Sistema NOTIVISA) da ANVISA (Agência de Vigilância Sanitária) e ao fabricante/importador do dispositivo médico, quando da ocorrência de queixas técnicas e eventos adversos e/ou eventos adversos graves, envolvendo o uso do dispositivo médico, para a condução das investigações cabíveis, em conformidade com as Resolução RDC Nº 67/09 e Resolução RDC Nº 551/21.

Transporte e Armazenamento

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

Armazenar em locais protegidos de umidade e sob temperatura ambiente entre 15 e 30 °C.

Evitar batidas e quedas sobre superfícies duras para evitar danos ao produto.

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 ser 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

Dados do Fabricante:

Inion OY

Lääkärintäti 2

FIN-33520 Tampere, Finlândia

Fone/Fax: +358-3-2306600/+358-3-2306601

Email: info@inion.com

Internet: www.inion.com

Dados do Importador:

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: Geraldo José Zumpano – CREA: 5069908919

Registro ANVISA Nº: 10417940215



Versão: 1.007

Emissão: 01/07/2024

Layout do ALERTA INSTRUÇÃO DE USO (Folheto) que acompanha o produto

Este folheto informativo foi elaborado em conformidade com a Instrução Normativa IN Nº 04 de 2012 que estabelece as regras para disponibilização de instruções de uso em formato não impresso de dispositivos médicos

O ALERTA INSTRUÇÃO DE USO acompanha todas as embalagens individuais dos modelos comerciais que compõe o registro/ notificação, contendo instruções para consulta das Instruções de Uso em formato eletrônico disponível no website do fabricante, bem como orientações para a solicitação das Instruções de Uso impressas pelo usuário, se aplicável.

 <p>VINCULA - INDÚSTRIA COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE IMPLANTES SA Av. Brasil, 2983 - Distrito Industrial 13505-600 - Rio Claro/SP - Brasil Tel./Fax: +55 (13) 3111.5533 www.vincula.com.br</p>	 <p>ALERTA INSTRUÇÃO DE USO</p> <p>Em atendimento a Resolução ANVISA RDC nº 751 de 2022, que estabelece regras para disponibilização de instruções de uso em formato não impresso de dispositivos médicos, segue neste alerta os procedimentos para obtenção das INSTRUÇÕES DE USO em formato eletrônico no site do fabricante.</p> <p>As INSTRUÇÕES DE USO apresentam informações claras e detalhadas sobre as características, advertências e precauções, instruções para o uso seguro, obrigatoriedade de uso por médico cirurgião habilitado, bem como sobre os tamanhos disponíveis para comercialização, a fim de evitar utilização e manipulações errôneas. As restrições para combinações de modelos de outras marcas ou fabricantes também se encontram indicadas nas INSTRUÇÕES DE USO do dispositivo médico.</p> <p>O documento contendo as INSTRUÇÕES DE USO para a correta utilização e manuseio do dispositivo médico encontra-se disponível no endereço eletrônico: www.vincula.com.br</p> <p>As INSTRUÇÕES DE USO estão indexadas no website através do número da regularização ANVISA, NOTIFICAÇÃO ou REGISTRO e respectivo NOME COMERCIAL do dispositivo médico, informados no rótulo da unidade adquirida.</p> <p>Todas as INSTRUÇÕES DE USO disponibilizadas no site possuem a identificação da versão/ revisão do documento. Sendo que o usuário deve atentar-se para a correta versão/ revisão do documento em relação à informada no rótulo do dispositivo médico adquirido.</p> <p>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:</p> <p>Canal de Atendimento ao Público - CAP: Telefone: +55 19 2111-6565 / 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 17:30 hs, de segunda à sexta-feira, exceto feriados.</p> <p>Versão: 1.004 Emissão: 14/04/2023</p> <p>Instrução de Uso disponível em: www.vincula.com.br</p>