

PRODUTOS FABRICADO E DISTRIBUÍDO POR:

VITAL UNION INDUSTRIA E COMERCIO DE IMPLANTES LTDA

Avenida 12, 2530 - Jardim São Paulo

Rio Claro/SP - CEP 13503-019 - CNPJ: 38.328.364/0001-78

Responsável Técnico: Rafael Sarti Degéa – CREA-SP 5070830715

N.º ANVISA: 82426669003

Atendimento ao Consumidor: Fone: +55 (19) 3534-3647

Atendimento de Plantão: Fone +55 (19) 99338-6165

CARACTERÍSTICAS E ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

NOME TÉCNICO: Cânulas Metálicas

CLASSE DE RISCO ANVISA: Classe II

NOME COMERCIAL: Kit Cânula de Bloqueio V-Block

MODELOS COMERCIAIS NESTE CADASTRO: Vide Tabela 1 "Modelos Comerciais"

TABELA 1 – MODELOS COMERCIAIS

CÓDIGO	DESCRIÇÃO
05.001.004.021080	Kit Cânula de Bloqueio V-Block 80mm
05.001.004.021100	Kit Cânula de Bloqueio V-Block 100mm
05.001.004.021120	Kit Cânula de Bloqueio V-Block 120mm
05.001.004.021150	Kit Cânula de Bloqueio V-Block 150mm

MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO: Esterilização por Óxido de Etileno.

VALIDADE: 5 Anos

1/L VIOAO 00 DATA = 12/02/2021 CONTONINE 1 3Q 00 - 1 QD	REVISÃO 00	DATA = 12/02/2021	CONFORME "PSQ 08 - P&D"
---	------------	-------------------	-------------------------



TABELA 2 – LEGENDA DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS NA EMBALAGEM E NA CARTONAGEM

1	Data de fabricação	M	2	Validade	\square
3	Manter afastado de luz solar	*	4	Frágil, manusear com cuidado	Ţ
5	Não utilizar se a embalagem estiver danificada		6	Esterilizado utilizando óxido de etileno	STERILE EO
7	Consultar Instruções para Utilização	Ji	8	Não Reutilizar	2
9	Número de catálogo	REF	10	Manter seco	#
11	Código do lote	LOTE	12	Não reesterilizar	STERRICE
13	Limite de temperatura de 10°C à 40°C	1	14	Limite de umidade de 20% à 80%	%

FORMA DE APRESENTAÇÃO

O Kit Cânula de Bloqueio V-Block é disponibilizado para comercialização embalado conforme **TABELA 03** e na condição de produto estéril. O Kit Cânula de Bloqueio V-Block será acondicionado em um sistema de embalagem tipo duplo blister, selado com papel grau cirúrgico tipo Tyvec® e acondicionado em uma cartonagem de papelão (embalagem secundária).

Sobre a embalagem primária e sobre a cartonagem será colado um rótulo, onde estará as informações necessárias para a identificação do produto.

Todo produto da Vital Union é acompanhado de um Alerta de Instrução de Uso em atendimento a IN nº 04/2012. Consta neste alerta de instrução de uso todas as informações necessárias para o acesso da Instrução de Uso no site do fabricante e no <u>Site da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.</u>

A família Cânulas Metálicas é composta pelos seguintes modelos comerciais, sendo que cada um desses modelos comerciais é disponibilizado nas seguintes dimensões e quantidade por embalagem:

TABELA 3 – QUANTIDADE EMBALADA

MODELO COMERCIAL	ITEM	CÓDIGO	QUANTIDADE EMBALADA
	AGULHA BLOQUEIO 21G X 080MM	CO08.001.002.021080	2
CO08.001.004.025510	SERINGA ANGIOGRAFIA	CO08.001.002.170019	1
	MANIFOLD	CO08.001.002.105026	1
	EXTENSOR TIPO LUER	CO08.001.004.025510	2

REVISÃO 00 DATA = 12/02/2021 CONFORME "PSQ 08 – P&D"	
--	--



	AGULHA BLOQUEIO 21G X 100MM	CO08.001.002.021100	2
KIT CÂNULA DE BLOQUEIO V-BLOCK 100MM	SERINGA ANGIOGRAFIA	CO08.001.002.170019	1
V-BLOCK TOUWIN	MANIFOLD	CO08.001.002.105026	1
	EXTENSOR TIPO LUER	CO08.001.004.025510	2
	AGULHA BLOQUEIO 21G X 120MM	CO08.001.002.021120	2
KIT CÂNULA DE BLOQUEIO V-BLOCK 120MM	SERINGA ANGIOGRAFIA	CO08.001.002.170019	1
	MANIFOLD	CO08.001.002.105026	1
	EXTENSOR TIPO LUER	CO08.001.004.025510	2
	AGULHA BLOQUEIO 21G X 150MM	CO08.001.002.021150	2
KIT CÂNULA DE BLOQUEIO V-BLOCK 150MM	SERINGA ANGIOGRAFIA	CO08.001.002.170019	1
	MANIFOLD	CO08.001.002.105026	1
	EXTENSOR TIPO LUER	CO08.001.004.025510	2

COMPOSIÇÃO

O Kit Cânula de Bloqueio V-Block é fabricado utilizando Aço Inoxidável conforme a norma ASTM F899-304, Polipropileno (PP), ABS, PVC e Silicone Médico.

INDICAÇÃO E FINALIDADE

O Kit Cânula de Bloqueio V-Block é utilizado para o bloqueio do plexo e das facetas, raízes e forames através de neuroestimulação e/ou ultrassons. É indicado para técnicas de bloqueio das facetas, raízes e forame em procedimentos de dor aguda e crónica.

A variação de tamanhos da agulha permite ao cirurgião escolher a ideal, de acordo com as dimensões do paciente. Estas condições são de responsabilidade do médico que avalia o paciente e decide quais materiais deverão ser utilizados.

REVISÃO 00	DATA = 12/02/2021	CONFORME "PSQ 08 - P&D"
------------	-------------------	-------------------------



CONTRAINDICAÇÃO

A seguir são listadas as contraindicações relativas para a utilização do Kit Cânula de Bloqueio V-Block, ficando a cargo do cirurgião responsável, após um estudo minucioso do caso, a indicação do procedimento cirúrgico:

- ✓ Este produto não pode ser utilizado em procedimentos no sistema nervoso central ou no sistema circulatório central;
- ✓ Alergias a solução de contraste, anestésicos, antibióticos utilizados no procedimento;
- ✓ Gravidez:
- ✓ Uso de anticoagulantes;
- ✓ Doenças hemorrágicas, febre ou confusão mental.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Para a utilização do Kit Cânula de Bloqueio V-Block, a equipe responsável deve considerar as seguintes advertências e precauções:

- ✓ Produto de uso único;
- √ A utilização das Cânulas metálicas é um procedimento cirúrgico de reconhecimento universal, sendo assim as indicações e o conhecimento sobre a técnica são de responsabilidade do cirurgião;
- ✓ O produto somente deve ser utilizado por equipes cirúrgicas especializadas, com conhecimento e capacitação específica sobre as técnicas radiográficas e procedimentos, sendo de responsabilidade do cirurgião a escolha e domínio da técnica a ser aplicada para cada tipo de paciente;
- ✓ Material perfuro cortante;
- ✓ O produto não deve ser utilizado em conjunto com Ressonância Magnética;
- ✓ Não utilizar se a embalagem estiver danificada e/ou violada ou se o produto estiver com o prazo de validade vencido:
- ✓ Este produto não deve ser utilizado para nenhum outro fim que não seja o estabelecido pela sua Indicação de Uso.

INSTRUÇÃO PARA UTILIZAÇÃO

Para a correta utilização do Kit Cânula de Bloqueio V-Block, as seguintes instruções de uso devem ser observadas:

 ✓ Antes de iniciar o procedimento, excluir quaisquer eventuais infecções e lesões na zona do corpo onde se irá realizar o procedimento;

REVISÃO 00	DATA = 12/02/2021	CONFORME "PSQ 08 - P&D"
------------	-------------------	-------------------------



- ✓ Selecionar a agulha que será utilizada de acordo com a variação dimensional (comprimento) dos modelos com as variações de tamanho e peso da população alvo a que se destina o produto;
- ✓ O paciente deve ser posicionado de acordo com a necessidade do procedimento. Previamente desinfetar corretamente o local;
- ✓ Inspecionar com cautela o Kit, assegurando o perfeito estado da embalagem e esterilidade do Kit. Caso de defeito ou perda de esterilidade, descartar o produto;
- ✓ Ligue o cabo na conexão Luer-Lock e purgue o sistema com soro fisiológico ou a própria solução anestésica até chegar à ponta da cânula;
- ✓ Caso se proceda com a técnica com neuroestimulador, a conexão metálica do cabo elétrico deverá ser colocada no plug que se encontram no corpo da agulha.
- ✓ Caso se proceda com a técnica com fluoroscopia, insira a agulha de estimulação e bloqueio com auxílio de fluoroscopia;
- ✓ Conecte o cateter da agulha à seringa contendo a solução anestésica;
- ✓ Após o término do procedimento o material deverá ser descaracterizado e descartado, em local apropriado seguindo os regulamentos aplicáveis ao descarte, adotado pelo hospital;

Além dos passos citados acima, as seguintes instruções devem ser seguidas:

- ✓ Os produtos devem ser manipulados e armazenados com os devidos cuidados, somente por pessoas devidamente capacitadas, em ambientes adequados (centros de materiais e salas cirúrgicas), para que não ocorra dano ao material ou perda da esterilização, acarretando infecção ao paciente;
- ✓ Devem estar asseguradas as condições para que ocorra uma cirurgia altamente asséptica e que todos os compostos não-implantáveis como por exemplo os instrumentais, estejam disponíveis antes do uso. A avaliação clínica e radiológica pré-operatória do paciente deve ser conclusiva.

EFEITOS ADVERSOS

Não se aplica.

ORIENTAÇÕES AO PACIENTE E/ OU SEU REPRESENTANTE LEGAL

O paciente e/ ou seu representante legal devem ser orientados pela equipe cirúrgica sobre:

- ✓ A necessidade de restrições de atividades de esforços ou práticas esportivas durante o período pós-operatório, cuja extensão é definida pelo cirurgião responsável;
- ✓ Os cuidados adequados e as restrições durante o período pós-operatório pois a capacidade e a vontade do paciente em seguir essas orientações constituem um dos aspectos mais importantes em um procedimento cirúrgico;

REVISÃO 00 DATA = 12/02/2021	CONFORME "PSQ 08 - P&D"
------------------------------	-------------------------



DESCARTE DO PRODUTO

Os produtos que forem removidos da embalagem dentro do ambiente cirúrgico, mesmo que não tenham sido utilizados ou contaminados por outras fontes devem ser adequadamente descartados pela instituição hospitalar.

Os métodos e procedimentos de descarte do produto médico utilizado devem assegurar a completa descaracterização do mesmo, impedindo qualquer possibilidade de sua reutilização. A descaracterização do produto médico é de inteira responsabilidade da instituição hospitalar, assim como, os métodos e procedimentos de descarte utilizados.

Devem ser descartados em locais apropriados, de forma a evitar a contaminação do meio ambiente e demais indivíduos. Recomenda-se seguir os regulamentos legais locais para descarte de produtos potencialmente contaminantes.

TRANSPORTE

O transporte do produto deverá ser realizado com todos os cuidados necessários de modo a evitar qualquer dano ou alteração do produto em relação as condições de recebimento.

O transporte inadequado do produto poderá ocasionar riscos ao procedimento cirúrgico e ao paciente, desta maneira, sempre atentar-se as indicações que estão representadas por símbolos na embalagem do produto.

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.

ARMAZENAMENTO

Em relação ao armazenamento do produto, o local onde o produto médico ficará armazenado deverá estar limpo, seco, e ser iluminado.

O produto deve ser mantido em sua embalagem até o momento da colocação em campo cirúrgico, com os devidos cuidados da área médico-hospitalar. O produto deve ser conservado em temperatura ambiente e sempre respeitar o sistema PEPS (primeiro que entra é o primeiro que sai).

Os produtos não podem ser armazenados diretamente sobre o chão. Assim, recomenda-se a utilização de prateleiras.

RASTREABILIDADE

A rastreabilidade do Kit Cânula de Bloqueio V-Block é assegurada com o conjunto de etiquetas adesivas fornecidas juntamente com o produto. Em cada embalagem são colocadas cinco etiquetas adicionais, sendo que uma etiqueta é para ser colada ao prontuário clínico do paciente, uma para ser

REVISÃO 00 DATA = 12/02/2021	CONFORME "PSQ 08 - P&D"
------------------------------	-------------------------



entregue ao paciente, uma para ser anexada ao documento fiscal de cobrança, uma para registro histórico de distribuição e uma reservada ao Cirurgião responsável para manutenção da rastreabilidade do produto.

Nas etiquetas de rastreabilidade constam os dados do produto como código, descrição e lote do mesmo, entre outras informações como o número do registro do produto na ANVISA.

As informações de rastreabilidade são necessárias para a notificação do serviço de saúde e/ou pelo próprio paciente à Agência de Vigilância Sanitária – ANVISA e ao fabricante, quando ocorrer eventos adversos graves, além de ser necessário para a condução das investigações cabíveis.

Ocorrido o Evento Adverso (EA) e caso haja necessidade de realização de Queixa Técnica (QT), deve-se proceder à notificação no <u>Sistema Nacional de Notificações para a Vigilância Sanitária - NOTIVISA</u>, que pode ser encontrado no site da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA no endereço <u>www.anvisa.gov.br</u>, link <u>NOTIVISA</u>.

Desta forma a empresa obedece aos requisitos para identificação dos materiais para que seja possível fazer o caminho reverso e atingir a produção, matéria-prima, fornecedor e demais itens de controle da qualidade no plano geral de qualidade da Vital Union.

ESTERILIZAÇÃO

O Kit Cânula de Bloqueio V-Block é disponibilizado para comercialização na condição de estéril. O método de esterilização adotado para este produto da Vital Union é a esterilização por Óxido de Etileno. A fabricação do produto é realizada com grande cuidado, de modo a atender o desempenho pretendido para o produto. Desta forma, a equipe cirúrgica e os demais envolvidos devem manipular os dispositivos adequadamente para que sejam minimizados os riscos de infecção.

Produto estéril - não reesterilizar.

"Não utilize o produto se estiver com a embalagem danificada, ou se a validade estiver vencida".

ALERTA DE INSTRUÇÃO DE USO

Todo produto da Vital Union é acompanhado de um Alerta de Instrução de Uso em atendimento a IN nº 04/2012. Este alerta de instrução de uso contém todas as informações necessária para o acesso da Instrução de Uso no site do fabricante e no <u>Site da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.</u>

RECLAMAÇÃO E ATENDIMENTO AO CLIENTE

Caso o produto esteja fora de suas especificações ou esteja gerando qualquer insatisfação, notifique diretamente a VITAL UNION.

Para o envio de dispositivos médicos ao fabricante, devem ser utilizadas embalagens que mantenham a integridade física do produto. O produto dede estar limpo de sujidades e de material biológico, embalado em saco plástico fechado, identificado preferencialmente com a etiqueta do procedimento e com os dados do produto – número de lote devidamente identificado(s) com a descrição da não conformidade.

	$D\Delta T\Delta = 12/02/2021$	CONFORME "PSQ 08 – P&D"
REVISAU UU		CONFORME POUM - PAD



Todo cliente ou usuário desse dispositivo médico que tiver dúvidas ou queira maiores esclarecimentos sobre os serviços e/ou produtos oferecidos, poderá entrar em contato com a VITAL UNION através dos dados dispostos no item "PRODUTO FABRICADO E DISTRIBUIDO POR".

CADASTRO ANVISA Nº: 82426669003

REVISÃO: 00

DATA DE VIGÊNCIA DESTA INSTRUÇÃO DE USO: 11/04/2023

REVISÃO 00 DATA = 12/02/2021 CONFORME "PSQ 08 – P&D"