



ICONACY™ Orthopedic Implants

## Instruções de Uso

# 66-230000 - Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy

**Fabricante:**

Iconacy Orthopedic Implants Indústria e Comercio de Produtos Medico Hospitalares Ltda

Endereço: San Jose no. 607 lote 2 Quadra AB

Parque Industrial – Cotia – São Paulo

Cep: 06700-633

Tel.: (11) 4148-3830

Responsável técnico: Gianfranco Della Vittoria

CREA nº: 5063353835

**Nº de Cadastro na Anvisa:** 80297610137



*Cadastramento:* “Declarado Isento de Registro pelo Ministério da Saúde”

**PRODUTO NÃO ESTÉRIL – ESTERILIZAR ANTES DO USO**









ICONACY™ Orthopedic Implants

**Modelos:**

Código	Descrição	Informações Gráficas
66-230001	Impactor de Cabeça Femoral	
66-230002	Raspa #0	
66-230003	Raspa #1	
66-230004	Raspa #2	
66-230005	Raspa #3	
66-230006	Cabo para Raspa Modular	
66-230007	Impactor de Bloqueador M7	
66-230008	Pressurizador do Centralizador Proximal	
66-230009	Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Pequena - 125º	
66-230010	Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Media - 125º	
66-230011	Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Grande - 125º	



ICONACY™ Orthopedic Implants

66-230012	Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Pequena - 132º	
66-230013	Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Media - 132º	
66-230014	Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Grande - 132º	
66-230015	Fresa para Bloqueador dia. 10.00 mm	
66-230016	Fresa para Bloqueador dia. 11.25 mm	
66-230017	Fresa para Bloqueador dia. 12.50 mm	
66-230018	Fresa para Bloqueador dia. 13.75 mm	
66-230019	Fresa para Bloqueador dia. 15.00 mm	
66-230020	Fresa para Bloqueador dia. 16.25 mm	
66-230021	Fresa para Bloqueador dia. 17.50 mm	
66-230022	Fresa para Bloqueador dia. 18.75 mm	
66-230023	Fresa para Bloqueador dia. 20.00 mm	
66-230024	Prova de Cabeça Femoral dia. 28 mm	
66-230025	Prova de Cabeça Femoral dia. 32 mm	



ICONACY™ Orthopedic Implants

66-230026	Prova de Cabeça Femoral dia. 36 mm	
66-230027	Impactor / Posicionador de Haste	
66-230028	Cinzel para Canal	
66-230029	Fresa para Colar	
66-230030	Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Pequena	
66-230031	Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Média	
66-230032	Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Grande	
66-230033	Extrator de Haste M6	



ICONACY™ Orthopedic Implants

66-230034	Bandeja 1 do Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy	
66-230035	Bandeja 2 do Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy	
66-230036	Caixa para o Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy	
66-230037	Suporte do o Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy	

### Formas de apresentação:

Os instrumentais abaixo relacionados são acomodados na 66-230036 - Caixa para o Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy nas seguintes quantidades:

- 66-230001-Impactor de Cabeça Femoral - 1 unidade
- 66-230002-Raspa #0 - 1 unidade
- 66-230003-Raspa #1 - 1 unidade
- 66-230004-Raspa #2 - 1 unidade
- 66-230005-Raspa #3 - 1 unidade
- 66-230006-Cabo para Raspa Modular - 1 unidade
- 66-230007-Impactor de Bloqueador M7 -1 unidade
- 66-230008-Pressurizador do Centralizador Proximal - 1 unidade
- 66-230009-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Pequena - 125º -1 unidade
- 66-230010-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Media - 125º -1 unidade
- 66-230011-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Grande - 125º -1 unidade
- 66-230012-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Pequena - 132º -1 unidade



ICONACY™ Orthopedic Implants

66-230013-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Média - 132º -1 unidade  
66-230014-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Grande - 132º -1 unidade  
66-230015-Fresa para Bloqueador dia. 10.00 mm - 1 unidade  
66-230016-Fresa para Bloqueador dia. 11.25 mm - 1 unidade  
66-230017-Fresa para Bloqueador dia. 12.50 mm -1 unidade  
66-230018-Fresa para Bloqueador dia. 13.75 mm - 1 unidade  
66-230019-Fresa para Bloqueador dia. 15.00 mm -1 unidade  
66-230020-Fresa para Bloqueador dia. 16.25 mm -1 unidade  
66-230021-Fresa para Bloqueador dia. 17.50 mm -1 unidade  
66-230022-Fresa para Bloqueador dia. 18.75 mm -1 unidade  
66-230023-Fresa para Bloqueador dia. 20.00 mm -1 unidade  
66-230024-Prova de Cabeça Femoral dia. 28 mm -1 unidade  
66-230025-Prova de Cabeça Femoral dia. 32 mm - 1 unidade  
66-230026-Prova de Cabeça Femoral dia. 36 mm - 1 unidade  
66-230027-Impactor / Posicionador de Haste -1 unidade  
66-230028-Cinzel para Canal -1 unidade  
66-230029-Fresa para Colar -1 unidade  
66-230030-Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Pequena - 1 unidade  
66-230031-Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Média - 1 unidade  
66-230032-Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Grande - 1 unidade  
66-230033-Extrator de Haste M6 -1 unidade  
66-230034-Bandeja 1 do Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy - 1 unidade  
66-230035-Bandeja 2 do Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy - 1 unidade  
66-230036-Caixa para o Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy - 1 unidade  
66-230037-Suporte do o Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy - 1 unidade

#### **Especificações do produto:**

#### **Indicação de Uso:**

O 66-230000 - KIT DE INSTRUMENTAIS PARA HASTE FEMORAL CIMENTADA ICONACY é indicado para auxiliar o cirurgião médico em procedimentos cirúrgicos de quadril.

#### **Princípio de Funcionamento:**

Os instrumentais que compõem o 66-230000 - KIT DE INSTRUMENTAIS PARA HASTE FEMORAL CIMENTADA ICONACY foram desenvolvidos para auxiliar o cirurgião médico em procedimentos cirúrgicos de quadril.

#### **Modo de Uso:**

O **66-230000 - Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy** deve ser utilizado somente por profissionais qualificados e devidamente treinados de acordo com as técnicas médicas disponíveis e apropriadas para a utilização do produto.

**Instruções Pré-Operatória:** A seleção dos instrumentais é parte integrante do planejamento cirúrgico e deve ser realizada por meio de uma solicitação médica formal que indique a técnica pretendida, as características do instrumento a ser usado e as especificações dos componentes integrantes do sistema de instrumentais. É muito importante realizar uma inspeção minuciosa em cada componente que atente pelas condições de uso e limpeza. A esterilização é obrigatória e deve ter sua eficiência comprovada. A revisão da técnica de instrumentação cirúrgica antes da utilização efetiva torna o procedimento mais eficiente.



ICONACY™ Orthopedic Implants

**Instruções Intra-operatória:** Os Instrumentais que compõem o **66-230000 - Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy** servem exclusivamente para auxílio médico, e nunca serão parte integrante dos implantes quanto à permanência no corpo após o procedimento.

## PROCEDIMENTOS PARA UTILIZAÇÃO E REUTILIZAÇÃO DO PRODUTO MÉDICO

### Utilização:

A utilização dos Instrumentais que compõem o **66-230000 - Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy** deve sempre ser feita sob orientação técnica e restrita à ambientes clínicos e hospitalares; com os seguintes cuidados:

**Inspeções:** Só poderão ser utilizados os instrumentais submetidos à inspeção técnica prévia.

**Inspeção Técnica:** Os Instrumentais que compõem o **66-230000 - Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy** antes de serem disponibilizados para uso devem ser submetidos à inspeção técnica por responsável habilitado. As peças reprovadas devem ser separadas para revisão e manutenção pelo fornecedor ou destinadas para descarte. A inspeção deve verificar as características associadas à conservação e a funcionalidade do instrumental, incluindo aspectos superficiais, como manchas, oxidações e danos, além de características pertinentes a cada instrumental, tais como facilidade de articulação e capacidade de apreensão.

**Limpeza:** - Os instrumentais devem ser limpos com álcool para fins médicos a 70% + água destilada 30%. Após limpeza, os produtos devem ser enxaguados com água destilada estéril, e secos com pano de limpeza que não libere fibras.

**IMPORTANTE:** Detergente com cloro livre ou hidróxido de sódio não devem ser usados.

**Esterilização:** - Os instrumentais são fornecidos em condições não estéreis, devendo ser esterilizados antes do uso. Para iniciar o processo de esterilização deve-se assegurar que os instrumentais estejam rigorosamente limpos. Recomenda-se a esterilização em autoclave utilizando temperatura e tempo de exposição conforme tabela abaixo, ou de acordo com o método vigente no hospital. É extremamente importante a validação dos parâmetros e processo do tipo específico do equipamento e configuração para colocação dos produtos de cada instituição de saúde, bem como a apropriada manutenção preventiva e corretiva do equipamento de esterilização. Cabe ao operador validar todos os ciclos de esterilização e verificar a eficácia do processo de esterilização.

Tipo de ciclo	Temperatura (°C)	Pressão (atm)	Tempo de exposição mínimo (minutos)		Tempo de secagem Mínimo (minutos)
			Com embalagem	Sem embalagem	
Pré-vácuo/vácuo pulsante	132	1,83	4	4	30
Pré-vácuo/vácuo pulsante <sup>1</sup>	134	2,96	18	18	
Pré-vácuo/vácuo pulsante <sup>2</sup>	132	1,83	8	8	

<sup>1</sup>Parâmetros de Esterilização recomendados pela OMS nos casos onde há suspeita de contaminação por Doença de Creutzfeldt-Jakob ou encefalopatia espongiforme transmissível

<sup>2</sup>Parâmetros para Casos para instrumentais sem lugar estabelecido para colocara carga.





ICONACY™ Orthopedic Implants

**Nota:** Todo o instrumental deve ser limpo tão logo o término do procedimento cirúrgico, desta forma evitando o endurecimento de líquidos originados do trabalho cirúrgico. Todo processo de limpeza deve ser feito com ordem e cuidado, evitando quedas, batidas que possam comprometer os instrumentais.

### **Reutilização:**

O processo para reutilização do instrumental cirúrgico envolve, no mínimo, seis etapas básicas: limpeza prévia, descontaminação, lavagem, enxágüe, secagem e esterilização. Recomenda-se que todo instrumental seja limpo imediatamente após o procedimento cirúrgico em que for empregado evitando o endurecimento de sujidades oriundas deste procedimento. A limpeza deve ter uma padronização evitando a disseminação de contaminação e danos ao instrumental. Todo procedimento de limpeza manual deve ser realizado utilizando-se equipamentos de proteção individual apropriados.

Nas operações de limpeza em equipamentos automáticos, as instruções dos fabricantes devem ser rigorosamente seguidas, em especial quanto aos produtos e à qualidade da água a serem empregados.

Em hipótese alguma, deve-se empregar palhas de aço ou outros produtos abrasivos, mesmo os saponáceos para remoção de sujidades remanescentes de qualquer etapa do processo de limpeza.

Deve-se assegurar que o instrumental, estejam livres de qualquer produto de preservação, bem como de qualquer sujidade oriunda da estocagem ou do procedimento de reparo. A presença de produtos não hidrossolúveis pode acarretar a formação de barreiras físicas, protegendo microorganismos da ação de germicidas, bem como proporcionar a retenção de sujidades indesejáveis à posterior utilização do instrumental. A qualidade da água é fator fundamental tanto para o processo de limpeza, quanto para a conservação do instrumental. A presença de elementos particulados, a concentração de elementos ou substâncias químicas, e o desequilíbrio de pH pode deteriorar o instrumento durante o processo de limpeza. A combinação de alguns destes parâmetros pode levar a incrustação de precipitados minerais, não elimináveis na fase de remoção de incrustações de matéria orgânica, bem como à indução do processo de corrosão do aço inoxidável, como no caso de presença excessiva de cloretos. Recomenda-se que a água empregada na lavagem do instrumental esteja de acordo com as exigências de qualidade estabelecida no processo de esterilização.

**Limpeza prévia:** O instrumental deve ser mergulhado, em um recipiente apropriado contendo água e detergente, preferencialmente enzimático, à temperatura ambiente. A seguir, deve ser rigorosamente lavado em água corrente, preferencialmente morna. Essa fase deve sempre ser realizada com água a temperaturas inferiores a 45°C, pois temperaturas mais elevadas causam a coagulação das proteínas, dificultando o processo de remoção de incrustações do instrumental.

**Descontaminação:** - É feita através da imersão do instrumental, em um recipiente apropriado contendo solução de desinfetante em água, à temperatura ambiente (desinfecção química), ou em banho aquecido (desinfecção termoquímica). O tempo de imersão do instrumental depende tanto da temperatura de operação, quanto da diluição, e do tipo de desinfetante empregado.

**Lavagem:** - As peças devem ser totalmente escovadas, com escova de cerdas macias, dando-se especial atenção às articulações, serrilhas e cremalheiras. Especial atenção deve ser dada às áreas de difícil acesso, onde pode ocorrer a retenção de tecidos orgânicos e a deposição de secreções ou soluções desinfetantes.

**Enxágüe:** - O instrumental deve ser enxaguado, abundantemente, em água corrente.

Recomenda-se a utilização de água aquecida para o enxágüe do instrumental.





ICONACY™ Orthopedic Implants

**Secagem:-** Deve-se assegurar que os processos de secagem não introduzam umidade, partículas ou felpas na superfície do instrumental.

Recomenda-se que o tecido seja absorvente e macio.

**Esterilização:** - Os instrumentais devem ser esterilizados antes do uso. Para iniciar o processo de esterilização deve-se assegurar que os instrumentais estejam rigorosamente limpos. Recomenda-se a esterilização em autoclave utilizando temperatura e tempo de exposição conforme tabela abaixo, ou de acordo com o método vigente no hospital. É extremamente importante a validação dos parâmetros e processo do tipo específico do equipamento e configuração para colocação dos produtos de cada instituição de saúde, bem como a apropriada manutenção preventiva e corretiva do equipamento de esterilização. Cabe ao operador validar todos os ciclos de esterilização e verificar a eficácia do processo de esterilização.

Tipo de ciclo	Temperatura (°C)	Pressão (atm)	Tempo de exposição mínimo (minutos)		Tempo de secagem Mínimo (minutos)
			Com embalagem	Sem embalagem	
Pré-vácuo/vácuo pulsante	132	1,83	4	4	30
Pré-vácuo/vácuo pulsante <sup>1</sup>	134	2,96	18	18	
Pré-vácuo/vácuo pulsante <sup>2</sup>	132	1,83	8	8	
<sup>1</sup> Parâmetros de Esterilização recomendados pela OMS nos casos onde há suspeita de contaminação por Doença de Creutzfeldt-Jakob ou encefalopatia espongiforme transmissível					
<sup>2</sup> Parâmetros para Casos para instrumentais sem lugar estabelecido para colocara carga.					

**Descarte:** O descarte de peças desqualificadas deve ser feito sob avaliação e orientação técnica.

Após a substituição, destruir os componentes danificados evitando o uso posterior de forma indevida.

### Composição:

66-230001-Impactor de Cabeça Femoral - Aço Inox ASTM F899 e PPSU ASTM D6394  
66-230002-Raspa #0 - Aço Inox ASTM F899  
66-230003-Raspa #1 - Aço Inox ASTM F899  
66-230004-Raspa #2 - Aço Inox ASTM F899  
66-230005-Raspa #3 - Aço Inox ASTM F899  
66-230006-Cabo para Raspa Modular - Aço Inox ASTM F899  
66-230007-Impactor de Bloqueador M7 -Aço Inox ASTM F899  
66-230008-Pressurizador do Centralizador Proximal - Aço Inox ASTM F899  
66-230009-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Pequena - 125º -PPSU ASTM D6394  
66-230010-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Media - 125º -PPSU ASTM D6394  
66-230011-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Grande - 125º -PPSU ASTM D6394  
66-230012-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Pequena - 132º -PPSU ASTM D6394  
66-230013-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Media - 132º -PPSU ASTM D6394  
66-230014-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Grande - 132º -PPSU ASTM D6394  
66-230015-Fresa para Bloqueador dia. 10.00 mm - Aço Inox ASTM F899  
66-230016-Fresa para Bloqueador dia. 11.25 mm - Aço Inox ASTM F899  
66-230017-Fresa para Bloqueador dia. 12.50 mm - Aço Inox ASTM F899  
66-230018-Fresa para Bloqueador dia. 13.75 mm - Aço Inox ASTM F899  
66-230019-Fresa para Bloqueador dia. 15.00 mm - Aço Inox ASTM F899  
66-230020-Fresa para Bloqueador dia. 16.25 mm - Aço Inox ASTM F899  
66-230021-Fresa para Bloqueador dia. 17.50 mm - Aço Inox ASTM F899



ICONACY™ Orthopedic Implants

66-230022-Fresa para Bloqueador dia. 18.75 mm - Aço Inox ASTM F899  
66-230023-Fresa para Bloqueador dia. 20.00 mm - Aço Inox ASTM F899  
66-230024-Prova de Cabeça Femoral dia. 28 mm - PPSU ASTM D6394  
66-230025-Prova de Cabeça Femoral dia. 32 mm - PPSU ASTM D6394  
66-230026-Prova de Cabeça Femoral dia. 36 mm - PPSU ASTM D6394  
66-230027-Impactor / Posicionador de Haste - Aço Inox ASTM F899  
66-230028-Cinzel para Canal -Aço Inox ASTM F899  
66-230029-Fresa para Colar -Aço Inox ASTM F899  
66-230030-Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Pequena - PPSU ASTM D6394  
66-230031-Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Média - PPSU ASTM D6394  
66-230032-Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Grande - PPSU ASTM D6394  
66-230033-Extrator de Haste M6 - Aço Inox ASTM F899  
66-230034-Bandeja 1 do Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy -Alumínio B221M / PPSU ASTM D6394 / Aço Inox ASTM F899  
66-230035-Bandeja 2 do Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy -Alumínio B221M / PPSU ASTM D6394 / Aço Inox ASTM F899  
66-230036-Caixa para o Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy - Alumínio B221M com alças e trincos em Aço Inox ASTM F899  
66-230037-Suporte do o Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy -AÇO INOX ASTM F899

#### Dimensões:

66-230001-Impactor de Cabeça Femoral - 230 mm x Ø 28 mm  
66-230002-Raspa #0 - 119 mm x 23 mm  
66-230003-Raspa #1 - 139 mm x 27 mm  
66-230004-Raspa #2 - 139 mm x 31 mm  
66-230005-Raspa #3 - 139 mm x 33 mm  
66-230006-Cabo para Raspa Modular - 285 mm x 58 mm  
66-230007-Impactor de Bloqueador M7 -330 mm x Ø 2 mm  
66-230008-Pressurizador do Centralizador Proximal - 250 mm x 23 mm  
66-230009-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Pequena - 125º -2,6 mm x Ø 1,8 mm  
66-230010-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Média - 125º -3,1 mm x Ø 1,8 mm  
66-230011-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Grande - 125º -3,5 mm x Ø 1,8 mm  
66-230012-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Pequena - 132º -2,4 mm x Ø 1,8 mm  
66-230013-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Média - 132º -2,8 mm x Ø 1,8 mm  
66-230014-Suporte de Cabeça de Prova Para Raspa Grande - 132º -3,1 mm x Ø 1,8 mm  
66-230015-Fresa para Bloqueador dia. 10.00 mm -350 mm x Ø 10 mm  
66-230016-Fresa para Bloqueador dia. 11.25 mm - 350 mm x Ø 11,25 mm  
66-230017-Fresa para Bloqueador dia. 12.50 mm - 350 mm x Ø 12,50 mm  
66-230018-Fresa para Bloqueador dia. 13.75 mm - 350 mm x Ø 13,75 mm  
66-230019-Fresa para Bloqueador dia. 15.00 mm - 350 mm x Ø 15 mm  
66-230020-Fresa para Bloqueador dia. 16.25 mm - 350 mm x Ø 16,25 mm  
66-230021-Fresa para Bloqueador dia. 17.50 mm - 350 mm x Ø 17,50 mm  
66-230022-Fresa para Bloqueador dia. 18.75 mm - 350 mm x Ø 18,75 mm  
66-230023-Fresa para Bloqueador dia. 20.00 mm - 350 mm x Ø 20 mm  
66-230024-Prova de Cabeça Femoral dia. 28 mm - 21 mm x Ø 28 mm  
66-230025-Prova de Cabeça Femoral dia. 32 mm - 25 mm x Ø 32 mm  
66-230026-Prova de Cabeça Femoral dia. 36 mm - 26 mm x Ø 36 mm  
66-230027-Impactor / Posicionador de Haste - 246 mm x Ø 16 mm  
66-230028-Cinzel para Canal -215 mm x 19 mm  
66-230029-Fresa para Colar -120 mm x Ø 33 mm  
66-230030-Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Pequena -20 mm x Ø 28 mm  
66-230031-Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Média - 23 mm x Ø 28 mm  
66-230032-Prova de Cabeça Femoral Cone 12/14 Dia. 28 mm Grande - 28 mm x Ø 28 mm  
66-230033-Extrator de Haste M6 -275 mm x 39 mm x 62 mm



ICONACY™ Orthopedic Implants

66-230034-Bandeja 1 do Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy - 65 mm x 250 mm x 540 mm

66-230035-Bandeja 2 do Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy - 65 mm x 250 mm x 538 mm

66-230036-Caixa para o Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy - 210 mm x 285 mm x 580 mm

66-230037- Suporte do o Kit de Instrumentais para Haste Femoral Cimentada Iconacy - 30 mm x 250 mm x 535 mm

#### **Esterilização:**

O 66-230000 - KIT DE INSTRUMENTAIS PARA HASTE FEMORAL CIMENTADA ICONACY deve ser esterilizado antes de ser utilizado de acordo com o protocolo de validação do processo de esterilização à vapor segundo ABNT NBR ISO 17665-1:2010.

#### **Condições de armazenamento:**

O 66-230000 - KIT DE INSTRUMENTAIS PARA HASTE FEMORAL CIMENTADA ICONACY deve ser armazenado de forma a manter sua configuração, integridade e característica mecânica. Na estocagem, o material deverá permanecer limpo, seco e embalado. Todas as pontas ou bordas afiadas devem estar protegidas adequadamente para impedir danos aos instrumentais e à embalagem. O ambiente de armazenamento deve ser seco, limpo e isento de contaminação particulada.

#### **Condições de transporte:**

O 66-230000 - KIT DE INSTRUMENTAIS PARA HASTE FEMORAL CIMENTADA ICONACY deve ser transportado e manuseado de forma a impedir qualquer dano ou alteração nas suas características.

#### **Condições de manipulação:**

O 66-230000 - KIT DE INSTRUMENTAIS PARA HASTE FEMORAL CIMENTADA ICONACY deve ser manipulado cuidadosamente, em pequenos lotes, evitando-se batidas ou quedas.

#### **Advertências:**

PRODUTO NÃO-ESTÉRIL, ESTERILIZAR ANTES DO USO.

A familiaridade e atenção às técnicas cirúrgicas utilizadas com este produto são imperativas para que se possa atingir melhores resultados.

Use somente produtos que não estejam danificados, ou seja, que estiverem com o estado superficial íntegros. Qualquer instrumental que tenha caído ou sido mal manuseado e que seja suspeito de ter sofrido dano não deverá ser utilizado.

#### **Precauções:**

Não use o 66-230000 - KIT DE INSTRUMENTAIS PARA HASTE FEMORAL CIMENTADA ICONACY para outro fim que não seja o seu fim designado.

O manuseio com rudez do instrumental pode danificá-lo.

Verificar a integridade da embalagem e do produto, em caso de dúvida não utilizar o mesmo

Descarte e não use instrumentais danificados. Recomenda-se que os instrumentais danificados sejam descartados no lixo hospitalar conforme as normas da autoridade sanitária local.



ICONACY™ Orthopedic Implants

**Contraindicações:**

Não se aplica.

**Efeitos adversos**

Não se aplica.

**Normas técnicas e regulamentações**

ASTM F899, ASTM D6394, RDC 16/2013 e ABNT NBR ISO 17665-1:2010.