



Nome Técnico: Brocas Cirúrgicas

Nome Comercial: Brocas Cirúrgicas de Carbide Tungstênio – Komet Medical

Modelo/dimensão: conforme tabela 1

Referência: conforme tabela 1

Contém: 01 unidade

Material: conforme tabela 1

Fabricante:

GEBR BRASSELER GmbH & Co. KG

Division Komet Medical

Trophagener, 25 - 32657 - Lemgo - Alemanha

Tel.: +49 (0) 5261 / 701-400 Fax: +49 (0) 5261 / 701-580 Internet: www.kometmedical.de

Importado e Distribuído por:

Welfare Imp. de Prod. Médico-Odontológicos Ltda.

Rua Pres. Campos Salles, 45-B – Bairro Glória – 89217-100 – Joinville – SC

Fone/Fax: +55 47 3433-6572

www.welfare.com.br - welfare@welfare.com.br

Responsável Técnica: Márcia Christina Panato Ribeiro – CRF/SC – 6025

Lote no: XXXXXX

Registro Anvisa nº: 10356500031 Prazo de Validade: Indeterminado

Especificações e Características Técnicas: Ver Instruções de Uso.

Condições Especiais de Armazenamento, conservação e/ou manipulação: Ver instruções de Uso.

Manter na embalagem original e em local arejado, limpo, seco, ao abrigo de iluminação e a uma temperatura ambiente. Empilhamento máximo: 10 caixas.

Como utilizar e conteúdo: Ver Instruções de Uso. Advertências e Precauções: Ver Instruções de Uso.

> PRODUTO NÃO ESTÉRIL – ESTERILIZAR ANTES DE USAR RECOMENDA-SE USO ÚNICO - PRODUTO DE USO MÉDICO HOSPITALAR





1. IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

As **Brocas Cirúrgicas de Carbide Tungstênio da Komet Medical** fabricados pela GEBR BRASSELER GmbH & Co. KG, foram concebidos para serem utilizados durante os procedimentos médicos e cirúrgicos em especialidades médicas diversas. As brocas rotativas foram desenvolvidas para trabalhar em ossos, pele, tecidos moles e cimento em casos de Cirurgia Maxilofacial, Otocirurgia e Neurocirurgia. Devem consultar-se os rótulos destas brocas, o manual de instruções e a técnica operatória reservada ao médico para obter informações quanto às indicações e contra indicações de utilização relacionadas com o doente, bem como os riscos associados, o modo de utilização e os avisos e precauções específicos.

2. MATERIAIS UTILIZADOS NA FABRICAÇÃO DOS INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS

São utilizados para a fabricação as matérias primas, Tungstênio Carbide para a parte ativa dos instrumentos (ISO 7787-2, ISO 3823-1, ISO 3823-2 e ISO 1797-1) e o Aço Inoxidável tipo AISI 420 para a parte não ativa (NBR 13911/NBR ISO 7153-1/ASTM F899). O aço inoxidável utilizado na fabricação atende às normas brasileiras NBR 13911 (em relação à composição química e propriedades mecânicas) e NBRISO 7153-1 (em relação às classes de aços e suas utilizações). Atendem também à norma ASTM F 899 que estabelece os requisitos presentes em ambas as normas brasileiras.

3. APRESENTAÇÃO

As **Brocas Cirúrgicas de Carbide Tungstênio – Komet Medical** são embaladas individualmente em embalagem de filme de plástico polietileno em PETG Pentamed MD-E678/01, e termoselado com Tyvek grau 1073B e revestimento total de CR27. Acondicionadas em caixa de papelão em dimensões adequadas para protegê-las de choques e quedas até o momento do uso. Podem também ser apresentadas embaladas à granel, em embalagens com 25 unidades.

As brocas cirúrgicas seguem com rótulos onde constam as informações: Código comercial do produto; Descrição do produto que contém a embalagem (modelo); Número do Lote de Fabricação; Número do registro ANVISA; Quantidade; Prazo de validade: Indeterminado; Nome do Fabricante e do Importador; Endereço do Fabricante e do Importador; Nome do Responsável Técnico; BROCAS CIRÚRGICAS-INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS - Especificações e características técnicas, condições especiais de armazenagem, transporte, conservação e/ou manutenção "VER INSTRUÇÕES DE USO no site da empresa". Manter na embalagem original, em local fresco, fora da ação direta do calor, umidade ou luz excessiva. As condições de estocagem devem garantir a manutenção da integridade do produto e de sua respectiva embalagem. Empilhamento máximo: 10 caixas. Evite





quedas. Os dizeres: PRODUTO NÃO ESTÉRIL – ESTERILIZAR ANTES DE USAR – RECOMENDA-SE USO ÚNICO – PRODUTO MÉDICO-HOSPITALAR – CONTATO SAC: welfare@welfare.com.br - www.welfare.com.br

As Brocas Cirúrgicas de Carbide Tungstênio Komet Medical foram desenvolvidas para serem utilizadas em conexão com os seguintes modelos de equipamentos:

Conexão Padrão

Equipamentos Storz, Aesculap, Micro Aire, 3M, Bien Aire...

Conexão Aesculap Hilan

Equipamento Aesculap Hilan

Conexão Stryker TPS

Equipamentos Hall Ultra Power, Midas Rex, Stryker TPS.

Conexão J-Notch

Equipamento J-Notch

Obs: Os equipamentos listados acima não são objetos deste registro, devendo ser registrados e adquiridos separadamente.





TABELA 1 - RELAÇÃO DAS BROCAS CIRÚRGICAS DE CARBIDE TUNGSTÊNIO — KOMET MEDICAL

Round



Broca de desgaste uniforme em forma esférica

Ø	Nº de		Т	ipo de Conexã	0				
	lâmi-	Padrão Comprimento (mm) – Cabo							
(mm)	nas	44,5	51	70	95	125			
		•							
0,5				NC0192.009	NC0192.012				
0,8				NC0149.009	NC0149.012				
1,0	6	NC0101.002	NC0101.004	NC0101.009	NC0101.012				
1,2				NC0193.009	NC0193.012				
1,4		NC0102.002		NC0102.009					
1,6			NC0103.004	NC0103.009	NC0103.012				
1,8	6	NC0104.002	NC0104.004	NC0104.009	NC0104.012				
2,1			NC0105.004	NC0105.009	NC0105.012				
2,3			NC0106.004	NC0106.009	NC0106.012	NC0106.026			
2,7	8	NC0128.002		NC0128.009					
3,1	6		NC0107.004		NC0107.012				
-,		NC0117.002		NC0117.009		NC0117.026			
3,5	8	NC0194.002		NC0194.009	NC0194.012				
4,0			NC0108.004	NC0108.009	NC0108.012				





	10	NC0195.002		NC0195.009	NC0195.012	NC0195.026
4,5		NC0196.002		NC0196.009	NC0196.012	
5,0	8		NC0109.004	NC0109.009	NC0109.012	
	12	NC0155.002		NC0155.009	NC0155.012	NC0155.026
6,0	8		NC0110.004	NC0110.009		
	14			NC0156.009	NC0156.012	NC0156.026
6,5	8		NC0170.004	NC0170.009	NC0170.012	
,	16			NC01151.009		
7,0	10	NC0125.002		NC0125.009	NC0125.012	NC0125.026

	NO de	Tipo de Conexão
Ø	Nº de lâmi-	J-Notch
(mm)	nas	Comprimento (mm) - Cabo
		44,5
1,6		NC0103.014
1,8		NC0104.014
2,1	6	NC0105.014
2,3		NC0106.014
3,1		NC0107.014
4,0		NC0108.014
5,0	8	NC0109.014
6,0		NC0110.014





Round - Omni-E



Broca de desgaste uniforme rápido em forma esférica

~	Nº de		Tipo de (Conexão				
Ø	lâmi-		Padrão					
(mm)	nas		Comprimento	(mm) - Cabo				
(,	iias	51	70	95	55			
1,4	10		NC0185.009					
2,3	12	NC0186.004	NC0186.009		NC0186.016			
3,1	12		NC0187.009	NC0187.012				
4,0	14	NC0188.004	NC0188.009					
5,0		NC0189.004	NC0189.009					
6,0	16	NC0190.004	NC0190.009	NC0190.012				

Cilíndrico com corte transversal



Broca de desgaste uniforme rápido em forma cilíndrica

	NO da			Tipo de	Conexão		
Ø	ø N ^o de lâmi-	Compr.	Padrão				
(mm)	(mm) -				(mm) - Cabo		
			44,5	51	70	73	
1,0	6	6,0	NC0302.002	NC0302.004			





1,2	8	4,2	NC0321.002		NC0321.009	
1,4		4,4	NC0318.002			
1,5	6	7,5		NC0306.004		NC0306.010
1,6		4,4	NC0308.002		NC0308.009	
1,8		4,6	NC0319.002		NC0319.009	
2,1	8	10,0		NC0310.004		NC0310.010

Cilíndrico

Broca de



desgaste uniforme em forma cilíndrica

			Tipo de	Conexão	
Ø	lâmi- Compr.		Pa	Padrão	
(mm)	nas	(mm) - cabeça	Comprimento (mm) - Cabo		
			44,5	51	
1,6	6	4,4	NC0307.002	NC0307.004	

Cilíndrico com corte transversal - Round



Broca de desgaste uniforme rápido em forma cilíndrica com ponta arredondada

	NO do		Tipo de Conexão
Ø	Nº de lâmi-	Compr. (mm) -	J-Notch
(mm)	nas	cabeça	Comprimento (mm) - Cabo
			44,5
1,6	6	6,0	NC0405.014





Tapered



Broca de desgaste em forma cônica

	NO da			Т	ipo de Conexã	0	
Ø	Nº de lâmi-	Compr.			Padrão		
(mm)	nas	(mm) - cabeça		Comp	rimento (mm)	- Cabo	
			51	57	70	73	80
1,6		4,4	NC0607.004				
1,0		10,0	NC0609.004				
1,8	6	12,0			NC0613.009		
2,0		18,0		NC0619.006			NC0619.011
2,1		4,8	NC0615.004				
,		7,5	NC0617.004			NC0617.010	

Tapered com corte transversal



Broca de desgaste rápido em forma cônica

	NO da	10 4-		Tipo de Conexão					
Ø	Nº de lâmi-	Compr.		Pad	rão		J-Notch		
(mm)	nas	(mm) - cabeça		Comp	rimento (mm)	- Cabo			
			44,5	51	65	70	44,5		
1,2		4,2	NC0606.002	NC0606.004	NC0606.027	NC0606.009	NC0606.014		
1,6	6	4,4	NC0608.002	NC0608.004	NC0608.027	NC0608.009	NC0608.014		
1,8		4,6		NC0612.004					
2,1		4,8	NC0616.002	NC0616.004	NC0616.027	NC0616.009	NC0616.014		





	7,5	NC0618.002		

Bud



Broca para desgaste de materiais cimentantes de ação rápida em forma cônica

	NO. I		Tipo de Conexão
Ø	Nº de lâmi-	Compr.	Padrão
(mm)	nas	(mm) - cabeça	Comprimento (mm) - Cabo
			44,5 – 51,5
4,0	12	13,0	NC2215.039
,	16	8,0	NC2219.039
5,0		13,0	NC2216.039
6,0	20	11,0	NC2220.039

Egg



Broca de desgaste em forma oval

ø	Nº de lâmi- nas	Compr. (mm) - cabeça	Tipo de Conexão					
				Padrão		J-N	lotch	
(mm)			Comprimento (mm) - Cabo					
			48	70	90	44,5	55	
4,0	8	8,0	NC0901.003	NC0901.009	NC0901.012	NC0901.014	NC0901.016	
5,5	10	10,0	NC0905.003	NC0905.009	NC0905.012			







Broca de desgaste uniforme em forma esférica

Ø (mm)	Nº de lâmi- nas	Tipo de Conexão Padrão Comprimento (mm) - Cabo 70		
3,0	8	TC1SL030.009		
4,0	10	0 TC1SL040.009		
5,0	12	TC1SL050.009		
6,0	12	TC1SL060.009		

Egg



Broca de desgaste em forma oval

	No.1	Compr. (mm) - cabeça	Tipo de Conexão Padrão/Conmed Hall Comprimento (mm) - Cabo			
Ø	Nº de lâmi- nas					
(mm)						
			75	95		
4,0	8	8,0	TC9SL040.073	TC9SL040.065		
5,5	10	10,0	TC9SL055.073	TC9SL055.065		

4. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE ARMAZENAMENTO, CONSERVAÇÃO, E MANIPULAÇÃO DO PRODUTO **MÉDICO**

4.1 CONSERVAÇÃO





As BROCAS CIRURGICAS DE CARBIDE TUNGSTÊNIO – **KOMET MEDICAL** deverão ser armazenados nos respectivos recipientes apropriados. Guardadas nas embalagens originais, de forma a protegê-los do pó, umidade, insetos, parasitas e de condições externas de temperatura e umidade. Antes da utilização, inspecione as brocas, de tal forma a detectar qualquer sinal de desgaste. Caso seja utilizado um sistema de cadência temporária, torna-se necessário verificar cuidadosamente, antes de qualquer utilização, se todas as brocas estão completas, e se nenhuma broca evidencia qualquer sinal de dano. As embalagens, os acondicionamentos e/ou os produtos danificados não deverão ser utilizados e deverão ser devolvidos à Welfare para que a mesma providencie o encaminhamento para a Komet Medical.

4.2 CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO E DE ARMAZENAMENTO

As brocas cirúrgicas deverão ser armazenadas em local limpo, seco e a uma temperatura adequada.

Durante o transporte evitar quedas. Cuidados com o recebimento, estocagem, transporte, limpeza e conservação das referências do lote devem ser adotados em conjunto com as Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição de Produtos Médicos.

5. INSTRUÇÕES E PRECAUÇÕES PARA USO DO PRODUTO MÉDICO

Para as diversas especialidades médicas a Komet Medical concebeu conjuntos de brocas específicas. Ao serem aplicados em determinada área, torna-se obrigatória à utilização do conjunto de brocas correspondentes. O critério de utilização das brocas específicas com os de outros fabricantes nos procedimentos cirúrgicos fica a cargo do profissional médico responsável.

Deve-se manipular com cuidado para evitar arranhões, entalhes, ou qualquer coisa que possa vir a danificar os dispositivos. Em qualquer manipulação, esta, deverá ser acompanhada de cuidados: na manipulação para limpeza e esterilização, bem como seu transporte.

ATENÇÃO:

As brocas deverão ser utilizadas unicamente por profissionais da área médica, com um bom conhecimento da sua utilização prevista, dos procedimentos associados, bem como da técnica cirúrgica a ser executada. Para mais informações sobre as diretrizes de montagem e utilização corretas das brocas correspondentes, é recomendável a consulta de brochuras e literaturas das técnicas cirúrgicas.

Recomenda-se, que tanto o pessoal médico como o pessoal hospitalar não tentem, de forma alguma, afiar ou alinhar este material. Caso, durante a sua utilização normal, uma broca fique rombo, por favor, contate a Welfare ou a Komet Medical, de forma a obter informações sobre o modo de proceder.

NOTA:





É necessário evitar o aquecimento excessivo devido á fricção entre os instrumentais metálicos e as superfícies adjacentes, quer se tratem de superfícies ósseas ou metálicas. Um aquecimento excessivo das brocas em contato com os ossos ou tecidos pode provocar necrose devido ao calor.

Deve-se observar-se as precauções universais para o manuseio de materiais contaminados ou de risco biológico.

6. ADVERTÊNCIAS A SEREM ADOTADAS

6.1 Indicação do Produto

Auxílio nos procedimentos médicos e cirúrgicos, o qual deve ser necessariamente conduzido por profissional médico com conhecimentos da técnica cirúrgica e dos aspectos mecânicos e aplicativos das brocas.

6.2 Contra Indicações

Não utilizar as Brocas Cirúrgicas de Carbide Tungstênio - Komet Medical para outras finalidades que não as indicadas.

6.3 Avisos e Cuidados Especiais

Existem brocas apropriadas para cada etapa e para cada tipo de cirurgia. O desgaste habitual, o exercício de forças excessivas e o uso de instrumentos para fins exclusos ao projeto podem prejudicar a evolução do procedimento e danos ao instrumento e/ou paciente. A combinação dos produtos da Komet Medical com os de outros fabricantes pode apresentar diferenciação em material, em desenho ou qualidade. A utilização de brocas distintas pode acarretar riscos ou eventuais complicações técnicas. As brocas são componentes metálicos que estão sujeitos a importantes solicitações mecânicas durante o uso continuado por prazo variável e indefinido, sendo necessária a inspeção e revisão das condições de uso das brocas. Caso ocorram variações no desempenho pretendido, perda de precisão, instabilidade ou falta de corte, o componente deve ser imediatamente substituído. Sempre evite pressões elevadas ao efetuar contato, pois:

- As Brocas cortantes podem danificar a parte a ser operada e ocasionar fratura ao corte. Ao mesmo tempo, apresentar uma extrema geração de calor. Em casos extremos não se pode descartar a fratura da Broca devido à pressão elevada.
- Deve-se evitar a todo custo inclinar ou efetuar movimento de alavanca durante a cirurgia.

Uma boa pressão de contato é de 2N. Isto corresponde a uma pressão efetuada ao se escrever com caneta esferográfica ou caneta tinteiro.

As brocas devem ser mantidas refrigeradas o suficiente. Uma refrigeração insuficiente pode provocar a perda do corte. Isto resulta em um aquecimento elevado e em danos irreversíveis ao osso (como necrose térmica).





6.4 Precauções

Pré-Operatória: A seleção dos instrumentos cirúrgicos é parte integrante do planejamento médico cirúrgico e deve ser realizado por meio de uma solicitação formal que indique a técnica pretendida, das características das especificações dos componentes integrantes da cirurgia. Os instrumentos cirúrgicos somente devem ser manuseados e utilizados por profissionais da área médico-hospitalar, devidamente treinados e capacitados. 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. Não usar os instrumentos cirúrgicos no caso de acidentes no manuseio, tais como queda do componente, e, antes de utilizálas novamente, verificar se houve alteração nas caracteristicas superficiais. Em caso de alguma alteração, descartar imediatamente o produto.

Todos os profissionais devem adotar "precauções universais" contra perfurações com agulha, instrumentais, contato com sangue e riscos associados de HIV, infecção por hepatite, entre outros.

Intra-operatória: Os intrumentais cirúrgicos servem exclusivamente para auxílio cirúrgico, e nunca serão parte integrante de qualquer material quanto à permanência no corpo após o procedimento. Devem ser selecionados e compatibilizados unicamente para o procedimento. Os intrumentais cirúrgicos de fabricantes diferentes podem ser utilizados em associação somente quando a compatibilidade e adequabilidade entre eles forem previamente avaliadas.

7. DESEMPENHO PREVISTO QUANTO AOS REQUISITOS ESSENCIAIS DE SEGURANÇA E EFICÁCIA DE PRODUTOS MÉDICOS

7.1 Propriedades dos Materiais Metálicos (toxicidade, biocompatibilidade, desgaste, requisitos mecânicos e dimensionais).

As brocas cirúrgicas são fabricadas com metais selecionados que atendem às designações das normas **ASTM** (American Society for Testing Materials). As brocas fabricadas pela Komet Medical são manufaturadas em ligas metálicas cujos comportamentos e aplicações são conhecidas principalmente pela tolerância e ação quando utilizados em contato invasivo no corpo humano. O processo de fabricação preserva as propriedades do metal, a estabilidade, a resistência ao trabalho e à corrosão.

8. PROCEDIMENTOS PARA UTILIZAÇÃO E REUTILIZAÇÃO DO PRODUTO MÉDICO

A utilização das brocas cirúrgicas deve sempre ser feita sob orientação técnica e restrita aos ambientes clínicos e hospitalares, com os seguintes cuidados:





8.1 MANIPULAÇÃO

Manipular as brocas esterilizadas de acordo com os procedimentos assépticos adequados. Proteger as brocas de todo e qualquer contato acidental, o que poderia provocar danos no acabamento da superfície. Inspecionar toda e qualquer broca antes de utilizá-la, de modo a verificar visualmente se a mesma não se encontra danificada. Informações adicionais sobre as brocas poderão ser obtidas junto da Komet Medical (contatos no início deste documento) ou do distribuidor e/ou revendedor.

8.2 MEDIDAS A CUMPRIR NO LOCAL DE REUTILIZAÇÃO

Remover o excesso de sujidade com um pano/ papel descartável.

Recomenda-se reprocessar as brocas o mais rápido possível após a sua utilização. Não deixe secar as manchas (cubra com um pano úmido contendo, eventualmente, uma solução enzimática).

8.3 PREPARAÇÃO PARA A LAVAGEM

A LAVAGEM É UMA ETAPA ESSENCIAL PARA GARANTIR A EFICÁCIA DA ESTERILIZAÇÃO. Se as etapas descritas em seguida não forem respeitadas, existe risco de não obtenção de uma boa esterilização das brocas cirúrgicas Komet Medical.

Recomenda-se o processo de lavagem manual para os dispositivos mais complexos (partes removíveis, superfícies ranhuradas).

Lave separadamente os dispositivos frágeis.

Relativamente aos dispositivos desmontáveis, siga as indicações da brochura, para evitar efetuar danos que prejudicariam o desempenho funcional dos dispositivos.

Apenas para os componentes metálicos: Caso se determine que o instrumento esterilizado se encontre assepticamente comprometido, mas que ainda é aceitável para a utilização a que se destina, com base na determinação feita pelo médico, o instrumento deve ser enxaguado e esterilizado antes da utilização, de acordo com as seguintes instruções.

Utilize água estéril à temperatura ambiente ou soro fisiológico para mergulhar o instrumento. Deixe-o mergulhado durante um mínimo de 5 minutos. Seque imediatamente o instrumento. Inspeccione o instrumento antes da esterilização.

Para a reutilização das brocas é necessário que se faça uma limpeza e desinfecção dos mesmos, seguindo os métodos abaixo:

➤ A limpeza e desinfecção, pode ser feita por produtos desinfetantes: Os instrumentos são colocados em solução desinfetantes e lavados manualmente com o uso de escovas e ou em lavadoras ultra-sônicas.





- → Observação: O material crítico deve permanecer em solução desinfetante por, aproximadamente, 30′ (minutos).
- ▶ **Limpeza a Seco**: significa que os instrumentos são transferidos ao CSSD sem nenhum desinfetante ou outros fluidos adicionais imediatamente após a cirurgia.
- ► Limpeza e desinfecção de químicos e temperaturas: podem ser feitos por produtos ácidos, neutros ou alcalinos, com ou sem aditivos de desinfetantes no máximo 80°C / 176°F ou com água VE, termicamente, no máximo 93°C / 199°F.
 - → Observação: Os produtos usados para limpeza e desinfecção podem ser encontrados no comércio e licenciados para as devidas aplicações. As concentrações recomendadas, o tempo de exposição e a temperatura devem ser observados.
 - ★ É necessário que nenhum resíduo dos produtos usados fique no material. A água sem minerais deve ser usada para a limpeza final.
- ▶ **Secagem:** é obtida pelo calor das paredes da câmara em atmosfera rarefeita. Nas autoclaves de exaustão por gravidade, o tempo de secagem varia de 15 a 45 minutos; nas autoclaves de alto vácuo o tempo é de 5 minutos.

8.3.1 LAVAGEM AUTOMATIZADA

A lavagem dos dispositivos através apenas do método automático não é recomendada. No caso de lavagem automática, deverá ser realizada uma pré-lavagem manual (LAVAGEM MANUAL – etapa 1 a 3).

A lavagem automática deverá ser realizada numa máquina para lavar e desinfetar certificada. O ciclo de lavagem deverá consistir num ciclo que inclua as etapas de pré-desinfecção térmica (a 93°C durante 1 minuto, no mínimo, ou qualquer outro parâmetro válido para a obtenção de um nível de desinfecção A0=600) e secagem.

A solução detergente deve ser utilizada de acordo com as recomendações do fabricante, nomeadamente no que se refere à sua concentração. E não deverá ser reciclada.

Distribua os dispositivos sobre um suporte de apoio adaptado, de forma a permitir o acesso às zonas com reentrância, oriente as superfícies côncavas para baixo, de modo a evitar a estagnação da água e a aperfeiçoar a secagem.

8.3.2 LAVAGEM MANUAL

Prepare as soluções de lavagem de acordo com as recomendações do fabricante. Opte por produtos de lavagem que produzam pouca espuma de forma a facilitar o enxágüe, de pH neutro para limitar os riscos de corrosão, e utilizáveis a frio de modo a evitar a coagulação protéica das manchas.

Recomenda-se a repetição dos banhos de limpeza após cada utilização, exceto quando é feita menção em contrário pelo fabricante ou quando exista disponibilidade de medição da eficácia do banho.





- 1. Imergir os dispositivos num detergente enzimático durante 20 minutos
- 2. Mantendo os dispositivos completamente imersos (a fim de evitar o risco de coesceções), eliminar as manchas e sujidades escovando com uma escova macia e não abrasiva, insistindo ao nível das zonas de difícil acesso (mecanismos, superfícies ranhuradas, aberturas de rosca...). Utilizar escovas adequadas, nomeadamente em termos de diâmetro e de comprimento (certificar-se de que a escova alcança bem o fundo do orifício, por exemplo).

<u>Para os dispositivos com cânulas:</u> utilizar uma escova adequada ao fundo do orifício, de forma a conseguir retirar as sujidades através de movimentos giratórios e de vaivém.

<u>Para os dispositivos articulados:</u> pôr os mecanismos a funcionar ou curvar as hastes flexíveis, a fim de liberaras sujidades.

- 3. Enxaguar com água corrente pouco mineralizada e à temperatura ambiente durante, no mínimo, 4 minutos, insistindo ao nível das zonas de difícil acesso e fazendo acionar as articulações.
- 4. Imergir os dispositivos num banho com ultrassons regulado a 40 45 kHz, durante 15 minutos. Espalhar os dispositivos nos cestos, de forma a expor ao máximo aos ultrassons as zonas de difícil acesso.
- 5. Enxaguar com água corrente pouco mineralizada e à temperatura ambiente durante, no mínimo, 4 minutos, insistindo ao nível das zonas de difícil acesso e fazendo acionar as articulações.
- 6. Verificar visualmente se as manchas e sujidades foram eficazmente eliminadas. Caso contrário, repetir as etapas 4 e 5 num novo banho.
- 7. Secar bem os dispositivos com papel absorvente descartável, que esteja limpo e não liberte fibras.

8.3.3 CONTROLE DA LAVAGEM

Após a lavagem, os dispositivos não deverão apresentar qualquer sinal visível de mancha ou sujidade, incluindo as zonas recônditas (reentrâncias, aberturas de rosca, mecanismos).

8.4 DESINFEÇÃO

A desinfecção deverá ser realizada de acordo com as recomendações do fornecedor do produto.

Esta etapa não poderá ser substituída pela da lavagem, nem pela de esterilização.

A desinfecção pode ser feita por imersão em desinfetantes e soluções de limpeza: Utilize apenas líquidos de desinfecção e limpeza com proteção anti-corrosiva.

Por ultrassom: As brocas podem ser limpas através da utilização de ultrassom. O importante é que não haja contato entre elas para que não ocorram danos ao corte das brocas.





A duração do banho de ultrassom deve ser verificada com o fabricante do aparelho de ultrassom.

8.5 MANUTENÇÃO

Aplicar uma pequena quantidade de lubrificante cirúrgico sobre as articulações. O lubrificante deverá ser destinado a dispositivos médicos pelo seu fabricante. A utilização de lubrificante de tipo oleoso e de silicone deverá ser reservada aos dispositivos cirúrgicos metálicos.

8.6 CONTROLE E TESTES DE DESEMPENHO FUNCIONAL

<u>Para todos os dispositivos</u>: inspeção visual de danos ou desgaste. As arestas cortantes deverão estar isentas de mossas e apresentar um fio contínuo.

<u>Para os dispositivos articulados:</u> verificar se os movimentos das articulações são fluidos, sem folgas excessivas. Verificar o funcionamento dos mecanismos de fecho (gancho).

<u>Para os dispositivos compridos e finos</u> (nomeadamente dispositivos rotativos): verificar se os dispositivos não apresentam sinais de deformação.

<u>Para as montagens:</u> quando os dispositivos fazem parte de uma montagem, verificar se a montagem é feita corretamente com as diferentes partes correspondentes. Determinados defeitos de aspecto estão relacionados com o desgaste normal da peça e não correspondem a uma perda da funcionalidade.

Eliminar os dispositivos que apresentem defeitos, danos ou desgaste que possam provocar impacto sobre a sua funcionalidade ou segurança do doente/utilizador.

8.7 LIMITES DE REPROCESSAMENTO

O processo de reprocessamento repetido tem um efeito mínimo sobre os dispositivos da Komet Medical. O fim de vida dos dispositivos é determinado pelo desgaste e pelos danos sofridos durante a utilização.

Deverá ser realizado um controle dos dispositivos médicos após cada ciclo de reprocessamento (CONTROLE E TESTES DE DESEMPENHO FUNCIONAL), a fim de verificar se o limite de vida foi ou não atingido. Eliminar todos os dispositivos em fim de vida. Os dispositivos cirúrgicos deverão ser eliminados em conformidades com as regulamentações locais aplicáveis e/ou normas em uso no estabelecimento de saúde.

Um dispositivo que apresente defeitos passíveis de ter impacto sobre a funcionalidade ou a segurança de utilização não deverá ser usado. A Komet Medical declina qualquer responsabilidade em caso de utilização de dispositivos danificados, incompletos, que apresentem sinais de desgaste excessivo, que tenham sido reparados ou afiados fora do âmbito de controle da empresa.

8.8 DESCONTAMINAÇÃO, LAVAGEM E ESTERILIZAÇÃO PARA REUTILIZAÇÃO

AVISOS:





- Produto reutilizável, obrigatoriamente as brocas devem ser desinfectadas, limpas e esterilizadas.
- Até o momento da primeira utilização, as brocas devem ser armazenadas em sua embalagem original, a temperatura ambiente, protegidas de poeira e umidade.
- Respeitar as instruções e avisos fornecidos pelos fabricantes dos produtos de limpeza e de desinfecção.
- Tomar precauções especiais relacionadas com os agentes infecciosos não convencionais (ATNC).
- A preparação das brocas deve ocorrer em boxes ou bandejas, freezer ou outros tipos de recipientes em boas condições higiênicas. A armazenagem deve se dá em condições livres de poeira, de umidade e de contaminação.
- Deve-se evitar o contato com H2O2 (água oxigenada), com desinfetantes e com líquidos de limpeza que contenham cloro ou ácido oxálico, pois podem provocar corrosão e/ou perfuração nas brocas.
- Devem ser evitadas temperaturas acima de 180°C. Temperaturas acima deste limite podem causar perda de dureza na parte ativa, assim como redução da vida útil.
- A desinfecção das brocas rotatórias não deve ser realizada através de Termodesinfector, já que a combinação de altas temperaturas e detergentes resulta em uma reação química que pode provocar corrosão.
- Após a cirurgia, devem ser removidos os resíduos de sangue, secreções, tecidos e ossos. Não deixem que seque. Os resíduos secos originam corrosão.
- Os líquidos de desinfecção e limpeza devem ser retirados imediatamente após a utilização, com o uso de água corrente. Caso contrario, podem ocorrer reações químicas que gerem posteriormente a corrosão.
- Após a limpeza, efetuar controle visual dos componentes para garantir seu perfeito estado de limpeza e
 possíveis defeitos nas brocas. O controle visual deve ser feito com o auxilio de uma lente de aumento
 (10x).
- O processo de reprocessamento dos dispositivos médicos, como descrito em seguida, deverá ser realizado respeitando as normas de proteção do pessoal adotadas pelo estabelecimento de saúde, a fim de limitar a exposição do pessoal a agentes patogênicos.
- Todos os dispositivos retirados da sua embalagem, incluindo aqueles que possam ter sido previamente fornecidos e/ou cedidos ou que tenham permanecido previamente num bloco operatório, deverão seguir





o ciclo completo de reprocessamento como se descreve em seguida, antes de serem devolvidos a Komet Medical.

8.9 ESTERILIZAÇÃO

As brocas para a reutilização deverão seguir as etapas de lavagem acima descritas, antes de serem esterilizados. A esterilização através de vapor em autoclave é o método recomendado pela Komet Medical para esterilizar as brocas e prevenir os riscos de transmissão de doença de Creutzfeld-Jacob.

A Komet Medical validou o ciclo de 134°C durante 3,5 a 5 minutos em autoclave ou 121°C durante 15 a 20 minutos também em autoclave.

Em caso de suspeita de contaminação por ATNC (doença de Creutzfeld-Jacob), deve ser efetuado o seguinte processo:

- 1. Imersão numa solução de NaOH durante 1 hora.
- 2. O dispositivo deverá ser esterilizado em autoclave de carga porosa a 134°C (274°F) durante 18 minutos.

Depois de efetuada esta operação de descontaminação, os dispositivos são considerados como descontaminados de qualquer ATNC e considerados estéreis (obtém-se um nível de segurança de esterilização (SAL) de 10-6).

Para a obtenção de um estado estéril, podem ser utilizadas todas as séries de parâmetros intermédios. É possível recorrer a outros métodos de esterilização, mas esses deverão ser validados. Qualquer alteração relativamente aos processos de esterilização indicados será efetuada por conta e risco do estabelecimento utilizador.

De forma a assegurar que se alcança a temperatura desejada em todas as unidades de carga e durante toda a duração da exposição, a autoclave utilizada pelo estabelecimento de saúde deverá ser certificada, calibrada e sujeita a uma manutenção correta. A esterilização deverá ser efetuada segundo os procedimentos certificados pelo estabelecimento de saúde, nomeadamente no que se respeita ao plano de carga.

No caso de utilização de caixa de esterilização com filtro de papel, deve-se verificar a integridade dos filtros antes de qualquer esterilização.

As instruções acima indicadas foram validadas pelo fabricante do dispositivo médico como PERMITINDO preparar um dispositivo médico com vista à sua reutilização. Incumbe sempre ao serviço competente certificar-se de que o processo de esterilização é efetuado com eficácia, intervindo em todos os equipamentos, materiais e pessoal das instalações de esterilização, com vista a alcançar o resultado esperado. Para tal, são necessários, geralmente, um controle e validação da rotina dos procedimentos. De igual forma, é conveniente avaliar corretamente todo o desvio de serviço competente relativamente às instruções fornecidas, a fim de determinar a eficácia e eventuais conseqüências prejudiciais.





8.10 INFORMAÇÃO ADICIONAL

Caso necessite de mais informações sobre a gama de instrumentais e dispositivos médicos fabricados pela Komet Medical, por favor dirija-se ao Serviço de Clientes da Komet Medical (contatos no início deste documento) ou ao distribuidor.

8.11 DESCARTE

O descarte de peças desqualificadas deve ser feito sob avaliação e orientação técnica. Componentes avulsos podem ser substituídos por outros que tenham as mesmas características, finalidade e funcionalidade, devendo ser integrável ao conjunto. Após a substituição, destruir os componentes danificados evitando o uso posterior de forma indevida.

Seguir normas hospitalares para descarte de produtos contaminantes.

8.12 RECLAMAÇÕES RELATIVAMENTE AO PRODUTO

Qualquer profissional da saúde (por exemplo: qualquer cliente ou utilizador destes instrumentais), que deseje efetuar uma reclamação ou possua algum motivo de insatisfação relativamente à qualidade do produto, à sua durabilidade, à sua viabilidade, à sua segurança, à sua eficácia e/ou ao seu desempenho, deverá participá-lo a Welfare ou à Komet Medical. Se, de alguma forma, um produto Komet Medical tiver funcionado mal e possa ter provocado ou ter contribuído para a morte ou lesão grave de um doente, a Welfare ou a Komet Medical deverão ser alertados para tal fato, de imediato, por telefone, por fax ou por correspondência escrita. Para qualquer reclamação, queira indicar o nome e a referência, bem como o número do lote do (ou dos) dispositivo(s) em questão, o seu nome e morada, a natureza da sua reclamação, e especificar se deseja um relatório escrito da Welfare ou da Komet Medical. Para qualquer devolução de dispositivos à WELFARE para que esta encaminhe a Komet Medical se necessário, os produtos deverão ser acompanhados PELA CÓPIA DA NOTA FISCAL DE COMPRA e por um certificado garantindo que eles foram previamente lavados, desinfetados e esterilizados.

8.13 AVISO

A responsabilidade do fabricante limita-se apenas às aplicações e utilizações mencionadas nas presentes instruções.

Carlos Estevão Arnhold

Responsável Legal

Márcia Christina Panato Ribeiro

Responsável Técnica