

Luiz Guilherme Sartori & Cia Ltda. – CNPJ: 04.861.623/0001-00

Avenida Brasil, nº. 13500 – Ajapi - Rio Claro/SP - Resp. Téc.: Sérgio R.A.de Oliveira CREA/SP: 5070105936

Visando a praticidade e a facilidade de ter acesso às informações contidas nas Instruções de Uso de nossos produtos, a Sartori Instrumentos, Implantes e Fixadores em acordo com a RDC 751/2022 estabelecida pela ANVISA, disponibiliza os documentos para download no site:

http://www.sartori.ind.br/instrucao_uso

Importante: Verifique a versão da Instrução de Uso indicado no rótulo do produto, juntamente com o nº do registro e clique em "Baixar" no documento desejado para iniciar a transferência do arquivo. Para obter a Instrução de Uso impressa sem custo de emissão e envio, favor entrar em contato com o nosso Serviço de Atendimento ao Consumidor através do telefone +55 (19) 3538-1910 ou pelo e-mail info@sartori.ind.br.

Instrução de Uso Âncora para Sutura Registro ANVISA nº 80083650025 - Revisão 04

CARACTERÍSTICAS E ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS DO PRODUTO

Nome Técnico: Âncora

Nome Comercial: Âncora para Sutura

Matéria Prima: Liga de Titânio Ti-6Al-4V ASTM F136

Produto Não Estéril

Método de Esterilização: Esterilização por calor úmido (autoclave)

Validade: Indeterminada

Produto de Uso Único – Não Reutilizar

INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

A Âncora para Sutura é um implante cirúrgico projetado especialmente para facilitar e possibilitar reinserção de tecido mole em ossos esponjosos, através da sua capacidade de ancoragem durante o momento da sua inserção no osso esponjoso.

A Âncora para Sutura consiste em dispositivos metálicos manufaturados em Liga de Titânio 6Alumínio 4Vanádio ELI conforme norma ASTM F136-11, material ideal para implantes, conhecido pela sua excelente biocompatibilidade, resistência à corrosão em ambiente biológico. Apresentam-se nas seguintes dimensões: 2.0 mm, 2.7 mm, 3.5 mm, 4.0 mm, 4.5 mm e 5.0 mm, acondicionados unitariamente em embalagens de filme de polietileno devidamente identificadas.

A ilustração abaixo mostra a Âncora para Sutura na forma em que será disponibilizado para uso:





COMPOSIÇÃO QUÍMICA

A Âncora para Sutura é fabricada com material Liga de Titânio TI-6AI-4V, em conformidade com a norma ASTM F136 - Standard Specification for Wrought Titanium-6Aluminum-4Vanadium ELI (Extra Low Interstitial) Alloy for Surgical Implant Applications.

Este aço está amplamente descrito na literatura médica como um dos metais ideais para uso cirúrgico e implantação de longo prazo, pela alta resistência e estabilidade em contato com tecidos moles e duros.

A Liga conformada de Ti-6Al-4V tem sua composição em forma de liga de diversos elementos metálicos ou não.

TABELA DE CÓDIGOS, ASSOCIANDO A DESCRIÇÃO DE CADA MODELO, RESPECTIVOS TAMANHOS, CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS PERTINENTES AO PRODUTO

- Produto Acabado: Âncora para Sutura.
- Composição Química: Liga de Titânio 6-Alumínio 4-Vanádio ELI conforme as normas ASTM F136.
- Dimensões: 2.0, 2.7, 3.5, 4.0, 4.5 e 5.0 mm.

Código	Descrição
AL 20 1 300	Âncora para Sutura 2,0 mm
AL 20 1 310	Âncora para Sutura 2,7 mm
AL 20 1 320	Âncora para Sutura 3,5 mm
AL 20 1 330	Âncora para Sutura 4,0 mm
AL 20 1 340	Âncora para Sutura 4,5 mm
AL 20 1 350	Âncora para Sutura 5,0 mm

IMPORTANTE:

Para a colocação dos componentes da Âncora para Sutura é necessário o uso de instrumentais específicos que devem ser adquiridos separadamente.

FORMAS DE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO

A Âncora para Sutura é embalada individualmente e marcada a laser com número do lote, dimensão, código (quando aplicável), logomarca da empresa.

A Âncora para Sutura é fornecida não estéril. O método de esterilização está descrito no tópico Esterilização.

A Âncora para Sutura é acondicionada unitariamente em embalagens de filme de polietileno, acompanhada de alerta de instrução de uso e etiquetas de rastreabilidade.





Imagem Ilustrativa do produto embalado

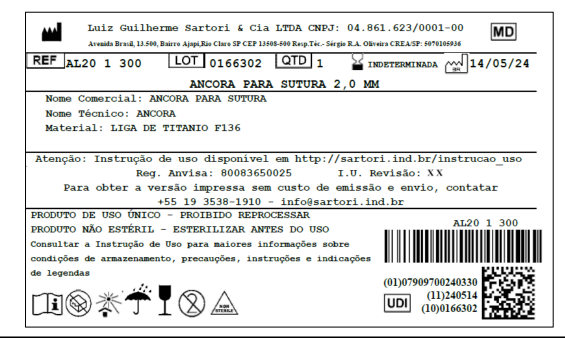


Imagem ilustrativa do rótulo



SIGNIFICADO DA LEGENDA DOS SÍMBOLOS GRÁFICOS CONTIDOS NA ROTULAGEM DO PRODUTO MÉDICO:

As simbologias apresentadas nos rótulos dos dispositivos médicos estão ilustradas abaixo e seguem denominações em conformidade com a norma ABNT NBR ISO 15223-1.

	,		
REF	Número de catálogo (código do produto embalado)		
QTD	Quantidade do produto embalado		
LOT	Código de remessa (número de lote do produto embalado)		
BR	Data de Fabricação		
22	Usar até a data (validade)		
NON	Não estéril		
	Não Reusar		
Ţ <u>i</u>	Consultar Instruções de uso ou consultar instruções eletrônicas de uso		
	Fabricante		
	Não usar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de uso		
类	Proteger de luz solar		
7	Manter seco		



I	Frágil, manusear com cuidado
MD	Dispositivo médico
UDI	Identificador único do dispositivo

ALERTA DE INSTRUÇÃO DE USO

Todos os produtos são acompanhados de um Alerta de Instrução de Uso, contendo todas as informações para acesso no site do fabricante, além das informações de solicitação de Instrução de Uso no formato impresso.

ALERTA DE INSTRUÇÕES DE USO

Conforme <u>Resolução RDC 751 de 15.09.2022</u>, que estabelece requisitos para disponibilização de <u>Instrução de Uso em formato não impresso</u> de dispositivos médicos, seguem neste alerta as informações para acesso das Instruções de Uso no site do fabricante do produto.

As Instruções de Uso estão disponíveis em https://sartori.ind.br/instrucao uso

Para a visualização dos arquivos utilize o software Adobe Acrobat Reader. As Instruções de Uso estão indexadas no website por meio do número de Registro/ Notificação ANVISA e respectivo nome comercial (descrição do registro).

Todas as Instruções de Uso possuem o № do Registro/Notificação ANVISA e a revisão na primeira página do documento. O usuário deve atentar-se para a correta revisão da Instrução de Uso, informada no rótulo do produto.

Para Instrução de Uso no formato impresso, o consumidor pode solicitar sem custo adicional (inclusive de envio), por meio do telefone +55 19 3538-1910 ou do e-mail: info@sartori.ind.br.

(FSQ 095.07.01)

CONDIÇÕES ESPECIAIS DE ARMAZENAMENTO / CONSERVAÇÃO / MANIPULAÇÃO

O produto deve ser conservado, manipulado e transportado de forma a impedir qualquer dano ou alteração às suas características e embalagem, em ambiente limpo, arejado, seco em temperatura ambiente e livre da ação de intempéries.

É recomendado que a Âncora para Sutura seja desembalada e esterilizada imediatamente antes do procedimento cirúrgico, de forma a preservar intactos o acabamento da superfície e a configuração original, e convém que os mesmos sejam manuseados o mínimo possível quando nessas condições.

Deve ser manuseado e transportado cuidadosamente evitando-se batidas ou quedas. Qualquer implante que tenha caído arranhado, entalhado ou tenha sofrido qualquer outro dano deve ser descartado, no entanto a decisão quanto sua adequabilidade é sempre do cirurgião que o utiliza.

O manuseio e transporte não adequados poderão gerar riscos ao procedimento e ao paciente.



O local de armazenamento do produto médico deve estar limpo, seco e iluminado de forma a manter as condições ideais de armazenamento e transporte, assim como, a sua integridade física e química.

Os efeitos de vibração, choques, corrosão, temperatura acima de 45°C, assentamento defeituoso durante a movimentação e transporte, empilhamento inadequado durante o armazenamento, devem ser evitados.

O transportador deve ser informado sobre o conteúdo e prazo de entrega. Os cuidados a serem tomados no transporte também devem ser explicitados.

A manipulação deverá ser feita apenas por pessoas especializadas na área médicohospitalar.

INSTRUÇÕES DE USO

As técnicas de cirurgia variam de acordo com a escolha do médico cirurgião, cabendo ao cirurgião a escolha final do método, tipo e dimensão dos produtos a serem empregados, bem como os critérios de avaliação dos resultados da cirurgia.

- 1. Efetuar a esterilização da Âncora para Sutura de acordo com as instruções recomendadas adiante:
- Manipular a Âncora para Sutura exclusivamente em ambientes adequados (ambulatórios ou salas cirúrgicas) com os devidos cuidados (somente deverão ser manipuladas com luvas esterilizadas). Somente profissionais capacitados devem manipular e implantar os dispositivos;
- 3. A Âncora para Sutura deverá ser aplicada e adaptada de acordo com as exigências e técnicas cirúrgicas adequadas;
- 4. O torque a ser aplicado durante a inserção no osso vai depender do estado e característica do osso e o médico deve decidir que torque aplicar. Com base nos testes realizados, constatou-se que o limite de torque suportado pela Âncora para Sutura é de aproximadamente 1,5N.

INDICAÇÃO / FINALIDADE OU USO A QUE SE DESTINA O PRODUTO

A Âncora para Sutura é indicada para reinserir tecido mole em osso esponjoso nos seguintes casos:

OMBRO

- Reparo da lesão de Bankart
- Reparo da ruptura da bainha do rotador
- Reparo da lesão SLAPlesion
- Bíceps fixação do tendão
- Deslocamento da cápsula/reconstrução capsulolabral
- Reparo de Deltóide
- Reparo da separação acrômio-clavicular

PÉ E TORNOZELO

- Reconstrução do médio pé
- Reparo/construção da instabilidade medial ou lateral
- Reparo/reconstrução do tendão de Aquiles
- Reconstrução do hálux valgo
- Reconstrução do Tendão de Aquiles



COTOVELO, PULSO E MÃO

- Reconstrução do ligamento escafolunar
- Reconstruções dos ligamentos ulnar ou radial colateral
- Reparo do cotovelo de tenista
- Religamento do tendão do bíceps

JOFI HO

- Reparos extra-capsulares
- Ligamento colateral medial
- Ligamento colateral lateral
- Ligamento oblíquo posterior
- Tendinite da faixa iliotibial
- Reparo do tendão patelar

BACIA

• Reconstrução do tendão abdutor da bacia

EFEITOS ADVERSOS

- A Âncora para Sutura pode soltar-se devido à má fixação no procedimento cirúrgico;
- Alterações vasculares;
- Reação alérgica ou sensibilidade ao dispositivo implantado;
- Danos ao nervo devido ao trauma cirúrgico;
- Rompimento da Âncora para Sutura quando solicitado além dos limites estabelecidos;
- Dor, desconforto e/ou sensação anormal devido à presença da Âncora para Sutura;
- Infecção superficial e/ou profunda;
- Restrição do crescimento;
- Coloração do tecido.

CONTRAINDICAÇÕES

- 1. Infecções ativas;
- 2. Pacientes que não querem ou estão impossibilitados de seguir as instruções pósoperatórias devido às condições que apresentam (mental ou física);
- Sensibilidade a corpo estranho. Quando houver suspeita de sensibilidade ao material, os testes apropriados devem ser realizados para excluir essa possibilidade antes do implante;
- Limitações no fluxo sanguíneo e/ou infecções anteriores que possam tornar a cicatrização lenta e aumentar a possibilidade de infecção e/ou rejeição dos implantes;
- 5. Qualquer processo de doença degenerativa que possa afetar adversamente a colocação apropriada dos implantes;
- 6. Cobertura inadequada com tecido saudável;
- 7. Procedimentos nos quais haja um ambiente não estéril, ou seja, cavidades abertas como seios;
- 8. Procedimentos diferentes daqueles indicados na sessão "Instruções de Uso". Em caso de alteração no funcionamento do dispositivo médico implantada o médico responsável deve ser imediatamente consultado.



PRECAUÇÕES DE USO

O cirurgião deverá estar familiarizado com o Protocolo Cirúrgico para este dispositivo, anteriormente à sua utilização. Adicionalmente, deverá utilizar os implantes em ambientes especializados (ambulatórios ou salas cirúrgicas).

A abertura da embalagem para utilização cirúrgica deverá ser feita pelo pessoal de enfermagem, habilitado para este procedimento.

Nunca reutilize um implante, pois mesmo sem aparência externa de danos, esforços prévios podem reduzir sua vida útil.

Os resultados clínicos e a durabilidade dos implantes são extremamente dependentes de que haja uma técnica cirúrgica precisa.

Manipule com cuidado.

O paciente deve fazer acompanhamento médico periódico para checar as condições do implante e do osso adjacente.

Não devem ser utilizados componentes de fabricantes diferentes.

ADVERTÊNCIAS

Artigo Médico Hospitalar - Proibido Reprocessar.

Produto Não Estéril. Esterilizar, antes do uso, de acordo com o procedimento padrão adequado.

A Âncora para Sutura deverá ser esterilizada antes da utilização e manipulada com os devidos cuidados para evitar qualquer contaminação.

A Âncora para Sutura é produto de uso único. Depois de utilizada não deve ser reaproveitada em hipótese alguma.

INFORMAÇÕES ADICIONAIS SOBRE O PROCEDIMENTO ANTES DA UTILIZAÇÃO DO PRODUTO

Todos os produtos devem ser submetidos à limpeza, descontaminação, esterilização e então acondicionados e montados em bandejas e caixas cirúrgicas (não integrante deste produto) específicas, antes de serem encaminhados para a esterilização.

A Âncora para Sutura é fornecida não estéril, devendo ser esterilizada antes do uso. A Sartori recomenda os métodos de limpeza, esterilização ou desinfecção descrita abaixo:

Para a limpeza e desinfecção devem-se utilizar luvas de procedimento, touca, máscara e óculos durante todo o processo.

O implante metálico deve ser completamente descontaminado e limpo ante da esterilização. Deve ser lavado manualmente ou em aparelho de limpeza, utilizando produto bactericida e antifúngico de amplo espectro. Anteriormente ao uso, qualquer agente de limpeza deve ser submetido a testes de oxidação. Não utilizar agentes de limpeza agressivos tais como: agentes minerais ácidos (sulfúrico, nítrico), que possam causar danos aos dispositivos e particularmente aos instrumentais. Não utilize escovas metálicas, limpadores e produtos abrasivos. O dispositivo deve ser cuidadosamente enxaguado após a limpeza.

Os parâmetros adequados dos processos de esterilização (física ou química) para cada equipamento e volume devem ser analisados e conduzidos por pessoas treinadas e especializadas em processos de esterilização, assegurando a completa eficiência desse procedimento. Para isso, devem ser seguidas as instruções do fabricante e métodos em acordo com guias internos de uso do estabelecimento hospitalar.

Esses produtos não requerem exigências especiais quanto ao método de esterilização.

O processo de esterilização selecionado, em qualquer caso, deverá atender à norma EN 556-1, que estabelece que a probabilidade teórica de presença de micro-organismos vitais seja no máximo igual a 1 sobre 10-6 (S.A.L. [Sterility Assurance Level] nível de garantia de



esterilidade = 10-6). É responsabilidade do usuário a garantia de utilização de um processo de esterilização adequado e a verificação da esterilidade de todos os dispositivos, em qualquer fase do processo.

Estes dispositivos são fornecidos na condição não estéril em embalagens apropriadas.

MÉTODO DE LIMPEZA, ESTERILIZAÇÃO E RESTRIÇÕES QUANTO AO NÚMERO DE REESTERILIZAÇÕES E REUTILIZAÇÕES

Os produtos são fornecidos não estéreis e devem ser esterilizados antes do uso, conforme as instruções a seguir:

Os componentes implantáveis devem ser removidos da sua embalagem original antes do uso e acondicionados em bandejas e caixas cirúrgicas específicas com alojamentos correspondentes ao seu tamanho para serem esterilizados.

LIMPEZA

Enxaguar intensamente com água, 70% a 80% de etanol aquoso ou isopropanol com tratamento ultrassônico subsequente, ou enzima proteolítica, ou solução 1:100 de hipoclorito de sódio. Se a água usada contiver uma alta concentração de íons, deve ser usada água destilada. Secar o dispositivo imediatamente após a limpeza.

ESTERILIZAÇÃO

Para esterilização da Âncora para Sutura, deve ser utilizado o método de esterilização por autoclave.

Para o envio desses produtos médicos removidos ao fabricante, devem-se utilizar embalagens que mantenham a integridade física do produto médico. Na embalagem deve conter todas as informações necessárias para a identificação do produto médico, bem como as condições desses produtos tais como: método de limpeza e desinfecção utilizado, bem como descrição e número do lote do produto médico.

Para iniciar o processo de esterilização deve-se assegurar que os produtos estejam rigorosamente limpos.

É recomendada a aplicação dos seguintes parâmetros de esterilização utilizando temperatura e tempo de exposição conforme método abaixo:

Tabela:

Temperatura	Ciclo	Tempo de Exposição
132°C (270°F)	Pré-Vácuo	30 minutos (4 minutos no mínimo)
121°C (250°F)	Gravidade	60 minutos (30 minutos no mínimo)

OBS.: O tempo só deverá ser marcado quando o calor da câmara de esterilização atingir a temperatura desejada.

Não há limite de número de esterilizações.

Produto de uso único, não é permitido a sua reutilização, mesmo que apresente em perfeita condição, pois poderá gerar riscos ao paciente.

RESTRIÇÕES DE CARGA

Os implantes são projetados para suportar cargas distribuídas em sua superfície, quando implantados nas reconstruções ligamentares, podendo romper-se enquanto não



ocorrer total regeneração ligamentar. Sobrecargas e esforços mecânicos de manipulação (i.e., torção, flexão, compressão, tração e roto-translação etc.) exercidos no pós-cirúrgico, comprometem as suas características mecânicas, podendo levar à sua soltura, fadiga ou rompimento ligamentar.

A Âncora para Sutura foi ensaiada conforme as normas abaixo, e o produto se mostrou em conformidade com as mesmas, uma vez que durante a realização dos ensaios, o implante testado não se rompeu, ou apresentou defeitos que comprometessem seu desempenho biomecânico.

- ASTM F136 Standard Specification for Wrought Titanium-6Aluminum-4Vanadium ELI (Extra Low Interstitial) Alloy for Surgical Implant Applications.
- ASTM F543 Standard Specification and Test Methods for Metallic Medical Bone Screws.
- NBR 15675-1 Implantes para ortopedia Parafusos ósseos metálicos.

LIMITES DE CARGA DO PRODUTO

Resultados obtidos no Ensaio de Torção em Âncora:

Amostra	Torque Ruptura (N x m)	Deformação Angular Ruptura (°)	Torque Escoamento em 2º (N x m)
MET07-2052-1	1,77	48,87	1,62
MET07-2052-2	1,50	60,82	1,41
MET07-2052-3	1,51	40,78	1,37
MET07-2052-4			
MET07-2052-5	1,68	50,63	1,58
Média	1,615	50,275	1,495
Desvio Padrão	0,132	8,235	0,123

Resultados obtidos no Ensaio de Arrancamento em Âncoras:

Amostra	Carga Máxima		Motivo do Término do Ensaio
Amosira	Ν	Kgf	Motivo do Termino do Ensaio
MET07-2052-1	192,37	19,61	As âncoras desprenderam- se do bloco de polímero quando atingiram a carga máxima.
MET07-2052-2	182,96	18,65	
MET07-2052-3	189,04	19,27	
MET07-2052-4	191,79	19,55	
MET07-2052-5	160,59	19,37	
Média	183,349	18,690	
Desvio Padrão	13,258	1,352	

RASTREABILIDADE

A rastreabilidade da Âncora para Sutura é realizada por meio das informações apresentadas nas etiquetas de rastreabilidade, nas quais estão disponíveis informações a respeito do fabricante, nome e modelo comercial do produto, número de lote, código do produto e o número de registro Anvisa, possibilitando traçar o caminho reverso até a fabricação do produto. Desse modo é possível verificar a matéria-prima, seus fornecedores e informações sobre os controles de qualidade realizados do início ao fim do processo de fabricação.

Na embalagem dos modelos comerciais são fornecidas 5 unidades de etiqueta de rastreabilidade e sua fixação é obrigatória no prontuário clínico, no documento a ser entregue ao paciente, e na documentação fiscal que gera a cobrança.



Imagem ilustrativa da etiqueta de rastreabilidade

Luiz Guilherme Sartori & Cia Ltda

Lote: 0166302 Fab.: 14/05/2024 Código: AL20 1 300 Val.: INDETERMINADA

Reg.Anvisa: 80083650025

ANCORA PARA SUTURA 2,0 MM

Matéria-prima: LIGA DE TITANIO F136

(01)07909700240330(11)240514(10)0166302

A Âncora para Sutura também recebe marcação a laser contendo logomarca da Empresa, o número do lote de fabricação, dimensão e sigla do material utilizado na fabricação do implante.

O local a ser efetuada a marcação do produto é eleito conforme descrito na norma ABNT NBR 12932 e é efetuado em regiões de baixas concentrações de tensões onde não cruzam com escareados ou bordas dos implantes.

O local de marcação da Âncora para Sutura está descrita nos desenhos dos produtos. A imagem a seguir demonstra o local de gravação.



NOTIFICAÇÃO DE EVENTOS ADVERSOS

Na ocorrência de qualquer evento adverso ou a necessidade de registrar queixa técnica, a SARTORI e a Anvisa devem ser notificadas por meio dos seguintes canais:

- SARTORI: https://sartori.ind.br
- Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC) através do telefone +55 (19) 3538-1910 ou pelo e-mail: info@sartori.ind.br
- Sistema NOTIVISA (Anvisa): www.gov.br/anvisa

DESEMPENHO PREVISTO NOS REQUISITOS GERAIS DA REGULAMENTAÇÃO DA ANVISA QUE DISPÕE SOBRE OS REQUISITOS ESSENCIAIS DE SEGURANÇA DE EFICÁCIA E SEGURANÇA APLICÁVEIS AOS PRODUTOS.

A matéria-prima utilizada para a fabricação dos dispositivos objetos deste registro é normatizada para a finalidade à qual se aplica o que pode ser comprovado através do controle de qualidade da matéria-prima utilizada.

Os dispositivos são fabricados conforme procedimentos internos de limpeza e conforme ao Sistema de Qualidade, embalados em embalagens específicas, com rótulos e instruções de uso contendo informações suficientes para o correto manuseio do produto que



garantem sua integridade.

Este produto destina-se especialmente para facilitar e possibilitar reinserção de tecido mole em ossos esponjosos, através da sua capacidade de ancoragem durante o momento da sua inserção no osso esponjoso.

COMBINAÇÕES ADMISSÍVEIS COM OUTROS MATERIAIS

Não se recomenda a associação de qualquer modelo da Âncora para Sutura com qualquer outro modelo de qualquer marca de material, mesmo se for da mesma composição. Implantes metálicos de liga de composições químicas distintas e de diferentes fabricantes não devem ser usados em conjunto por motivos de incompatibilidades: químicas, físicas, biológicas e funcionais.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE A SEREM FORNECIDAS PELO MÉDICO

A necessidade de acompanhamento médico periódico para se observar possíveis alterações do estado do implante e do osso adjacente. Só o acompanhamento pode detectar possível soltura de componentes ou ocorrência de osteólise.

A não realização de cirurgia de revisão quando da soltura de componentes ou osteólise pode resultar em perda progressiva do estoque ósseo periprotética.

O paciente deverá ser orientado a informar ser portador de implante em caso de se submeter ao exame de Ressonância Magnética.

Deve-se instruir o paciente, a critério médico, para que utilize suportes externos, auxílio para deambular e aparelhos ortopédicos projetados para imobilizar a área da fratura e limitar a carga.

Deve-se fazer compreender completamente e alertar ao paciente que o produto não substitui e não possui o mesmo desempenho do osso normal e que, portanto, pode quebrar, deformar ou soltar em decorrência de esforços ou atividades excessivos, ou de carga precoce etc.

RECLAMAÇÃO E ATENDIMENTO AO CLIENTE

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 Sartori através dos dados para contato contido nas instruções de uso e rótulos da embalagem do produto.

Para o envio de dispositivos médicos explantados ao fabricante para análise, o produto deve estar limpo e estéril. Devem ser utilizadas embalagens que mantenham a integridade física do produto médico.

A embalagem deve conter todas as informações necessárias para a identificação do produto médico, bem como as condições de manuseio desses produtos, tais como métodos de limpeza e desinfecção utilizados, bem como descrição e número do lote do produto médico.

FABRICANTE/ DETENTOR DO REGISTRO:

LUIZ GUILHERME SARTORI & CIA LTDA.

Avenida Brasil, n.º 13500 - Distrito de Ajapi - Rio Claro - SP

CEP: 13508-000 Tel: (19) 3538-1910

CNPJ: 04.861.623/0001-00 Indústria Brasileira

Âncora para Sutura

Instrução de Uso



Registro ANVISA nº 80083650025 – Revisão 04

ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR: (19) 3538-1910

e-mail: info@sartori.ind.br

Registro ANVISA nº: 80083650025

Responsável Técnico: Sérgio R.A.de Oliveira

CREA/SP: 5070105936

Revisão 04 12/2024