

KIT IMPLANTE PEQUEÑAS ARTICULACIONES DE MUÑECA

INDICE DE COMPONENTES

- SPYROMITE 2.0 MM PK
- MNITAC 2.0 MM
- TWINFIX TI 2.8 MM
- FAST-FIX 360 CURVO
- TWINFIX TI 2.8 MM
- FRESA MINI 2.9 MM
- BISTURI TRIANGULAR
- COBLATION QUANTUM2
- KIT DESECHABLE MENISCUS MENDER
- KIT DISTRACTOR MANO 5 PIEZAS



SPYROMITE^{2.0} PK, anclaje para sutura con agujas



Descripción

El anclaje para suturas Smith & Nephew SPYROMITE 2.0 PK con agujas es un dispositivo de fijación por rosca diseñado para proporcionar una unión segura de tejido blando al hueso. El dispositivo consta de un anclaje para suturas con sutura(s) no reabsorbible(s) y agujas de acero inoxidable precargadas en un dispositivo de inserción. El anclaje para suturas se suministra esterilizado, para usar una sola vez.

Indicaciones

El anclaje para suturas Smith & Nephew SPYROMITE 2.0 PK está diseñado para la reconexión de tejido blando al hueso especialmente en procesos de reparación de ligamentos de mano y muñeca.

Composición

Anclaje PEEK-OPTIMA de Invibio

(polieteretercetona)

Sutura Polietileno UHMW o poliéster (USP)

trenzado

Dispositivo Eje de acero inoxidable con de inserción mango de policarbonato y ABS

Características

Anclaje compuesto de un polímero no bioabsorbible de polieteretercetona (PEEK-OPTIMA® de Invibio®), material biocompatible y radiotransparente, con un módulo comparable al hueso cortical.

Fijación por rosca, ideal para hueso blando Ofrece una excelente sensación táctil

Control preciso de la profundidad para facilitar la fijación del hueso cortical

- Anclaje con sutura ULTRABRAID talla 2-0 con agujas precargadas.
- La sutura ULTRABRAID ofrece una mayor resistencia a la rotura en el anudado y un mayor efecto lubricante.
- Elevada fuerza de fijación

Instrucciones de uso

Seguir las instrucciones descritas en el prospecto de SPYROMITE 2.0 PK

Esterilización

Los productos de este sistema se suministran estériles. El método de esterilización está indicado en la etiqueta de los envases (Óxido de etileno).

Certificación Fabricante Smith & Nephew, Inc.

Clase CE 1450 Brooks Road. Memphis, TN

38116 U.S.A.

Caducidad

3 años

Presentación

Empaque individual por caja

Disposición Final

Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biológico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables. Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o corto-punzante.

| 72201882 | Anclaje SPYROMITE 2.0 PK con sutura ULTRABRAID talla 2-0 con agujas (un solo uso) |
|----------|---|
| 72202040 | Broca 1.8mm y guía de perforación para uso con anclajes SPYROMITE 2.0mm (un solo uso) |



MINITAC° 2.0 Ti, anclaje para sutura



Descripción

Los anclajes para sutura MINITAC 2.0 constan de un anclaje con sutura no reabsorbible, con o sin agujas de acero inoxidable, precargadas en un dispositivo de inserción.

El anclaje se suministra esterilizado.

La versión con sutura ULTRABRAID requiere guía y brocas desechables en kit aparte (REF 72202040).

Indicaciones

Los anclajes para sutura MINITAC Ti 2.0 están diseñados para la reconexión de tejido blando al hueso en las siguientes indicaciones:

- Pie y tobillo: reparación de hallux valgus, reconstrucción / reparación de inestabilidad lateral o medial, reconstrucción/reparación del tendón de Aquiles, reconstrucción en parte media del pie y reconstrucciones / reparaciones del ligamento / tendón metatarsiano.
- Codo, muñeca y mano: reconstrucciones de ligamento escafolunar, reconstrucciones del ligamento colateral cubital o radial, reparación de la epicondilitis lateral e inserción del tendón del Bíceps.

Características

- Anclaje fabricado en titanio, material radio-opaco.
- Anclaje autoterrajante, no necesita agujero iniciador.
- Control preciso de la profundidad, facilita la fijación del hueso cortical.
- Presentación en varias opciones:
 - Anclaje con sutura ULTRABRAID talla 2-0 con agujas.

Composición

Anclaje: Aleación de titanio.

Sutura: Polietileno UHMW o poliéster (USP) trenzado. Dispositivo de inserción: Eje de acero inoxidable con mango de policarbonato y ABS.

Guía de perforación: Policarbonato.

Broca: Acero inoxidable.

| Código Producto | Descripción | Clase | |
|--------------------|--|-------|-----------|
| 72202019 | Anclaje MINITAC 2.0 Ti con sutura ULTRABRAID talla 2-0 con agujas | llb | 111111111 |
| 72202040 B | roca 1,8 mm y guía de perforación para uso con anclajes MINITAC 2.0mm (un solo uso | lla | |

| Certificación | Composición | Esterilidad | Conservación | Fabricante |
|--|-------------|----------------------------|--------------|---|
| ON n° 0086 CE n° CE 00356 | LATEX FREE | 72202019 | 3 años | Smith & Nephew Inc. 150 Minuteman Road Andover, MA 01810, USA |
| SUD | | STERILE R 72200795 7210303 | 2 | EC REP Smith & Nephew York Science Park |
| Smith & Nephew, S.A.U ISO 9001:2008 | | 72202040 | | Heslington, York. Y010 5DF. UK Distribuidor |
| | | | | Smith & Nephew, SAU |

LATEX FREE No contiene látex





No reutilizar









Presentación

Empaque individual por caja

Disposición Final

Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biológico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables. Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o cortopunzante.

Apoyando a los profesionales de la salud por más de 150 años.

Smith&Nephew Colombia SAS Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3, Bogotá Tel: 57 (1) 605 7373

www.smith-nephew.com

Material exclusivo para médicos especialistas. Reg. San.: INVIMA 2009DM-0004255



Twinfix 2.8 Ti, Anclaje para sutura.



Características

- Anclaje fabricado en titanio, material radiopaco.
- Anclaje autoterrajante, no necesita agujero iniciador.
- Control preciso de la profundidad, facilita la fijación del hueso cortical.
- Presentación en varias opciones:
 - Anclaje con sutura ULTRABRAID talla 2-0 con agujas conectadas.

Descripción

Los anclajes para suturas TWINFIX Ti constan de un anclaje con sutura(s) no reabsorbible(s), con o sin agujas de acero inoxidable, precargadas en un dispositivo de inserción. El anclaje se suministra esterilizado, para un solo uso.

Indicaciones

Los anclajes para sutura TWINFIX Ti 2.8 están diseñados para la reconexión de tejido blando al hueso especialmente en procesos de reparación de ligamentos de mano y muñeca e inestabilidad de tobillo.

Composición

Anclaje: Aleación de titanio.

Suturas: Polietileno UHMW o poliéster (USP) trenzado. Dispositivo de inserción: Ejede acero inoxidable con mango de

policarbonato y ABS.

Guía de perforación: Policarbonato.

Broca: Acero inoxidable.

| Descripción | Clase | |
|--|--|--|
| TWINFIX2,8mmTiconsuturaULTRABRAIDtalla2-0conagujas | IIb | HIIIIII HOLE |
| TWINFIX2,8mmTiconsuturaULTRABRAIDtalla2-0sinagujas | IIb | |
| Broca 1,8 mm para uso con anclajes TWINFIX 2,8mm | IIa | |
| Guía de perforación para uso con anclajes TWINFIX 2,8 mm | I | |
| | TWINFIX2,8mmTiconsuturaULTRABRAIDtalla2-0conagujas TWINFIX2,8mmTiconsuturaULTRABRAIDtalla2-0sinagujas Broca 1,8 mm para uso con anclajes TWINFIX 2,8mm | TWINFIX2,8mmTiconsuturaULTRABRAIDtalla2-0conagujas IIb TWINFIX2,8mmTiconsuturaULTRABRAIDtalla2-0sinagujas IIb Broca 1,8 mm para uso con anclajes TWINFIX 2,8mm IIa |



| Certificación | Composición | Esterilidad | Conservación | Fabricante |
|--|-------------|--------------------------|--------------|--|
| ON n° 0086 CE n° CE 00356 | LATEX FREE | Anclajes | ∑ 3 años | Smith & Nephew Inc. 150 Minuteman Road Andover, MA 01810, USA |
| Smith & Nephew, S.A.U ISO 9001:2008 | | NON STERILE Guía y broca | 2 | Smith & Nephew York Science Park Heslington, York. Y0105DF. UK Distribuidor Smith & Nephew, SAU |

Leyenda símbolos

LATEX FREE No contiene látex



Productonoesterilizado









Representante autorizado

Presentación

Empaque individual por caja.

Disposición Final

Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biológico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables. Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o corto-punzante.

Smith&Nephew Colombia SAS

Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3, Bogotá

Tel: 57 (1) 605 7373 www.smith-nephew.com

Reg. San.: INVIMA 2010EBC-0005305



Fast-Fix 360° de peek, Sistema de reparación meniscal.



Características

- Inserción activa 360°, proporciona una colocación del implante más rápida y fácil en cualquier posición de la mano con una menor exposición de la aguja detrás de la cápsula.
- Aguja disponible con punta recta, curva y curva reversa, proporciona un mejor acceso a la zona de la lesión.
- Perfil de aguja más bajo y rígido, reduce la flexión de la aguja, mejorando el control.
- Implantes más pequeños y sutura ultrabraid 2-0, resulta en una menor inserción y minimiza el traumatismo al menisco.
- Mango ergonómico.
- Sonda de profundidad ajustable y marcas de láser en la punta de la aguja, permiten establecer el límite de profundidad de la aguja.
- Confirmación mediante sonido, asegura que el implante se ha colocado correctamente.
- Permite la recolocación del dispositivo sin la implantación del anclaje

Descripción

El sistema de reparación de menisco FAST-FIX 360 de Smith & Nephew es un dispositivo de reparación de menisco con componentes totalmente internos. Cada dispositivo incluye dos implantes de polímero no reabsorbible, previamente atados con sutura no reabsorbible nº 2-0 y precargados en un sistema de colocación con aguja. Además, incluye un dispositivo de limitación de profundidad que se encuentra preajustado aproximadamente a 18mm desde la punta de la aguja. Puede ajustarse hacia abajo en incrementos de 2mm hasta aproximadamente 10mm.

Indicaciones

El sistema de reparación de menisco FAST-FIX 360 está diseñado para su uso como dispositivo de retención de suturas facilitando los procedimientos percutáneos o endoscópicos de tejido blando. El sistema FAST-FIX 360 está indicado para su uso en reparaciones de menisco y procedimientos de trasplante de menisco artificial de poliuretano y aloinjerto. El sistema FAST-FIX 360 está indicado para anclar el aloinjerto al reborde del menisco durante los procedimientos de trasplante de aloinjerto.

Composición

Implante Polímero de polieteretercetona

(PEEK-OPTIMA® de Invibio®)

Sutura 2-0 de polietileno UHMW Sutura

con trenzado de monofilamento de

polipropileno

Acero inoxidable Aguja

Cánula ranurada Pebax® Medidor de profundidad

Pebax ®

Enhebrador sutura Poliuretano (TECOFLEX)

Empaque individual por caja

Disposición Final

Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biológico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables. Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o corto-punzante.

Presentación

| Código Producto | Descripción | Clase CE |
|--------------------|--|--------------|
| 72202468 | Sistema de reparación de menisco curvo FAST-FIX 360 | IIb, estéril |
| 72202674 | Set de cánula ranurada y empujador de nudos/cortador de suturas, recto. Desechable | IIa, estéril |

| Certificación | Composición | Esterilidad | Conservación | Fabricante |
|--|-------------|---|-----------------|--|
| ON n° 0086 CE n° CE 00356 Smith & Nephew, S.A.U ISO 9001:2008 | LATEX FREE | (Excepto accesorios marcados como no estériles) | 3 años 2 | Smith & Nephew Inc. 150 Minuteman Road Andover, MA 01810, USA EC REP Smith & Nephew York Science Park Heslington, York. Y010 5DF. UK Distribuidor Smith & Nephew, SAU |

Leyenda símbolos



LATEX FREE No contiene látex











Apoyando a los profesionales de la salud por más de 150 años.

Smith&Nephew Colombia SAS

Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3, Bogotá Tel: 57 (1) 605 7373 www.smith-nephew.com

Reg. San.: INVIMA 2010EBC-0005305



Twinfix 2.8 Ti, Anclaje para sutura.



Características

- Anclaje fabricado en titanio, material radiopaco.
- Anclaje autoterrajante, no necesita agujero iniciador.
- Control preciso de la profundidad, facilita la fijación del hueso cortical.
- Presentación en varias opciones:
 - Anclaje con sutura ULTRABRAID talla 2-0 con agujas conectadas.

Descripción

Los anclajes para suturas TWINFIX Ti constan de un anclaje con sutura(s) no reabsorbible(s), con o sin agujas de acero inoxidable, precargadas en un dispositivo de inserción. El anclaje se suministra esterilizado, para un solo uso.

Indicaciones

Los anclajes para sutura TWINFIX Ti 2.8 están diseñados para la reconexión detejido blando al hueso especialmente en procesos de reparación de ligamentos de mano y muñeca e in estabilidad de tobillo.

Composición

Anclaje: Aleación de titanio.

Suturas: Polietileno UHMW o poliéster (USP) trenzado. Dispositivo de inserción: Ejede acero inoxidable con mango de

policarbonato y ABS.

Guía de perforación: Policarbonato.

Broca: Acero inoxidable.

| Código Producto | Descripción | Clase | |
|--------------------|--|-------|---------------|
| 72202067 | TWINFIX2,8mmTiconsuturaULTRABRAIDtalla2-0conagujas | IIb | HIIIIII HIIII |
| 72200750 | TWINFIX2,8mmTiconsuturaULTRABRAIDtalla2-0sinagujas | IIb | |
| 7209506 | Broca 1,8 mm para uso con anclajes TWINFIX 2,8mm | IIa | |
| 7209118 | Guía de perforación para uso con anclajes TWINFIX 2,8 mm | I | |



| Certificación | Composición | Esterilidad | Conservación | Fabricante |
|--|-------------|---------------------|--------------|--|
| ON n° 0086 CE n° CE 00356 | LATEX FREE | STERILE EO Anclajes | ∑ 3 años | Smith & Nephew Inc. 150 Minuteman Road Andover, MA 01810, USA |
| Smith & Nephew, S.A.U ISO 9001:2008 | | Guía y broca | 2 | Smith & Nephew York Science Park Heslington, York. Y0105DF. UK Distribuidor Smith & Nephew, SAU |

Leyenda símbolos

LATEX FREE No contiene látex



Productonoesterilizado









Representante autorizado

Presentación

Empaque individual por caja.

Disposición Final

Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biológico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables. Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o corto-punzante.

Smith&Nephew Colombia SAS

Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3, Bogotá

Tel: 57 (1) 605 7373 www.smith-nephew.com

Reg. San.: INVIMA 2010EBC-0005305





NO CONTIENE LÁTEX en su composición

Indicaciones

Los terminales quirúrgicas artroscópicas desechables DYONICS° están indicadas para la resección de tejidos blandos y óseos en cavidades articulares grandes, en cavidades articulares pequeñas y para cirugía endoscópica funcional de sinus (FESS). La aplicación en cirugía FESS está limitada a las hoja pequeñas que son apropiadas para este tipo de intervención.

Composición

Tubos metal y fresas Acero inoxidable
Centro moldeado Policarbonato
Sello Silicona

Nota: Los tubos internos (no en fresas) están recubiertos con estaño-níquel, luego todos los tubos internos y fresas están tratados con silicona.

Instrucciones De Uso

Para extraer una fresa artroscópica desechable DYONICS del sobre esterilizado, extraer el sello TYVEK° del mismo y siga las instrucciones descritas en el prospecto de DYONICS° PS3500EP° Disponsable Arthroscopy Blades 1060594 Rev.D 10/01 o DYONICS° POWER SYSTEM Disponsable Arthroscopy Blades 1060595 Rev.E 10/03 de la unidad motor a utilizar.

Cuchillas y fresas desechables

CARACTERÍSTICAS

Gran variedad de corte

Variedad de medidas disponibles en terminales de corte y fresado para pequeña articulación 2.0, 2.9 y 3.5 mm
Terminales de fresado de 2.9 y 3.5 mm

- Fácil y rápida resección al tejido
- Clasificados por colores para facilitar la identificación de las medidas
- Un solo uso

Tipo De Envase

Envase unitario estéril.

Fácil de abrir, de forma que se garantice la esterilidad en el proceso de apertura.

Con etiquetado en el que figura:

- Denominación del artículo
- Método de esterilización
- Fecha caducidad
- Número de lote
- Referencia comercial

Esterilización

Los terminales se suministran estériles y han sido envasados en envases unitarios estériles. El método de esterilización está indicado en la etiqueta de los envases (Óxido de etileno(EO) o rayos gamma (R)).

CLASE CE lla, estéril

Almacenaje

Mantenerlo lejos de la luz, en un lugar seco y a temperatura inferior a 25° C.

No utilizar el contenido si los sobres están abiertos o deteriorados. Un solo uso.



Empaque individual por caja

Disposición Final

Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biolégico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables. Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o cortopunzante.

Caducidad

5 años

Fabricante

Smith & Nephew, Inc Endoscopy Division 160 Dascomb Rd, Andover, MA 01810 U.S.A.

Presentación

| Código Producto | Descripción |
|-----------------|--------------------------------|
| 3530 | FRESA MINI ABRADER 2.9MM |
| 7205312 | CUCHILLA DYONICS INCISOR 3.5MM |
| 7205727 | CUCHILLA HELICUT 4.5MM |
| 7209065 | CUCHILLA INCISOR MINI 2.9MM |
| 7209085 | CUCHILLA INCISOR MINI 2.0MM |

Smith&Nephew Colombia SAS

Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3, Bogotá

Tel: 57 (1) 605 7373 www.smith-nephew.com

Material exclusivo para especialistas. Reg. San.: INVIMA 2009DM-0004634



PRODUCTOS ESTÉRILES Agujas, guías, pines de paso

Descripción del dispositivo: las piezas de instrumentales de Smith & Nephew son proporcionadas estériles, son desechables y necesarias para reparaciones artroscópicas de hombro, rodilla, cadera, pie, tobillo y mano. Estas piezas incluyen agujas artroscópicas, guías de nitinol, canuflex, pines de paso y se deben desechar después de usar por primera vez.

- Material: La materia prima utilizada en la fabricación de instrumental estéril Smith & Nephew es nitinol astm-f2063.
- Clasificación del riesgo
- Condiciones de Esterilización y Vida Útil: El método de esterilización utilizado es: Óxido de Etileno 5 años de vida útil.
- Condiciones de almacenamiento: Dadas sus características de fabricación y materiales, el producto no requiere de condiciones especiales de almacenamiento.
- Presentación: Empaque individual por caja.
- Disposiciones Final del producto: Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biológico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos Médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables.

 Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o corto/punzante.

Presentación

| Código Producto | Descripción | Clase CE | Registro Sanitario |
|-----------------|--------------------|----------|-----------------------|
| 4448 | BISTURI TRIANGULAR | 1 | INVIMA 2009DM-0004636 |

Smith&Nephew Colombia SAS Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3, Bogotá

Tel: 57 (1) 605 7373 www.smith-nephew.com



COBLATION, ablación controlada que genera un campo de plasma, para eliminar tejido.



Características

- ■Electrodos de diseño preciso, con gran variedad de ángulos y distintas configuraciones de electrodos, ofrecen respuesta a la mayoría de procedimientos demandados.
- ■Tecnología exclusiva Multi-Electrodo, proporciona una mayor área de superficie para la formación de plasma de forma fiable y sin retraso o demora.
- Campos de plasma con límites bien definidos, para un control preciso de la zona de ablación, lo que permite aplicar la energía en la zona a tratar sin dañar tejido sano circundante.
- Capacidad de control manual, la serie de terminales IFS (integrated finger switches) disponen de pulsadores integrados que permiten el control desde el vaporizador.
- Cables integrados en todos los modelos.

Descripción

Las partículas energizadas del plasma tienen energía suficiente para romper enlaces moleculares dentro del tejido, lo que produce la descomposición del tejido a temperaturas relativamente bajas.

El resultado es la eliminación volumétrica del tejido deseado con un daño mínimo al tejido adyacente.

COBLATION genera de manera precisa una capa de plasma utilizada para eliminar tejido, al tiempo que se minimiza el daño a las zonas adyacentes.

Electrodo para pequeña articulación: especialmente diseñados para aplicaciones artroscópicas en muñeca, codo y tobillo. Se caracterizan por tener un diámetro menor y una punta más corta que los electrodos estándar para un óptimo control y manejo.

Fundamentos

- Rendimiento: La forma de onda requiere menos tiempo para impulsar la formación del campo de plasma, y permite más tiempo por semiciclo para la ablación.
- Precisión: La capa de plasma de 100-200µm permite eliminar con precisión el tejido blando.
- Protección: La variedad de fuentes de calor que suelen utilizarse en la cirugía mínimamente invasiva obliga a los cirujanos a mantenerse informados de los intervalos de temperatura seguros para los tejidos con lo que se encuentran.

Instrucciones de uso

Los electrodos ArthroWand desechables se suministran estériles y están destinados a ser utilizados con los sistemas electroquirúrgicos de radiofrecuencia Quantum.

No utilizar el material si los envases están abiertos o deteriorados. Un solo uso.



Empaque individual por caja.

Disposición Final

Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biológico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables. Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o corto-punzante.

| REFERENCIA | DESCRIPCIÓN | TAMAÑO PUNTA |
|--------------|---------------------------|-----------------|
| AC 2823 - 01 | ELECTRODO BEVEL 35° | 2.3 MM |
| AC 4050 - 01 | ELECTRODO MICROBLATOR 30° | 1.4 MM |

Smith&Nephew Colombia SAS

Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3, Bogotá

Tel: 57 (1) 605 7373 www.smith-nephew.com

Reg. San.: INVIMA 2012EBC-0008467 Smith&Nephew Colombia SAS



MENISCUS MENDER II, kit de suturas desechables para la reparación meniscal



Indicaciones

El kit desechable Meniscus Mender II está diseñado para la utilización en la reparación de meniscos desgarrados en la articulación de la rodilla.

Composición

Agujas

Acero inoxidable

Esterilización

El contenido es estéril a menos que el paquete haya sido abierto o esté dañado. NO REESTERILIZAR. Para usar una sola vez. El método de esterilización está indicado en la etiqueta de los envases (gamma).

Los instrumentos asociados para el Kit Meniscus Mender II se venden por separado y se proporcionan NO ESTÉRILES. Estos instrumentos deben limpiarse y esterilizarse correctamente antes de utilizarlos.

Presentación

Empaque individual por caja

Disposición Final

Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biológico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables. Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o corto-punzante.

Características

- Kit de suturas desechables compuesto de dos agujas espinales curvas, dos agujas espinales rectas, cuatro guías estiletes y dos bucles de sutura patentados.
- Los componentes del Kit de suturas desechables, combinados con el abordaje de afuera hacia adentro, minimizan el riesgo de ocasionar daños a las estructuras neurovasculares durante la reparación meniscal.

Caducidad

5 años

Clase CE

lla (sistema inverso para reparación de menisco) I (Instrumental)

Fabricante

Smith & Nephew, Inc Andover MA 01810 USA



| Referencia | Descripción | |
|------------|---|--|
| 7209485 | Sistema inverso para reparación de menisco desechable | |

Smith&Nephew Colombia SAS

Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3, Bogotá

Tel: 57 (1) 605 7373 www.smith-nephew.com

Reg. San.: INVIMA 2009DM-0003905



SISTEMA PARA TRACCIÓN DE MUÑECA TENET



Características

- Diseño de perfil bajo, asegura un excelente acceso del C-arm.
- Incluye un soporte de mano extraíble.
- Ofrece tres tamaños de soportes para los dedos.
- Diseño flexible, permite la desviación cubital y radial y la rotación completa del brazo.
- Permite la colocación intraoperatoria en campo estéril.
- Esterilización por autoclave.
- Fácil de montar, desmontar y almacenar.
- Compatible con la mayoría de las mesas de quirófano.
- Proporciona un reposo de la extremidad estable, hasta 14 kilos.

Descripción

El sistema para tracción de muñeca de Tenet permite una colocación intraoperatoria adecuada y una excelente estabilidad en procedimientos artroscópico de mano y muñeca.

Indicaciones

Indicado para su uso en intervenciones de mano y muñeca.

Instrucciones de uso

El sistema para tracción de muñeca está diseñado para poder fijarse a cualquier mesa de quirófano. Consulte manual de instrucciones.

Limpieza y esterilización

Retire los componentes desechables y limpie con un detergente/desinfectante suave después de cada intervención. Si utiliza el accesorio de tracción sin esterilidad, deberá limpiarlo, secarlo y guardarlo.

| Tipo de Autoclave: | Gravedad | Pre-Vac |
|--|-------------|---------|
| Tiempo exposición mín. | 10 min. | 6 min. |
| Tiempo exposición mín. (accesorio tracción) | 10 min. | 3 min. |
| Temperatura mínima | 132 – 134°C | |

Dejar enfriar al menos durante 20 minutos a temperatura ambiente

| Código Producto | Descripción |
|-----------------|---|
| 72201551 | KIT DE ESTABILIZACION PARA MUÑECA MEDIANO |
| 72200675 | ABRAZADERAS PARA MESA |
| 72202114 | TRACCION MUÑECA TENET SPYDER |
| 7210577 | ACCESORIO TRACCION TENET |
| 72200660 | ACCESORIO PARA MUÑECA Y SOPORTE DE MANO |

Empaque individual por caja



Disposición Final

Una vez usado, este dispositivo puede constituir un posible riesgo biológico por lo que se deberá manejar de conformidad con los procedimientos médicos aceptados y los requisitos locales y nacionales aplicables. Desechar en contenedores o bolsas de producto contaminado y/o corto-punzante.

| Certificación | Composición | Esterilidad | Conservación | Fabricante |
|--|-------------|-----------------|--------------|---|
| ON n° 0086 CE n° CE 00356 | LATEX FREE | NON 8 TERRLE | * | Smith & Nephew Inc. 150 Minuteman Road Andover, MA 01810, USA |
| Clase CE I, no estéril | | | * | Smith & Nephew York Science Park Heslington, York. Y010 5DF. UK |
| Smith & Nephew, S.A.U ISO 9001:2008 | | | | Distribuidor Smith & Nephew, SAU |

Leyenda símbolos

No contiene látex



Manténgase en lugar seco



Fabricante



Produc o no esterilizado

No exponer el producto a la radiación solar

Representante autorizado

Smith&Nephew Colombia SAS

Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3, Bogotá

Tel: 57 (1) 605 7373

www.smith-nephew.com

Material exclusivo para médicos especialistas. Reg. San.: INVIMA 2017DM-0017045

