



FORMULÁRIO DE PETIÇÃO PARA CADASTRAMENTO MATERIAIS DE USO EM SAÚDE – RDC nº 24/09

ORIENTAÇÕES GERAIS PARA PREENCHIMENTO E ENVIO:

- Em caso de dúvida no preenchimento dos campos, coloque o cursor sobre o campo e pressione F1.
- Deve ser encaminhada para Anvisa cópia impressa deste formulário e cópia eletrônica gravada em CD (limite de 14 Mb), em formato doc (não enviar em formato xdoc) ou pdf, para disponibilização no sítio eletrônico da Anvisa.

1. Identificação do Processo

1.1 Identificação do Processo n	1.2 Número do Cadastro do Produto
1.3 Código do Assunto da Petição 8007	1.4 Descrição do Assunto da Petição Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

2. Dados do Fabricante ou Importador

2.1 Razão Social H. STRATTNER & CIA. LTDA			
2.2 Nome Fantasia			
2.3 Endereço RUA RICARDO MACHADO, 904			
2.4 Cidade RIO DE JANEIRO		2.5 UF RJ	2.6 CEP 20921-270
2.7 DDD 21	2.8 Telefone 21211300	2.9 DDD 21	2.10 FAX 21211399
2.11 E-Mail registro@strattner.com.br			
2.12 Autorização de Funcionamento na ANVISA nº 1030286		2.13 CNPJ 33250713/0001-62	

3. Dados do Produto

3.1 Identificação do Produto

3.1.1 Nome Técnico Outras Partes, Peças e Acessórios	3.1.2 Código de Identificação do Nome Técnico 1599000
3.1.3 Regra de classificação 5	3.1.4 Classe de Enquadramento do Produto <input type="checkbox"/> Classe I <input checked="" type="checkbox"/> Classe II
3.1.5 Nome Comercial Haste estéril mtp	
3.1.6 Modelo(s) Comercial (is) / Componentes do Sistema ou Conjunto Embalagem unitária: 081110-01.	



Embalagem com 10 unidades:

081110-10.

3.1.7 Acessórios (se aplicável)

Não aplicável.

3.1.8 Formas de apresentação comercial do produto (formas de comercialização, composição das embalagens primária e/ou secundária, quantidade do produto, etc)

O produto é apresentado em embalagens com 1 ou 10 unidades. É fornecido em caixa devidamente rotulada e resistente, capaz de absorver impactos e danos ao produto. O produto é embalado de maneira esterilizada e pronto para o uso. As embalagens são moldadas conforme a geometria do instrumento. A especificação do produto está em acordo com o anexo II, seção 3, da Directiva 93/42/EEC para produtos médicos e a ISO 13485:2003, EN ISO 13485:2003).

Embalagem primária: o filme plástico laminado é transparente, em poliéster com polietileno, atóxico, resistente à esterilização e com características de barreira biológica.

Embalagem secundária: composta de uma face em papel grau cirúrgico e outra face de filme plástico laminado.

Esta embalagem é não-estéril em sua superfície externa e estéril em seu interior. O papel grau cirúrgico é feito de celulose alvejada, 100 % isento de corantes e/ou substâncias tóxicas, na cor branca, com gramatura de 65 g/m² e porosidade de 70s.

As embalagens plásticas recebem uma etiqueta com a identificação e especificações do produto, além do número do lote e data de fabricação.

3.2 Especificação do Produto

3.2.1 Indicação de Uso/Finalidade

As Hastes estéreis mtp, denominadas pelo modelo FINRAY, foram desenvolvidas com a finalidade de compor uma Pinça, através da sua compatibilidade com tubo externo e manopla do modelo CLICKLINE KARL STORZ*. Seu uso destina-se a procedimentos de cirurgias laparoscópicas permitindo ao profissional dissecar e agarrar tecido sensível de forma segura e atraumática. Permite identificar com precisão estruturas anatômicas, regiões, espaços, vasos, ureteres e nervos.

NOTA: (*). Os modelos de tubos externos e manoplas CLICKLINE KARL STORZ, obedecendo à legislação sanitária vigente possuem registro específico na ANVISA.

3.2.2 Princípio de Funcionamento/ Mecanismo de Ação

As extremidades distais das Hastes estéreis mtp, modelos FINRAY, são baseadas nas hastes das Pinças CLICKLINE KARL STORZ* já existentes e em modelos permanentes, possuindo assim a mesma finalidade ao ser acoplada a um tubo externo e manopla modelos CLICKLINE KARL STORZ. Porém, devendo ser descartada após o uso.

Através da sua integração com tubo externo e manopla modelos CLICKLINE KARL STORZ o profissional realiza dissecação e/ou agarre de tecido, conforme sua necessidade.

NOTA: (*) Os modelos de tubos externos e manoplas CLICKLINE KARL STORZ, obedecendo à legislação sanitária vigente possuem registro específico na ANVISA.

3.2.3 Modo de Uso do produto

Para realizar o procedimento, o profissional deve integrar a Haste estéril mtp, modelo FINRAY, a um tubo externo de 10 mm de diâmetro e manopla da série CLICKLINE*, devendo usar em combinação com trocarters de 11 mm de diâmetro, desta forma, compondo o instrumental pretendido.

NOTA: (*). Os modelos de tubos externos e manoplas CLICKLINE KARL STORZ, obedecendo à legislação sanitária vigente possuem registro específico na ANVISA.

3.2.4 Composição (inclui a caracterização, matéria prima do produto e/ou dos seus constituintes; por exemplo, suas partes, componentes e acessórios)



As Haste estéreis mtp são fabricadas em aço inoxidável tipo AISI 304 em conformidade com a norma ASTM A276, que são compatíveis com o uso médico-hospitalar, garantindo a maior durabilidade quando manipulado apropriadamente.

3.2.5 Dimensões/volumes

As Hastes estéreis mtp possuem modelos com diâmetro de 10 mm e comprimento de 36 cm. Seus pesos são 0,066 e 0,66, variando as apresentações em unitária e com 10 unidades, respectivamente. Conforme especificado no item 3.2.18.

3.2.6 Produto Estéril

- Sim
 Não

3.2.7 Método de esterilização

- Óxido de Etileno - Estéril / ETO

Os métodos de esterilização com gases à baixa temperatura são os menos severos para os instrumentais. O óxido de etileno (C₂H₄O) é misturado a outros gases inertes como o fréon e o gás carbônico, de forma a diminuir a sua inflamabilidade. Seu efeito esterilizante é excelente, entretanto é altamente tóxico e carcinogênico e os materiais processados neste meio devem ser muito bem aerados. Deve-se respeitar os seguintes parâmetros na esterilização com ETO:

- Temperatura - 54 ± 2 °C
- Umidade relativa - 60 ± 20 %
- Pressão - 0,56 à 0,7 bar
- Tempo - 120 min.
- Concentração - 600 ± 30 mg/l

(Se não estéril, informar métodos de esterilização aplicáveis)

3.2.8 Prazo de Validade

5 anos a partir da data de esterilização

3.2.9 Fabricante Recomenda o Uso Único

- Sim
 Não

3.2.10 Produto de Reprocessamento Proibido (Conforme RE 2605/2006)

- Sim
 Não

Se sim, informar item da Resolução.

3.2.11 Condições de Armazenamento (inclusive citar os parâmetros de temperatura e umidade)

- Devem ser mantidas em sua caixa original e somente devem ser abertas para o uso imediato, uma vez que a mesma é entregue estéril.
- Evitar locais com umidade e incidência de raios solares para armazenamento.
- Empregar técnicas assépticas rigorosas.
- Guardar em local seco e fresco.
- Temperatura ambiente: -10°C até 37°C.



- Umidade Relativa: 10% até 80%
3.2.12 Condições para o Transporte As Hastes estéreis mtp devem ser transportadas e mantidas em sua embalagem original ou em maletas adequadas, a fim de se evitar danos ao produto.
3.2.13 Condições de Manipulação As Hastes estéreis mtp devem ser utilizadas por médicos e/ou pessoal de assistência médica que possua uma qualificação profissional adequada e que tenha sido devidamente instruído para a utilização do mesmo. Verificar cuidadosamente o estado da embalagem.
3.2.14 Advertências - Não utilizar se a embalagem de proteção de esterilização estiver danificada ou aberta. - Descartar após o uso.
3.2.15 Precauções Não expor a luz UV. O produto é fornecido estéril. A embalagem não deve ser aberta utilizando ferramenta afiada. Antes do uso, confira a data de validade na embalagem, se a data estiver expirada, o produto não deve ser usado e deve ser descartado. Descartar após o uso.
3.2.16 Contra Indicações <input checked="" type="checkbox"/> Não se aplica Não existem efeitos colaterais conhecidos de produtos quando utilizados como pretendido que possa comprometer de algum modo a segurança do paciente.
3.2.17 Efeitos Adversos <input checked="" type="checkbox"/> Não se aplica Não existem condições adversas que podem afetar o produto em seu uso normal e comprometer de algum modo a segurança do paciente, usuário ou terceiros.

3.2.18 Imagens Gráficas do Produto

As imagens gráficas (fotos ou desenhos) do produto, seus acessórios e partes, com seus respectivos códigos de identificação, devem ser encaminhadas em anexo (modo impresso e eletrônico). No modo eletrônico devem ter formato **jpg**, em arquivos **doc** ou **pdf**. Deve ser encaminhada cópia impressa e cópia eletrônica (limite de 14 Mb), gravada em cd, para disponibilização do sítio eletrônico da Anvisa. As figuras apresentadas devem possuir legendas para identificação.

3.3 Origem do Produto

Brasil

Externa

Atenção: se houver mais de um fabricante, estes têm que ser do mesmo grupo fabril e a empresa deverá apresentar comprovação.



3.3.1 Nome do Fabricante: Fabricante Responsável: mtp Medical Technical promotion GmbH Unidade(s) fabril(is): mtp Medical Technical promotion GmbH
3.3.2 Endereço do Fabricante: Endereço do Fabricante Responsável: Take-off GewerbePark,46 D-78579 Neuhausen ob Eck Endereço da Unidade(s) fabril(is): Take-off GewerbePark,46 D-78579 Neuhausen ob Eck
3.3.3 País de Fabricação do Produto: País do Fabricante Responsável: Alemanha País(s) da Unidade(s) fabril(is): Alemanha

4. Responsabilidade Legal e Técnica

Nome do Responsável Legal: ZORIONÁRIA SANTOS Cargo: Gerente de Assuntos Regulatórios Nome do Responsável Técnico: ZORIONÁRIA SANTOS Autarquia Profissional: CREA	UF: RJ	Número de Inscrição: 2013138303
---	------------------	---

5. Declaração do Responsável Legal e Responsável Técnico

Declaro que as informações prestadas neste formulário são verdadeiras, podendo ser comprovadas por documentos disponíveis na Empresa. Declaro ainda que:

- O produto será comercializado com todas as informações previstas na legislação sanitária vigente;
- As instruções de uso, rótulo e etiqueta indelével do produto atendem aos requisitos estabelecidos respectivamente no Anexo III.B e art. 4º da Resolução ANVISA RDC nº 185/2001; e
- Embora sob regime de cadastramento, o produto foi projetado e fabricado atendendo as disposições da Resolução ANVISA RDC nº 56/2001 (Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia) e Resolução ANVISA RDC nº 59/2000 (Requisitos de Boas Práticas de Fabricação e Controle).

A empresa encontra-se ciente que o não atendimento às determinações previstas na legislação sanitária caracteriza infração à legislação sanitária federal, estando a empresa infratora sujeita, no âmbito administrativo, às penalidades previstas na Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das sanções de natureza civil ou penal cabíveis. Na esfera jurídica, respondem pelos atos de infração praticados pela empresa os seus Responsáveis Legal e Técnico, conforme infrações e sanções previstas no art. 273 do Decreto Lei n.º 2.848, de 07 de dezembro de 1940 (Código Penal – Cap. III: Dos Crimes contra a Saúde Pública).

ZORIONÁRIA SANTOS
Gerente de Assuntos Regulatórios



Nome do Responsável Legal, Cargo e assinatura.

ZORIONÁRIA SANTOS
Gerente de Assuntos Regulatórios

Nome do Responsável técnico, Cargo e assinatura.