

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica

Produto: CÂNULA NASAL DE TAMPONAMENTO BIOCELL

Nome Técnico: Tampão

Composição
Hidroxilato de Polivinil Acetato + Polipropileno (PC).

COMPONENTES			
Modelo	Diâmetro	Largura	Comprimento
LLL-25	1.5mm	20.0mm	45.0mm
LLL-26	1.5mm	20.0mm	80.0mm
LLL-27	1.5mm	30.0mm	80.0mm
LLL-28	1.0mm	20.0mm	45.0mm
LLL-29	1.0mm	20.0mm	80.0mm
LLL-30	1.0mm	30.0mm	80.0mm

Produto de uso único.

Destruir após o uso. Não utilize se a embalagem estiver aberta ou danificada. Proibido reprocessar.

Produto estéril – esterilizado por gás de óxido de etileno.

1- FINALIDADE / INDICAÇÃO:

A Cânula Nasal de Tamponamento BioCell é indicada para criar um caminho, uma guia, facilitando a passagem de endoscópios e outros instrumentais.

É indicada para utilização onde é necessária a sustentação do orifício nasal.

2- CONTRA INDICAÇÕES:

O dispositivo é contra indicado em pacientes que não toleram procedimentos cirúrgicos.

3- INSTRUÇÃO DE USO:

Nota 1: Examinar cuidadosamente o produto e a embalagem estéril a fim de confirmar a inexistência de danos durante o transporte, além de verificar, na rotulagem do produto, se as dimensões do produto são indicadas para o procedimento a ser realizado.

Nota 2: Realizar técnicas assépticas durante todo o procedimento incluindo a utilização de EPI's (Equipamento de Proteção Individual), campos e instrumentos estéreis.

- 1- Posicione o paciente de acordo com o procedimento;
- 2- Verifique o kit adequado em relação aos tamanhos dos componentes;
- 3- Limpe a cavidade a ser colocada a Cânula Nasal de Tamponamento;
- 4- Introduza a cânula lentamente na narina escolhida;
- 5- Após o uso, elimine produto de acordo com os procedimentos padrão para resíduos com potencial risco biológico.

Atenção: Período indicado para a remoção é de 5 a 7 dias.

Obs: As informações acima são apenas orientativas, devendo o profissional habilitado selecionar a melhor técnica cirúrgica para cada paciente.

4- ADVERTÊNCIAS:

O uso deste produto deve ser restrito a profissionais com competência para a utilização do mesmo. Deve-se ter cuidado a fim de prevenir perfuração ou trauma dos revestimentos e tecidos, canais ou ductos associados.

Após a retirada dos produtos da embalagem, inspecione-os a fim de detectar a existência de dobras, torções ou outros danos. Se for detectada qualquer anomalia que impossibilite o seu funcionamento em boas condições, os produtos não devem ser utilizados. Entrar em contato com Humanna Medical.

Certificar-se de que a descrição e dimensões do produto são adequadas ao procedimento a ser realizado.

5- ARMAZENAMENTO, TRANSPORTE E CONSERVAÇÃO:

Armazenar e transportar o produto em temperatura ambiente controlada (15 °C a 30 °C) em local seco, fresco e ao abrigo da luz. Realizar periodicamente a rotação no estoque de forma que os produtos sejam utilizados antes da expiração da data de validade da esterilização indicada no rótulo.

6- AVISO:

A HUMANNA MEDICAL não se responsabilizará por quaisquer perdas, danos ou despesas incidentais, bem como pelo mau funcionamento do produto devido utilização indevida/incorreta do mesmo, incluindo o manuseio, armazenamento e uso em pacientes (procedimentos cirúrgicos e diagnósticos). A HUMANNA MEDICAL se abstém da responsabilidade referente a reutilização, reprocessamento ou reesterilização dos produtos, como também de outros assuntos fora do controle da indústria.

7- FABRICADOPOR:

HUMANNA MEDICAL LTDA
RUA ALIPHIA ZAHETER KFURI nº 80, VALE DO JEQUITIBÁ,
GUAPIMIRIM | RJ – BRASIL – CEP: 25946-610

Registro ANVISA: 81637610016

Responsável Técnico: Danilo Vieira de Alcantara / CRF- RJ: 14094

Site: www.humannamedical.com.br

E-mail: diretoria@humannamedical.com.br

Telefone: +55 21 2010-7770