

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica:

Nome Técnico: KIT CIRÚRGICO

Nome Comercial: Kit ATM Humanna Pro

Composição
Aço Inox (304AISI), Polietileno, Policarbonato e Poliuretano.

MODELO	DIÂMETRO (mm)	COMPRIMENTO (mm)	PONTA
LLM-60			
Cânula Trefina Serrilhada Cureta	2.5	75mm	
Cânula Tipo Faca 15°	1.7	170mm	
Agulha Obturadora	1.7	170mm	
Cânula com Ponta Agulha Meniscótomio	1.7	170mm	
Cânula com Ponta Agulha Gancho	1.7	170mm	
Cânula com Ponta Agulha Gancho Raspador	1.7	170mm	
Cânula Com Ponta Agulha Cureta Aplainadora	1.7	170mm	
Cânula Com Ponta Agulha Perfurante Obturador	1.7	170mm	

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:**

O Kit Cânula ATM Humanna Pro é utilizado em procedimentos cirúrgicos na região da articulação têmporo mandibular. São utilizados para afastar, cortar, dissecar tecidos no nariz, facilitando a passagem de endoscópios e outros instrumentais.

2- **CONTRA INDICAÇÕES:**

O Dispositivo é contraindicado em pacientes que não toleram procedimentos ou cirurgias ortognáticas.

3- **MODO DE USO:**

Nota:

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

- 1- Localize o ponto de inserção através de apalpação e fluroscopia.
- 2- Insira a cânula através da pele até o ponto adequado, o local desejado.
- 3- Confirme se a bainha está adequadamente colocada por meio de fluroscopia.
- 4- Insira os mini instrumentais através da cânula obturadora e execute o procedimento.
- 5- Ao acabar o procedimento, retire os instrumentais de dentro da cânula obturadora.
- 6- Retire a cânula.
- 7- Após o uso, elimine o produto de acordo com os procedimentos padrão para resíduos com potencial risco biológico.

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

4- COMPATIBILIDADE COM O KIT

Apenas usar dissectores com as dimensões compatíveis com o Kit Cânula ATM Humanna Pro.

Segue dimensões dos dissectores compatíveis:

- Diâmetro $\leq 1.7\text{mm}$;
- Comprimento da haste $\geq 80.0\text{mm}$.

5- ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES:

O uso deste produto deve ser restrito a profissionais com competência para a utilização do mesmo. Deve-se ter cuidado a fim de prevenir perfurações ou traumas dos revestimentos e tecidos, canais ou dutos 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 seu funcionamento, os produtos não deverão ser utilizados. Entrar em contato com Humanna Medical (Tel/Fax: (55) 21 2010-7770). Certificar-se de que a descrição e dimensões do produto são adequadas ao procedimento a ser realizado. Produto Estéril - Óxido de Etileno. Os procedimentos realizados com o conjunto devem ser realizados somente por médicos especializados e que estejam familiarizados com o produto. O produto é fornecido estéril desde que a embalagem tenha sido manuseada de maneira adequada e não esteja aberta e nem danificada. Não utilize o produto em caso de danos visíveis na embalagem.

6- 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.

7- AVISO:

A HUMANNA MEDICAL não se responsabilizará por quaisquer perdas, danos ou despesas incidentais, bem como pelo mau funcionamento do produto devido utilização indevida/incorrecta 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.

8- FABRICADO POR:**HUMANNA MEDICAL LTDA**

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

Registro ANVISA: 81637610025**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