

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica:

Nome do Produto: POWER FIBER – FIBRA A LASER

Nome Técnico: FIBRA OPTICA

Composição

Polietileno de alta densidade.

Modelo	Comprimento	Diâmetro
FL200	150cm	200µm
FL240	200cm	240µm
FL272	150cm	272µm
FL300	200cm	300µm
FL365	150cm	365µm
FL400	200cm	400µm
FL550	150cm	550µm
FL600	200cm	600µm
FL900	150cm	900µm
FL1000	150cm	1000µm
FL1100	200cm	1100µm

Produto de uso único. Destruir após o uso.

Não utilize se a embalagem estiver aberta ou danificada.

VER INSTRUÇÕES DE USO.

Proibido reprocessar.

Produto estéril – esterilizado por gás de óxido de etileno.

1- INSTRUÇÕES DE USO:

- 1 - Verifique o produto adequado em relação às dimensões dos modelos.
- 2 - Após o uso, elimine o produto de acordo com os procedimentos padrão para resíduos com potencial de risco biológico.

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

2- 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.

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

3- INDICAÇÃO:

O POWER FIBER – FIBRA A LASER é utilizado em procedimentos cirúrgicos em geral. O Sistema a laser é indicado para o uso em otorrinolaringologia, cirurgia oral e torácica, odontologia de tecidos moles, neurocirurgia, GI/GU, ginecologia, cirurgia geral e plástica, dermatologia, ortopedia, podologia e procedimentos correlatos com indicação para incisão a laser, hemostasia, vaporização e ablação.

4- CONTRA INDICAÇÕES:

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

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 o tamanho da cânula é indicado para o procedimento a ser realizado.

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

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 a 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- FABRICADO POR:

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

Registro ANVISA: 81637610035

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