

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica:

Nome Técnico: CATETERES

Nome Comercial: CATETER ADHESION RELIEVED

COMPOSIÇÃO: Aço inox AISI 304, Polipropileno, Parilene, Politetrafluoretileno, PVC, Shore 50 e Adesivo acrílico.

COMPONENTES	DIÂMETRO	COMPRIMENTO
4127-30		
Cateter	2,7mm	300,0mm
4130-30		
Cateter	3,0mm	300,0mm
Imagem		
		
Acessórios		
Bainha de Introdução	3,9mm	63,0mm
Agulha Tuhoy	1,22mm	88,7mm

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.

FINALIDADE / INDICAÇÃO:

A endoscopia epidural permite ao médico a visualização do espaço epidural e, portanto, determina quais os tecidos envolvidos na patologia do paciente. Um diagnóstico mais definitivo e o tratamento podem ser determinados por este método, e os medicamentos e anti-inflamatórios podem ser administrados no local.

Utilização Pretendida: Quando utilizado com um Endoscópio Flexível de Fibra Óptica, este dispositivo pode ser utilizado para observar a anatomia epidural e patologias, aplicação das drogas aprovadas para indicações epidurais, e para permitir o acesso de instrumentos indicados para utilização endoscópica.

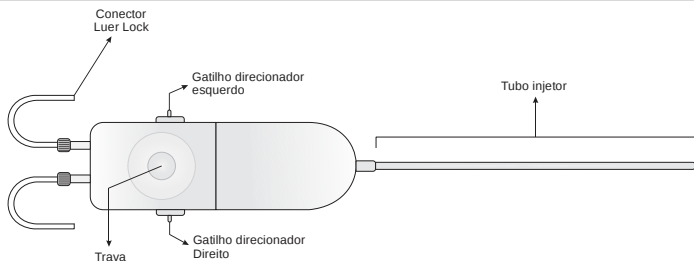
CONTRA INDICAÇÕES:

Este aparelho é contra-indicado quando, na opinião do médico, sua utilização pode ser contrária ao melhor interesse do paciente.

INSTRUÇÕES 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.



O Cateter Adhesion Relieved utiliza dois gatilhos e um sistema de anel de navegação para direcionar a extremidade do cateter. Pressionar o gatilho adequadamente produz uma deflexão angular da extremidade do cateter.

O Cateter Adhesion Relieved utiliza um anel de navegação que permite uma alteração do plano de navegação de vertical (para cima/para baixo) para horizontal (esquerda/direita). O Cateter Adhesion Relieved vem acompanhado com a orientação por deflexão do anel de navegação em um plano vertical (para cima / para baixo).

Quando o anel de navegação é orientado por deflexão ou posição vertical, o gatilho de cima direciona a extremidade do cateter para cima e o gatilho de baixo direciona a extremidade do cateter para baixo. Mediante a rotação do anel de navegação 90° em sentido horário, a orientação da navegação é alterada para o plano horizontal. O gatilho de cima agora direciona a extremidade do cateter para a direita e o gatilho de baixo direciona a extremidade do cateter para a esquerda.

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.

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.

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.

FABRICADO POR:

HUMANNA MEDICAL LTDA.

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

Registro ANVISA: 81637610043

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

Site: www.humannamedical.com.br

E-mail: diretoria@humannamedical.com.br

Telefone: (21) 2010-7770

REV 02 – 26/07/2024

