

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica:

Nome do produto: Cânula Coaguladora Sugadora Save Blood

Nome Técnico:

Cabo/eletrodo eletrocirúrgico (potência menor ou igual a 50w)

Composição
Parilene, Aço Inoxidável 304, Politetrafluoretileno (PTFE) e Policloreto de Vinila (PVC)

Modelo	Diâmetro	Comprimento Haste	Comprimento Total (manopla + haste)
RLLL-1	5.30mm	130.0mm	300.0mm
RLLL-2	4.33mm	152.0mm	290.0mm

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:

- 2- Antes de utilizar a Cânula Coaguladora Sugadora Save Blood, verifique se a embalagem não está violada;
- 3- Retire a Cânula Coaguladora Sugadora Save Blood da embalagem e insira o conector 3 pinos no aparelho de alta frequência (menos que 50 Watts). Verifique se sua parte metálica está completamente inserida;
- 4- Verifique se o paciente está com a placa neutra funcionando (placa não acompanha o produto);
- 5- 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.

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 do dispositivo 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.

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 perfuração ou trauma 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 o seu funcionamento em boas condições, os produtos não devem ser utilizados. Entrar em contato com a Humanna Medical.

- Por se tratar de um produto estéril, após o uso, o mesmo deve ser descartado;
- Cabe ao cirurgião responsável, o domínio e a aprendizagem das técnicas utilizadas neste sistema;
- Antes de utilizar este equipamento, leia atentamente as instruções de uso;
- O mau uso pode acarretar queimaduras aos pacientes;
- Caso a Cânula Coaguladora Sugadora Save Blood apresente qualquer falha no seu isolamento o mesmo deve ser descartado;
- Por se tratar de equipamento de alta frequência, o mesmo pode provocar interferência em outros equipamentos;
- Não utilize cânulas sem isolamento, pois a energia de alta frequência pode ser transmitida do eletrodo até o paciente por meio desta cânula;
- Nunca toque na parte metálica da Cânula Coaguladora Sugadora Save Blood quando a mesma estiver sendo utilizada;
- A eletro cirurgia não deve ser realizada perto de soluções ou gases inflamáveis;
- Certificar-se de que a descrição e dimensões do produto são adequadas ao procedimento a ser realizado.

3- FINALIDADE / INDICAÇÃO:

A Cânula Coaguladora Sugadora Save Blood é utilizada em procedimentos cirúrgicos em conjunto com bisturi eletrônico. São utilizados

para ablação e coagulação de tecidos nos joelhos, ombros, quadris, punhos, cotovelos, boca, nariz, coluna e cabeça.

4- 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 indicada no rótulo.

5- 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.

6- FABRICADO POR:

HUMANNA MEDICAL LTDA.

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

Registro ANVISA: 81637610049

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