

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica

Produto: KIT DISSECÇÃO PLUS.

Nome Técnico:

Cabo/eletrodo eletrocirúrgico (Potência menor ou igual a 50W)

Composição

- Ponta: Aço Inoxidável 304 AISI;
- Haste: Aço Inoxidável 304 AISI + polímero hidrofílico;
- Manopla e gatilho: Polietileno de alta densidade (PAESD);
- Conector aparelho de alta frequência: Aço Inoxidável 304 AISI.

COMPONENTES

Descrição		Diâmetro	Comprimento	Ângulo
RMM-1	Tesoura Maryland	5.0 mm	130.0mm	0°
	Tesoura Metzembaum	5.0 mm	130.0mm	0°
	Tesoura Reta	5.0 mm	130.0mm	0°
RMM-2	Tesoura Maryland	5.0 mm	150.0mm	0°
	Tesoura Metzembaum	5.0 mm	150.0mm	0°
	Tesoura Reta	5.0 mm	150.0mm	0°

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 DISSECÇÃO PLUS são eletrodos ativos, utilizados em procedimentos cirúrgicos conectados a um eletro-bisturi, que deve ser fornecido pelo hospital onde o procedimento será realizado. Sua finalidade é realizar a ablação e coagulação das diversas estruturas e tecidos encontrados na região dos joelhos, ombros, quadris, punhos, cotovelos, boca, nariz, coluna e cabeça. O KIT DISSECÇÃO PLUS sempre deve ser utilizado com eletro-bisturi que forneça uma potência de saída menos que 50W.

2- INSTRUÇÃO DE USO:

- Antes de utilizar o produto, verifique se a embalagem não está violada;
- Retire os componentes do kit e os insira no bisturi eletrônico, verifique se a parte metálica encontra-se completamente inserida;
- Durante os procedimentos, os componentes do kit devem estar a uma distância de 1 a 3 mm no procedimento de coagulação e aproximadamente a 1mm no procedimento de ablação da superfície.
- Após o procedimento, descartar os componentes do KIT DISSECÇÃO PLUS de acordo com as normas vigentes para descarte de material hospitalar.

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 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 (Equipamentos de Proteção Individual), campos e instrumentos estéreis.

3- 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.

4- CONTRA INDICAÇÕES:

Não aplicável.

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/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.

7- FABRICADO POR:

HUMANNA MEDICAL LTDA.

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

Registro ANVISA: 81637610054

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