

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica:

Nome Comercial: Cânula Pain Away 2

Nome Técnico: Cânulas

Composição

Aço Inox (304 AISI), Poliacetal F1855.

CÂNULA PAIN AWAY 2

Z4001

Item	Diâmetro	Comprimento	Ângulo da ponta
Cânula 1	22ga	90.0mm	0°
Cânula 2	18ga	90.0mm	0°

Z4002

Item	Diâmetro	Comprimento	Ângulo da ponta
Cânula 1	22ga	100.0mm	0°
Cânula 2	22ga	100.0mm	0°

Z4003

Item	Diâmetro	Comprimento	Ângulo da ponta
Cânula 1	21ga	90.0mm	0°
Cânula 2	21ga	90.0mm	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 Produto Cânula Pain Away 2 é indicado para efetuar acesso ao nervo no sistema nervoso periférico através de cânulas, facilitando a entrada de instrumentos como estilete, fio guia e trefina. O produto em questão funciona manualmente com a inserção das cânulas através da pele.

2- INSTRUÇÕES DE USO:

- 1 - Utilize técnicas estéreis durante os procedimentos descritos abaixo.
- 2 - Posicione o paciente de acordo com a localização do ponto a ser bloqueado.
- 3 - Faça uma desinfecção no local.
- 4 - Localize através de fluoroscopia o ponto que deseja puncionar.
- 5 - Selecione a cânula a ser utilizada dentre os tamanhos disponíveis.
- 6 - Empurre a cânula com acompanhamento fluoroscópico em direção ao ponto desejado.
- 7 - Introduza o Instrumento (Fio Guia / Estilete / Trefina).
- 8 - Retire o instrumento.
- 9 - Realize uma imagem de fluoroscopia para controle.
- 10 - Retire a Cânula Pain Away 2.

OBS: As informações acima são apenas orientativas, devendo o profissional de saúde avaliar o melhor método para o paciente.

OBS: OS INSTRUMENTAIS CIRÚRGICOS NÃO FAZEM PARTE DESTES REGISTROS, DEVENDO SER ADQUIRIDOS E REGISTRADOS SEPARADAMENTE.

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.

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 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 (Tel/Fax: +55 21 2010-7770).

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 da esterilização 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: 81637610063

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