

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica

Produto: KIT FRATURA NASAL RECOVERY SHAPE

Nome Técnico: Kit Cirúrgico

Composição	
1-	Tampão Canulado - Poliéster sintético de polímero (PP);
2-	Tala Nasal Externa - Hidroxilato de Polivinil Acetato + Polipropileno Policarbonato (PC)

COMPONENTES			
Modelo	Descrição	Diâmetro	Comprimento
KFNRS-24	Tampão Canulado	20.0 mm	80.0mm
	Tala Nasal Externa	100.0 mm	80.0mm
KFNRS-25	Tampão Canulado	20.0 mm	45.0mm
	Tala Nasal Externa	100.0 mm	100.0mm

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:**

Kit Fratura Nasal Recovery Shape foi desenvolvido para ser utilizado em cirurgias de fraturas nasais.

2- **INSTRUÇÃO 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 (Equipamentos de Proteção Individual), campos e instrumentos estéreis.

- 1) Posicione o paciente de acordo com o procedimento;
- 3) Verifique o produto adequado em relação aos tamanhos dos componentes;
- 4) Verifique qual cânula nasal será colocada;
- 5) Limpe o local em que será colocada a tala.
- 6) Caso seja necessário moldar a tala, siga os seguintes passos:
 - Coloque em água morna a 30 graus celcius por 2 minutos;
 - Molde diretamente no nariz ou utilize o dedo como molde;
 - Se tiver usado o nariz como molde, volte a limpar e secar o seu dorso.
- 7) Utilize fita adesiva para fixar a tala nasal externa termoplástica sobre o dorso do nariz.
- 8) Após o uso, elimine o produto de acordo com os procedimentos padrão para resíduos com potencial risco biológico.

Observação:

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

3- CONTRA INDICAÇÕES:

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

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/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.

6- FABRICADOPOR:

HUMANNA MEDICAL LTDA

RUA ALIPHIA ZAHETER KFURI nº 80

VALE DO JEQUITIBÁ

GUAPIMIRIM | RJ – BRASIL

CEP: 25946-610

Registro ANVISA: 81637610086

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