

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica:

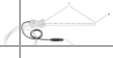
Nome Técnico: Kit Cirúrgico

Nome Comercial: Kit Press-Secure Controle de Pressão/Fluxo Contínuo.

Composição

Aço Inox (304AISI), Polietileno, Polímero hidrofílico, Policarbonato, Acrilonitrila Butadieno Estireno, Nylon Tipo 6W/PM 3005, Policarbonato

COMPONENTES	DIÂMETRO	COMPRIIMENTO	ÂNGULO/ CAPACIDADE	IMAGEM
PRESS-SECURE-1				
Cânula Estimulação 1	0,723mm	100,0mm	45°	
Cânula Estimulação 2	0,723mm	100,0mm	45°	
Injetor	9,0mm	150,0mm	20,0mL	
Equipo	3,0mm	100,0mm	0°	
PRESS-SECURE-2				
Cânula Estimulação 1	0,644mm	100,0mm	45°	
Cânula Estimulação 2	0,644mm	100,0mm	45°	
Injetor	9,0mm	150,0mm	20,0mL	
Equipo	3,0mm	100,0mm	0°	
PRESS-SECURE-3				
Cânula Estimulação 1	0,723mm	150,0mm	45°	
Cânula Estimulação 2	0,723mm	150,0mm	45°	

Injetor	9,0mm	150,0mm	20,0mL	
Equipo	3,0mm	100,0mm	0°	
PRESS-SECURE-4				
Cânula Estimulação 1	0,644mm	150,0mm	45°	
Cânula Estimulação 2	0,644mm	150,0mm	45°	
Injetor	9,0mm	150,0mm	20,0mL	
Equipo	3,0mm	100,0mm	0°	
PRESS-SECURE-5				
Cânula Estimulação 1	0,812mm	50,0mm	45°	
Cânula Estimulação 2	0,812mm	50,0mm	45°	
Injetor	9,0mm	150,0mm	20,0mL	
Equipo	3,0mm	100,0mm	0°	
PRESS-SECURE-6				
Cânula Estimulação 1	0,723mm	150,0mm	45°	
Cânula Estimulação 2	0,723mm	150,0mm	45°	
Injetor	9,0mm	150,0mm	20,0mL	
Equipo	3,0mm	100,0mm	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 Press-Secure Controle de Pressão/Fluxo Contínuo é indicado para realizar bloqueio de nervos periféricos e infiltração.

2- CONTRA INDICAÇÕES:

Nenhuma conhecida.

3- MODO DE USO:

- 1- O estabelecimento de um acesso sempre deve ser realizado sob controle fluoroscópico;
- 2- Estabelecer o ponto de acesso desejado com a cânula de punção;
- 3- Escolher as cânulas de tamanho adequado para o paciente;
- 4- Introduzir as cânulas de punção até o ponto desejado;
- 5- Caso necessário, realizar teste de motor e sensitivo para ter certeza que a cânula está na posição adequada, conecte a conexão da cânula 4 no estimulador de nervos presente no hospital;
- 6- Após ter certeza de que as cânulas se encontram na posição adequada, preencha o injetor com o produto que será injetado;
- 7- Preenchimento do injetor:
 - 7.1 – Prepare uma cuba com o líquido a ser injetado;
 - 7.2- Coloque a conexão da cânula 1 e 2 dentro da cuba;
 - 7.3- Puxe o pistão segurando a mão até alcançar a quantidade desejada.
- 8- Conecte a conexão 3 (portal de líquidos) das cânulas 1 e 2 ao injetor;
- 9- Girar o pistão no sentido horário para injetar o líquido através das cânulas 1 e 2 de forma simultânea;
- 10- Observar o valor de pressão no relógio de pressão no injetor;
- 11- Assim que for atingida a quantidade de líquido e pressão desejadas, girar o pistão no sentido anti horário;
- 12- Retirar a cânula de punção 1 e 2;
- 13- Desconectar as cânulas 1 e 2 do estimulador de nervos e do injetor;
- 14- Descartar os produtos de acordo com as normas hospitalares.

4- 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.

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: 81637619016**

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