

INSTRUÇÃO DE USO

Descrição e Especificação Técnica:

Nome Técnico: Cânula RF-Plus

Nome Comercial: Canulas

Composição				
➤ Ponta: Aço Inoxidável 304 AISI; ➤ Haste: Aço Inoxidável 304 AISI + polímero hidrofílico; ➤ Poliacetal F1855				
COMPONENTES				
Descrição		Diâmetro	Comprimento	Ponta
RF-PLUS18-50-10	Cânula	18G	50.0mm	10.0mm
RF-PLUS18-100-10	Cânula	18G	100.0mm	10.0mm
RF-PLUS18-150-10	Cânula	18G	150.0mm	10.0mm
RF-PLUS20-50-10	Cânula	20G	50.0mm	10.0mm
RF-PLUS20-100-10	Cânula	20G	100.0mm	10.0mm
RF-PLUS20-150-10	Cânula	20G	150.0mm	10.0mm
RF-PLUS21-50-10	Cânula	21G	50.0mm	10.0mm
RF-PLUS21-100-10	Cânula	21G	100.0mm	10.0mm
RF-PLUS21-150-10	Cânula	21G	150.0mm	10.0mm
RF-PLUS22-50-10	Cânula	22G	50.0mm	10.0mm
RF-PLUS22-100-10	Cânula	22G	100.0mm	10.0mm
RF-PLUS22-150-10	Cânula	22G	150.0mm	10.0mm

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- FINALIDADE / INDICAÇÃO:

Cânula RF-Plus é indicada para efetuar o acesso até os nervos do joelho, quadril, pé, mão, ombro, cotovelo, coluna.

2- CONTRA INDICAÇÕES:

Não aplicável.

3- MODO 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 (Equipamento de Proteção Individual), campos e instrumentos estéreis.

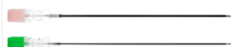


Imagem meramente ilustrativa.

- 1 - Utilize técnicas estéreis durante os procedimentos descritos abaixo.
 - 2 - Posicione o paciente de acordo com a localização o ponto a ser bloqueado.
 - 3 - Faça uma desinfecção no local.
 - 4 - Posicione Cânula RF-Plus sobre a região a ser tratada do paciente
 - 5 - Localize através de fluoroscopia o ponto ideal.
 - 6 - Selecione a cânula a ser utilizada dentro os tamanhos disponíveis.
 - 7 - Introduza a cânula através da pele
 - 8 - Empurre a cânula com acompanhamento fluoroscópico em direção ao ponto desejado.
- ATENÇÃO:** *o raios-x em posição perfil possibilita identificar a altura da cânula. (uma vez que a direção já vai estar estabelecida pela guia)*
- 9 - Introduza o Instrumento (Eletrodo de Radio Frequência / Fio Guia /Faca Corte / Trefina).
- ATENÇÃO:** *Eletrodo de Radio Frequência, Fio Guia, Faca corte e Trefina não acompanham o kit).*
- 11- Realize uma imagem de fluroscopia para controle.
 - 12- Retire a Cânula.

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 deste registro, devendo ser adquirido e registrado separadamente.

4- ADVERTÊNCIAS

- Proibido Reprocessar;
- Descartar Após o Uso;
- Não Reutilizar;
- Produto Estéril - Óxido de Etileno;
- Os procedimentos realizados devem ser realizados somente por médicos especializados e que estejam familiarizados com o produto;
- Antes da utilização certifique-se que a embalagem não foi danificada no transporte;
- Não utilize se a embalagem ou o instrumento estiver danificado.

5- PRECAUÇÕES

- O produto deve ser armazenado e transportado nas condições especificadas;
- O produto deve ser utilizado por profissionais propriamente treinado para o uso. Médicos que usam o produto devem ser familiares a fisiologia e patologia da anatomia selecionada e treinados com a performance escolhida pela técnica cirúrgica;
- O produto deve ser manipulado sob a observação fluoscópica com equipamento radiográfico que fornece imagens de alta qualidade;
- Clínicos devem assegurar que os pacientes não tenham riscos não comuns para sangramento ou infecções;
- Pacientes não devem ter evidência de infecções ativas;
- Técnicas estéreis devem ser mantidas durante a preparação do local cirúrgico.

6- 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.

7- 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.

8- FABRICADO POR:

HUMANNA MEDICAL LTDA.

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

Registro ANVISA: 81637619025

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