

## INSTRUÇÃO DE USO

### Descrição e Especificação Técnica:

**Nome Técnico:** Cânula Spider de Microneurólise

**Nome Comercial:** Cânulas

| Composição                                                                                                                                                 |        |          |             |        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|----------|-------------|--------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Ponta: Aço Inoxidável 304 AISI;</li> <li>➤ Haste: Aço Inoxidável 304 AISI;</li> <li>➤ Poliacetal F1855</li> </ul> |        |          |             |        |
| COMPONENTES                                                                                                                                                |        |          |             |        |
| Descrição                                                                                                                                                  |        | Diâmetro | Comprimento | Ponta  |
| <b>SPIDER-18-50</b>                                                                                                                                        | Cânula | 18G      | 50.0mm      | 10.0mm |
| <b>SPIDER-18-100</b>                                                                                                                                       | Cânula | 18G      | 100.0mm     | 10.0mm |
| <b>SPIDER-18-150</b>                                                                                                                                       | Cânula | 18G      | 150.0mm     | 10.0mm |
| <b>SPIDER-21-50</b>                                                                                                                                        | Cânula | 21G      | 50.0mm      | 10.0mm |
| <b>SPIDER-21-100</b>                                                                                                                                       | Cânula | 21G      | 100.0mm     | 10.0mm |
| <b>SPIDER-21-150</b>                                                                                                                                       | Cânula | 21G      | 150.0mm     | 10.0mm |
| <b>SPIDER-22-50</b>                                                                                                                                        | Cânula | 22G      | 50.0mm      | 10.0mm |
| <b>SPIDER-22-100</b>                                                                                                                                       | Cânula | 22G      | 100.0mm     | 10.0mm |
| <b>SPIDER-22-150</b>                                                                                                                                       | 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:**

A Cânula Spider Microneurólise é indicada para dar acesso à instrumentais cirúrgicos como faca/fio guia/trefina para realizar cirurgias de joelho, quadril, coluna, ATM e cotovelo.

## 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.

- 3.1. Remover a Cânula Spider de Microneurólise da embalagem primária em ambiente limpo e utilizando técnicas assépticas;
- 3.2. Verificar se o produto está em perfeitas condições antes do uso;
- 3.3. Posicionar o paciente de acordo com o procedimento cirúrgico a ser realizado, conforme os procedimentos institucionais padronizados;
- 3.3. Inserir a Cânula no paciente com o auxílio do Ultrassom ou Fluoroscópico.

## 3.4. **INTRODUÇÕES DOS INSTRUMENTAIS NA PORTA DE ENTRADA**

- 3.4.1. Introduza os instrumentais. Introduza através da porta de entrada lentamente e com o auxílio de imagem fluoroscópica. Retire a cânula posteriormente.
- 3.4.2. Introduza as soluções (soro/contraste/anestésicos).

**Atenção:** Certifique que a solução é a correta. Insira a seringa já preenchida com a solução na porta de entrada. Após a inserção da solução, retira a cânula.

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

#### 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 responsabiliza por danos ou mau funcionamento causados pelo uso indevido, manuseio incorreto ou armazenamento fora das especificações. A responsabilidade técnica desta empresa não se estende a produtos submetidos a reprocessamento, reesterilização ou utilização em desacordo com os fins previstos, sendo tais práticas de inteira responsabilidade do usuário ou da instituição de saúde.

## **8- FABRICADO POR:**

HUMANNA MEDICAL LTDA.

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

**Registro ANVISA: 81637619056**

**Responsável Técnico:** Danilo Vieira de Alcantara / CRF- RJ: 14094

**Site:** [www.humannamedical.com.br](http://www.humannamedical.com.br)

**E-mail:** [diretoria@humannamedical.com.br](mailto:diretoria@humannamedical.com.br)

**Telefone:** +55 21 2010-7770