

CANULA ARTHRO MEDIC

Registro ANVISA Nº: 80381210101

Nome Técnico: Cânulas



Antes do uso, leia atentamente as instruções presentes neste manual.

STERILE R

Produto estéril



Nº de Lote, data de fabricação e validade: Verificar rotulagem do produto



Fabricante recomenda uso único

Indicação de uso / Finalidade:

A CÂNULA ARTHRO MEDIC fornece um instrumental eficaz para auxiliar na intervenção cirúrgica onde o cirurgião necessite de precisão para dissecação de planos anatômicos e ressecção tumoral.

Princípio de funcionamento:

A CÂNULA ARTHRO MEDIC fornece um instrumental eficaz para auxiliar na intervenção cirúrgica onde o cirurgião necessite de precisão para dissecação de planos anatômicos e ressecção tumoral. A cânula foi desenvolvida para auxiliar os cirurgiões em procedimentos cirúrgicos de cabeça e pescoço e otorrinolaringologia que necessite de precisão para dissecação de planos anatômicos e ressecção tumoral. A classe do laser que poderá ser utilizada com as cânulas é Classe 4.

Especificações / Composição:

SUORTE DA CÂNULA: Constituído em ABS

CÂNULA:

- Cabo: Constituído em Alumínio liga 6351;
- Tubo: Constituído em Aço Inoxidável ASTM F899.

BAIONETA

- Cabo da BAIONETA: Constituído em Alumínio liga 6351;
- Tubo da BAIONETA: Constituído em Aço Inoxidável ASTM F899

Modelos:

006 06 00 00; 006 02 00 00; 006 03 00 00; 006 04 00 00; 006 05 00 00; 006 01 00 00; 006 08 00 00; 006 09 00 00; 006 10 00 00; 006 11 00 00; 006 12 00 00; 006 13 00 00; 006 14 00 00; 006 15 00 00; 006 16 00 00; 006 17 00 00; 006 18 00 00; 006 32 00 00; 006 33 00 00; 006 34 00 00; 006 35 00 00; 006 36 00 00; 006 31 00 00; 006 26 00 00; 006 27 00 00; 006 24 00 00; 006 25 00 00; 006 28 00 00; 006 29 00 00; 006 30 00 00; 006 07 00 00; 006 20 00 00; 006 21 00 00; 006 22 00 00; 006 23 00 00; 006 19 00 00; 006 37 00 00; 006 38 00 00; 006 39 00 00; 006 40 00 00; 006 41 00 00; 006 42 00 00; 006 43 00 00; 006 44 00 00; 006 45 00 00; 006 46 00 00; 006 47 00 00; 006 48 00 00; 006 49 00 00; 006 50 00 00; 006 51 00 00; 006 52 00 00; 006 53 00 00; 006 54 00 00; 006 55 00 00; 006 56 00 00.

Modo de Uso:

O procedimento cirúrgico é a critério do médico cirurgião, a escolha do tipo de cânula e a metodologia de utilização variam de acordo com a técnica empregada. Esse produto deve ser utilizado somente por profissionais habilitados e treinados para as técnicas utilizadas.

Orientações gerais para procedimento com uso desse produto:

- Abrir a embalagem em condições assépticas;
- Sempre ter um produto sobressalente disponível;
- Escolha a ponteira que se adeque ao procedimento a ser realizado e conecte no punho de ABS e proceda conforme técnica cirúrgica indicada.

Após a utilização descartar o produto conforme Plano de Gerenciamento de Resíduos do estabelecimento de saúde para resíduo potencialmente contaminado.



Fabricante recomenda uso único deste produto.

Esta instrução de uso, por tanto, não explica ou discute procedimentos clínicos. Este somente descreve a operação básica e precauções relacionadas à operação deste instrumento.

Esterilização:

O método de esterilização utilizado é Radiação Gama conforme Norma ABNT NBR ISO 11137:2015 ou Plasma de Peróxido de Hidrogênio.

Validade:

2 anos.

Armazenamento / Transporte:

Armazenar conforme normas para produtos correlatos, em local bem ventilado, limpo e fresco, sem presença de gases corrosivos, à temperatura e umidade ambiente. Não molhar ou danificar as embalagens originais.

Não são necessários cuidados especiais no transporte, os produtos podem ser transportados a temperatura e umidade ambiente.

ATENÇÃO: Evitar exposição prolongada a temperatura elevada.

Não exponha a temperatura acima de 54°C (130°F).

Advertências e Precauções:

- Recomendado uso único.
- Inspeccionar a integridade da embalagem antes de usar. Não usar o produto se a embalagem estiver avariada;
- Verificar a data de validade antes do uso. Não utilizar o produto se estiver com o prazo de validade vencido;
- O produto deve ser manipulado somente por profissionais de saúde capacitados;
- Sempre inspeccionar o produto antes da utilização;
- O produto deve ser manipulado assepticamente, seguindo os procedimentos para manipulação de produto estéril;
- Após o uso, deve ser descartado conforme protocolo do serviço de saúde para destinação de resíduos potencialmente contaminados.

Contraindicações / Efeitos Adversos:

Não há contraindicações nem efeitos adversos para o uso do produto.

Garantia:

Os produtos fabricados pela Bhio Supply Indústria e Comércio de Equipamentos Médicos S/A. são garantidos contra defeitos de fabricação.

Os produtos que comprovadamente tenham apresentado defeito serão substituídos pela Bhio Supply. Para isso, os produtos deverão ser remetidos ao departamento de assistência técnica da Bhio Supply, acompanhados da descrição do defeito apresentado. Caso o produto estiver contaminado, o mesmo deve ser limpo e desinfetado antes do envio.

A garantia será invalidada caso seja verificado que o produto foi sujeito a manuseio inadequado.

Assistência Técnica:

A Bhio Supply presta assistência técnica para todos os seus produtos. Os canais de contato para assuntos relacionados a Assistência Técnica são os seguintes:

e-mail: assistencia@bhiosupply.com.br

Fone: +55 51 3459 4000

Endereço:

Av. Luiz Pasteur, N° 4959 – Esteio – RS – Brasil

CEP: 93.290.010

Fabricante Legal:

Bhio Supply Indústria e Comércio de Equipamentos Médicos S/A.

CNPJ: 73.297.509/0001-11

Endereço:

Av. Luiz Pasteur, N°4959 – Esteio/RS - Brasil

Telefone/Fax: 55 51 3473-7450 / 3458-4479

Telefone SAC: 55 51 3459-4000

www.bhiosupply.com.br

Responsável Técnico:

Jaqueline Timm – CRF/RS 10514

Unidade Fabril:

Bhio Supply Indústria e Comércio de Equipamentos Médicos S/A.

CNPJ: 73.297.509/0001-11

Endereço:

Av. Luiz Pasteur, N°4959 – Esteio/RS - Brasil

Telefone/Fax: 55 51 3473-7450 / 3458-4479

Telefone SAC: 55 51 3459-4000

www.bhiosupply.com.br

Responsável Técnico:

Jaqueline Timm – CRF/RS 10514