Cânula Trocarte de Abertura Rígida Registro ANVISA n°: 81231550072

<u>Introdução:</u> As técnicas médicas e os procedimentos descritos nesta instrução não representam todos os protocolos aceitáveis, nem tem a intenção de substituir a experiência médica no tratamento de um paciente específico. Estes procedimentos são oferecidos somente como um guia aos médicos.

<u>Indicação de Uso:</u> A Cânula Trocarte de abertura rígida destina-se a utilização em cirurgias toracoscópicas, com a finalidade de estabelecer um caminho de entrada a um dispositivo médico no corpo humano durante a cirurgia endoscópica.

<u>Princípio de funcionamento:</u> A Cânula Trocarte de abertura rígida é composta por obturador e cânula. Destina-se a estabelecer um caminho de entrada para instrumentos endoscópicos de uso geral.

Modo de Uso do Produto: 1. Retire o produto da embalagem.

- 2. Insira o obturador do trocarte na cânula do trocarte para montar.
- 3. Faça uma incisão no local de acesso cirúrgico previamente com a lâmina cirúrgica.
- 4. Posicione o trocarte montado no local de acesso cirúrgico e empurre com cuidado até a cânula do trocarte atingir a cavidade abdominal.
- 5. Remova o obturador do trocarte, ajuste a profundidade da cânula de acordo com conveniência e uso do usuário.
- 6. O fabricante recomenda uso único.

Advertências e Precauções:

O usuário deve considerar a posição da área operada ao selecionar o dispositivo.

- O usuário deve considerar o tamanho do dispositivo para eliminar a ocorrência de complicação.
- Se o paciente tiver alergia a metais, um médico deve ser consultado.
- Não use e descarte quando a embalagem estéril estiver danificada. Se a embalagem do produto estiver quebrada, poderá causar infecção ao paciente.
- Não use após a data de validade.
- O fabricante recomenda uso único.
- Não use com dispositivo danificado ou com defeito.
- Este produto deve ser usado por um especialista que tenha experiência em operação cirúrgica torascópica.

- Remova o produto da embalagem estéril antes de usá-lo. O produto deve ser utilizado logo após aberto, caso fique muito tempo na condição aberta, o produto pode estar contaminado e o paciente pode ser infectado.
- Evite deixar o produto em contato direto com raios solares.
- Cuidado para não danificar a embalagem estéril durante o armazenamento e a transporte

<u>Contraindicações:</u> Este dispositivo não deve ser utilizado quando as técnicas endoscópicas forem contraindicadas.

Este dispositivo não deve ser utilizado, exceto conforme indicação de uso.

Condições de Armazenamento e transporte: Temperatura: 2°C a 30°C

Armazenar e transportar em local seco, sem contato com luz solar.

Apresentação comercial: A embalagem primária consiste em Polietileno Tereftalato (PET) e polietileno de alta densidade (Tyvek), contendo 01 obturador e 01 cânula. A embalagem secundária consiste em papel cartonado, contendo 10 embalagem primária. A embalagem terciária, destinada a transporte, é de papel cartonado, contendo 04 unidades da embalagem secundária.

Método de esterilização: Óxido de Etileno.

<u>Descarte do produto</u>: A forma de descarte do produto deve seguir o regulamento técnico de gerenciamento de resíduos de serviço de saúde, conforme descrito na resolução RDC Nº 222, DE 28 DE MARÇO DE 2018

Importado e distribuído por:

Total Life Comércio de Produtos Médico Hospitalar LTDA

Endereço: Rua Arnaldo Roque Brisque, 80 - Vista Alegre - Vinhedo/SP -

CEP: 13.285-423

Resp. Técnica: Juliana Luz Baruta CROSP: 82941

Fabricado por:

Sejong Medical Co. Ltd

11, sinchon 2-ro, Paju-si, Gyeonggi-do, 10880, - Coréia do Sul