

Torniquete de Compressão Transradial Total Life

Registro/Notificação ANVISA n^o: 81231550047

Introdução: 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.

Indicação de Uso: O produto é utilizado para parar o sangramento após os operadores retirarem a agulha ou bainha introdutora durante a operação.

Princípio de funcionamento: Atua através da realização da pressão no local da punção para obtenção do bloqueio sanguíneo após a cirurgia intervencionista. Não se destina a ser usado em combinação com qualquer outro dispositivo. Temos os seguintes recursos ou vantagens:

- Transparente fornece fácil monitoramento do local da punção;
- Boa flexibilidade permite que os pacientes se sintam bem confortáveis;
- Conector padrão de trava luer;
- Design de balão duplo.

Modo de Uso do Produto:

- 1) Não use se a embalagem estiver danificada
- 2) Abra a embalagem, retirando o produto
- 3) Abra o velcro, fixando o centro da cinta de fixação sobre a gaze que recobriu o ponto de punção arteriovenosa, em seguida fixe no braço com velcro de fechamento.
- 4) Observe se o ponto de punção está sangrando, caso ocorra, o operador deve inflar a banda de fixação por meio de seringa através do conector livre de agulha.
- 5) Injete 13ml ~ 18ml de ar na banda de fixação, dependendo da situação do paciente, após 4 horas, o operador deve reduzir a meia pressão a cada 2 horas. Todo o processo de redução da pressão levaria 8 horas, e todo o processo de parar o sangramento levaria 12 horas.

6) Após o uso, trate-o como lixo médico descartável de acordo com os requisitos das leis e regulamentos locais

Advertências e Precauções:

- A reutilização de dispositivos descartáveis pode criar risco potencial para o paciente ou usuário. Isso pode levar à contaminação e / ou comprometimento da capacidade funcional. A contaminação e / ou funcionalidade limitada do dispositivo pode levar a lesões, doenças ou morte do paciente.
- O tratamento do lixo hospitalar deve estar em conformidade com os requisitos das leis e regulamentos locais.
- A injeção de ar recomendada não é superior a 40mL. A injeção de ar excessiva pode resultar em vazamento ou ruptura
- Não use se a embalagem estiver danificada.
- O fabricante recomenda uso único.
- Ao usar este produto, tente minimizar a vibração ou tremor intensos, reduza a vibração violenta ou tremor para evitar afetar o efeito hemostático!
- Não infle acima de 40ml de ar
- A seringa é usada apenas para injetar ar. Não o use para dosar ou injetar líquidos

Contraindicações: Não se aplica.

Condições de Armazenamento e transporte: Armazenar em local seco, bem ventilado, limpo, sem a presença de gases corrosivos. Umidade relativa do ar abaixo de 80% e temperatura entre 0-40°C

Durante o transporte o produto deve ser mantido longe de umidade, sol, chuva, altas temperaturas e impacto.

Apresentação comercial: O Torniquete de Compressão Transradial está disponível em embalagem primária de policloreto de vinila mais papel grau cirúrgico, contendo uma unidade do produto. Posteriormente é acondicionado em caixa de papelão (celulose).

Método de Esterilização: Óxido de Etileno.

Descarte do produto: A forma de descarte do produto deve seguir o regulamento técnico de gerenciamento de resíduos de serviço de saúde, conforme descrito na resolução RDC N° 222, DE 28 DE MARÇO DE 2018

Detentor do registro:

Total Life Comércio de Produtos Médico Hospitalar LTDA
Endereço: Rua Arnaldo Roque Brisque, 80 – Vista Alegre – Vinhedo/SP – CEP:
13.285-423Resp. Técnica: Juliana Luz Baruta CROSP: 82941.

Fabricado por:

Shanghai Kindly Medical Instruments Co. LTD.

Endereço: N° 925, Jinyuan Yi Road, Jiading District, 201803 – Shanghai – China.