

Torniquete de Compressão Transradial

Registro ANVISA nº: 81231550077

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 Torniquete deve ser usado para a hemostasia por compressão após o procedimento de intervencionista da arterial radial.

Princípio de funcionamento:

O Torniquete melhora a eficácia da hemostasia. Atua através da realização da pressão no local da punção para obtenção do bloqueio sanguíneo após a cirurgia intervencionista.

Modo de Uso do Produto:

1. Remova a embalagem. Não use se o produto cair ou se a embalagem estiver danificada.
2. Monte a banda de fixação e faça os ajustes necessários.
3. Coloque o elastômero do dispositivo no ponto de punção, fixe a banda de fixação, em seguida, gire o botão para ajustar a pressão.
4. O fabricante recomenda uso único.

Advertências e Precauções:

- O procedimento deve ser executado por pessoal médico treinado.
- O dispositivo é esterilizado e válido por três anos. Certifique-se de que o dispositivo seja usado dentro do período de validade.
- Não use se o elastômero cair.
- Não use se a banda de fixação não puder ser bem fixada.
- Esterilizado por óxido de etileno. Não use se a embalagem estiver danificada.
- O fabricante recomenda uso único.
- A reesterilização e/ou reutilização, podem causar infecção ao paciente.
- Após o uso, descarte o produto e a embalagem de acordo com procedimentos do hospital

Contraindicações: Não se aplica

Eventos Adversos: Não se aplica

Condições de Armazenamento e transporte: Transporte em umidade relativa até 80%, em local que não tenha presença de gases corrosivos, seco, longe da luz solar, limpo e bem ventilado.

Conservar em temperatura de 0°C à 55°C.

Apresentação comercial:

BM-RAT1: O Torniquete está disponível em embalagem primária em bolsa de Tyvek. Posteriormente é acondicionado em caixa de papelão.

BM-RAT1: O Torniquete está disponível em embalagem primária em blister de Tyvek. Posteriormente é acondicionado em caixa de papelão.

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 Nº 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- 13.285-423
Resp. Técnica: Juliana Luz Baruta CROSP: 82941.

Fabricado por:

BrosMed Medical Co., Ltd
15th Building, SME's Venture Park, Shongshan Lake Hi-Tech Industrial
Development Zone, Dongguan, Guangdong, 523808, China