

Cânula de Punção

Registro ANVISA nº: 81231559018

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:

A Cânula de Punção tem como indicação de uso facilitar o acesso tecidual em procedimentos de nefrostomia percutânea, punção de cisto, acesso ao tecido mais profundo e outras aplicações percutâneas.

Princípio de funcionamento:

A Cânula de Punção tem como princípio de funcionamento facilitar o acesso tecidual em procedimentos de nefrostomia percutânea, punção de cisto, acesso ao tecido mais profundo e outras.

Modo de Uso do Produto:

1. Remova a embalagem, não use se a embalagem estiver danificada.
2. Localize a área onde a punção será feita pela cânula intraperitoneal (I.P);
3. Retire a capa protetora e avance os dispositivos de guia através da cânula de punção.
4. Penetre com cuidado e evite o risco de laceração de vaso e alcance os pontos sem excessivos desvios
5. Retire a cânula.

Advertências e Precauções:

- O procedimento deve ser executado por pessoal médico treinado.
- A esterilização é válida por três anos, confirme a data de esterilização antes de usar, não use se estiver expirada.
- 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 há contraindicações quando usado corretamente por profissional médico.

Eventos Adversos: Não se aplica

Condições de Armazenamento e transporte:

Armazene e 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:

A Cânula de Punção está disponível em embalagem primária de Tyvek, 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 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