

INSTRUÇÃO DE USO

DISCMAX 2BLOCK STIM - KIT CÂNULA PARA BLOQUEIO COM ESTÍMULO E INJEÇÃO DE FÁRMACO

REGISTRO ANVISA Nº 81747779008 FORMAS

DE APRESENTAÇÃO:

- O kit é composto por duas cânulas de bloqueio com estímulo, dois introdutores de fármaco e dois extensores.

DM2-1002210RBE Kit cânula 100 mm de comprimento, 22 gauge, 10 mm de ponta reta;
DM2-1002205RBE Kit cânula 100 mm de comprimento, 22 gauge, 05 mm de ponta reta;
DM2-1002210CBE Kit cânula 100 mm de comprimento, 22 gauge, 10 mm de ponta curva;
DM2-1502210RBE Kit cânula 150 mm de comprimento, 22 gauge, 10 mm de ponta reta;
DM2-1502210CBE Kit cânula 150 mm de comprimento, 22 gauge, 10 mm de ponta curva;
DM2-0502210RBE Kit cânula 50 mm de comprimento, 22 gauge, 10 mm de ponta reta;
DM2-1002010RBE Kit cânula 100 mm de comprimento, 20 gauge, 10 mm de ponta reta;
DM2-1002010CBE Kit cânula 100 mm de comprimento, 20 gauge, 10 mm de ponta curva;
DM2-1502010RBE Kit cânula 150 mm de comprimento, 20 gauge, 10 mm de ponta reta;
DM2-1502010CBE Kit cânula 150 mm de comprimento, 20 gauge, 10 mm de ponta curva;
DM2-1001810RBE Kit cânula 100 mm de comprimento, 18 gauge, 10 mm de ponta reta;
DM2-1001810CBE Kit cânula 100 mm de comprimento, 18 gauge, 10 mm de ponta curva;
DM2-1501810RBE Kit cânula 150 mm de comprimento, 18 gauge, 10 mm de ponta reta;
DM2-10020CHBE Kit cânula 100 mm de comprimento, 20 gauge, 10mm ponta chanfrada; DM2-1501810CBE Kit cânula 150mm de comprimento, 18 gauge, 10 mm de ponta curva.

INDICAÇÃO DE USO:

A cânula descartável para bloqueio destina-se a auxiliar o cirurgião no bloqueio da dor no local desejado pelo profissional.

O objetivo do procedimento é o alívio temporário dos sintomas, embora, em alguns casos, esse alívio possa ser bastante duradouro.

O produto permite a realização de um procedimento minimamente invasivo com fácil manipulação das cânulas e segurança.

Produto destinado para punção única.

PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO:

As cânulas são produtos invasivos cirurgicamente de uso transitório (menos de 60 min).

É uma ferramenta para tratamento de nervos periféricos com a finalidade de bloquear a dor fornecendo preparação para o procedimento cirúrgico ou analgesia como tratamento da dor crônica. Este procedimento é realizado sem prejuízo às funções vitais do paciente.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

Armazenar em embalagem original estéril, evitando impactos.

Conservar a temperatura entre -20°C e 60°C em local limpo e seco;

Manter a umidade entre 20% e 90%;

Proteger da incidência direta de raio solar

CONDIÇÕES DE OPERAÇÃO:

Somente deverá ser utilizado por profissional médico devidamente habilitado e treinado para execução do procedimento. Produto comercializado estéril. O produto não acompanha nenhum material implantável e nenhum medicamento ou fármaco.

Para o descarte correto do material, seguir o protocolo de descarte de resíduos sólidos implantado pelo hospital.



INSTRUÇÃO DE USO

Descaracterizar o material antes de seu descarte.

REQUISITOS DE INFRA-ESTRUTURA:

Somente devem ser utilizadas em hospitais e clínicas em condições assépticas e manipuladas por médicos habilitados e treinados.

ADVERTÊNCIAS/PRECAUÇÕES:

Este produto não deve ser utilizado para outros fins exceto os declarados nas instruções de uso;
 Não entorte a cânula, pois o isolamento pode ser danificado;
 Não utilizar se for observado algum dano na cânula, ou se o lacre estiver violado;
 Somente profissionais da saúde podem utilizar este produto. Antes da utilização, leia com atenção o manual do usuário;
 Produto estéril. Recomenda-se uso único. Proibido reprocessamento;
 Não utilize o produto após a data de vencimento;
 Antes de utilizar o produto, deve-se ler as instruções de uso;
 Antes de iniciar o procedimento cirúrgico, certifique-se de que todos os materiais se encontram disponíveis e esterilizados;
 Efetue o procedimento levando em consideração as técnicas assépticas;

INSTRUÇÕES DE USO:

1. Realizar inspeção visual para certificar-se de que a embalagem não está danificada;
2. Remover a cânula da embalagem estéril em ambiente limpo utilizando técnicas assépticas;
3. Certificar-se de que a ponta da cânula está íntegra;
4. Posicionar o paciente;
5. Inserir a cânula com auxílio de Fluoroscopia;
6. Injetar a solução analgésica padronizada através da cânula;
7. Em caso de estimulação, inserir o eletrodo e programar a estimulação;
8. Findo o procedimento, descaracterizar e descartar o material em local apropriado seguindo os regulamentos aplicáveis ao descarte de materiais perfurocortantes e contaminados do hospital.

Fabricado por:

Renova Medical Indústria e Comercio de Produtos Médicos Hospitalares LTDA
 Rua Angela Berbel Pagano, 336 – Jd. Alvorada
 E-mail: rt@renovamedical.com.br
 CNPJ: 31.047.312/0001-84
 Responsável Técnico: Nathalia Lopes Schiavotelo COREN-SP 566.914
 Data: 25/06/2024 Versão 01

RxOnly	Aviso: O uso e venda deste produto é restrito à profissionais da área médica.
STERILE EO	Estéril; Método de esterilização: óxido de etileno
	Uso único
	Aviso: Consulte Instruções de Uso
	Deixe fora da luz solar
	Não use se a embalagem estiver violada

