

# INSTRUÇÃO DE USO

WORKSPINE DUAL BLOCK STIM

KIT CÂNULA PARA BLOQUEIO COM INJEÇÃO DE FÁRMACO E ESTIMULAÇÃO

REGISTRO ANVISA Nº 81747779016

## **FORMAS DE APRESENTAÇÃO:**

O KIT É COMPOSTO POR DUAS CÂNULAS DE BLOQUEIO COM ESTÍMULO, DOIS INTRODUTORES DE FÁRMACO E DOIS EXTENSORES.

1002210S-2BEWS KIT CÂNULA 100 MM DE COMPRIMENTO, 22 GAUGE, 10 MM DE PONTA RETA;  
 1002205S-2BEWS KIT CÂNULA 100 MM DE COMPRIMENTO, 22 GAUGE, 05 MM DE PONTA RETA;  
 1002210C-2BEWS KIT CÂNULA 100 MM DE COMPRIMENTO, 22 GAUGE, 10 MM DE PONTA CURVA;  
 1502210S-2BEWS KIT CÂNULA 150 MM DE COMPRIMENTO, 22 GAUGE, 10 MM DE PONTA RETA;  
 1502210C-2BEWS KIT CÂNULA 150 MM DE COMPRIMENTO, 22 GAUGE, 10 MM DE PONTA CURVA;  
 0502210S-2BEWS KIT CÂNULA 50 MM DE COMPRIMENTO, 22 GAUGE, 10 MM DE PONTA RETA;  
 1002010S-2BEWS KIT CÂNULA 100 MM DE COMPRIMENTO, 20 GAUGE, 10 MM DE PONTA RETA;  
 1002010C-2BEWS KIT CÂNULA 100 MM DE COMPRIMENTO, 20 GAUGE, 10 MM DE PONTA CURVA;  
 1502010S-2BEWS KIT CÂNULA 150 MM DE COMPRIMENTO, 20 GAUGE, 10 MM DE PONTA RETA;  
 1502010C-2BEWS KIT CÂNULA 150 MM DE COMPRIMENTO, 20 GAUGE, 10 MM DE PONTA CURVA;  
 1001810S-2BEWS KIT CÂNULA 100 MM DE COMPRIMENTO, 18 GAUGE, 10 MM DE PONTA RETA;  
 1001810C-2BEWS KIT CÂNULA 100 MM DE COMPRIMENTO, 18 GAUGE, 10 MM DE PONTA CURVA;  
 1501810S-2BEWS KIT CÂNULA 150 MM DE COMPRIMENTO, 18 GAUGE, 10 MM DE PONTA RETA;  
 10020CH-2BEWS KIT CÂNULA 100 MM DE COMPRIMENTO, 20 GAUGE, 10MM PONTA CHANFRADA;  
 1501810C-2BEWS 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. 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.

A CÂNULA É ESTÉRIL E O FABRICANTE RECOMENDA USO ÚNICO.  
O ELETRODO É CADASTRADO E COMERCIALIZADO SEPARADAMENTE.  
O PRODUTO NÃO É ACOMPANHADO DE NENHUM MEDICAMENTO OU FÁRMACO.

**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](mailto: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

<b>RxOnly</b>	<b>Aviso:</b> O uso e venda deste produto é restrito à profissionais da área médica.
<b>STERILEEO</b>	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