

Kit Cânula Estimulação Microfork Osiris

Instruções de Uso

Indicação de Uso:

O Kit Cânula Microfork Osiris é indicado para procedimentos cirúrgicos onde seja necessário o monitoramento intraoperatório, estimulação nervosa direta, estimulação cortical direta e estimulação subcortical.

Princípio de Funcionamento:

O Kit Cânula Microfork Osiris é utilizado durante procedimentos cirúrgicos para o monitoramento intraoperatório.

A Cânula Endotraqueal é utilizada para intubar o paciente e é conectada ao sistema de ventilação das vias aéreas do paciente garantindo a respiração durante o procedimento cirúrgico.

A Sonda de estimulação foi projetada para permitir o mapeamento da via motora durante procedimentos cirúrgicos no trato corticoespinal. O raio de estimulação depende da condutividade do tecido, do contato do tecido e da intensidade de corrente predefinida.

O Kit Cânula Microfork Osiris tem a finalidade de preservar a motricidade do paciente.

Condições para Armazenamento:

Armazene o produto em ambiente seco, limpo, fresco, longe de luz solar direta e poeira intensa.
Temperatura: -29°C +55°C

Condições para Transporte:

Transportar o produto em ambiente seco, limpo, fresco, longe de luz solar direta e poeira intensa.
Temperatura: -29°C +55°C

Condições para Operação:

O Kit Cânula Microfork Osiris só deve ser utilizado por profissionais habilitados.

Evite queda, torção, esmagamento, impacto ou qualquer ação que venha danificar o produto, pois pode comprometer seu funcionamento.

Antes de utilizar o produto, a embalagem deve ser inspecionada quanto a sua integridade para garantir que o mesmo não foi comprometido.

Não utilize o material caso a embalagem estiver danificada/violada.

Advertências e Precauções:

- Vide a Instrução de Uso antes de utilizar o produto;
- Quando utilizar o C2 Monitor de Nervos, observar atentamente ambas Instruções de Uso antes da utilização;
- Utilize lubrificantes não viscosos no lúmen da Cânula Endotraqueal;
- Esvazie o balão da cânula completamente antes de desintubar ou corrigir a posição para evitar traumatismos na traqueia;
- Se pretende tornar a Cânula Endotraqueal deslizante antes da intubação, certifique-se de que o lúmen da cânula não fica condicionado;
- Foi observada obstrução tanto parcial como total do tubo com a utilização de géis anestésicos ou lubrificantes;
- Não encha demasiado o balão da Cânula Endotraqueal! O sobreenchimento pode provocar danos na parede da traqueia, deslizamento da cânula e obstrução do aparelho respiratório;
- Durante a anestesia, os gases podem difundir para dentro do balão da cânula e provocar um aumento da pressão no interior do mesmo!
- Verifique a pressão no interior do balão com intervalos regulares e corrija-a, se necessário, em casos de desvios;
- Evite o contato entre a Cânula Endotraqueal e objetos afiados para que o balão não seja destruído.
- Se o balão estiver defeituoso, não utilize a cânula nem volte a intubar o paciente e elimine a cânula defeituosa!
- É essencial que o manuseio deste produto seja utilizado somente por profissionais habilitados;
- O Kit é aplicável somente ao uso em humanos e deve ser utilizado sempre em ambiente hospitalar;

- Este produto é de uso único, Proibido Reprocessar.
- Ao utiliza-lo recomendamos o descarte ideal de acordo com as normatizações vigentes de sua região e país, para que haja sempre o descarte ideal destes materiais sem agredir o meio ambiente, e causar algum malefício ao ser vivo;
- Este produto se usado indevidamente e sem competências e habilidades para área (profissionais não habilitados) pode resultar em ferimento grave ou morte do paciente.
- Note que o uso de agentes anestésicos paralisantes reduzirá significativamente as respostas EMG à estimulação nervosa;

Informações e Reclamações:

Em casos de reclamações ou quaisquer informações, entre em contato com o SAC da RBTG:
sac@rbtg.com.br

PRODUTO ESTÉRIL - ESTERILIZADO EM ETO PROIBIDO REPROCESSAR - USO ÚNICO



RBTG BRASIL Equipamentos Médicos Hospitalares Ltda
CNPJ: 18.949.207/0001-72
Endereço: Av. Conde do Pinhal, 394 Areião – Piracicaba SP
Cep: 13414-042 Telefone/Fax: (19) 3377-6612
Responsável Técnico: Mauricio Torrezan
CREA-SP 5070714599
Registro ANVISA nº 81086979022

	Número de Série
	Número de Lote
	Fabricante
	Data de Fabricação/Esterilização
	Data de Validade da Esterilização
	Esterilizado por Óxido de Etileno
	Não use caso a embalagem esteja aberta
	Conservar em local seco/longe de umidade
	Conservar em abrigo de sol/luz solar
	Consulte Instruções de Uso
	Atenção: Consulte Instruções de Uso
	Frágil