

Visando a praticidade e a facilidade no acesso às informações contidas nas Instruções de Uso (IU) dos nossos produtos, a ITS do Brasil em acordo com a IN ANVISA Nº 4, DE 15 DE JUNHO DE 2012 - Dispõe sobre a disponibilização de instruções de uso de produtos para saúde em meio eletrônico www.itsdobrasil.com.br, no Menu "Instruções de Uso".

Se necessário obter a Instrução de Uso impresso, favor entrar em contato com o nosso Serviço de Atendimento ao Consumidor através do telefone +55 11 91291-8889 ou pelo e-mail contato@itsdobrasil.com.br.

Recomenda a leitura de toda a Instrução de Uso antes da utilização do produto.

ECHOBLOCK PLUS

Kit Cânula de Bloqueio Seletivo de Nervos

Instruções de Uso

Apresentações Comerciais

ECBP-18090 – Echoblock Plus 18GX90mm
ECBP-18150 – Echoblock Plus 18GX150mm
ECBP-20090 – Echoblock Plus 20GX90mm
ECBP-20120 – Echoblock Plus 20GX120mm
ECBP-20150 – Echoblock Plus 20GX150mm
ECBP-21090 – Echoblock Plus 21GX90mm
ECBP-21120 – Echoblock Plus 21GX120mm
ECBP-21150 – Echoblock Plus 21GX150mm
ECBP-22050 – Echoblock Plus 22GX50mm

Indicações de Uso

O Kit Cânula de Bloqueio Seletivo de Nervos Echoblock Plus está indicado nos procedimentos de infiltração articular, bloqueio analgésico e anestésico de nervos periféricos, neuromodulação de gânglios e raiz nervosa para tratamento da dor crônica e aguda, com auxílio de ultrassom ou Raio X.

Obs: Produto Látex Free. Pode ser utilizado em pacientes com alergia a Látex.

Princípio de Funcionamento

O Kit Cânula de Bloqueio Seletivo de Nervos Echoblock Plus, propicia conforto ao paciente e ao cirurgião, pois possui eletroestimulação acoplada à cânula, que com o aparelho emissor de frequência pulsátil de baixa intensidade, que auxilia o cirurgião na localização do nervo alvo. O nano revestimento exclusivo, facilita o deslizamento da cânula, refletindo todo o seu corpo quando vista ao Ultrassom. Quando necessário, o cirurgião poderá retirar o cateter da cânula conectando a seringa dose control que se encontra no interior do kit, diretamente ao Hub facilitando a infiltração do fármaco em locais onde a musculatura se mostra menos densa.

Utilização do Produto

- Abra a embalagem estéril para retirada do produto. Faça uma inspeção visual para verificar a integridade do blister e do Tyvek;
- Olhar atentamente a data de validade do produto;
- Verificar se a etiqueta indicadora de esterilização está verde, indicando que o produto se encontra estéril;
- Verificar se o comprimento e o diâmetro da cânula correspondem ao indicado no rótulo;
- Conectar a seringa ao cateter de silicone ou diretamente ao Hub da cânula;

- Inserir o conector elétrico da cânula ao equipamento gerador de estimulação de frequência pulsátil para localização e modulação do nervo;
- Inserir a cânula na articulação ou próxima aos nervos ou gânglios específicos, com auxílio raio-x ou ultrassom;
- Identificar a(s) ponta(s) da(s) cânulas(s), com marcação centimetrada e ecogenica, em relação ao nervo e prosseguir com a injeção da substância anestésica, analgésica e/ou viscoanalgica.
- Após o término do procedimento, retirar a(s) cânulas(s) e descartar todo o sistema em local apropriado, respeitando as normas vigentes de descarte de material pérfuro-cortante estabelecidas pelo hospital.

Precauções

- Não utilize o produto caso a embalagem esteja danificada;
- Produto de uso único. Proibido o reprocessamento.
- Não utilize este produto caso o prazo de validade esteja expirado.

Condições de Armazenamento

As seguintes condições de armazenamento devem ser observadas:

- Armazenar entre temperatura inferior a 50°C;
- Umidade relativa para armazenamento inferior ou igual a 80%;
- Não colocar objetos pesados sobre a embalagem;
- Evitar bater a embalagem ou amassar.

Prazo de Validade

Vide rotulagem em embalagem externa.

REGISTRO ANVISA: 82130519006

Fabricado por:

ITS do Brasil Ind. E Com. de Prod. Médicos Eireli
Avenida Presidente Kennedy, 3500 – Santa Paula –
CEP: 09572-200 - São Caetano do Sul – SP
Resp. Téc: Simone da S. B. Lima CRF/SP: 38.817

