

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.

Cânula de Infiltração Anestésica Estimulável

Instrução de Uso

Apresentação Comercial

CE-0118090 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 18GX90mm;
CE-0118150 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 18GX150mm;
CE-0121090 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 21GX90mm;
CE-0121120 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 21GX120mm;
CE-0121150 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 21GX150mm;
CE-0122050 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 22GX50mm.

Indicações de Uso

A Cânula de Infiltração Anestésica Estimulável está indicada nos procedimentos percutâneos de bloqueio analgésico e anestésico de nervos e gânglios, neuromodulação, infiltração articular de viscosuplementação para tratamento da dor crônica e aguda, com auxílio de ultrassom e estimulação elétrica.

Princípio de Funcionamento

A Cânula de Infiltração Anestésica Estimulável propicia conforto ao paciente e ao cirurgião, pois possui eletroestimulação acoplada à cânula, revestimento exclusivo nano-tecnológico e com cobertura de silicone, o que facilita a entrada da ponta trifacetada, refletindo todo o corpo da cânula quando vista ao Ultrassom, dando segurança ao procedimento. As Cânulas possuem uma segunda cobertura ECOBRIGHT que demarca no ultrassom 1cm da cânula alternadamente para visualização de profundidade quando utilizada com equipamento de ultrassom. Quando necessário, o cirurgião poderá retirar o cateter da cânula, conectando a seringa diretamente ao hub facilitando a infiltração do fármaco ou viscosuplemento em locais onde a musculatura se mostra menos densa e/ou o fármaco em questão se apresente com maior viscosidade.

Utilização do Produto

- Abra a embalagem estéril para retirada do produto. Faça uma inspeção para verificar a integridade da embalagem;
- Verifique se o comprimento e o diâmetro da cânula correspondem ao indicado no rótulo;
- Conecte a seringa ao cateter de silicone ou diretamente ao Hub da cânula;
- *Insira o conector elétrico da cânula ao equipamento gerador de estímulos elétricos específicos para estimulação e neuromodulação do nervo, se necessário;*

- Insira a agulha e determine a distância do nervo através do Ultrassom e/ou da estimulação conforme métodos específicos;
- Conecte a seringa ao cateter de silicone ou diretamente no hub da cânula, principalmente nos procedimentos onde o fármaco se apresenta com maior densidade e/ou nos locais onde a musculatura seja menos densa.
- Após o término do procedimento, retire a(s) cânula(s), descaracterize o material e descarte todo o sistema em local apropriado, respeitando as normas vigentes de descarte de material sólido estabelecido pelo hospital.

Precauções

- Não utilize o produto caso a embalagem esteja danificada;
- O fabricante recomenda USO ÚNICO do produto;
- 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.

ANVISA: 82130519019

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

