

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.

Kit Cânula para Punção de Catéter Implantável Tipo Huber

Instrução de Uso

Apresentação Comercial

HUBA-2015; HUBA-2020; HUBA-2025; HUBA-2030; HUBA-2035; HUBA-2115; HUBA-2120; HUBA-2125; HUBA-2130; HUBA-2135; HUBA-2215; HUBA-2220; HUBA-2225; HUBA-2230; HUBA-2235.

Indicações de Uso

O kit cânula para punção de catéter implantável tipo Huber é utilizado para procedimentos médicos de quimioterapia em pacientes que possuem catéter tipo "PORT" implantado.

Princípio de Funcionamento

O kit cânula para punção de cateter implantável tipo Huber é utilizada para punção do cateter PORT implantado no paciente, através da agulha, aspirando sangue para exames ou infiltrando medicamentos quimioterápicos no paciente.

Utilização do Produto

- 1 - Verifique a integridade da embalagem;
- 2 - Não utilize caso a embalagem esteja danificada ou o produto apresente algum dano;
- 3 - Verifique a data de validade do produto;
- 4 - Localize o "PORT" no paciente, por meio de palpação;
- 5 - Limpe a área onde o "PORT" se localiza com álcool 70° ou outro degermante que não interfira no medicamento como IODO por exemplo;
- 6 - Segure firmemente o dispositivo utilizando os dedos indicador e polegar, dobrando as aletas da agulha para melhor utilização;
- 7 - Introduza a agulha com ponta não cortante (agulha de Huber) em ângulo de 90°, através da pele e face superior do "PORT" até atingir a base da câmara interna do catéter implantado;
- 8 - Aspirar uma pequena quantidade de sangue para checar o posicionamento da agulha;
- 9 - Infundir aproximadamente 10ml de soro fisiológico lentamente. Se aparecer edema local, dor, queimação ou dormência, retire a agulha e reinicie o procedimento para reposicionamento da agulha;
- 10 - Com a agulha posicionada corretamente, lavar o reservatório do "PORT" com solução salina e se necessário, produtos que previnam a obstrução do catéter;
- 11 - Iniciar a infusão do medicamento dentro do "PORT" lentamente;
- 12 - Após o término da infusão medicamentosa, faça o descarte do dispositivo diretamente no descartador de perfurocortantes, respeitando o protocolo de descarte de material sólido de saúde padronizado pelo hospital.

Precauções

Material perfurocortante.
Descarte o produto em local seguro.

Advertências

Não use se a embalagem estiver violada;
Não use caso a data de validade estiver expirada;
O dispositivo é um produto estéril e de uso único. Não reutilize;
O produto deve ser utilizado por médico treinado.

Condições de Armazenamento

As seguintes condições de armazenamento devem ser observadas:

- Manter ao abrigo de Sol e Chuva;
- Manter entre -20° e 60°C;
- Umidade relativa entre 10% e 90%;

Prazo de Validade

Vide rotulagem em embalagem externa.

REGISTRO ANVISA: 82130519025

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

STERILE EO

