

CÂNULA DE MICRODEBRIDAÇÃO ENT

MANUAL DO USUÁRIO



FUNÇÃO E INDICAÇÃO

As Cânulas de Microdebridação ENT possuem a função de realizar a microdebridação de tecidos em procedimentos de otorrinolaringologia.

O produto foi desenvolvido para ser utilizado somente por cirurgiões que sejam familiarizados com a técnica, pois seu uso incorreto acarretará danos irreversíveis.

CLASSIFICAÇÃO

Norma/Diretiva: RDC 751/2022 (ANVISA)

Classificação: Regra 6 - Classe II

ESPECIFICAÇÕES

Esterilizado por: Óxido de Etileno

Validade da esterilização: 2 anos

PRECAUÇÕES

• As Cânulas de Microdebridação ENT só podem ser manipuladas por profissionais habilitados;

- Verificar a integridade da cânula antes do uso, observando se não está amassada, quebrada ou torta;
- Acionar o equipamento momentos antes do uso para verificar se a cânula está girando livremente;
- Ao encaixar a cânula no equipamento, certifique-se que a conexão foi bem-feita;
- A retirada da cânula da peça de mão só deve ser realizada após certificar-se que não apresente aquecimento excessivo;
- PRODUTO ESTÉRIL. Não utilize o produto se estiver com a embalagem violada;
- Manipule com cuidado;
- PRODUTO DE USO ÚNICO NÃO REUTILIZAR:
- O uso de componentes diferentes dos citados no manual irá danificar a Cânula de Microdebridação ENT;
- A substituição da Cânula de Microdebridação ENT só deve ser realizada quando o equipamento não estiver mais funcionando e/ou superaquecendo;
- PROIBIDO REPROCESSAR.



ESPECIFICAÇÕES

A Cânula de Microdebridação ENT é composta por uma cânula de corte e sucção e uma cânula guia. A cânula de corte e sucção está localizada dentro da cânula guia.



- 1 Encaixe
- 2 Tubo externo
- 3 Ponta ativa

MODELOS

Os modelos das Cânulas de Microdebridação ENT serão diferenciados pelo tipo de ponta ativa e suas angulações, tipo de encaixe, presença ou não de guia de soro, diâmetros internos e externos e comprimentos:

- Tipos de pontas ativas: CMA APC RPC BRH BAH BOH
- Diâmetros externos: 2,5-3,5-4,0-4,5
- Tipos de encaixes: ST LV RZ AR EP STM RZM
- Comprimentos disponíveis: 95 mm 115 mm 135 mm
- Angulações disponíveis na ponta ativa: 0° (reta) $-15^{\circ} 40^{\circ} 60^{\circ}$
- Guia de soro: com guia de soro sem guia de soro.

PROCEDIMENTOS PRÉ-OPERATÓRIOS

A embalagem da Cânula de Microdebridação ENT deve ser inspecionada para verificar se não houve violação, pois o produto segue esterilizado do Fabricante.

ESTERILIZAÇÃO

O produto é esterilizado por óxido de etileno (ETO). A esterilização possui validade de dois anos a partir da data de fabricação. Caso a embalagem esteja violada essa garantia é automaticamente cancelada.

<u>MODO DE UTILIZAÇÃO</u>

- 1. Insira a cânula selecionada na peça de mão do equipamento (ver modelos de encaixe compatíveis) até que a mesma se encaixe completamente;
- 2. Ajuste a rotação adequada no equipamento.



PROCEDIMENTOS PÓS-OPERATÓRIOS

O produto deve ser descartado após sua utilização, e o recomendado é que, antes do descarte, o mesmo seja descaracterizado.

Conforme a Resolução ANVISA RE n. 2605, de 11/08/06, dispositivos enquadrados como de uso único são proibidos de serem reprocessados. Os métodos e procedimentos de descarte do produto médico utilizado devem assegurar a completa descaracterização do mesmo, impedindo qualquer possibilidade de sua reutilização.

<u>ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE</u>

As embalagens que contém o produto devem ser transportadas com precaução, armazenadas e mantidas em local arejado, seco, ao abrigo da luz e longe da ação de intempéries.

Estocar em local fresco e seco, distante de poeira e umidade, em temperatura entre 15°C - 30°C, umidade relativa de 30% - 85%.

As Cânulas seguem em uma embalagem estéril e devem ser transportadas em sua embalagem original, lacrada e sem sinais de violação;

DESCARTE

O produto pode causar contaminação ambiental ou ser utilizado indevidamente após seu uso ou término da validade do produto. Para que isso seja minimizado o cliente deverá descartar o produto conforme determina a legislação local.

FORMAS DE APRESENTAÇÃO AO MERCADO

O produto é fornecido em embalagem tipo blister acondicionado em caixa de papelão e embalado em plástico especial para produto estéril.



SIMBOLOGIA UTILIZADA

Data de fabricação

Lот Identifica o lote

Data de validade do produto

Proibido reprocessar

Produto esterilizado através de óxido de etileno

Fabricado por

Manter seco

FABRICAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO

Hortron Indústria e Comércio de Produtos Eletrônicos Ltda

Avenida Getúlio Vargas 2831 - Recreio São Judas Tadeu

CEP: 13571-271 - São Carlos - SP

CNPJ: 13.459.890/0001-46

AFE: 8.12885.4

Responsável Técnico: Jonas José Villanova - CREA/SP: 5060538637

CADASTRO ANVISA Nº: 81288549028

Rev00 - 04.06.2025