

KIT PARA ESTENOSE HT

MANUAL DO USUÁRIO



INTRODUÇÃO

O KIT PARA ESTENOSE HT possui instrumentais que facilitam e permitem que o cirurgião acesse e realize o tratamento minimamente invasivo da estenose de canal e Foraminal Coluna Vertebral por intermédio de um endoscópio ou sistema de vídeo assistência com mínima agressão aos tecidos.

O produto permite otimizar e agilizar os procedimentos endoscópicos e vídeo assistidos da Coluna Vertebral. O produto foi projetado com o objetivo de possibilitar fácil manuseio e segurança durante o procedimento.

DESCRIÇÃO GERAL

A cânula é introduzida nos espaços da coluna como forâmens e espaço discal e os procedimentos efetuados através de ações mecânicas com uso de pinças e instrumentos de aspiração e corte, de acordo com as técnicas e protocolos escolhidos pelo profissional médico.

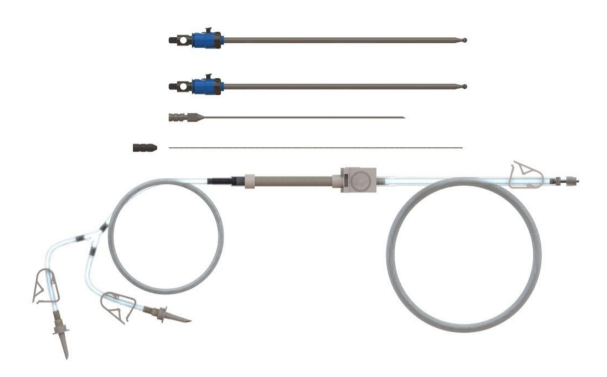
Ao final do procedimento, é possível obter a remoção do conteúdo discal herniado, tecidos osteo cartilaginosos, além da descompressão das estruturas nervosas da coluna vertebral. Possuem relação de interdependência para obtenção da funcionalidade, destinada aos procedimentos endoscópicos e vídeo assistidos da coluna vertebral.

MODELOS

7500.001 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø5,5MM ENCAIXE AR
7500.002 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø5,5MM ENCAIXE EP
7500.003 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø5,5MM ENCAIXE LV
7500.004 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø5,5MM ENCAIXE RZ
7500.005 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø5,5MM ENCAIXE ST
7500.006 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø6,5MM ENCAIXE AR
7500.007 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø6,5MM ENCAIXE EP
7500.008 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø6,5MM ENCAIXE LV
7500.009 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø6,5MM ENCAIXE RZ
7500.010 - KIT ESTENOSE BÁSICO Ø6,5MM ENCAIXE ST



IMAGEM DO PRODUTO



MODO DE UTILIZAÇÃO DO PRODUTO

O critério para a seleção do modelo é de extrema importância, porque está diretamente ligado ao sucesso da cirurgia.

Entretanto, a seleção do tamanho a ser utilizado em cada paciente dependerá da anatomia da região e indicação médica. A forma de uso é inerente à formação do profissional que irá realizar o procedimento. Não existe uma técnica cirúrgica específica para este produto indicada pelo fabricante.

PRECAUÇÕES DE USO

- Durante os procedimentos cirúrgicos devem -se evitar esforços excessivos, pois os mesmos poderão acarretar a quebra do produto;
- Não use o produto com nenhum outro fim que não seja o seu fim designado;
- Se o produto apresentar algum dano, o mesmo não deve ser utilizado;
- A segurança do procedimento está diretamente relacionada ao conhecimento da técnica e treinamento prévio por parte do cirurgião;
- Não reutilizar este produto, pois o mesmo é de uso único.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

O produto deve ser transportado em sua embalagem original, lacrada e sem sinais de violação.

Estocar em local fresco e seco, distante de poeira e umidade.



ESTERILIZAÇÃO

A esterilização possui validade de dois anos a partir da data de fabricação.

O produto é esterilizado por ETO válido por 2 (dois) anos.

ADVERTÊNCIAS

Este produto é fornecido estéril. Não utilize o produto se a embalagem estiver violada ou fora das condições corretas de armazenamento e transporte.

Este produto deve ser utilizado por profissionais da área de saúde, que estejam familiarizados, devidamente treinados e habilitados para utilização dos instrumentos cirúrgicos. O cirurgião é responsável pela aprendizagem das técnicas utilizadas neste sistema. A utilização inadequada poderá acarretar danos irreversíveis.



Este produto deve ser descartado após a sua utilização.

DESCARTE

O descarte deve ser feito de acordo com os legislação local.

SIMBOLOGIA UTILIZADA

REF Código de referência

LOT Identificação de lote

STERILE Produto esterilizado por **ETO**

Proteja contra exposição solar e umidade

Proteja contra radiação

Limite de Temperatura ambiente

Atenção: consulte manual do usuário.

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: 81288549025

Rev00 – Fevereiro/2024