

INDICAÇÃO DE USO

O Introdutor para Alívio da Dor Radimed é indicado para cirurgias minimamente invasivas para o tratamento de nervos periféricos com objetivo de bloquear o estímulo doloroso, fornecendo preparação perfeita para procedimento cirúrgico ou promover analgesia como tratamento da dor crônica.

MODO DE USO DO INTRODUTOR PARA ALÍVIO DA DOR RADIMED:

- 1- Realizar uma inspeção visual e certificar-se de que a embalagem não está danificada;
- 2- Remover a cânula da embalagem estéril em ambiente limpo e utilizando técnicas assépticas;
- 3- Remover o protetor da cânula e certificar-se de que a ponta da cânula está íntegra;
- 4- Posicione o paciente de acordo com o procedimento cirúrgico a ser realizado;
- 5- Insira a cânula com o auxílio de Fluoroscopia ou Ultrassonografia;
- 6- O estilete deve ser retirado logo após a incisão;
- 7- Conecte o cateter da cânula à seringa contendo a solução anestésica padronizada para o bloqueio do nervo.

*Após o término do procedimento, o material deverá ser descaracterizado e descartado em local apropriado, seguindo os regulamentos aplicáveis ao descarte de material perfurocortante e contaminado, adotado pelo hospital.

**É utilizado juntamente com outros produtos médicos, tais como: Fluoroscopia ou Ultrassonografia, os quais são comercializados separadamente.

DIMENSÕES:



REF	Calibre G	Diâmetro mm	Comprimento mm
10001S	23	0,65	35
10002	23	0,65	70
10011S	23	0,65	100
10003S	23	0,65	100
10003	23	0,65	100
10004S	23	0,65	150
10004	23	0,65	150
10014	23	0,65	200
10005	21	0,80	100
10006	21	0,80	150
10007	21	0,80	200
10008	18	1,25	100
10009	18	1,25	150
10010	18	1,25	200
10012	20	0,90	38
IMS/0,95-38	20	0,95	38
IMS/0,67-57C	23	0,67	57
IMS/0,67-77C	23	0,67	77
IMS/0,67-100C	23	0,67	100
IMS/0,67-150C	23	0,67	150

ADVERTÊNCIAS:

- O produto somente pode ser manipulado por profissional especializado;
- O conteúdo é fornecido esterilizado por Óxido de Etileno. Não utilize se o selo de esterilização estiver danificado;
- Somente utilizar o produto se a embalagem estiver íntegra e dentro do prazo de validade;
- Usar o produto somente quando todos os seus componentes estiverem integralmente constituídos;
- Não reutilize, reprocesse nem reesterilize. A ponta de sucção é estéril e descartável e deve ser utilizada uma única vez. A reutilização, o reprocessamento ou a reesterilização podem comprometer a integridade

estrutural do dispositivo e/ou provocar a sua falha, o que, por sua vez, pode causar lesões ou doenças, contaminação do dispositivo e/ou o risco de infecção no paciente ou infecção cruzada, incluindo, mas não se limitando, à transmissão de doença (s) contagiosa (s) de um paciente para outro;

- Recomenda-se empregar as precauções universais de segurança durante o manuseio do dispositivo.
- Ter sempre disponível um instrumento sobressalente.
- Não utilizar cânulas deformadas, nem tentar endireitar um instrumento danificado.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

- Armazenar e transportar em local fresco, seco e limpo, distante de poeira, umidade e luz e à temperatura ambiente (15°C a 30°C).
- Verifique cuidadosamente o estado da embalagem do produto e o prazo de validade. A condição de esterilidade estará assegurada, dentro do prazo de validade, desde que a embalagem não esteja violada e/ou danificada.
- O produto deve ser examinado atentamente. Acidentes de transporte e/ou estocagem inadequada podem provocar danos. Em caso de dúvidas, comunique imediatamente o detentor do cadastro para que providências sejam tomadas.

PRAZO DE VALIDADE:

- 05 anos após a data de esterilização.

FABRICANTE RESPONSÁVEL / UNIDADE FABRIL:

Fabricante Responsável:

Radimed GmbH
Lothringer Strasse 36b, 44805 Bochum
Alemanha

Unidade Fabril:

SFM Medical Devices GmbH
Brückenstraße 5, D-63607, Wächtersbach
Alemanha

IMPORTADO E DISTRIBUÍDO POR:

PRO-BS COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO –
EIRELI – EPP

Alameda Terracota, 185, Conj. 422 e 1216.

CEP: 09531-190 – São Caetano do Sul – São Paulo

CNPJ: 26.939.880/0001-50

sac@pro-bs.med.br

REGISTRADO POR:

X - SAFE COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS
HOSPITALARES LTDA – EPP

Alameda Terracota, 185, Conj. 504 e 505.

CEP: 09531-190 – São Caetano do Sul – São Paulo

CNPJ: 11.820.103/0001-14

Responsável Técnica: Marina de Assis Lima

CRBM/SP: 24931

Registro ANVISA nº: 81236270003

sac@x-safe.med.br



PRO-BS

Searching and Delivering
Innovation



INSTRUÇÃO DE USO
INTRODUTOR PARA ALÍVIO DA DOR
RADIMED®

