

MANUAL DE INSTRUÇÕES

CÂNULAS PARA ARTROSCOPIA VIA CANN

Nome Técnico: CÂNULA

PRODUTO ESTÉRIL

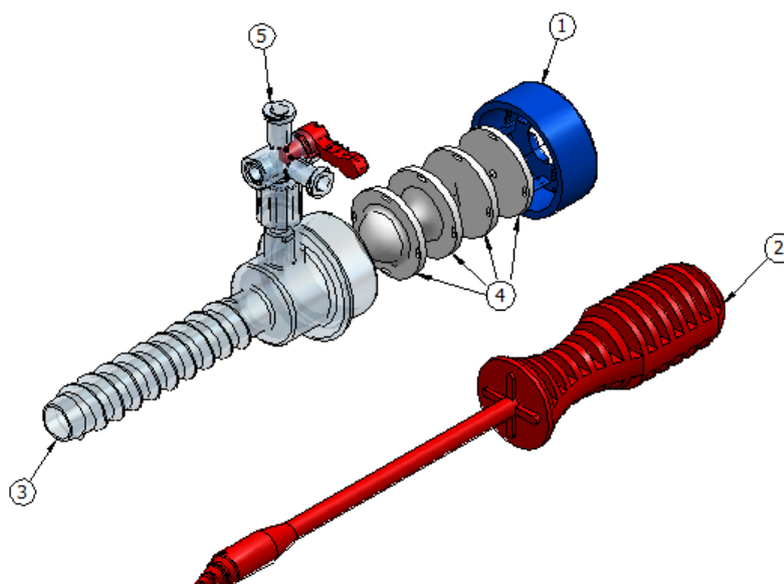
FABRICANTE RECOMENDA USO ÚNICO



FINALIDADE

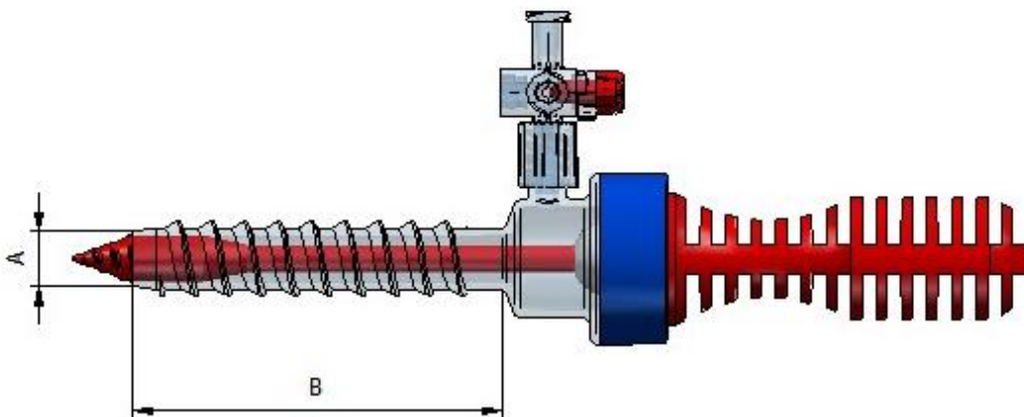
As Cânulas para Artrosopia Via Cann são dispositivos projetados para permitir a inserção ou remoção de instrumentais em procedimentos cirúrgicos artroscópicos. Por serem translúcidas, permitem que o cirurgião visualize a posição dos instrumentais, implantes e suturas dentro da articulação. Além disso, seu design rosqueado auxilia na prevenção de desalojamento e facilita a retração de tecidos moles.

ITENS QUE COMPÕE O PRODUTO



| Item | Descrição | Matéria Prima |
|------|-----------------------|---------------|
| 1 | Tampa da Cânula; | ABS |
| 2 | Cabo Obturador; | ABS |
| 3 | Corpo da Cânula; | ABS |
| 4 | Conjunto de vedações; | Silicone |
| 5 | Torneira 2 vias; | PP |

MODELOS



| Dimensões | |
|--------------|-----------------|
| Diâmetro (A) | Comprimento (B) |
| 6,5 mm | 70 mm |
| 6,5 mm | 90 mm |
| 6,5 mm | 110 mm |
| 8,5 mm | 70 mm |
| 8,5 mm | 90 mm |
| 8,5 mm | 110 mm |

- **Cânula Via Cann 6,50 x 70 mm**
Cód. VM-05-65-70
- **Cânula Via Cann 6,50 x 90 mm**
Cód. VM-05-65-90
- **Cânula Via Cann 6,50 x 110 mm**
Cód. VM-05-65-110
- **Cânula Via Cann 8,50 x 70 mm**
Cód. VM-05-85-70
- **Cânula Via Cann 8,50 x 90 mm**
Cód. VM-05-85-90
- **Cânula Via Cann 8,50 x 110 mm**
Cód. VM-05-85-110

INSTRUÇÕES DE USO

1. Inspecione a embalagem do produto para verificar se não houve violação. O produto segue esterilizado do Fabricante;
2. Utilize técnica asséptica durante todo o procedimento;
3. Introduza o obturador na cânula;

Obs.: Para facilitar a inserção do obturador, insira-o fazendo movimentos giratórios.

4. Realize uma pequena incisão na pele;
5. Insira a cânula com o obturador na incisão, girando-a no sentido horário;
6. Retire o obturador da cânula;
7. Verifique através da visualização artroscópica, se a cânula penetrou completamente no espaço da articulação;
8. Ao final do procedimento, retire a cânula girando-a no sentido anti-horário.
 - Na troca do obturador ou inserção de outro instrumental, deve-se utilizar o furo inicial da membrana, evitando assim um vazamento de líquido desnecessário;
 - A lubrificação do obturador ou de instrumentais com soro fisiológico facilita a sua inserção na membrana de vedação da cânula;
 - A entrada lateral da cânula possui encaixe Luer Lock padrão. Pode-se fechá-la e utilizá-la com uma válvula de controle de saída incorporada;
 - Critérios para a seleção do tamanho da cânula são extremamente importantes, pois estão diretamente ligados ao sucesso da cirurgia. A seleção do tamanho a ser usado em cada paciente dependerá de diagnóstico 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 estes produtos indicada pelo fabricante, considerando que possam ser utilizados em vários tipos de procedimentos cirúrgicos. Para a utilização destes produtos, vale a escolha do cirurgião e de sua equipe pela melhor técnica, a depender da finalidade da cirurgia e do local desta.
9. Descartar a Cânula após a utilização. **NÃO REUTILIZAR.**

PRECAUÇÕES

- Verificar se a embalagem está íntegra e sem sinais de violação;
- Abrir a embalagem utilizando técnica asséptica;

TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO

- As Cânulas para Artroscopia Via Cann devem ser transportadas em sua embalagem original, lacrada e sem sinais de violação;
- As Cânulas para Artroscopia Via Cann seguem em uma embalagem estéril. A esterilidade não é válida caso a embalagem protetora esteja violada;
- Estocar em local fresco, seco e distante de poeira.

ESTERILIZAÇÃO

O produto é esterilizado por Óxido de Etileno. A esterilização possui validade de dois anos a partir da data de fabricação, se a embalagem estiver inviolada.

GARANTIA

As Cânulas para Artroscopia Via Cann é um material de uso único, portanto não possui garantia.

As Cânulas para Artroscopia Via Cann é comercializado individualmente em embalagem primária e embalagem secundária. A embalagem primária é tipo envelope, manufaturado com papel Tyvek e filme laminado de Poliéster/Polipropileno, que possibilita a abertura asséptica sem rasgos no filme e com menor liberação de fibras. A Embalagem secundária sendo caixa de papel cartão.

Fabricado Por:

VIAMEDICAL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA ME

AV. CLEMENTE TALARICO, 860 – JD. EMBARÉ

São Carlos/SP - CEP: 13563-882

CNPJ: 31.829.074/0001-69

Resp. Técnico: Ricardo Cyrino – CREA SP: 5069658977

Registro ANVISA nº: 81841289002