

CÂNULA PARA ASPIRAÇÃO E IRRIGAÇÃO LAPAROSCÓPICA LAGIS FLOW



ANTES DE UTILIZAR O PRODUTO, LEIA ATENTAMENTE AS SEGUINTE INFORMações.

DESCRIÇÃO DO DISPOSITIVO

A Cândia para Aspiraço e Irrigaço Laparoscópica Lagis Flow consiste em um tubo de PVC conectado a uma manopla com botões acionada por mola.

Acoplada distalmente estã uma sonda de aço inoxidãvel e proximalmente estã uma tampa plãstica do invólucro.

Quando conectado e operado corretamente, o dispositivo irriga e evacua fluidos durante procedimentos laparoscópicos.

MODELO DO PRODUTO

A Cândia para Aspiraço e Irrigaço Laparoscópica Lagis Flow é fornecida nas seguintes apresentaçoes:

Código do Produto	Comprimento da sonda de trabalho	Comprimento do Tubo
SI-360C	36cm	280cm
SI-450C	45cm	280cm
SI-520C	52cm	280cm

INDICAÇOES/FINALIDADE:

A Cândia para Aspiraço e Irrigaço Laparoscópica Lagis Flow é indicada para uso em procedimentos laparoscópicos para realizar a sucço e irrigaço, ajudando a liberar sangue e detritos de tecido do local da cirurgia permitindo assim uma melhor visualizaço do campo cirúrgico.

CONTRAINDICAÇOES:

Este dispositivo não deve ser usado exceto conforme indicado. Não se destina ao uso quando técnicas endoscópicas são contraindicadas.

INSTRUÇOES DE USO:

- Puxe a aba de proteço vermelha localizada na lateral do invólucro (1) para aliviar os botões. (Para dispositivos de Direct Flow™)
- Para irrigaço: insira a ponta do tubo (2) do dispositivo de IRRIGAÇO POR SUCCÇO LAGIS num saco de soluço salina normal.
- Para sucço: acople o tubo de sucço (3) do dispositivo de IRRIGAÇO POR SUCCÇO LAGIS a um recipiente de sucço.
- Pressione o botão azul (4) para irrigar.
- Pressione o botão vermelho (5) para evacuar os fluidos.
- Após a conclusõ do procedimento, desconecte os tubos das bolsas de soluço salina normal e do recipiente coletor de fluido.

- Eliminar adequadamente o dispositivo de IRRIGAÇÃO POR SUCCÃO LAGIS utilizado, as bolsas de solução salina normal e o recipiente.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES:

- Procedimentos para a cirurgia endoscópica só devem ser realizados por médicos qualificados e familiarizados com a técnica cirúrgica endoscópica.
- Esta Instrução de uso destina-se a auxiliar os médicos na utilização do dispositivo de irrigação por sucção LAGIS. Esta não é uma referência instrucional para cirurgia laparoscópica.
- Quando instrumentos endoscópicos e acessórios de diferentes fabricantes forem utilizados em conjunto num procedimento, verifique a compatibilidade antes de iniciar o procedimento e certifique-se de que o isolamento elétrico ou de aterramento não estão comprometidos.
- A sonda e a tampa do invólucro devem ser fixadas de forma segura para evitar fugas de fluido.
- A solução salina normal só deve ser utilizada para a solução de irrigação.
- Estéril, não tóxico e não pirogênico, a menos que a embalagem da unidade esteja aberta, úmida ou danificada.
- O reprocessamento e/ou reesterilização deste dispositivo pode criar o risco de contaminação e infecção do paciente. NÃO REUTILIZAR, REPROCESSAR OU REESTERILIZAR. Somente para uso ÚNICO.
- ATENÇÃO: somente para prescrição.
- Este dispositivo médico é feito de material PVC, e inclui o plastificante DEHP, assim chamado Bis (2-etilhexil) ftalato. O efeito do DEHP em mulheres grávidas e crianças é maior que em adultos. Ao usar este dispositivo, prestar atenção ao risco resultando nas seguintes complicações possíveis, mas não estão limitadas a:
 - Mulheres Grávidas: Aborto e a deformidade ao embrião.
 - Crianças: Os efeitos no sistema reprodutivo, incluindo a diminuição da taxa reprodutiva, a quantidade de espermatozoides e os danos nos testículos.
- Entrar em contato com o médico e os enfermeiros treinados com antecedência para evitar as complicações.

CONDIÇÕES AMBIENTAIS PARA ARMAZENAGEM:

O ambiente de armazenamento adequado é uma área limpa e seca, longe da luz solar, com uma gama de temperaturas de 13~30°C (55,4~86°F).

EXPLICAÇÃO DOS SÍMBOLOS:

	Limite de temperatura		Atenção		Não fabricado com látex de borracha natural
	Não reesterilizar		Fabricante		Não utilizar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de uso
	Não reutilizar		Consultar as instruções de uso	STERILE 80	Esterilizado com óxido de etileno
	Data de fabricação		Sistema de barreira estéril único	MD	Dispositivo Médico



Esterilizado à Óxido de Etileno

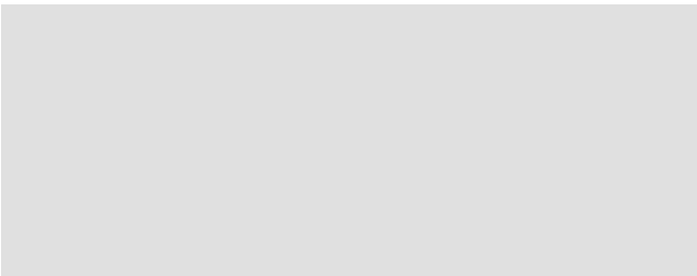
“PROIBIDO REPROCESSAR” “PRODUTO DE USO ÚNICO “

Produzido por:

Lagis Enterprise Co. Ltda

nº 29, Gong 1st Rd

Dajia Dist., Taichung City 437, Taiwan



LOTE / VALIDADE: Veja o Rótulo Externo

Registro ANVISA N°: 80518279001

Resp. Técnica: Eva Oselka / CRF-SP nº 27331