

**NOME DO PRODUTO: COMPRESSA GAZE NEUROCIRÚRGICA HITEC -KLAS
MEDIKAL**

Registro MS: 10150479089

DADOS PRODUTO REGISTRO ANVISA

Nome técnico: compressa absorvente para neurocirurgia

Matéria Prima: Tecido não tecido

Método de Esterilização: **óxido de etileno**

Produto Estéril: (X)Sim () Não

Validade: 3 anos

USO ÚNICO

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

A Compressa Gaze Neurocirúrgica Hitec é uma compressa esterilizada utilizada em cirurgias, fabricada em camadas de tecido não tecido cortadas em tamanhos específicos com uma costura para manuseio e um fio detectável por Raio-X entre as camadas.

A Compressa Gaze Neurocirúrgica Hitec previne o ressecamento do tecido nervoso cobrindo o tecido exposto com o tecido não tecido (TNT) úmido, assim como previne que os tecidos sejam danificados pelo contato com partes desnecessárias dos instrumentos cirúrgicos. A absorção de sangue e fluidos corporais permite ao cirurgião ver o campo da operação. Além disso, ela protege o tecido e vasos cerebrais de serem danificados utilizando-o como filtro quando o sangue, fluidos ou água para limpeza são aspirados com um aspirador. Essas funções permitem ao cirurgião realizar cirurgias calmamente, previnem o prolongamento do tempo de operação, protege órgãos e diminui a quantidade de sangue.

INDICAÇÃO DE USO

A Compressa Gaze Neurocirúrgica Hitec é utilizada em cirurgias para proteger os tecidos nervosos, absorver sangue e fluidos corporais, auxiliar no estanque de sangramento e como filtro para a sucção.

INSTRUÇÃO DE USO

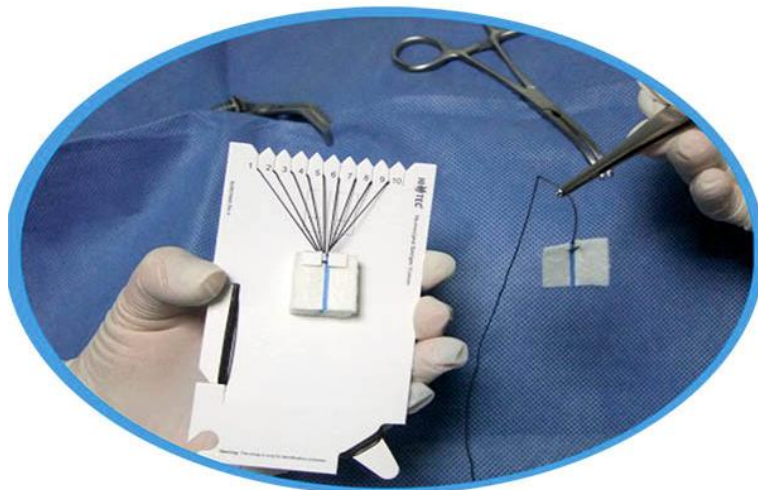
1. Verifique a integridade da embalagem;
2. Remova o produto da embalagem de forma asséptica;
3. Retire o cartão de contagem da embalagem;
4. Use pinça para remover as compressas do cartão de contagem;
5. Verifique a integridade da estrutura da compressa e a adesão do fio de identificação antes do uso;
6. Aplique sobre a área;
7. O fio de identificação deve ficar fora da área de operação;
8. Previna a desidratação com a aplicação de solução salina na compressa antes e durante o seu uso para minimizar traumas ao tecido e redução da adesão. Preferencialmente aplicar pelo lado da linha radiopaca;
9. Remova a compressa com pinça após o uso;
10. Verifique se as compressas utilizadas foram todas removidas, utilizando o cartão de contagem. A área cirúrgica não deve ser fechada se alguma compressa estiver faltando

ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS**Componente**

Compressa
Linha radiopaca
Linha de identificação

Matéria Prima

Tecido Não Tecido
Sulfato de Bário
Fio de Seda de grau médico

FOTO

Isento de Látex

APRESENTAÇÃO COMERCIAL

CÓDIGO	DESCRIÇÃO
HSSK1313	COMPRESSA NEUROCIR. 13MM X 13MM
HSSK1325	COMPRESSA NEUROCIR. 13MM X 25MM
HSSK1338	COMPRESSA NEUROCIR. 13MM X 38MM
HSSK1350	COMPRESSA NEUROCIR. 13MM X 50MM
HSSK1376	COMPRESSA NEUROCIR. 13MM X 76MM
HSSK2020	COMPRESSA NEUROCIR. 20MM X 20MM
HSSK2525	COMPRESSA NEUROCIR. 25MM X 25MM
HSSK2575	COMPRESSA NEUROCIR. 25MM X 75MM

FORMA DE APRESENTAÇÃO EMBALAGEM

A Compressa Gaze Neurocirúrgica Hitec é fornecida acondicionada em um cartão de contagem de papelão com 10 unidades e posteriormente em um envelope estéril constituído de filme de Polipropileno/Polietileno e Papel Cirúrgico. Caixa com 20 envelopes.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Evite luz solar direta.

Armazene em temperatura entre 5° e 30°C e com umidade relativa inferior a 70%.

PRECAUÇÕES/ CONTRAINDICAÇÕES

- Não corte a compressa para reduzir seu tamanho;
- É recomendada a remoção das compressas do corpo humano após uma hora;
- O fio de identificação preso a compressa tem o único propósito de localização da mesma;
- Não utilize o produto se a embalagem estiver rompida ou danificada;
- O produto deve ser aberto em ambiente cirúrgico e de forma asséptica;
- Não utilize após o vencimento;
- Este produto não deve ser re esterilizado sob nenhuma circunstância;
- O reuso ou re esterilização do produto poderá deteriorar sua integridade estrutural e isso poderá comprometer o sucesso do procedimento cirúrgico assim como representar risco de infecção, ferimento ou morte do paciente;
- O fabricante não se responsabiliza pelo produto que seja re esterilizado em parte ou na sua totalidade;
- O produto deve ser armazenado em sua embalagem original e aberto apenas no momento de sua utilização;
- O produto deve ser descartado de acordo com a legislação vigente;
- Examine cada produto antes do uso para identificar possíveis deteriorações;
- O fio de identificação deve ser verificado durante a remoção das compressas do corpo humano e nenhuma compressa deve ser deixada na área de operação;

- Utilize o produto segurando uma parte que não seja a região onde se localiza o fio detectável por raio-X. Se você segurar diretamente o fio detectável por raio-X ele pode se romper do corpo do produto;
- Não aplique sobre tecidos infectados;
- Não é recomendado o uso em pacientes alérgicos a seda e algodão.

Importado e Distribuído por:

Cirúrgica Fernandes Ltda

Al. África, 570, Santana de Parnaíba – SP

CNPJ: 61.418.042.0001/31 SAC 0800-771647

Site: www.cfernandes.com.br

Resp. Téc. Enfa. Lucia A. Higa – Coren SP 069259