

Revisão N°04

INSTRUÇÃO DE USO DISPOSITIVO PARA INCONTINÊNCIA URINARIA MASCULINO NÃO ESTÉRIL IU 5.019

Emissão: 02/2022



Especificação Técnica:

Sem extensão:

Látex de borracha natural.

Formato anatômico do pênis humano.

Provido de bainha para seu auto-ajuste.

Tamanhos:

MODELO	DIAMETRO (mm)	COMPRIMENTO (cm)
4	33 a 37	13
5	38 a 42	13
6	43 a 47	13
7	48 a 52	13

Com extensão:

Tubo de PVC.

Conector com configuração cônica tipo macho de engate.

Conector com configuração cônica tipo fêmea de engate.

Látex de borracha natural.

Formato anatômico do pênis humano.

Provido de bainha para seu auto-ajuste.

Produto Não Estéril.

Tamanhos:

MODELO	DIAMETRO (mm)	COMPRIMENTO (cm)
Р	35	12
M	47	18
G	52	20

Condições de Armazenamento e Transporte:

Manter em local seco, limpo e em temperatura ambiente.

Advertências e Precauções:

Produto não estéril e de uso único; descartável e de reprocessamento proibido, não podendo ser reutilizado.

Verificar o prazo de validade do produto, antes da sua utilização, não utilizar se o prazo estiver expirado.

Utilizar o produto somente quando todos os componentes estiverem integralmente constituídos, sem quebras, rebarbas, componentes soltos e sem presença de material estranho.

A embalagem deve estar perfeitamente lacrada, não podendo estar danificada, perfurada ou úmida.

Indicação de Uso:

Produto de uso médico hospitalar. Para pacientes com incontinência urinária. É indicado para transporte de urina e secreções uretrais.

Contraindicação:



Revisão N°04

INSTRUÇÃO DE USO DISPOSITIVO PARA INCONTINÊNCIA URINARIA MASCULINO NÃO ESTÉRIL IU 5.019

Emissão: 02/2022



O produto não apresenta contraindicações desde que observado a sua correta utilização de acordo com as técnicas médicas e a instrução de uso.

Modo de Uso:

A escolha quanto ao uso dos dispositivos deve ser feita pelo médico.

Retirar o produto da embalagem.

Envolver o pênis desenrolando delicadamente, para que fique bem ajustado e sem folgas.

Conectar a bolsa coletora.

Assim que a bolsa estiver cheia, substitua o dispositivo.

Após o uso do produto descartar de acordo com a legislação vigente.

Fabricante: Medsonda Indústria e Comercio de Produtos Médicos Hospitalares Ltda.

Endereço: Av. Tereza de Sousa Carneiros nº1191 CEP 84.990-000.

Tel. (43) 3512-2800.

Responsável Técnico: REGIANE GAVLAK CRQ-PR 09201294.

Registro Anvisa: 80163570030.

CONTROLE DAS ALTERAÇÕES:

Data	Revisão	Responsável	Alterações
10/2019	02	Milena Costa Rivera	Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de "Joelma Cristina Brizola" para "Milena Costa Rivera".
			Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de
10/2021	03	Rogerio S. Soares	"Milena Costa Rivera" para "Rogerio S. Soares".
			Inclusão de Contraindicações.
02/2022	04	Gessica Dias Correia	Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de
			"Rogerio S. Soares" para "Gessica Dias Correia".