

 PRODUTOS PARA SAÚDE	Revisão N°04	INSTRUÇÃO DE USO SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL IU 5.005	Emissão: 02/2022	 PRODUTOS PARA SAÚDE
--	-----------------	---	---------------------	--

Especificação Técnica:

Poli cloreto de Vinila (PVC).

Estéril: Esterilizado a Óxido de Etileno. Produto de uso único. Proibido Reprocessar.

Sonda Aspiração Traqueal:

Calibres: 04 ao 24 FR;

Comprimento: 48 e 50 cm.

Sonda Aspiração Traqueal com Válvula Digital:

Calibres: 04 ao 20 FR;

Comprimento: 04 a 08 FR – 40 ou 50 cm;

Comprimento: de 10 a 20 FR - 48 ou 50 cm;

2 orifícios laterais alternados, ponta aberta;

Exceção: Calibre 4FR possui a ponta fechada.

Condições de Armazenamento e Transporte:

Manter em local seco, limpo e em temperatura ambiente.

Advertências e Precauções:

Este produto destina-se a ser utilizado por profissionais habilitados e devidamente treinados na técnica própria a ser utilizada;

Usar técnica asséptica quando for manusear a sonda;

O produto é descartável e de reprocessamento proibido, não podendo ser reutilizado;

Verificar o prazo de validade do produto antes de sua utilização;

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:

Indicado para aspirar secreções traqueobrônquicas, trata de uma necessidade apresentada por pacientes que não conseguem manter a permeabilidade das vias aéreas, como nos casos de: Pacientes traqueostomizados em ventilação mecânica ou espontânea; secreções nasotraqueal em pacientes que não conseguem eliminar secreções sozinhos e/ou que apresentam grande quantidade de secreção pulmonar; pacientes intubados em ventilação mecânica, a presença de tubo artificial impede que o paciente faça o mecanismo normal de limpeza das vias aéreas e aumenta a produção de secreções.

A necessidade de aspiração é determinada pela observação visual do acúmulo de secreções e pela ausculta pulmonar para determinar a presença de secreções ou obstruções nas vias aéreas.

Contraindicação:

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:

Retirar o produto da embalagem utilizando técnica asséptica;

Introduzir a sonda conforme técnica médica;

 <small>PRODUTOS PARA SAÚDE</small>	Revisão N°04	INSTRUÇÃO DE USO SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL IU 5.005	Emissão: 02/2022	 <small>PRODUTOS PARA SAÚDE</small>
---	-------------------------------	---	-----------------------------------	---

O procedimento de aspiração deve ser realizado por um profissional habilitado com domínio da técnica;
A sonda pode ser introduzida na traqueostomia, na boca ou nas narinas até atingir o local para retirada das secreções conforme indicação médica;

Conectar ao aspirador;

Após a aspiração das secreções, desconectar o aspirador e retirar a sonda.

Descartar o produto após o uso 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: 80163570005.

CONTROLE DAS ALTERAÇÕES:

Data	Revisão	Responsável	Alterações
10/2019	02	Milena C. Rivera	Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de "Joelma Cristina Brizola" para "Milena Costa Rivera".
07/2021	03	Rogério S. Soares	Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de "Milena Costa Rivera" para "Rogério S. Soares". Especificação técnica: inclusão do texto "Produto de uso único. Proibido Reprocessar." E alteração do layout. Modo de uso: inclusão do texto "Descartar o produto após o uso de acordo com a legislação vigente." Inclusão do item "contra-indicação".
02/2022	04	Gessica Dias Correia	Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de "Rogério S. Soares" para "Gessica Dias Correia".

Atualizado por Gessica Dias Correia – Aprovado por Regiane Gavlak – Data da Aprovação 02/2022