



CÁNULAS Y TUBOS DE ASPIRACIÓN QUIRÚRGICA

INSTRUCCIONES DE USO

APLICACIÓN:

Se utiliza para conectar el recipiente de recogida (no suministrado) y el aspirador quirúrgico y se puede presentar en :

- **Cánula de aspiración** para la aspiración intraoperatoria de líquidos de desecho y sangre durante la intervención quirúrgica.
- **Tubos de aspiración** para prolongar las líneas de drenaje o conectar las líneas entre las cánulas de succión y el recipiente de recolección

CARACTERÍSTICAS EN RENDIMIENTO:

Las cánulas y tubos de succión son sistemas a prueba de fugas que se caracterizan por:

- Su alta y continua capacidad de succión gracias a las paredes internas lisas de los tubos
- Su capacidad de manejo gracias a los pesos manipulables que reducen la tensión en las manos y muñecas durante el uso y la flexibilidad de los tubos.
- Su capacidad de visualización a nivel del campo operatorio gracias a su coloración blanca
- Su capacidad para visualizar el flujo de fluidos gracias a la transparencia de los tubos.

MODO DE EMPLEO:

1. Abra el primer paquete manteniendo el producto en el segundo hasta que esté listo para usar.
2. Extraiga el dispositivo y conéctelo firmemente a la sonda de aspiración (para cánulas simples) o al aspirador previsto para este fin (en el caso de cánula + kit).
3. Realice la operación de aspiración.
4. En los modelos equipados con dispositivo de control de vacío, es posible realizar una succión intermitente obstruyendo con el pulgar el orificio ubicado en la parte superior del mango.

CÓMO CONECTAR LOS TUBOS:

1. Abrir el primer envase manteniendo el producto en el segundo hasta el momento de su uso
2. Extraiga el dispositivo y conéctelo de forma segura utilizando las conexiones finales.
3. Realice la operación de aspiración.
4. En algunos modelos hay un trozo de tubo rígido dentro del embalaje, útil para conectar cualquier extensión

ADVERTENCIAS :

- Uso reservado a profesionales sanitarios cualificados. BioService Tunisie declina toda responsabilidad por los daños causados al paciente en caso de uso inadecuado del dispositivo, mal uso o en caso de uso por parte de personas que no tienen las calificaciones requeridas.
- Es necesaria una verificación visual de la integridad del embalaje antes de abrirlo.
- Al manipular el dispositivo, utilice siempre una técnica aséptica y una buena preparación de la piel para reducir el riesgo de infección.
- Asegúrese siempre de que las conexiones de los accesorios estén perfectamente selladas y que la sonda esté bien estirada para permitir un flujo regular.
- El paciente debe ser informado del curso del procedimiento y los posibles riesgos antes de comenzar.
- EtO esterilizado; La esterilización está garantizada siempre que el embalaje esté intacto.
- No volver a esterilizar
- No utilice el dispositivo para infusiones.
- Dispositivo médico de un solo uso, un solo paciente, la reutilización puede causar infecciones tanto para el paciente como para el usuario del dispositivo.
- No pirogénico
- Caducidad: 5 años con el embalaje en buen estado y conservado en condiciones normales de almacenamiento (Conservar en su embalaje en lugar fresco y seco.). Evite la exposición a la luz y las altas temperaturas. La temperatura debe estar entre 5°C y 40°C.
- El dispositivo está provisto de un doble embalaje que garantiza la manipulación aséptica de este último.
- Para la seguridad del personal, cuando lo requiera la normativa del hospital o del departamento, puede ser necesario el uso de guantes estériles, máscaras y gafas protectoras (Precaución: estos accesorios no se suministran con el dispositivo).
- Cualquier incidente grave que se produzca en relación con el producto debe notificarse al fabricante ya la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario y/o el paciente.
- Deseche el dispositivo después de su uso de acuerdo con las normas vigentes.
- No utilice este dispositivo para bebés prematuros, bebés, recién nacidos y niños de menos de 10 kg.
- No utilice este dispositivo para el contacto directo con el SNC.



INFORMACIÓN DEL FABRICANTE:

- Primera comercialización: 2014
- Código y fecha de la revisión: 8450330000 rev 05 del 10/2022
- Número del organismo de certificación CE 0459