

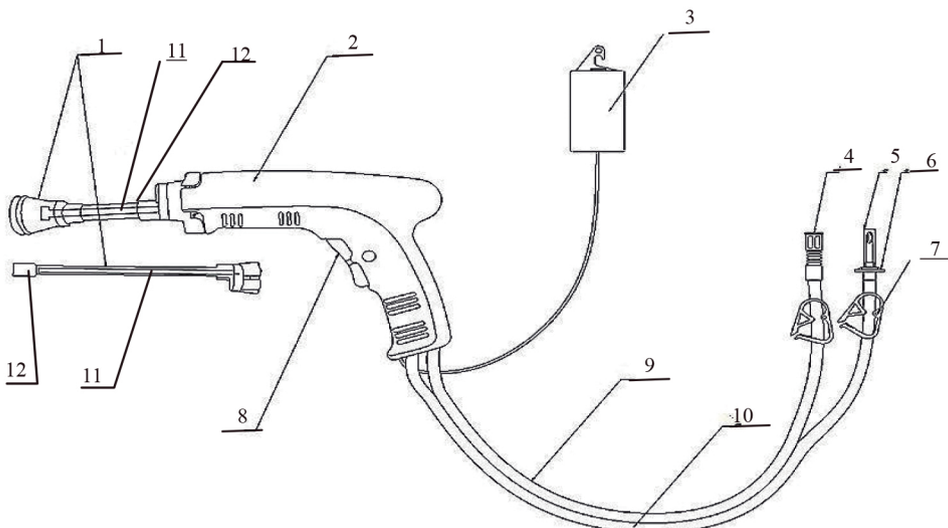


1. Aplicação:

O Pulso de lavagem deve ser utilizado para limpeza e lavagem de partes moles e pele em cirurgias de trauma e outras.

2. Composição :

O pulso de lavagem consiste de ponteira aplicadora, pistola, bateria, tudo de drenagem, tubo de irrigação, ponta baioneta controlador de fluxo, gatilho de fluxo alto e baixo. Existem 2 tipos de ponteira: uma tipo guarda chuva e outra cilíndrica. A ponteira com formato guarda chuva é utilizada para lavar partes externas e a tipo cilíndrica para limpeza dentro da cavidade.



1- Ponteira aplicadora 2- pistola 3- bateria 4- tubo de sucção 5- capa protetora 6- ponta baioneta 7- regulador de fluxo 8- gatilho alto e baixo 9- tudo de drenagem 10- tudo de sucção 11 Tubo de lavagem 12 tubo de lavagem

Fig. 1 Componentes do pulso de lavagem

3. Funcionamento

O Micro motor aciona o pistão que expulsa o líquido existente na cavidade, no retorno do pistão um novo volume irá preencher a cavidade . A vazão será controlada pela velocidade do pistão definida no acionamento do gatilho (gatilho superior = alto fluxo, gatilho inferior = baixo fluxo). O líquido será utilizado para lavar a ferida. O tipo de spray será definido pela ponteira escolhida. O líquido utilizado para lavagem será recolhido pelo outro tubo da ponteira seguindo para a drenagem. A energia utilizada é de 12V (bateria 7,5 V).

4. Dados Técnicos

- ☒ Distância do Spray : Gatilho superior acima de 1000mm e fluxo acima de 12ml/s
Gatilho Inferior acima de 500 mm e fluxo acima de 7ml/s
- ☒ Perfil do Spray : Perfil Guarda Chuva - perfil tipo chuveiro
Perfil Reto - perfil tipo cilíndrico.
- ☒ O Material é fornecido estéril em ETO antes de sair da fábrica.

5. Utilização

- A) Antes de utilizar, verifique a selagem da embalagem. É proibido utilizar o material se a embalagem estiver violada.
- B) O Operador deve acionar o gatilho superior no início de uso.
- C) Manter a bateria em local alto (1,5 m acima do local de uso) então insira a ponta baioneta (D) na embalagem de soro (ou outro líquido de lavagem). A embalagem deve estar 0,8m acima da pistola. A embalagem não pode ficar abaixo da pistola.
- D) Abra a trava, conecte a ponteira aplicadora selecionada na pistola e trave a ponteira na pistola com a trava.
- E) Mire a ponteira em direção a área a ser lavada e acione o gatilho superior ou inferior, o gatilho na posição intermediária para o fluxo.
- F) Os dois tubos (entrada e saída) têm um dispositivo para controle de fluxo.

6. Notas

- 6.1 - A bateria é do tipo célula seca, sem risco de choque
- 6.2 - Este dispositivo não é a prova de água.
- 6.3 - É proibido utilizar este equipamento em ambiente com alta radiação eletromagnética. Quando em uso este equipamento gera um campo eletromagnético, portanto é proibida sua utilização próxima a equipamentos sensíveis a campo eletromagnético, como marca passo.
- 6.4 - Este equipamento é de uso único (descartável), portanto não necessita manutenção ou reparo. O descarte deste equipamento após o uso deve seguir as leis e normas locais.
- 6.5 - O método de trabalho deste equipamento é por método pulsátil, portanto seu uso contínuo não deve ser superior a 2 minutos.
- 6.6 - Este produto é descartável e sua reutilização é proibida. Se a embalagem estiver aberta, tenha certeza de não utiliza-lo.
- 6.7 - A Bateria e a pistola não podem ser lavados com água.
- 6.8 - A validade da esterilização é de 2 anos. O Operador pode encontrar esta informação na embalagem externa. É proibida a utilização após expirada a validade.
- 6.9 - Durante o transporte mantenha o produto em local seco e evite alta pressão e temperatura. O produto deve ser estocado em local limpo e evitar luz direta do sol. A umidade relativa da sala deve ser menor que 80%.
- 6.10 - A solução de lavagem é de responsabilidade da instituição médica.

7. Transporte de armazenamento

Veículos comuns podem ser utilizados para transporte deste material. Durante o transporte evite pancadas, vibrações, chuva e luz solar direta. O Produto deve ser usado em uma sala limpa e isenta de ar corrosivo.

8. Esterilização

O Produto é esterilizado em Óxido de Etileno.

9.0 Marcações



Quer dizer que o produto não pode ser reutilizado



Leia o Manual de uso antes de utilizar

STERILE

O material é fornecido Estéril

STERILE EO

O método de esterilização é Oxido de Etileno

9.0 Fabricante e Distribuidor exclusivo no Brasil

9.1 - Fabricante :

Company Name: SuZhou AND Science & technology Development CO., Ltd.
Production Address/Registered Address: ZhenNan Road, JinFeng Town, ZhangjiaGang
City: Zip: 215625 Tel: 0512-58515711 Fax: 0512-58560850

9.2 - Distribuidor exclusivo :

CPMH Comércio e Indústria de Produtos Médico-Hospitais e Odontológicos Ltda
SAAN Quadra 02, Parte 01, Nº 265 - Brasília - DF CEP 70632-200
Tel (61) 3028 8855 Email : sac@cpmh.com.br www.cpmh.com.br

10 - Registro no Ministério da Saúde : 80859840079