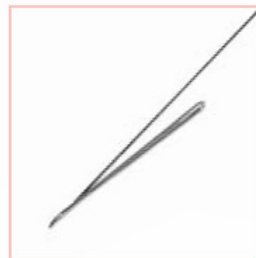


Easyloc EL/ELX



SINGLE HOOK



Arpão Simples

DOUBLE HOOK









Arpão Duplo

DESCRIÇÃO

Agulha de localização mamária com arpão simples ou duplo não reposicionável. Agulha introdutora com ponta lanceolada, com marcação de profundidade e ligação luer-lock. Ponta ecogénica. Versão disponível com arpão simples ou arpão duplo.

TAMANHO

	Ø Gauge	Ø mm	Tipo de Gancho	Compr. 50 mm	Compr. 70 mm	Compr. 100 mm	Compr. 120 mm	Compr. 150 mm
	18G	1,27	Simples	EL18-05	EL18-07	EL18-10	EL18-12	EL18-15
	18G	1,27	Duplo	ELX18-05	ELX18-07	ELX18-10	ELX18-12	ELX18-15
	20G	0,90	Simples	EL20-05	EL20-07	EL20-10	EL20-12	EL20-15
	20G	0,90	Duplo	ELX20-05	ELX20-07	ELX20-10	ELX20-12	ELX20-15
	21G	0,82	Simples	EL21-05	EL21-07	EL21-10	EL21-12	EL21-15
	21G	0,82	Duplo	ELX21-05	ELX21-07	ELX21-10	ELX21-12	ELX21-15

INFORMAÇÕES GERAIS

Apirogénico. Não utilizar o dispositivo caso a embalagem se encontre danificada ou aberta. Não expor a temperaturas altas e proteger da luz solar.

PRECAUÇÕES

O procedimento descrito deve apenas ser utilizado como guia de ajuda. Cada médico deverá avaliar o procedimento descrito de acordo com a sua experiência e o tipo de necessidade. A Zamar não se responsabiliza pela reutilização ou uso indevido deste dispositivo.

INTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

1. Inspeccionar a embalagem e o produto relativamente a danos e prazo de validade. Caso o produto se encontre integralmente selado, abrir e transferir o dispositivo para o campo estéril, utilizando uma técnica asséptica;

2. Remover o fio da agulha introdutora e verificar se o produto se encontra em perfeitas condições de utilização.

ATENÇÃO: o fio de localização vem embalado na agulha com o arpão virado para fora do conector da agulha para evitar danos. Quando for posicionado, o fio de localização irá necessitar de ser virado ao contrário de modo a que o arpão deslize através do conector da agulha;

3. Localizar a lesão utilizando uma técnica de imagiologia (ecografia ou radiografia);

4. Inserir a agulha de localização na mama, dirigindo-a para a lesão (de preferência paralelamente à parede torácica de modo a reduzir o possível risco de pneumotórax). Utilizar as marcas de profundidade para posicionar a agulha na lesão mamária (as marcas de referência de profundidade têm 1 cm de intervalo);

5. Confirmar o posicionamento da agulha com ecografia e/ou radiografia;

6. Se necessário, reposicionar a agulha e confirmar o posicionamento;

7. Para garantir que o arpão se irá desdobrar na direcção apropriada, alinhar o arpão com as marcas de orientação no conector enquanto se introduz o fio na agulha;

O fio de localização pode então ser inserido na agulha introdutora, fazendo deslizar o fio para o interior da agulha. Fazer avançar o fio até que o início da ponta do arpão se encontre na extremidade da agulha.

8. Para desdobrar o arpão, o fio de localização deve ser mantido no lugar e a agulha deve ser retirada cerca de 1.5cm;

9. A agulha pode agora ser removida e deve-se efectuar uma radiografia e/ou ecografia para confirmar o posicionamento do arpão;

10. O fio exposto remanescente deve fixar-se na superfície cutânea, utilizando um método apropriado para evitar a deslocação do fio durante o transporte para a cirurgia.

INFORMAÇÃO REGULAMENTAR

Dispositivo Médico Estéril de uso único

Classe IIa, com marcação CE

Organismo Notificado: CERMET, nº 0476

ID Dispositivo Médico atribuído pelo INFARMED: 128820