

INSTRUÇÕES DE USO

CATETER NASAL TIPO ÓCULOS GMI

APRESENTAÇÕES

São apresentadas nas seguintes dimensões e códigos:

Código	Diâmetro Cânula Fr	D. Externo Cânula (mm)	D. Interno Cânula (mm)	Comprimento Cânula (mm)	Comprimento Tubo Trevo (mm)
23106	06 (Neonatal)	2,70	1,50	350	2100
23109	09 (Pediátrico)	3,30	2,00	480	2100
23112	12 (Adulto)	4,40	2,50	500	2100
23106-2	06 (Neonatal)	2,70	1,50	350	7500
23109-2	09 (Pediátrico)	3,30	2,00	480	7500
23112-2	12 (Adulto)	4,40	2,50	500	7500

DESCRIÇÃO E COMPOSIÇÃO DO PRODUTO

O CATETER NASAL TIPO ÓCULOS GMI é composto por um tubo de silicone 100%, translúcido, dureza 60 a 70 Shore A, que se conecta a um arco em silicone dureza de 40 a 70 Shore A com diâmetros que variam de acordo com o código do produto, fixados por um conector de PVC (cloreto de polivinila).

Estas tubulações em sua extremidade proximal estão ligadas a um conector bifurcado composto em PVC (cloreto de polivinila), o qual tem no seu outro extremo um tubo de PVC com formato interno tipo trevo que não permite a interrupção da passagem do oxigênio com dimensões de 4,4 mm para o código 23106 e 6,40 mm para os códigos 23109 e 23112, com comprimento total de 2100 mm ou para códigos 23106-2/ 23109-2 / 23112-2 com 7500 mm.

A parte que se encaixa no nariz está anatomicamente curvada sobre o lábio superior. Seu posicionamento seguro permite uma completa liberdade de movimentos do paciente.

FINALIDADE/ INDICAÇÕES

O **CATETER NASAL TIPO ÓCULOS COM CONECTOR DE ROSCA GMI** é utilizada para a administração de oxigênio ou ar comprimido, vias respiratórias superiores, para pacientes com insuficiência respiratória leve.

INSTRUÇÕES DE USO

1. Abrir assepticamente a embalagem o mais próximo possível do momento do seu uso.
2. Qualquer produto deve ser aplicado sob a supervisão de um profissional de saúde habilitado e treinado.
3. Evitar a aplicação de força excessiva durante a inserção.
4. A cânula é inserida de acordo com os procedimentos padronizados pela instituição
5. Colocar o paciente em posição Semi-fowler.
6. Graduar o fluxo de oxigênio.
7. Conectar o extremo do prolongador à fonte de oxigênio (o tubo possui um design interior que impede a interrupção do fluxo).
8. Graduar a profundidade dos tubos nasais e colocar na narina anatomicamente curvada sobre o lábio superior.
9. Adaptar ao rosto do paciente apoiando atrás das orelhas e ajustando com o conector azul.

10. Deixar o paciente confortável.

CONTRA INDICAÇÕES

Em pacientes com queimaduras faciais.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

1. É um produto descartável, de uso único.
2. O produto deve ser aplicado sob estrita supervisão por profissional habilitado e treinado.
3. A esterilidade está garantida se a embalagem não estiver violada ou danificada. A embalagem que preserva as condições de esterilidade do produto, só pode ser aberta após a execução do procedimento de uso.
4. Devem ser tomadas precauções na utilização dos instrumentos perfurocortantes, pois pode danificar a superfície externa do produto.
5. Deve-se considerar que a técnicas de inserção, cuidados com o produto e remoção irá variar de acordo com as circunstâncias específicas de cada caso.
6. Siga as indicações médicas e normas institucionais sobre a administração de oxigênio.
7. Verifique frequentemente a permeabilidade dos tubos nasais.
8. Preferencialmente manter conectado ao paciente um monitor de saturação.
9. A pressão e oxigênio seco por períodos prolongados pode ocasionar lesão na mucosa nasal.
10. Não use após a data de validade.
11. Não usar em pacientes sob ventilação mecânica.
12. Não utilizar em tubos endotraqueais ou outro dispositivo de respiração.
13. Produto não inflamável.



RECOMENDAÇÕES

1. Verificar a integridade da embalagem.
2. Verificar a data e vencimento.
3. Manter o produto em lugar fresco, arejado e protegido de raios solares.
4. Realizar os cuidados posteriores segundo critérios institucionais /profissionais.
5. Este produto não pode ser reutilizado, pois pode causar danos ao produto e/ou risco a saúde do paciente.



Produto Não Estéril



Produto de Uso Único

EMBALAGEM

O **CATETER NASAL TIPO ÓCULOS GMI** é embalado em Papel Grau Cirúrgico com impressões características de lote de produção e demais informações exigidas pela autoridade sanitária competente.

DESCARTE

O **CATETER NASAL TIPO ÓCULOS GMI**, deve ser descartado em local apropriado para materiais potencialmente contaminados.

Resp. Técnica - Dra. Josimara dos Santos Almeida Possidonio - CRF-SP 54.659
REG ANVISA: 80423540050



GABISA MEDICAL INTERNATIONAL S.A.
Rua Tapiraí, 39 – Comp. 51/63/75 – Jardim Leocádia.
CEP 18085-300 Sorocaba – SP
CNPJ 08.633.431/0001-05 Tel/fax: 15 3238-4100