


| | | |
|--|---|--|
|  | <p align="center">INSTRUÇÃO DE USO SONDA URETRAL</p> | <p align="right">Página 1/1</p> |
|--|---|--|

INFORMAÇÕES DE IDENTIFICAÇÃO E APRESENTAÇÃO DO PRODUTO:

A Sonda Uretral é um artigo médico-hospitalar de uso único e estéril. Confeccionada em tubo PVC. Produto esterilizado e embalado individualmente em pouche de papel grau cirúrgico e filme de PVC ou embalagem de polietileno, contendo uma unidade do produto por embalagem. O mesmo é fornecido em caixas de embarque confeccionadas em papelão. Sua validade é de 04 (quatro) anos a partir da data de esterilização.

INDICAÇÃO/FINALIDADE:

A Sonda Uretral tem a finalidade de esvaziamento da bexiga, controle rígido do volume urinário, preparo para cirurgia, drenar a urina em pacientes com incontinência urinária, auxilia no diagnóstico de patologias do sistema urinário.

CONDIÇÕES ESPECIAIS DE ARMAZENAMENTO/ CONSERVAÇÃO:

Conservar o produto em local limpo, seco e ao abrigo da luz solar e entre temperatura de 15 a 35°C. A umidade não deve ser superior a 80%. O empilhamento máximo deve ser de 10 caixas sobre paletes.

INSTRUÇÕES PARA USO DO PRODUTO:

- Observe o aspecto geral da embalagem. Caso encontrar-se danificada, não utilize o produto;
- Observe o prazo de validade do produto. Caso encontrar-se vencido, não o utilize;
- Observe o prazo de esterilização do produto. Caso encontrar-se vencido, não utilize o produto;
- Abra a embalagem assepticamente;
- Introduza a proximidade distal na uretra do paciente;
- Realize o procedimento desejado;
- Após o uso, descarte o produto de acordo com as normas de destino de materiais hospitalares.

PRECAUÇÕES DE USO/ RESTRIÇÕES DE USO:

Caso a embalagem encontrar-se danificada, não utilizar o produto. Use imediatamente assim que a embalagem for aberta.

ADVERTÊNCIAS:

Não utilizar caso esteja vencido. Produto de uso único e deve ser descartado após o uso. Utilizar somente se a embalagem estiver íntegra. Promover a introdução, movimentação e retirada da sonda com delicadeza, pois movimento bruscos podem causar desconforto, dor ou machucar o paciente.

CONTRA-INDICAÇÕES E EFEITOS ADVERSOS:

O produto não apresenta efeitos colaterais desde que seja utilizado corretamente, de acordo com a finalidade e instruções de uso.

**ARTIGO MÉDICO HOSPITALAR- DESTRUIR APÓS O USO – USO ÚNICO – PROIBIDO REPROCESSAR – ESTÉRIL
MS: 80212340035**

RESPONSÁVEL TÉCNICA: FABRICIA MARZANO BERALDO - CRF/MG 23.872

FABRICADO POR:

BIOBASE INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA

Rua dos Oitis, nº 80 – Bairro Distrito Industrial - CEP: 37.556-836 – Pouso Alegre – MG.

CNPJ: 05.216859/0001-56 – TEL:(35) 3427-7000

Informações, dúvidas, críticas e/ou sugestões; entrar em contato com o SAC Biobase:

Fone/Fax: (35) 3427-7029

E-mail:qualidade2@biobase.ind.br

AUT.FUNC.ANVISA/MS nº 802123-4.