

Coaxial Sleeve

Biopsy



Instruções de utilização

Estas instruções de utilização estão traduzidas para os idiomas: DE, EN, FR, IT, ES, PT, NL, DA, SV, EL, BG, ET, HR, LV, LT, PL, RO, SK, SL, CS, HU. As traduções podem ser descarregadas através da nossa página de Internet eifu.pajunk.com.

Aviso especial

Leia cuidadosamente as seguintes informações e instruções de utilização!

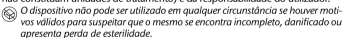
O dispositivo só pode ser utilizado por pessoal médico qualificado de acordo com estas instruções de utilização.

A PAJUNK® não recomenda qualquer método de tratamento em particular. O pessoal médico profissional é responsável pelo modo como o dispositivo é utilizado e pela seleção do paciente.

Para além destas instruções de utilização, a informação relevante também se aplica de acordo com a literatura especializada correspondente e o estado atual de desenvolvimento dos conhecimentos.

O incumprimento das instruções de utilização invalida a garantia e coloca em risco a segurança do paciente.

Em caso de utilização em combinação com outros dispositivos, é essencial que sejam consideradas adicionalmente as informações sobre compatibilidade e as instruções de utilização desses outros dispositivos. Qualquer decisão relativamente ao uso combinado de dispositivos de diferentes fabricantes (em que estes não constituam unidades de tratamento) é da responsabilidade do utilizador.

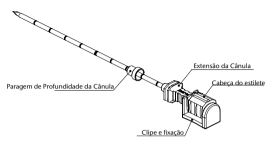


Podem ser exclusivamente utilizados dispositivos intactos antes do fim da data de validade da esterilidade, indicada no rótulo, e em embalagem intacta.

Descrição do dispositivo/compatibilidade

REF Consulte a atual declaração de conformidade a respeito dos números relativos aos dispositivos e do âmbito destas instruções de utilização.

Acessórios para instrumentos PAJUNK® para biópsia de tecidos moles para a utilização exclusiva com os sistemas de biópsia PAJUNK® DeltaCut, CoreCut e PrimoCut.



Finalidade

Acessórios para a recolha de amostras de tecido a partir do tecido mole.



A cânula não se adequa à utilização com RM!

Utilizadores previstos

Apenas pessoal médico profissional, urologistas, radiologistas, ginecologistas

Grupo-alvo de pacientes

Adultos e crianças

Indicações

Exame citológico e/ou histológico.

Contraindicações

Falta de efeito terapêutico, paciente não cooperativo, ascite, órgãos pouco visíveis, coagulopatia grave, nenhuma via de acesso segura, aneurisma, (feocromocitoma), (equinococo), lesão de órgãos adjacentes (lesão pulmonar, lesão da bílis, lesão intestinal), infeções, reação de hipersensibilidade a narcóticos locais, perturbações cardiovasculares na administração de analgésicos ou calmantes.

Nunca utilize o dispositivo em caso de incompatibilidades de materiais conhecidas e/ou interações conhecidas!

Complicações

Complicações específicas do dispositivo

Dobragem da cânula, quebra da cânula, não disparo do mecanismo de mola da pistola, disparo independente do mecanismo de mola da pistola.

Complicações clínicas

Punção errada, distúrbio de coagulação, mau estado geral, hematoma na zona da área-alvo, pneumotórax, hematotórax, lesão de vasos, fístula arteriobiliar.

(i) O utilizador tem a obrigação de esclarecer as complicações tipicamente associadas ao procedimento.

Se ocorrerem complicações com o dispositivo durante a utilização, cumpra os protocolos da sua organização. Se isto não resolver as complicações ou caso estas sejam consideradas graves ou não tratáveis, interrompa a utilização cuidadosamente e remova do paciente os componentes invasivos do dispositivo.

Indicações de advertência

para o dispositivo esterilizado:

Trata-se de um dispositivo médico descartável para uso num só paciente!

🔘 Você nunca pode reutilizar este dispositivo!

💫 Você nunca pode reesterilizar este dispositivo!

Os materiais utilizados no fabrico não são próprios para o reprocessamento nem para a reesterilização!

O design do dispositivo não é próprio para o reprocessamento nem para a reesterilização!

↑ Em caso de reutilização/reprocessamento não autorizado

- o dispositivo pode perder as propriedades de desempenho essenciais pretendidas pelo fabricante.

- há o risco significativo de infeção cruzada/contaminação em virtude dos métodos de processamento potencialmente deficientes.

– há o risco de o dispositivo perder propriedades funcionais.

- há o risco de decomposição dos materiais e de reações endotóxicas devido aos resíduos!

🔍 durante a utilização:

- 1. Não se esqueça de que a cânula de biópsia nunca pode ser dobrada, ao usar o sistema de biópsia.
- 2. Para uma utilização segura e eficaz da pistola de biópsia, o médico executante deverá possuir conhecimentos, experiência e treino adequados no emprego desta técnica no paciente.

- 3. É absolutamente necessário cumprir as precauções e a boa prática clínica. As infeções profundas de feridas constituem complicações pós-intervencionais graves cuja eliminação exige uma ampla intervenção cirúrgica.
- 4. A recolha do material de biópsia só pode ser efetuada num ambiente clínico.
- Antes da punção, tome impreterivelmente as medidas adequadas para proteger o material de biópsia com vista à avaliação patológica.
- 6. Armazene o aparelho exclusivamente com a mola aliviada!

⚠ para punção:

- Certifique-se de que seleciona uma cânula com dimensões adequadas (diâmetro, comprimento), especialmente ao tratar pacientes obesos e crianças.
- 2. Não exerça demasiada força sobre a cânula para evitar dobrar ou quebrar a mesma.
- 3. Em caso de contacto inesperado com o osso, extrair a cânula e mudar a direção.
- 4. O contacto repetido com o osso danifica a ponta. Não continue a usar uma cânula danificada desta forma em caso algum. Remova a cânula num só passo em caso de contacto prévio com o osso.

para injeção:

Certifique-se sempre de que o local de injeção está assético.

para uso com outros dispositivos compatíveis:

Em caso de utilização de múltiplos componentes, deverá familiarizar-se com a respetiva operação antes da utilização mediante a verificação das conexões e passagens (cânulas, adaptadores).

凢 outras indicações de advertência:

- Cuidado! Aviso de objeto cortante. Dependendo do tipo de ponta, o dispositivo ou os componentes do dispositivo poderão ter arestas ou pontas afiadas. Se ocorrer um ferimento por perfuração, poderão ser transmitidos vários agentes patógenos infeciosos; para efeitos práticos, destes, os mais importantes são o vírus da imunodeficiência humana (VIH), o vírus da hepatite B (VHB) e o vírus da hepatite C (VHC).
- Deverá tomar precauções gerais numa base regular para o manuseamento de fluidos hemáticos e corporais durante a utilização e a eliminação do dispositivo devido ao risco de contacto com agentes patógenos transmitidos pelo sangue.
- 3. Tenha em atenção que o uso continuado de um dispositivo do mesmo tipo tem de ser avaliado cumulativamente conforme descrito na legislação a respeito de dispositivos médicos, inclusivamente após a troca ou substituição do dispositivo.

Utilização

Ao fazer a biópsia, observe o procedimento correto análogo às instruções de utilização do sistema de biópsia que está a utilizar!

- 1. Realize a biópsia, aplicando as técnicas esterilizadas apropriadas.
- 2. Antes de posicionar o sistema, efetue se necessário uma incisão de punção na pele para facilitar a penetração.
- 3. Introduza a cânula coaxial, se necessário, com a ajuda de um sistema de imagem, através da incisão até que a cânula coaxial esteja proximal à área de biópsia.
- 4. Retire o clip de retenção e retire o estilete da cânula.
- 5. Agora pode ser introduzida uma cânula de biópsia DeltaCut, CoreCut ou PrimoCut. O respetivo procedimento está descrito nas respetivas instruções de utilização.

Após a extração do material de biópsia, deve proceder da seguinte forma:

- Remova o instrumento ou a cânula introduzida da cânula coaxial.
- 7. A cânula coaxial pode ser deixada no local da punção para possíveis recolhas posteriores. É imprescindível assegurar condições ambientais assépticas e higiénicas no local de punção!
- 8. Após a conclusão do procedimento, retire cuidadosamente a cânula coaxial.
- 9. Trate o ponto de incisão.

Condições de funcionamento / armazenamento



Limite de temperatura

+10 °C a +30 °C



Limitação da humidade

20 % a 65 %



Manter afastado da luz solar

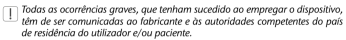
Manter seco

Informações gerais

Os dispositivos são fabricados de acordo com as diretrizes globalmente aplicáveis para substâncias perigosas.



Sem pirogénio





■ PAIUNK® GmbH Medizintechnologie, Karl-Hall-Strasse 1, 78187 Geisingen. Deutschland.

Explicação dos símbolos utilizados no rótulo Sem pirogénio **Fabricante** Utilizável até ... (n dispositivo só pode ser usado de acordo com a finalidade por pessoal médico REF Referência do catálogo qualificado.) Esterilizado com óxido de eti-STERILE EO (MR Sem segurança em RM Não reesterilizar Recomendação Não utilizar se a embalagem (i)Indicação, informação estiver danificada "Marcação CE de conformidade" ou "Marcação CE" = a marcação indica Manter seco ((€ ₀₁₂₄) que um dispositivo cumpre os requisitos aplicáveis estipulados no regulamento relativo aos dispositivos médicos ou noutras normas legislativas da Limitação da humidade União Europeia a respeito da aposição da marcação em causa Não reutilizar Aviso de objeto cortante Não contém ftalatos Atenção Data de fabrico Não contém látex Código de lote Quantidade **▲→** ★ Tradução Manter afastado da luz solar

Limite de temperatura

Consultar as instruções de utilização

Sistema de barreira única estéril

com embalagem de proteção
externa

UDI Identificador único do dispositivo médico

A→全 Tradução

MD Dispositivo médico

Não esterilizado

Sistema de barreira única estéril





Tel. +49 (0) 77 04 9291-0 Fax +49 (0) 77 04 9291-600 www.pajunk.com