

Pulseira de Compressão Radial BIRD - Instrução de Uso

Registro: 10256400041

Instrução de Uso - Pulseira de Compressão Radial BIRD

O dispositivo de compressão é indicado para comprimir a vasculatura do local de acesso após cateterismo ou outros procedimentos de diagnóstico.

Tem a função principal de gerar um ajuste fácil da pressão de compressão sem que nenhum efeito na circulação de sangue venosa aconteça.

Instrução de Uso

- 1) Abra a embalagem e remova o dispositivo de compressão;
- 2) Solte a aba de velcro e passe o dispositivo de compressão em volta da mão;
- 3) Alinhe o centro da placa de pressão com a compressa de gaze sobre o ponto de acesso da bainha, puxe a alça de fixação, usando a aba de velcro;
- 4) Aperte a placa de pressão girando o rotador para parar a perda imediata de sangue. Não aperte o rotador com muita firmeza;
- 5) Enquanto retira-se lentamente a bainha, aperte a placa de pressão girando o rotador até que a hemostase seja alcançada. Não deve-se apertar em demasia a pulseira. É aconselhável manter algum pulso.

Nota 1: A indicação de pressão ao lado do rotador é apenas para conveniência.

Nota 2: A pressão necessária para alcançar hemostase pode variar de paciente para paciente.

- 6) A compressão deve ser mantida por no mínimo 30 minutos;
- 7) O dispositivo de compressão pode ser afrouxado a cada 15-30 minutos, girando-se o rotador e desfazendo-se o velcro para remover o dispositivo completamente;
- 8) Uma vez que a hemostase completa for atingida, retire a placa, utilizando o rotador e desfaça o velcro para remover o dispositivo completamente;
- 9) Descarte o dispositivo de acordo com protocolos locais de descarte deste tipo de material.

Especificações Técnicas

Código	Comprimento	Largura	Pressão
PB01	18 cm	3 cm	0-20 N
PB02	22 cm	3 cm	0-20 N
PB03	26 cm	3 cm	0-20 N
PB01A	18 cm	3 cm	0-20 N
PB02A	22 cm	3 cm	0-20 N
PB03A	26 cm	3 cm	0-20 N
PB04A	24 cm	4 cm	0-20 N

Precauções

1) Antes do uso, inspecione o dispositivo e a embalagem. Em caso de dano ocorrido durante transporte e armazenamento, não utilizar o produto.

2) Inspeção se a agulha indicadora de pressão está apontando para o 0 (zero), caso contrário, não utilizar o dispositivo.

3) Não utilizar o dispositivo após data de expiração

4) Não mudar a estrutura do produto durante o procedimento.

Advertências

Antes do uso, inspecione o dispositivo e a embalagem. Em caso de dano ocorrido durante transporte e armazenamento, não utilizar o produto.

Efeitos Adversos Não se aplica

Contraindicação Não se aplica

Armazenamento

O produto deve ser mantido longe do sol e chuva, e em ambiente seco e limpo com temperatura abaixo de 60°C.

	Esterelizado por óxido de etileno
	O fabricante recomenda Uso Único
	Atenção - consultar instrução de uso
	Lote
	Data de Fabricação
	Data de Validade
REF	Referência

Fabricante

KDL - Shanghai Kindly Medical Instruments Co., LTD
925, Jinyuan Yi Road, Shanghai, China.
Zip code: 201803
Tel: +86-021-59140056 Fax: +86-021-69000013

Importador e Distribuidor Exclusivo

Biomedical Produtos Científicos Médicos e Hospitalares SA
CNPJ: 19.848.316/0001-66
Rua: Dr. Álvaro Camargos, 1236 - CEP: 31515-232
Belo Horizonte/MG
Tel: (31) 2129-4000 / Fax: (31) 2129-4040
Resp. Técnico: Carolina de Andrade - CRBio MG: 098367/04D.