

Instruções de Uso

BlockAid Disco

ANVISA: 81512920002

1 – Antes da utilização, inspecione o dispositivo e a embalagem, para garantir que não ocorreram danos como resultado do envio;

2 – Garanta que a linha se encontra aberta à pressão atmosférica, abrindo a válvula de segurança. Aperte o botão azul atrás do visor para ligar o dispositivo. O LCD mostrará “ZERO” durante dois segundos e a seguir o dispositivo estará pronto para uso. Neste ponto, a seringa começará a fazer a contagem do tempo.

3 – Quando for ligada inicialmente, a seringa será configurada para marcar a pressão em ATM/BAR. Para mudar o mostrador para PSI, aperte o botão até que o PSI/BAR pisque 4 vezes. O utilizador encontra-se agora no modo PSI. Preencha a seringa com a solução padronizada pelo cirurgião apertando o gatilho e puxando o embolo para trás, retire o ar da mangueira girando a manopla da seringa no sentido horário;

4 – Após o posicionamento do paciente conforme técnica a ser utilizada pelo cirurgião, com auxílio da fluoroscopia o médico puncionará a cânula introdutora até o centro do disco intervertebral;

Obs.: Não retire o estilete da cânula antes de confirmar radiologicamente o posicionamento no disco;

5 – Depois de confirmar a posição radiológica do disco, desconecte o estilete da cânula e retire-o. Conecte a cânula à mangueira extensora da seringa e inicie a infusão da solução girando a manopla da seringa no sentido horário;

Obs.: O médico poderá injetar contraste não-iônico e antibióticos no intuito de visualizar os limites do núcleo pulposo. Dessa forma, o

médico poderá identificar o grau de acometimento do disco.

6 – Com o paciente levemente sedado, o médico exercerá pressão no interior do disco para diagnóstico, utilizando o protocolo de discografia provocativa em referência à resposta do paciente à dor;

7 – Após o término do procedimento, desconecte a seringa da cânula introdutora;

10 – Retire a cânula cuidadosamente e coloque curativos estéreis no local da introdução.

Indicações de Uso

O kit cânula BlockAID DISCO, auxilia o cirurgião no diagnóstico e tratamento cirúrgico da dor discogênica e hérnias de disco lombares, torácicas e cervicais, através da discografia provocativa. Esse procedimento garante eficácia e segurança no tratamento proposto.

Contra-indicações

É contra-indicado a realização do procedimento em pacientes com fratura na coluna de origem traumática, pacientes grávidas, pacientes portadores de tumores, pacientes com infecções sistêmicas ou no sítio cirúrgico.

Descarte do Material

O descarte de material perfurocortante, deverá respeitar as normas sanitárias vigentes, e o sistema de descarte de resíduos sólidos estabelecidos pelo hospital.

Fabricante: MDL SRL

Via Tavani 1/A - 23014 Delebio (SO) Italy

Importado e Distribuído por:

INNOVA Tecnologia para Saúde Ltda me

Avenida Presidente Kennedy, 3500 – Sl. 304

CEP: 09572-200 – São Caetano do Sul – SP

Resp. Técnico: Emerson Lima – CRF/SP: 29.947.