

## KIT CÂNULA ACTIVEJOINT - INSTRUÇÃO DE USO

**NOME TÉCNICO:** CÂNULAS

**NOME COMERCIAL:** KIT CÂNULA ACTIVEJOINT

### INDICAÇÕES PARA USO

O Kit ActiveJoint é indicado para estimulação e bloqueio medicamentoso de nervos periféricos.

### PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

O Kit Cântula ActiveJoint deve ser introduzido através da pele manualmente até que se atinja o local desejado para tratamento. O posicionamento da cânula pode ser realizado com auxílio de ultrassonografia e/ou fluoroscopia. Adicionalmente, ela permite estimulação para confirmação do correto posicionamento da cânula.

#### Modo de Uso

- Posicione o paciente.
- Abra a embalagem secundária em ambiente estéril.
- Abra a embalagem primária em campo cirúrgico.
- Conectar a Cântula equipamento.
- Insira a extremidade afiada da cânula pela pele do paciente até o local alvo.
- Após a confirmação do local correto a ser tratado, realiza-se o(s) procedimento(s).
- Após realizado o tratamento desejado, retirar a cânula.

### ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS

| Código         | Descrição                                | Componentes         | Qty (un) |
|----------------|------------------------------------------|---------------------|----------|
| AJoint50x20x5  | Kit Cântula ActiveJoint 50mm x 20G x5mm  | Cântulas Ecogênicas | 2        |
|                |                                          | Extensor Luer Lock  | 2        |
| AJoint100x20x5 | Kit Cântula ActiveJoint 100mm x 20G x5mm | Cântulas Ecogênicas | 2        |
|                |                                          | Extensor Luer Lock  | 2        |
| AJoint150x20x5 | Kit Cântula ActiveJoint 150mm x 20G x5mm | Cântulas Ecogênicas | 2        |
|                |                                          | Extensor Luer Lock  | 2        |

O Kit Cântula ActiveJoint poderá ser utilizado com qualquer equipamento de estimulação registrado na ANVISA com as seguintes características:

- Corrente de estimulação: 0,05mA - 80mA ( $\pm 5\%$ );
- Frequência de estimulação: 1 Hz - 2Hz ( $\pm 1\%$ );

## KIT CÂNULA ACTIVEJOINT - INSTRUÇÃO DE USO

- Duração do estímulo: 0,05ms - 1,0ms ( $\pm 10\%$ );

- Impedância: 0K $\Omega$  - 12K $\Omega$ .

Obs.: O equipamento de estimulação supracitado não faz parte deste registro

### DIMENSÕES E MODELOS

| Modelos Comerciais |                                         |                                                                                                                                |                 |
|--------------------|-----------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Código             | Descrição                               | Componentes                                                                                                                    | Quantidade (un) |
| AJOINT50x20x5      | Kit Cânula ActiveJoint 50mm x 20G x5mm  | Cânulas Ecogênicas <ul style="list-style-type: none"> <li>• 50 mm</li> <li>• 20 Gauges</li> <li>• Ponta Ativa 5 mm</li> </ul>  | 2               |
|                    |                                         | Extensor Luer Lock                                                                                                             | 2               |
| AJOINT100x20x5     | Kit Cânula ActiveJoint 100mm x 20G x5mm | Cânulas Ecogênicas <ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 mm</li> <li>• 20 Gauges</li> <li>• Ponta Ativa 5 mm</li> </ul> | 2               |
|                    |                                         | Extensor Luer Lock                                                                                                             | 2               |
| AJOINT150x20x5     | Kit Cânula ActiveJoint 150mm x 20G x5mm | Cânulas Ecogênicas <ul style="list-style-type: none"> <li>• 150 mm</li> <li>• 20 Gauges</li> <li>• Ponta Ativa 5 mm</li> </ul> | 2               |
|                    |                                         | Extensor Luer Lock                                                                                                             | 2               |

## KIT CÂNULA ACTIVEJOINT - INSTRUÇÃO DE USO

### CUIDADOS, ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Produto de uso único, PROIBIDO REPROCESSAR.
- O Kit Cântula ActiveJoint só pode ser usado de acordo com o seu propósito.
- O Kit Cântula ActiveJoint usado deve ser descartado de acordo com a legislação vigente local.
- Não utilize o produto fora da data de validade, sempre verifique se a indicação de esterilização está correta.
- O produto só deve ser utilizado por profissionais médicos qualificados, que possuam o conhecimento e a experiência necessários para a devida utilização do produto, conhecimento de manuseio de produtos estéreis e, principalmente, da importância de se manter um ambiente totalmente estéril nas salas de cirurgia, onde o cuidado e precaução com cada detalhe são fundamentais para que não haja riscos de contaminação.
- O usuário, antes de utilizar o produto, deve ler atentamente as instruções de uso que o auxiliarão no uso correto e seguro, além de proteger contra possíveis riscos.
- O produto deve ser transportado e acondicionado sempre protegido contra todo tipo de umidade, sujeira e contato com substâncias inflamáveis, corrosivas, tóxicas ou explosivas.
- Verifique a integridade da embalagem antes de utilizar o produto, em caso de violação, NÃO UTILIZE, pois a garantia de sua esterilidade estará comprometida.
- É responsabilidade do profissional médico qualificado a escolha do local de uso, bem como a avaliação da adequação dimensional do produto ao local de uso desejado.
- É responsabilidade do profissional médico qualificado a escolha e uso de eventuais instrumentos/equipamentos que não façam parte do produto. A compatibilidade deve ser respeitada.

Após abertura da embalagem os seguintes aspectos devem ser verificados:

Integridade do produto: O produto deve estar inteiro, com a superfície uniforme, livre de riscos e manchas ou qualquer sinal de dano. Utilizar somente produtos que estejam nessas condições.

Nunca utilizar os produtos danificados

ADVERTÊNCIA: O dispositivo não deve ser utilizado em contato com sistema nervoso central.

### CONTRAINDICAÇÕES

O KIT CÂNULA ACTIVEJOINT é contraindicado nas seguintes condições:

- Infecção ou hematoma na proximidade do local escolhido para a punção;

## KIT CÂNULA ACTIVEJOINT - INSTRUÇÃO DE USO

- Alterações neurológicas conhecidas no pré-operatório são uma contraindicação relativa;
- Estimulação: não realizar durante desfibrilação ou cardioversão;
- Alterações na coagulação, por exemplo, durante a terapia com anticoagulantes são uma contraindicação relativas;
- Linfangite (por exemplo, em caso de acesso axilar);
- Status pós-Linfadenectomias (por ex, em caso de acesso axilar);
- Neurite aguda do plexo;
- Incapacidade de obter o consentimento do doente;
- Hipersensibilidade conhecida aos materiais utilizados.
- Não use sob anestesia geral dado que é necessário feedback do paciente durante o procedimento e o tratamento deve ser realizado sob anestesia local.

### EFEITOS ADVERSOS

Risco de reações alérgicas aos componentes das cânulas.

### EMBALAGEM

A embalagem primária do Kit Cânula ActiveJoint é constituída por um blister de politereftalato de etileno – PET, no qual são acondicionados os componentes conforme apresentação comercial prevista. O blister é então termoselado com papel tipo Tyvek®. Sobre este sistema embalagem é afixado 01 selo indicador do processo de esterilização por Óxido de Etileno. Após a esterilização, esta embalagem recebe 01 rótulo de identificação primária, e é acondicionada em cartucho de papel cartão (embalagem secundária), que recebe 01 rótulo de identificação e 04 lacres de segurança. Cada modelo comercial é acompanhado de 03 etiquetas de rastreabilidade.

Verifique a integridade da embalagem antes de utilizar o produto. Em caso de violação, NÃO UTILIZE, pois a garantia de sua esterilidade estará comprometida.

### ESTERILIZAÇÃO

Este dispositivo é de uso único, estéril por ETO (esterilização por óxido de etileno).

Atenção:

- Não utilizar o produto se a embalagem estiver aberta ou danificada;
- Jamais reutilizar e/ou reesterilizar o produto;
- Descartar o produto imediatamente após o uso.

## KIT CÂNULA ACTIVEJOINT - INSTRUÇÃO DE USO

### ACONDICIONAMENTO E ARMAZENAMENTO

O produto é acondicionado em blister e selado com papel Tyvek®. Armazenar em local seco, com temperatura entre 15 °C e 30 °C e umidade abaixo de 80%.

Não colocar objetos pesados sobre a embalagem, evitar bater a embalagem ou amassar.

### DATA DE VALIDADE

3 anos a partir da data de fabricação.

### RASTREABILIDADE

O hospital onde for realizada a cirurgia deve instruir seus profissionais de saúde a escrever o número de registro do produto, fornecido no rótulo, de forma clara em local de destaque no prontuário ou documento equivalente do paciente, bem como a fixação da etiqueta de rastreabilidade do mesmo. O médico responsável pela cirurgia deve repassar ao paciente, na forma de documento impresso, o laudo com o número de registro escrito e a etiqueta de rastreabilidade afixada. O médico deve orientar o paciente sobre a possível ocorrência de efeitos adversos relacionados ao produto, conforme descrito nas instruções de uso.

Reclamações relacionadas a algum efeito adverso que afete a segurança do usuário, problemas graves ou mortes relacionadas a esses componentes, o cirurgião responsável deverá comunicar este evento adverso ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária no sítio da ANVISA: <http://portal.anvisa.gov.br/notificacoes>

### DESCRIÇÃO DE SÍMBOLOS

|                                                                                     |                                                                             |                                                                                     |                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  | Sistema único de barreira estéril<br>Esterilizado com óxido de etileno      |  | Limite de temperatura                                                                                                   |
|  | Não reesterilizar                                                           |  | Limitação de umidade                                                                                                    |
|  | Não reusar                                                                  |  | Manter seco                                                                                                             |
|  | Não usar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de uso |  | Proteger de luz solar                                                                                                   |
|  | Cuidado                                                                     |  | Consultar as instruções eletrônicas de uso<br><a href="https://www.bioactive.com.br/">https://www.bioactive.com.br/</a> |

## **KIT CÂNULA ACTIVEJOINT - INSTRUÇÃO DE USO**

**REGISTRO ANVISA Nº 80951059038**

### **FABRICANTE LEGAL E DETENTOR DO REGISTRO**

BIOACTIVE BIOMATERIAIS S.A.

CNPJ: 09.474.192/0001-42

Alameda Júpiter, 1010 – Distrito Industrial Nova Era – Indaiatuba – SP – Brasil – Tel:  
(19) 99440-1643

**IU\_KIT\_CÂNULA\_ACTIVEJOINT\_V2**