

Instruções de utilização**REF** iRM500**Fim a que se destina**

O Sistema Mini Digital de Sucção Cirúrgica iReceptal (iReceptal Mini Digital Surgical Suction System) destina-se a ser utilizado na sala de operações, patologia, centros cirúrgicos e consultórios médicos para recolher e eliminar resíduos de fluidos cirúrgicos bem como recolher fumo gerado por dispositivos de electrocautério ou laser..

Contraindicações de Utilização

O Sistema Mini Digital de Sucção Cirúrgica iReceptal está contraindicado para:

- Ligação directa a tubos torácicos.
- Ligação a sistemas de drenagem de feridas fechadas.

Para Utilização Com


O distribuidor descartável iReceptal (iReceptal Disposable Manifold) (distribuidor) é utilizado com o iReceptal Mini Rover. O Distribuidor é não estéril, de uso único por paciente, e descartável.

O distribuidor fornece um caminho de fluido das linhas de sucção para o recipiente do rover para a recolha de resíduos fluidos. Tubos de sucção comercialmente disponíveis padrão são ligados ao distribuidor.


O distribuidor tem um cesto de recolha incorporado que pode ser utilizado como recolha de espécimes de tecido. Este cesto de recolha pode ser acedido abrindo a tampa do distribuidor.

Directivas de Segurança


AVISO: Não utilize um distribuidor que tenha caído ou sido mal manuseado.

 O não cumprimento pode causar vazamento e resultar em lesões do paciente e/ou pessoal de saúde.

AVISO: O distribuidor é apenas para uso único por paciente. Não reutilize, reprocesse, repare, modifique, ou reembale um dispositivo de uso único.

- 
- O dispositivo de uso único pode não resistir ao reprocessamento de esterilização química, vapor químico, ou alta temperatura.
 - Características de design podem dificultar a limpeza.
 - A reutilização pode criar um risco de contaminação e comprometer a integridade estrutural, resultando em falha operacional durante o uso.

O não cumprimento pode levar a infecção ou infecção cruzada e resultar em lesões do paciente e/ou pessoal de saúde.

 AVISO: O Plano de Controlo de Exposição foi concebido para eliminar ou minimizar a exposição dos funcionários através do uso de equipamento de protecção individual (EPI), vacinações apropriadas (por exemplo, hepatite B), e outras medidas de controlo.

- Sempre use EPI ao operar ou manusear este equipamento.
- Deixe sempre o tubo de sucção ligado ao distribuidor e feche as portas não utilizadas durante o uso e eliminação. O não cumprimento pode causar infecção e resultar em lesões do pessoal de saúde..

Instruções**Para Instalar o Distribuidor**

Insira o distribuidor no receptáculo do distribuidor e empurre o distribuidor para baixo até sentir que encaixa no lugar.

Utilize tubo de sucção com diâmetro interno de 5/16 pol. [7,9 mm] ou tubo de sucção com diâmetro interno de 1/4 pol. [6,4 mm] com adaptador de 5/16 pol. [7,9 mm], conforme necessário. Feche todas as portas não utilizadas do distribuidor usando as suas tampas correspondentes.

Para Remover o Distribuidor

Pressione o ejetor do distribuidor para libertar o distribuidor do receptáculo.

Levante o distribuidor e o tubo de sucção ligado para fora do receptáculo mantendo o distribuidor numa orientação horizontal.

Para Utilizar o Distribuidor com Recolha de Espécimes**Validade: 3 anos**

Amsino International, Inc.
708 Corporate Center Drive
Pomona, CA 91768, USA
www.amsino.com



Emergo Europe
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands



Fabricado na China

L11491 Rev.B PT