



Manipulador Uterino



Manual do Usuário Tubo para Colpotomia E-MED Rev.03

E-MED Produtos Médico-Hospitalares Ltda. Rua Santa Bárbara, 48 - Pavimento Térreo Pq. Ind. San José II - Tijuco Preto Vargem Gr. Paulista - SP Telefone: +55 11 5686 5851 Email: contato@e-med.net.br

REGISTRO ANVISA Nº 80475510106 RESP. TÉCNICO: Diego Leme Oliveira CREA/SP 5069408203





SUMÁRIO

1.	INTF	RODUÇÃO	3
2.	CAR	ACTERÍSTICAS GERAIS DO DISPOSITIVO MÉDICO	3
2	2.1.	Descrição	. 3
2	2.2.	Uso pretendido	. 3
2	2.3.	Contraindicações	. 3
2	2.4.	Classificação RDC nº185/2001	. 3
2	2.5.	Materiais construtivos	. 3
2	2.6.	Esterilização	. 3
3.	MOE	DELOS E CÓDIGOS DE REFERÊNCIA	4
4.	SIGN	NIFICADO DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS	4
5.	INST	RUÇÕES DE UTILIZAÇÃO	4
6.	INST	TRUÇÕES DE SEGURANÇA	5
7.	FME	BALAGEM	-
8.		NSPORTE, ARMAZENAMENTO E RECEBIMENTO	
8	3.1.	Transporte	. 6
8	3.2.	Armazenamento	. 6
8	3.3.	Recebimento	. 6
9.	VER	IFICAÇÕES SISTEMÁTICAS	. 6
9	9.1.	Verificação da data de validade	. 6
9	9.2.	Verificação da integridade da embalagem	. 6
10	DES	CARTE	7
11	. GAR	ANTIA	7
12	. CER	TIFICADO DE GARANTIA	8



1. INTRODUÇÃO



AS INSTRUÇÕES TRANSCRITAS EM SEQUÊNCIA SÃO PARTE INTEGRANTE DO DISPOSITIVO MÉDICO QUE VOCÊ ADQUIRIU.

Elas descrevem as características do dispositivo e suas condições de uso e devem ser lidas com atenção antes de utilizar o dispositivo. Todas as instruções e avisos

de segurança devem ser observados minuciosamente. Certifique-se que sejam transmitidos sempre que o dispositivo for utilizado por um novo operador.

Nenhuma parte deste documento pode ser fotocopiada, reproduzida ou traduzida sem o acordo por escrito da E-MED.

CARACTERÍSTICAS GERAIS DO DISPOSITIVO MÉDICO

2.1. DESCRIÇÃO

O Tubo para Colpotomia E-MED é um dispositivo utilizado para a realização de procedimentos terapêuticos e diagnósticos para auxiliar na manipulação das estruturas uterinas.

O produto consiste de um tubo transvaginal confeccionado em silicone grau médico com formato anatômico. Possui válvula de três (03) vias para passagem de instrumentos, além da alça de pega feita em polipropileno. Ainda, pode-se optar entre o tubo transparente ou na cor azul, cabendo ao médico escolher quando utilizará cada um dos modelos.

2.2. USO PRETENDIDO

O Tubo para Colpotomia E-MED é indicado para auxiliar na manipulação das estruturas uterinas em procedimentos de histerectomia vaginal assistida por laparoscopia. O dispositivo permite que o cirurgião tenha uma via de acesso através da vagina para a retirada dos tecidos necessários, bem como tenha uma base para dissecção de estruturas.

2.3. CONTRAINDICAÇÕES

O uso é contraindicado em pacientes que apresentem infecção uterina ou tubária, suspeita de gravidez, patologias uterinas ou cervicais, além de pacientes com o comprimento do útero menor que 4 cm.

2.4. CLASSIFICAÇÃO RDC Nº185/2001

Dispositivo médico de Classe II.

2.5. MATERIAIS CONSTRUTIVOS

- Tubo e laço: silicone grau médico.
- Alça de pega: polipropileno (PP).

2.6. ESTERILIZAÇÃO

EtO - Óxido de Etileno.



3. MODELOS E CÓDIGOS DE REFERÊNCIA

Modelo	Ø externo (mm)	Cor
TCA35	35	Azul
TCA45	45	Azul
TCT35	35	Transparente
TCT45	45	Transparente

4. SIGNIFICADO DOS SÍMBOLOS UTILIZADOS

Símbolo	Significado	Símbolo	Significado
	Consultar as instruções para utilização	Ŵ	Cuidado, consultar os documentos fornecidos junto com o dispositivo
	Fabricante	~	Data de fabricação
REF	Número de referência	LOT	Código do lote
	Frágil, manusear com cuidado	**	Manter protegido da luz solar
7	Manter seco	STERILEEO	Esterilizado utilizando óxido de etileno
-20° C	Limites de temperatura	X	Coleta separada de equipamentos médicos e eletrônicos
	Validade	(S)	Não utilizar se a embalagem estiver danificada

5. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO



Ao remover o Tubo para Colpotomia E-MED da embalagem estéril, inspecione o produto. Não o utilize em caso de danos e/ou avarias.

 Lubrifique a ponta do tubo utilizando-se um lubrificante estéril adequado (não fornecido) e inicie, cautelosamente, a inserção do dispositivo na vagina. Avance-o até obter uma visão adequada do orifício cervical.



- Prenda o laço de silicone à cortina (o que pode ser feito com auxílio de grampos ou prendedores), de forma que o tubo mantenha-se na posição desejada.
- Com lubrificante estéril adequado, lubrifique as vias da válvula e os instrumentos que forem ser utilizados através destas vias.
- Se for necessário retirar o tubo e inseri-lo novamente, enxágue-o com água estéril antes de lubrifica-lo outra vez.
- Após finalizar os procedimentos desejados, faça a remoção de maneira cautelosa e sem o uso excessivo de força, a fim de preservar as estruturas do canal vaginal.

6. INSTRUÇÕES DE SEGURANÇA

- O produto é indicado para uso exclusivo de médicos que tenham recebido treinamento suficiente em técnicas apropriadas de cirurgia intrauterina, bem como em procedimentos laparoscópicos.
- Este dispositivo foi projetado para utilização de curto prazo, não devendo ultrapassar 24 horas em contato com o corpo do paciente.
- Utilize o Tubo para Colpotomia E-MED em conjunto com outros dispositivos compatíveis com o mesmo.
- Sempre verifique a disponibilidade de produtos sobressalentes antes do início do procedimento.
- Em caso de danos à embalagem original do produto ele deve ser imediatamente descartado, tendo
 em vista que a esterilização de fábrica pode ter sido afetada. A reesterilização do produto não
 garante o desempenho atribuído a ele, sendo de inteira responsabilidade do usuário este
 procedimento.
- A embalagem dos componentes deve ser aberta somente no momento do uso, em local adequado (conforme descrito no Título 8) e em condições assépticas de manipulação, uma vez que os mesmos são entregues esterilizados.
- Após o uso o dispositivo deve ser descartado de acordo com as regras do protocolo hospitalar, conforme indicações do Título 11.

7. EMBALAGEM

O dispositivo é embalado primariamente em papel grau cirúrgico. A embalagem secundária para transporte é em papelão.

Cada embalagem contém:

• Um (01) Tubo para Colpotomia E-MED.



O uso de componentes diferentes daqueles especificados neste manual é de inteira responsabilidade do usuário.



8. TRANSPORTE, ARMAZENAMENTO E RECEBIMENTO

8.1. TRANSPORTE

O transporte do produto deve ser feito em sua embalagem original, com as seguintes condições ambientais:

- Temperatura: -20°C a 60°C (253K a 333K).
- Umidade relativa: 10% a 90%.

Zele sempre pela integridade da embalagem. O produto não deve ficar exposto às condições atmosféricas (chuva, sol, etc.).

Caso ocorra algum dano à embalagem ou ao produto durante o transporte a E-MED deve ser notificada e o produto deve ser devolvido.

8.2. ARMAZENAMENTO

O armazenamento deve ser feito em local com as seguintes condições ambientais:

- Temperatura: -20°C a 60°C (253K a 333K).
- Umidade relativa: 10% a 90%.

Zele sempre pela integridade da embalagem. O produto não deve ficar exposto às condições atmosféricas (chuva, sol, etc.).

8.3. RECEBIMENTO

Durante o recebimento, inspecione os componentes para verificar possíveis danos durante o transporte.

- As alegações de possíveis danos somente serão aceitas se tiverem sido relatadas ao entregador ou diretamente ao remetente.
- Se o produto for devolvido, é obrigatório o uso da embalagem original.

Não deixe o produto exposto às condições atmosféricas (chuva, sol, etc.).

9. VERIFICAÇÕES SISTEMÁTICAS

9.1. VERIFICAÇÃO DA DATA DE VALIDADE

O dispositivo não pode ser utilizado depois da data de validade impressa em sua embalagem.

9.2. VERIFICAÇÃO DA INTEGRIDADE DA EMBALAGEM

Não pode ser utilizado o dispositivo cuja embalagem não assegurar a preservação da esterilidade – embalagem perfurada, rasgada, descolada, etc.



10. **DESCARTE**

A E-MED recomenda uso único.

Consulte a legislação local para verificar normas a serem seguidas em seu processo de descarte, a fim de evitar quaisquer riscos ao meio ambiente e/ou a terceiros. Cada instituição possui um procedimento de recolhimento, armazenamento e descarte próprio de seus resíduos sólidos, seguindo as normas estabelecidas.

11. **GARANTIA**

Para informações sobre a garantia do produto deve ser consultado o "Certificado de Garantia", integrado ao Título 12 deste manual.



12. CERTIFICADO DE GARANTIA

CERTIFICADO DE GARANTIA

Ao comprador original de um produto descartável fabricado pela E-MED, desde que novo, é conferida a garantia legal de noventa (90) dias prevista nos exatos termos do artigo 26 da Lei 8.078, de 11 de setembro de 1990, também conhecida como "Código de Defesa do Consumidor", prazo esse que será contado a partir da data da compra constante da Nota Fiscal de venda ao cliente final.

A garantia compreenderá a substituição do produto descartável e estará sujeita a avaliação técnica da E-MED quanto à possibilidade de seu uso.

Esta garantia aplica-se ao comprador original e não pode ser distribuída ou transferida a terceiros. A garantia perde automaticamente sua validade se o descartável:

- For modificado ou alterado pelo cliente e/ou por terceiro(s);
- For utilizado de maneira irregular ou inadequada em face das especificações técnicas e/ou das recomendações de uso;
- Tiver sido objeto de: mau uso, maus tratos, descuidos, inclusive quanto ao tipo/local de utilização, transporte e/ou armazenagem;
- Tiver sido submetido a reparos pelo comprador e/ou terceiro(s) sem expresso conhecimento e consentimento da E-MED.

A E-MED terá um prazo de trinta (30) dias corridos, contados a partir da data de recebimento do descartável em sua fábrica, para a substituição do produto durante seu período de garantia. A E-MED não se responsabiliza por quaisquer perdas ou danos, diretos, incidentais ou consequentes, que resultem da quebra da garantia expressa no presente Certificado, exceção feita ao que nele consta.

A E-MED não autoriza nenhum terceiro, seja pessoa física ou jurídica, a assumir, por conta própria, qualquer outra responsabilidade relativa à garantia do produto descartável além daquelas disciplinadas neste certificado.

Dados da Nota Fiscal de Venda do Descartável		
Número		
DATA DE EMISSÃO		