

	COMERCIAL NACIONAL DE PRODUTOS HOSPITALARES	Emissão: jun/20
	Instrução de Uso	

Identificação do produto e Apresentação

Nome Técnico: Campo Cirúrgico

Nome Comercial: Campo Cirúrgico Plástico

Modelo e Especificações

<u>Código</u>	<u>Descrição</u>	<u>Tamanho</u>	<u>Quantidade por Caixa</u>
89415	Campo Cirúrgico Plástico p/ Região Glútea c/ Bolsa Coletora de Flúídos Graduada	40 in x 44 in. / 102 cm x 112 cm	40
89411	Campo Cirúrgico Plástico para Região Glútea	30 in x 44 in. / 76 cm x 112 cm	48
89331	Campo Cirúrgico Plástico Split Impermeável	60 in. x 70 in. / 152 cm x 178 cm	42
77723	Campo Cirúrgico Plástico para Isolamento Vertical	90 in. x 126 in. / 228 cm x 320 cm	14

Registro Anvisa: 81832580018

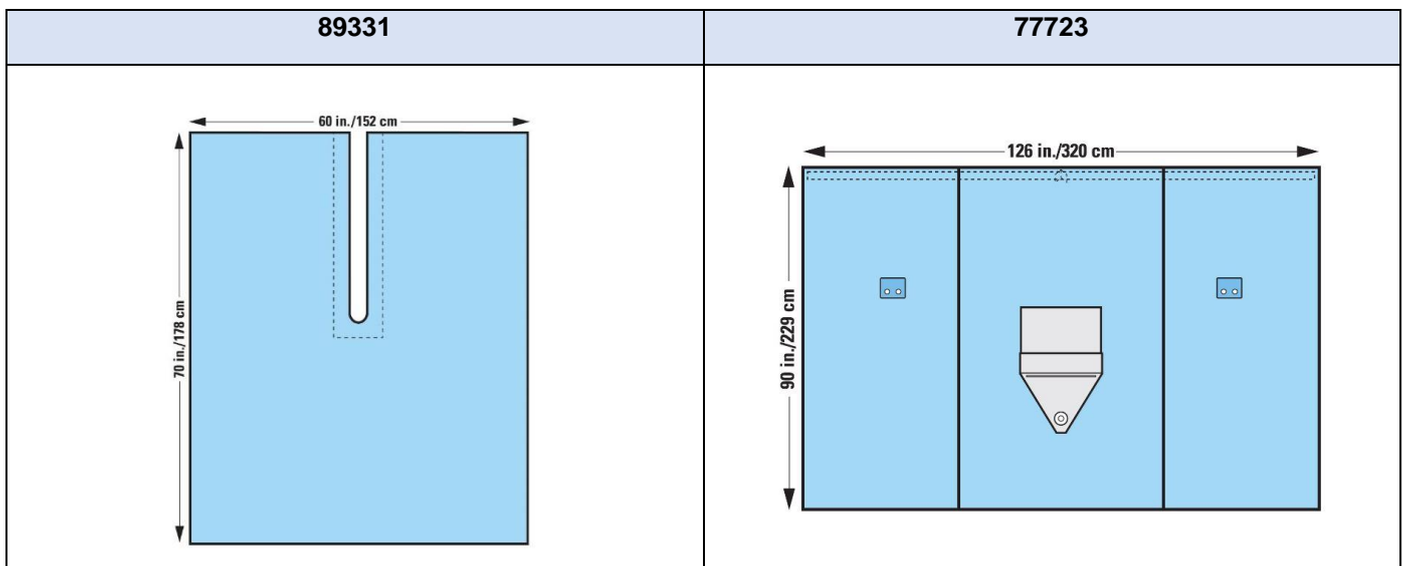
Reprocessamento Proibido.

Prazo de Validade: 05 anos

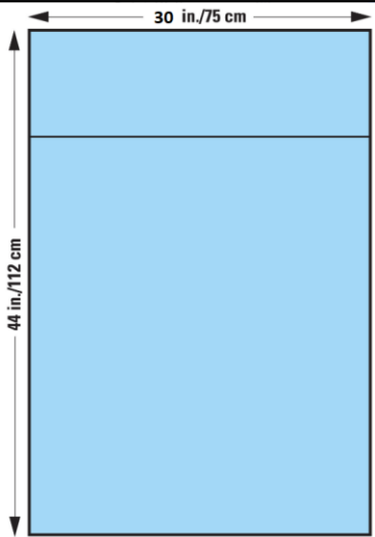
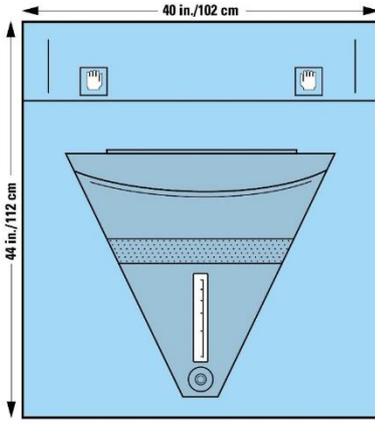
Embalagem unitária de Papel Grau Cirúrgico ou Tyvek*.

Produto estéril - Óxido de Etileno. Não reesterilizar.

Fotos



	COMERCIAL NACIONAL DE PRODUTOS HOSPITALARES	Emissão: jun/20
	Instrução de Uso	

89411	89415
	

Conteúdo

Os campos são fornecidos estéreis, embalados individualmente.

A embalagem primária é Tyvek* ou Papel Grau Cirúrgico com Filme Plástico. A embalagem secundária, para transporte, é papelão – celulose.

Descrição e Indicação

Os campos cirúrgicos são destinados a proporcionar uma região estéril, limpa e seca, bem como proporcionar uma região isolada e livre de partículas ou líquidos para o cirurgião, paciente e ambiente cirúrgico garantindo assim uma área apropriada para a realização do procedimento cirúrgico.

Instruções de Uso

- Remova o campo cirúrgico da embalagem com técnica asséptica, liberando o campo sobre a mesa auxiliar estéril.
- Desdobre o pacote cirúrgico com cuidado e de forma asséptica na mesa auxiliar e utilize os produtos na ordem em que estão dispostos.
- Deve ser descartado após o uso, de acordo com as regulamentações e normas ambientais locais.

Composição

Campos em Plástico de Polietileno.

	COMERCIAL NACIONAL DE PRODUTOS HOSPITALARES	Emissão: jun/20
	Instrução de Uso	IUCCP-H rev. 01

Não contém látex.

Não contém DEHP.

Condições de Armazenamento

- O produto deve ser conservado em sua embalagem original;
- Evitar sua exposição à luminosidade, umidade, altas temperaturas e partículas de pó;
- Os produtos devem ser acomodados em prateleiras suspensas ou em armários fechados;
- Cuidar para que sua embalagem permaneça intacta até o momento do uso, a fim de manter sua esterilidade.

Condições para o Transporte

O produto deve ser transportado em local limpo, sem poeira, fresco, seco e longe de luz fluorescente ou ultravioleta.

Condições de Manipulação

Todos os componentes da embalagem devem ser descartados após o uso, de acordo com as regulamentações e normas ambientais locais.

Advertências

Proibido Reprocessar.

Precauções

Descartar após o uso.

Não utilize se a embalagem estiver violada ou danificada.

Contraindicações:

Não aplicável.

Registrado por: CEDRS Gestão Empresarial.

Rua Silva Bueno nº 1660 conjunto 1001 – Ipiranga– São Paulo – SP – CEP: 04208-001.

CNPJ: 27.242.576/0001-11.

RT: Maria Angélica Rodrigues Pereira – COREN/SP: 039.294.

Distribuidor: CNPH – Comercial Nacional de Produtos Hospitalares

	COMERCIAL NACIONAL DE PRODUTOS HOSPITALARES	Emissão: jun/20
	Instrução de Uso	IUCCP-H rev. 01

Rua Gama Cerqueira nº 331 e 337 – Cambuci – São Paulo – SP - CEP: 01539-010 -

CNPJ: 00.142.576/0001-86

Tel: 011-3385-9339 – sac@cnph.com.br

Responsável Técnico: Débora Podmowski Adjamian – CRF-SP: 84.729

Fabricante Responsável: Halyard Health, Inc

5405 Windward Parkway - Alpharetta, Georgia – 30004 – Estados Unidos da América