



## Identificação do produto e Apresentação

**Nome Técnico:** Tubos

**Nome Comercial:** Tubo descartável para evacuação de fumaça cirúrgica com adaptação para eletrodo ativo

### Modelos:

Código	Diâmetro Polegadas	Diâmetro cm	Comprimento Cm	Diâmetro Reduzido Polegadas	Diâmetro Reduzido cm	Extensão cm
SEPAT	7/8	2,22	122 cm	3/8	0,95	120 cm

Nº do Cadastro na ANVISA: 81832580045

Proibido Reprocessar

Prazo de Validade: 03 anos

Embalagem: Unitária.

Produto Esterilizado por Radiação Gama

### Foto



### Conteúdo

Contém: 01 Tubo que é comercializado individualmente envolto em uma fita Ty-band (papel kraft branqueado com revestimento coesivo a frio) e acondicionado em uma embalagem de polietileno. As embalagens individualizadas são então acondicionadas sem caixa de papelão (contendo 24 unidades) para transporte.



### **Indicação de Uso/Finalidade**

material, componentes do sistema, materiais do conjunto e acessórios).

O tubo descartável SEPAT é indicado para ser utilizado nos equipamentos de evacuação de fumaça cirúrgica e outros contaminantes do ar (não objeto desse cadastro) que possuam encaixe de conexão para tubo de 7/8 polegadas/2,22cm.

Sua finalidade é conduzir a fumaça ou outros contaminantes do ar dispersados no ambiente cirúrgico até o equipamento de evacuação.

### **Modo de Uso**

1. Inspeção a embalagem e certifique-se que a mesma não esteja danificada.
2. Utilizando técnica asséptica, abra a embalagem e ofereça o tubo descartável a equipe cirúrgica.
- 3- Solicite a equipe cirúrgica que disponibilize uma das extremidades do tubo (extremidade com encaixe de 3/8 de polegadas /2,22 cm) para que o mesmo seja conectado ao equipamento e adapte a outra extremidade ao corpo do eletrodo ativo.
4. Seguindo as orientações e instruções de uso fornecidas pelo fabricante do equipamento de evacuação (não objeto deste cadastro) encaixe o tubo no local apropriado do equipamento.
5. Após o término do procedimento, o tubo de evacuação deve ser descartado de acordo com o protocolo da Instituição.

### **Componentes e Composição**

Silicone, Nylon, Etil Vinil Acetato (EVA), Polipropileno e tira de velcro. Não contém látex

### **Condições de Armazenamento**

O produto deve ser armazenado em local limpo, sem poeira, fresco, seco e longe de luz fluorescente ou ultravioleta. Com temperatura entre -10°C e 60°C e umidade relativa entre 10 - 75%

**Condições para o Transporte**

O produto deve ser transportado em local limpo, sem poeira, fresco, seco e longe de luz fluorescente ou ultravioleta. Com temperatura entre -10°C e 60°C e umidade relativa entre 10 - 75%

**Condições de Manipulação**

Deve ser descartada de acordo com os procedimentos padronizados pela instituição.

**Advertências**

- Proibido reprocessar.
- Não utilizar se a embalagem estiver danificada.

**Precauções**

Não bloquear ou obstruir os tubos.

**Detentor do Registro:** CEDRS - GESTAO EMPRESARIAL LTDA – CNPJ: 27.242.576/0001-11 – Rua Silva Bueno nº 1660 conjunto 1001 - Ipiranga – SP – CEP: 05208-001– Tel: (11) 23054285 – Resp. Técnica: Maria Angélica Rodrigues Pereira – COREN-SP: 039.294.

**Fabricante:** Bovie Medical Corporation - 5900 Genesee Street, Lancaster, New York - Estados Unidos da America – 14086

**Distribuidor:** CNPH – Comercial Nacional de Produtos Hospitalares  
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