



COMERCIAL NACIONAL DE PRODUTOS HOSPITALARES

IUSEVL-B

## Instrução de USO RDC185/01

Rev. 00

### Identificação do produto e Apresentação

**Nome Técnico:** Tubos

**Nome Comercial:** Tubo Descartável para Evacuação com Encaixe Redutor

### Modelos:

Código	Diâmetro Polegadas	Diâmetro cm	Comprimento Cm	Diâmetro Reduzido Polegadas	Diâmetro Reduzido cm	Quantidade por Caixa
SEVL	7/8	2,22	180 cm	3/8	0,95	05

Nº do Cadastro na ANVISA: 81832580056

Proibido Reprocessar

Prazo de Validade: 03 anos

Embalagem: Unitária.

Esterilizado por Radiação Gama

### Foto



**Conteúdo**

Contém: 01 Tubo SETWS. 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 são então acondicionadas em caixa de papelão (contendo 05 unidades) para transporte.

**Indicação de Uso/Finalidade**

O tubo descartável SEVL 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**

Etil Vinil Acetato e Polipropileno.

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.
- Os tubos não devem entrar em contato direto com o tecido do paciente.
- 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 América – 14086

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



COMERCIAL NACIONAL DE PRODUTOS HOSPITALARES

**IUSEVL-B**

## Instrução de USO RDC185/01

**Rev. 00**

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](mailto:sac@cnph.com.br)

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