

MANUAL TÉCNICO

DISPOSITIVO DE DRENAGEM POR SUÇÃO

FIT FIX® COOPDECH

1 – DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

Dispositivo de drenagem por sucção Fit Fix® Coopdech é uma unidade de drenagem de fluidos e consiste em um suporte para canisters, em aço, móvel, com regulador de vácuo acoplado, com quatro rodas giratórias e com quatro canisters em policarbonato, graduados, de 1, 2 ou 3,5 litros de capacidade, onde se encaixam bolsas coletoras em polietileno, comercializadas separadamente. Esta unidade consiste em 4 canisters alinhados (3 pré e 1 final) e com comunicação integrada, de maneira que o vácuo é aplicado em todos os canisters através de um sistema de rotas na parte inferior dos canisters. O vácuo circula da parte inferior do primeiro canister e passa posteriormente para o segundo, terceiro e quarto canisters alinhados. A secreção vinda do paciente é armazenada na bolsa do primeiro canister; assim que sua capacidade é atingida, a secreção automaticamente transborda para a bolsa do segundo canister e então para a bolsa do terceiro e quarto canisters. A bolsa do quarto canister (final) possui um filtro bloqueador de fluxo de secreção, que previne o transbordamento do fluido e a contaminação do sistema de vácuo.

2 - INDICAÇÃO:

Dispositivo de drenagem por sucção Fit Fix® Coopdech é uma unidade de drenagem de fluidos por sucção para uso em diversos setores hospitalares. Os objetivos são a sucção e armazenamento de fluidos teciduais, saliva e sangue em uma bolsa coletora, sistema fechado, descartável.

3 – MODO DE USO:

MONTAGEM E UTILIZAÇÃO:

- Verifique a integridade do suporte para canisters (os três primeiros canisters serão pré e o último canister final), se o Dispositivo de drenagem por sucção Fit Fix® Coopdech está devidamente ligado a uma fonte de vácuo, e se todos os canisters estão devidamente alinhados e encaixados, com os tubos inferiores dos canisters devidamente conectados.
- Coloque as bolsas coletoras em seus respectivos canisters, com as abas da frente da bolsa viradas para a régua que mede o volume de cada canister. As três primeiras bolsas deverão ser pré (tampa azul) e a última bolsa final (tampa vermelha).
- Encaixe o conector vermelho do tubo da bolsa coletora final (tampa vermelha) ao pino de conexão do canister final (com adesivo vermelho);
- Encaixe o conector branco com tubo da terceira bolsa coletora pré ao bico da quarta bolsa coletora final.
- Encaixe o conector branco com tubo da segunda bolsa coletora pré ao bico da terceira bolsa coletora pré.
- Encaixe o conector branco com tubo da primeira bolsa coletora pré ao bico da segunda bolsa coletora pré. Ao final desse processo todas as bolsas devem estar devidamente alinhadas e interconectadas.
- Conecte o tubo de sucção do paciente, que virá da mesa de cirurgia, estéril, ao bico da primeira bolsa coletora pré.
- Ligue a válvula da fonte de vácuo respeitando as recomendações descritas nas características desta instrução de uso.
- Inicie o procedimento de aspiração.
- Ao final do procedimento, feche a válvula do regulador de vácuo.
- Retire o tubo de sucção do paciente da primeira bolsa pré e descarte-o em lixo infectante.
- Desencaixe o conector branco com o tubo do bico da segunda bolsa pré e tampe o bico da primeira bolsa contaminada (pré), com o objetivo de criar uma vedação hermética na primeira bolsa coletora para um manuseio e descarte seguro. Faça a mesma operação para todas as demais bolsas coletoras que estejam contaminadas.
- Remova as bolsas coletoras contaminadas dos canisters para descarte, segurando-as pelas abas laterais.
- Descarte a bolsa coletora contaminada de acordo com o protocolo da Instituição de Saúde e em atendimento às normas regulatórias pertinentes (RDC306/2004 e CONAMA 358

4 – INFORMAÇÕES, PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS:

- Inspeccione a integridade do dispositivo antes de usá-lo. Não o utilize se apresentar algum dano.
- Após o procedimento e aspiração, feche o bico da bolsa contaminada encaixando o nele o tubo com o conector branco da própria bolsa, a fim de criar um selo hermético na mesma para descarte.
- A pressão de sucção nunca excederá a capacidade da fonte de vácuo.
- Verifique se as bolsas estão encaixadas firmemente no canister.
- Verifique se as conexões inferiores dos canisters estão encaixadas firmemente.
- Se algo parece anormal durante o uso, pare de usar imediatamente.

- Para retirar a bolsa coletora do canister, puxe-a pelas bordas.
- Descarte a bolsa coletora de acordo com o protocolo da Instituição de Saúde e em atendimento às normas regulatórias pertinentes (ex.RDC306/2004).
- Sempre utilizar equipamentos de proteção (luvas de borracha, máscara, óculos de proteção, etc.)
- O armazenamento e transporte devem ser sempre em local seco, limpo e protegido da luz, a uma temperatura entre - 05° e 40°, e umidade entre 10% e 80%.
- Jamais modifique ou desmonte o dispositivo a não ser para fins de manutenção ou limpeza.

LIMPEZA:

Se o canister ou suporte ficarem sujos, o dispositivo pode ser desmontado para limpeza.

- Remova os canisters.
- Lave os canisters e suporte com água e sabão neutro.
- Após a limpeza, deixe as peças secarem normalmente, à sombra.
- A montagem é feita usando o processo inverso descrito acima.
- Não utilize solventes orgânicos para a limpeza do dispositivo.

MANUTENÇÃO E INSPEÇÃO:

- Certifique-se visualmente de que não há dano, deformação, descoloração ou deterioração do dispositivo.
- Certifique-se de que os canisters estão bem encaixados no suporte.
- Certifique-se de que as extensões com os conectores brancos estão devidamente conectados em série, mantendo em linha 3 canisters pré e o último canister final.

Características:

- Pressão da fonte de vácuo: -40 a -95 KPa.
- Fluxo máximo do terminal: ≥ 40L/min.
- Diâmetro do tubo de sucção do paciente recomendado: ≥ 6 mm.
- Comprimento do tudo do paciente recomendado: ≤ 3 m
- Validade: Indeterminada

TABELA COMPARATIVA DISPOSITIVO DE DRENAGEM POR SUÇÃO FIT FIX® COOPDECH		
Código	Descrição	Capacidade Total (L)
DKI-FF707H-EU	Suporte (DKI-FF704H) com regulador de vácuo (RG-300), 3 canisters de 2 litros pré (DKI-D730P-EU) e 01 canister de 2 litros final (DKI-RD730F-EU)	8
DKI-FF708H-EU	Suporte (DKI-FF704H) com regulador de vácuo (RG-300), 03 canisters de 3,5litros pré (DKI-F7303-EU) e 01 canister de 3,5 litros final (DKI-FF7303-EU)	14

Fabricado por:

Daiken Medical Co. Ltd
2-6-2 Ayumino, Izumi-shi, Osaka, 594-1157, Japão.

Importador/Distribuidor exclusivo no Brasil:



Ross Medical Ltda
Rua: Coronel Vidal 1792/105 Mariano Procópio Juiz de Fora – MG
36080-080 – Tel: (32) 3225-1007 Fax: (32) 3223-6095
www.rossmedical.com.br

Registro na ANVISA: 80400320003

Responsável técnico: Carolina Mendonça de Almeida CRF/MG: 32044

Legenda da simbologia da rotulagem:

Ref – Referência **Val** – Validade **Fab** – Fabricação

 - Escuro e Seco  - Temperatura de Armazenagem / Transporte

ROSS MEDICAL LTDA

CNPJ: 08.747.635/0001-69 – I.E: 001032540-0067
Rua Coronel Vidal, 1792, Galpão 4, 105, Mariano Procópio
Juiz de Fora / MG – CEP :36.080-080 - Tel/Fax.: (32) 3225-1007 / 3223-6095