

CAMPO CIRÚRGICO PARA LASIK

O Campo Cirúrgico Para Lasik é confeccionado em material Spunbond Meltblown Spunbond (SMS): 100% Polipropileno. O polipropileno permite ventilação adequada durante o uso, o SPUNBOND é uma camada formada por fibras longas e continuas que proporcionam resistência mecânica e maleabilidade e o MELTBLOWN é uma camada formada por uma trama densa de microfibras que age como barreira microbiana. O Campo Cirúrgico Para Lasik é um produto maleável, impermeável, de fácil manuseio, resistente a rasgos e a tração.

Não possui ação farmacológica porque é isenta de substâncias medicamentosas.

É comercializado nos modelos MONOCULAR e BINOCULAR.

O **Campo Cirúrgico Para Lasik** é embalado individualmente em embalagem papel grau cirúrgico, sendo posteriormente acondicionado em caixa de papelão com todas as informações necessárias ao produto e esterilizado a Óxido de Etileno.

O **Campo Cirúrgico para Lasik** é utilizado para permitir uma cobertura impermeável e estéril, favorecendo a assepsia e o isolamento do centro cirúrgico e para proteger as demais partes do corpo que não farão parte da cirurgia com conforto e segurança.

INSTRUÇÕES PARA USO DO PRODUTO:

- Realizar assepsia da área cirúrgica, garantindo uma região totalmente seca para que o campo operatório seja posicionado.
- Posicionar o mesmo sobre os olhos.
- Retirar o papel que está colado na fita adesiva para fixar o adesivo de forma centralizada.
- Pressionar levemente o plástico para aderi-lo a pele.
- Desdobrar o campo primeiramente pelas laterais, após pela parte superior e inferior, cobrindo totalmente a face do paciente.
- Abrir a cortina do olho que será operado primeiro, fixando-a na parte superior da fita adesiva (No caso do Modelo Binocular).

PRECAUÇÕES DE USO / ADVERTÊNCIAS / CUIDADOS ESPECIAIS:

- Não utilizar o produto se a embalagem estiver danificada, aberta úmida e sem identificação.
- Certificar se o prazo da esterilização está dentro do prazo validade.
- Realizar a assepsia das mãos antes de manipular o material.
- Abrir a embalagem com técnicas assépticas (método utilizado para manipular produtos estéreis a fim de manter sua esterilidade).
- Atentar para o fato da esterilidade ser assegurada somente quando a embalagem esteja não for aberta, danificada ou molhada.

CONDIÇÕES ESPECIAIS DE ARMAZENAMENTO/ MANIPULAÇÃO:

O produto deve ser mantido em sua embalagem até o momento do uso com os devidos cuidados da área médico-hospitalar. O produto deve ser conservado em temperatura ambiente, evitando o seu armazenamento em lugares úmidos. Inspecionar a embalagem, de qualquer produto esterilizado para verificar sua integridade estrutural, antes do uso. Se estiver danificada, o produto deverá ser assumido como não esterilizado. Os cuidados a serem tomados no transporte estão demonstrados na embalagem, assegurando assim, proteção do produto desde



a expedição até a entrega ao cliente. As embalagens não devem ser deixadas à ação de intempéries.

A manipulação deverá ser feita apenas por pessoas devidamente especializadas na área médicohospitalar, mantendo a conduta de higiene e cuidados com a contaminação.

ARTIGO MÉDICO HOSPITALAR. DESTRUIR APÓS O USO. USO ÚNICO. PROIBIDO REPROCESSAR. ESTÉRIL. ESTERILIZADO A ÓXIDO DE ETILENO (ETO).

Fabricado e distribuído por:
INTERTECH INDÚSTRIA DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA. - EPP
C.N.P.J/M.F 01 .315.236/0001-80
Rua Camacam, nº 233 - Vila Anastacio
CEP: 05.095-000 - São Paulo/SP - BRASIL
INDÚSTRIA BRASILEIRA

ATENDIMENTO AO CLIENTE: Tel.: (0xx11) 3904-7983 E-mail: intertech.surgical@uol.com.br

Produto Declarado Isento de Registro pelo Ministério da Saúde: 80220130012 Resp. Técnica – Dra. Paula Braga Fernandes – CRF-SP 60087

Revisão Outubro/2021