

INSTRUÇÕES DE USO

LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO G-TECH COM PÓ

Indicação de Uso

A luva para procedimento não cirúrgico de borracha natural com pó G-Tech é um artigo descartável, destinado para exames e procedimentos gerais não cirúrgicos, com o objetivo de prevenir a contaminação cruzada entre usuários e pacientes evitando possíveis contaminações durante os procedimentos.

Visa prover uma barreira contra materiais potencialmente infecciosos como agentes biológicos, para proteção das mãos durante a exposição à resíduos infectados. São confeccionadas em látex de borracha natural, possuem a superfície lisa, formato ambidestro, não estéreis, com pó bioabsorvível e em cor natural.

Princípio de funcionamento/Mecanismo de Ação

O princípio de funcionamento do produto se dá por meio de barreira física que impede o contato das mãos do usuário com agentes biológicos.

Instruções de Uso:

- Sempre lave e seque bem as mãos antes de calçar as luvas e a cada vez que trocá-los;
- Selecione o tamanho apropriado de luvas para as suas mãos, conforme indicação na embalagem;
- Calce as luvas cuidadosamente. É recomendado a retirada de anéis e/ou outros acessórios que possam perfurar a luva;
- Executar o procedimento;
- Após o uso, retirar a luva descartando-a imediatamente em local para materiais potencialmente contaminados.

Composição:

A Luva para procedimento não cirúrgico G-Tech são confeccionadas em látex de borracha natural, com pó bioabsorvível, superfície lisa, formato ambidestro e não estéreis. Fabricada nos tamanhos Extra-pequena, Pequena, Média e Grande.

- Tamanho Extra Pequena (PP): Dimensões: $\leq 80\text{mm} \times \geq 220\text{mm}$;
- Tamanho Pequena (P): Dimensões: $80 \pm 10 \text{ mm} \times \geq 220\text{mm}$;

- Tamanho Médio (M): Dimensões: 95 ± 10 mm x ≥ 230mm;
- Tamanho Grande (G): Dimensões: 110 ± 10mm x ≥ 230mm

Condições de Armazenamento e transporte:

A Luva para Procedimento não cirúrgico G-TECH deve ser armazenada e transportada na embalagem original, em local seco e fresco, evitando-se o calor excessivo (30°C), exposição ao sol, luz fluorescente ou umidade.

- Temperatura de armazenamento: 10° a 30°C
- Íons de cobre provocam manchas nas luvas.

Condições de manipulação:

O produto deve ser manipulado após a assepsia das mãos, retirando-se uma luva por vez, evitando o contato com as demais luvas no interior da embalagem para não contaminá-las, garantindo a integridade, segurança e eficácia do produto. Após o uso, retirar a luva descartando-a imediatamente em local para materiais potencialmente contaminados.

Advertências:

- Produto de uso único.
- Produto não estéril.
- Destruir após o uso.
- Proteja este produto do calor, umidade e da luz.
- Proibido reprocessar.
- ESTE PRODUTO CONTÉM LATEX DE BORRACHA NATURAL, SEU USO PODE CAUSAR REAÇÕES ALÉRGICAS EM PESSOAS SENSÍVEIS AO LATEX.
- As luvas G-TECH promovem uma excelente barreira física contra agentes biológicos, porém não se destinam ao uso como barreira química.

Precauções:

- Não utilizar se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- ESTE PRODUTO CONTÉM LATEX DE BORRACHA NATURAL, SEU USO PODE CAUSAR REAÇÕES ALÉRGICAS EM PESSOAS SENSÍVEIS AO LATEX.
- Usar luvas sempre que existir possibilidade de contato com o sangue, fluidos orgânicos, membranas mucosas, artigos sujos e procedimentos não invasivos.

Formas de apresentação do produto médico

A Luva para Procedimento não cirúrgico G-TECH é comercializada nas seguintes apresentações:

Embalagem Primária:

- Cartuchos de Cartolina contendo 100 unidades

Embalagem Externa para transporte:

- Caixas de Papelão com 10 cartuchos contendo 100 unidades cada

Fabricado por:

SRI TRANG GLOVES (THAILAND) PUBLIC CO., LTD.

110 Kanjanavanit Road, Pahtong, Hat Yai, Songkhla, 90230, Tailândia

Importado e Distribuído por:

Accumed Produtos Médico Hospitalares Ltda.

Rodovia Washington Luiz, 4370 – Galpões G, H, J, K e L - Vila São Sebastião - Duque de Caxias – RJ

CEP: 25055-009

Responsável Técnico: Marcos Eduardo da Silva Jordão CRQ/RJ 3ª Região: 03212320

Declarado isento de registro pelo Ministério da Saúde

Notificação ANVISA nº: 80275310075

Revisão00_190719