

INSTRUÇÕES DE USO

VIA RESPIRATÓRIA GUEDEL

PRODUTO DE USO ÚNICO – NÃO REUTILIZAR
PRODUTO NÃO ESTÉRIL – NÃO CONTÉM LÁTEX

A VIA RESPIRATÓRIA GUEDEL consiste em um tubo utilizado para manter as vias aéreas desobstruídas em pacientes inconscientes ou durante a anestesia geral. Ela possui as seguintes características:

- Bordas arredondadas anti-traumas;
- Superfície lisa facilitando sua limpeza;
- “Bloco mordedor” que impede que o paciente morda a língua ou que aconteça oclusão das vias aéreas;
- Cores diferenciadas para facilitar a identificação do tamanho apropriado a ser utilizado.

A VIA RESPIRATÓRIA GUEDEL pode ser encontrada em 02 tipos:

- 1 – Integral: onde o bloco mordedor é integralmente ligado ao tubo;
- 2 – Duplo: onde o bloco mordedor pode ser encaixado ao tubo.

* Ambos os tipos possuem a mesma finalidade e o mesmo material de fabricação, portanto, a escolha entre os dois tipos ficará a critério do médico especialista.

Foto demonstrativa dos produtos:



Duplo



Integral

A VIA RESPIRATÓRIA GUEDEL está disponível nos seguintes códigos, conforme tabela comparativa abaixo:

Código	Tamanho	Cor	Tipo
1115120	5 (12cm)	roxo	Integral
1115002	5 (12cm)	amarelo	Duplo
1114100	4 (10cm)	vermelho	Integral

1114001	4 (10cm)	vermelho	Duplo
1113090	3 (9cm)	laranja	Integral
1113001	3 (9cm)	laranja	Duplo
1112080	2 (8cm)	verde	Integral
1112001	2 (8cm)	verde	Duplo
1111065	1 (6.5cm)	branco	Integral
1111001	1 (6.5cm)	branco	Duplo
1110055	0 (5.5cm)	cinza	Integral
1110001	0 (5.5cm)	preto	Duplo
1100050	00 (5cm)	azul	Integral
1100001	00 (5cm)	azul	Duplo
1000035	000 (3.5cm)	rosa	Integral
1000001	000 (3.5cm)	transparente	Duplo

MATERIAL DE FABRICAÇÃO

Produto fabricado em Elastômero Termoplástico.

INDICAÇÃO DE USO

A VIA RESPIRATÓRIA GUEDEL é usada para manter as vias aéreas desobstruídas em pacientes inconscientes ou durante a anestesia geral.

ADVERTÊNCIAS

A VIA RESPIRATÓRIA GUEDEL não tem estudos em aplicações alternativas e não há atualmente nenhum dado para suportar seu uso em tais circunstâncias. Portanto, o produto não poderá ser utilizado para outros fins, a não ser os demonstrados em suas indicações de uso.

CONTRA-INDICAÇÕES

1. Pacientes que não estejam em jejum para procedimentos anestésicos de rotina e emergência.
1. Pacientes com ASA ou contagem de Mallampati de III (ou mais).
2. Pacientes com abertura limitada da boca ou abscesso faringo-perilaringeal.
3. Não usar a força excessiva para introduzir o dispositivo.
4. Níveis inadequados de anestesia que podem conduzir a tosse, salivação excessiva, ânsia de vômito, etc.
5. Não reutilizar ou reprocessar.

PREPARAÇÃO PARA PRÉ-INTRODUÇÃO

1. Verificar se a embalagem não está danificada antes de sua abertura.
2. Verificar se a VIA RESPIRATÓRIA GUEDEL está em perfeito estado, se não há nenhum corpo estranho que possa obstruir a abertura da via respiratória.
3. Não utilizar a VIA RESPIRATÓRIA GUEDEL se qualquer uma de suas partes estiver fora do normal.
4. Use sempre luvas.
5. Abra a embalagem do produto em uma superfície plana.
6. No minuto final de pré-oxigenação, abra a caixa protetora e transfira o aparelho para a tampa da caixa.
7. Evite tocar o tubo do aparelho com as suas mãos.
8. Remover as dentaduras ou as placas removíveis da boca do paciente antes de tentar a inserção do dispositivo.

TÉCNICA DE INTRODUÇÃO RECOMENDADA

Um profissional especializado pode conseguir a inserção da VIA RESPIRATÓRIA GUEDEL em menos de 5 segundos.

- 1- O paciente deve estar na posição de ressonância matinal com a cabeça esticada e o pescoço levemente voltado para cima. O queixo deve ser pressionado suavemente para baixo pelo assistente de anestesia antes de continuar com a inserção do produto.
- 2- Introduza suavemente a ponta à boca do paciente na direção do véu palatino.
- 3- Faça deslizar o aparelho para baixo e para trás com uma pressão contínua, mas suave, até sentir que a posição está correta.

OBS: NÃO APLICAR FORÇA EXCESSIVA NO DISPOSITIVO DURANTE A INSERÇÃO.

- 4- Neste momento, os dentes incisivos devem repousar sobre o bloco mordedor.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

O produto deve ser armazenado e transportado em temperatura ambiente (15°C à 30°C)

Fabricado por:

Intersurgical Limited
Crane House, Molly Millars Lane
Wokingham, Berkshire, RG41 2RZ
Inglaterra

Importado e Distribuído por:

VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda EPP

Rua Batataes, 391 conj. 12 – Jardim Paulista.

CEP: 01423-010 – São Paulo

CNPJ: 04.718.143/0001-94

Resp. Técnica: Dra Elaine Cristina de Moraes - CRF-SP 38491

Registro ANVISA nº

Vera Lúcia Rosas
Representante Legal

Dra. Elaine Cristina de Moraes
Responsável Técnico
CRF-SP 38491