

pt

DEPRESSOR LINGUAL

Produto utilizado como abaixador de língua para obter a visualização correta da área oral e evitar contaminação durante a coleta de amostras de garganta e nasofaringe. Produto de uso único. Depressor lingual são dispositivos médicos (MD). Apenas para uso profissional.

Finalidade:

Produto destinado ao deslocamento da língua para facilitar a exploração de órgãos ou tecidos adjacentes. O depressor destina-se ao uso em ambientes clínico-hospitalares.

Apresentação:

É comercializado em dois materiais:

- Madeira de alta qualidade, com consistência inquebrável e arestas arredondadas para evitar agressões na zona oral. São embalados em caixas de papelão.
- Plástico atóxico e biocompatível (poliestireno) com bordas arredondadas para evitar agressões na área bucal. Eles são embalados em sacos com fechadura minigrip.

Precauções gerais:

1. A reutilização deste produto pode causar infecções.
2. A utilização do depressor não apresenta quaisquer dificuldades para os utilizadores a que se destina.
3. Não é adequado para qualquer aplicação que não seja o uso pretendido.
4. Não deve ser utilizado se for observada sujeira no depressor.
5. Descarte o produto se algum estiver quebrado ou lascado.
6. Possui consistência mecânica suficiente para garantir a impossibilidade de quebrar durante o uso. Embora improvável, aplicar pressão excessiva durante o uso pode quebrar o depressor. Em caso de quebra, descarte imediatamente.
7. Os depressores não requerem condições especiais de armazenamento.
8. Devido ao fim a que se destina o produto, os recipientes pertencem ao sector da saúde e dispõem de contentores de biolixo, onde o produto usado deve ser eliminado e gerido como biolixo. Os depressores, uma vez usados, devem ser descontaminados ou tratados como lixo hospitalar contaminado. É responsabilidade de cada laboratório manusear, tratar e descartar os resíduos de acordo com os regulamentos. Depressores não utilizados podem ser considerados produtos não perigosos e podem ser descartados com base neste critério.



Não reutilizar



Marcação CE



Fabricante



Dispositivo médico



deltalab.es/eifus

Consultar as instruções de utilização no website www.deltalab.es/eifus



Prazo de validade



Número de catálogo



Identificador único do dispositivo



Código do lote

No caso de um incidente grave* relacionado com o produto, notifique a Deltalab, S.L. bem como a autoridade competente do Estado em que o usuário está estabelecido. *Entende-se por "incidente grave" aquele que acarreta a morte ou grave deterioração da saúde do doente ou usuário ou uma grave ameaça à saúde pública.



DELTALAB, S.L.
Plaza de La Verneda 1, Pol. Ind. La Llana,
08191 Rubí, Barcelona. España/Spain.
info@deltalabgroup.com - www.deltalab.es