

pt

ESCOVILHÃO CERVICAL

Produto utilizado para facilitar a colheita de amostras cervicais por pessoal de saúde especializado e em condições higiénicas adequadas, destinado a estudos laboratoriais (citológico, patológico, microbiológico, etc.).
Produto de uso único. Escovilhão cervical são dispositivos médicos (MD).

Finalidade:

Produto destinado à obtenção de biópsia cervical de área suspeita ou com lesões exocervicais visíveis detectadas durante o exame vaginal, a fim de obter tecido de uma mulher com doença intraepitelial.

Destinado ao uso em ambientes clínico-hospitalares.

A forma e a textura da cabeça permitem que uma quantidade suficiente de amostra seja coletada caso seja necessário realizar mais de um teste.

Apresentação:

Apresentação em massa.

Precauções gerais:

1. Não deve ser usado em caso de gravidez.
2. A reutilização deste produto pode causar infeções.
3. O uso da escovilhão cervical não apresenta nenhuma dificuldade para os usos a que se destina.
4. Não é adequado para qualquer aplicação que não seja o uso pretendido.
5. Não deve ser usado se for observada sujeira na escova. Descarte o produto se algum estiver quebrado ou sem cabeça.
6. Não deve ser exercida pressão forte durante o uso, pois a escovilhão cervical pode quebrar (improvável, pois a força necessária para quebrá-la é considerável). Em caso de quebra, descarte imediatamente.
7. As escovilhão cervicais 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 resíduos biológicos, onde o produto usado deve ser eliminado, e gerido como resíduo biológico. As escovilhão cervical, uma vez usadas, devem ser descontaminadas ou tratadas como lixo hospitalar contaminado. É responsabilidade de cada laboratório manusear, tratar e descartar os resíduos de acordo com os regulamentos. Escovas não utilizadas podem ser consideradas produtos não perigosos e podem ser descartadas de acordo com este critério.

 Não reutilizar	 Marcação CE	 Fabricante
 Dispositivo médico	 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