

# Kit Trusty Block

**FORMAS DE APRESENTAÇÃO**

Nome técnico: KIT DE ANESTESIA COM LOCALIZADOR DE NERVO, DE ADMINISTRAÇÃO ÚNICA;

Nome comercial: **RELIEF SPINE**Notificação ANVISA nº: **81770549001****APRESENTAÇÃO:****02 Cânulas Echogenics com estimulação Neuro-Sensitivas e luer Lock, 01 Seringa, 01 Manifold***\*Itens estéreis por ETO (Óxido de Etileno)*

Kit com 2 cânulas, 1 manifold com luer lock, 1 seringa,	CODE	GAUGE	Length (mm)
RELIEF SPINE	TSNSG21050U-2	21G	50mm
RELIEF SPINE	TSNSG21080U-2	21G	80mm
RELIEF SPINE	TSNSG21100U-2	21G	100mm
<b>RELIEF SPINE</b>	<b>TSNSG21120U-2</b>	<b>21G</b>	<b>120mm</b>
RELIEF SPINE	TSNSG21150U-2	21G	150mm
RELIEF SPINE	TSNSG20120U-2	20G	120mm
RELIEF SPINE	TSNSG20150U-2	20G	150mm

**INDICAÇÃO DE USO:**

As Cânulas **RELIEF SPINE** são indicadas para o bloqueio analgésico seletivo de nervos periféricos, auxiliando no tratamento da dor crônica de **membros superiores, inferiores e coluna**, como:

- Rizotomia percutânea das facetas articulares;
- Radiculotomias;
- Infiltração foraminal;
- Infiltração intra-articular facetária;
- Denervação Percutânea das facetas articulares;
- Bloqueio seletivo do ramo medial espinhal;
- Bloqueio do gânglio dorsal espinhal.
- Infiltração intra-articular Sacro-ilíaca.

**PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO:**

O KIT **RELIEF SPINE** é um produto facilitador para as diversas áreas médicas de Intervenção em dor, com o intuito de bloquear o estímulo doloroso dos nervos através de analgesia local imediata, baseadas na visualização direta das; estruturas nervosas, da própria cânula e das estruturas anatômicas adjacentes por meio de ultrassom e ou estímulo elétrico.

Garantindo um procedimento seguro e sem prejuízos para as funções vitais dos pacientes. As cânulas são estéreis e de uso **ÚNICO**.

**COMPATIBILIDADE:**

Para estimulação e localização do nervo, um equipamento estimulador de nervos deverá ser utilizado. A Cânula Ecogênica para bloqueio de nervos e estimulação, poderá ser utilizada com qualquer equipamento de estimulação registrado na ANVISA com as seguintes características:

- Corrente de estimulação: 0,05mA - 80mA ( $\pm$  5%);

- Frequência de estimulação: 1 Hz - 2Hz ( $\pm$  1%);

- Duração do estímulo: 0,05ms - 1,0ms ( $\pm$  10%);

- Impedância: 0K $\Omega$  - 12K $\Omega$ .

**INSTRUÇÕES DE USO:**

Após a conclusão de toda preparação do paciente, o procedimento a seguir é a operação recomendada para o dispositivo.

- 1- Realizar inspeção visual e certificar-se de que a embalagem não está danificada;
- 2- Remover as cânulas da embalagem estéril em ambiente limpo e utilizando técnicas assépticas;
- 3- Certificar-se de que a ponta da cânula está íntegra;
- 4- Posicione o paciente;
- 5- Insira a cânula de bloqueio com o auxílio de Fluóscopia ou Ultrassonografia;
- 6- Conecte o catéter da cânula ecogênica à seringa anatômica contendo a solução anestésica padronizada nos casos de bloqueio do nervo.
- 7- Após o término do procedimento, o material deverá ser descaracterizado e descartado em local apropriado, seguindo os regulamentos aplicáveis ao descarte de material perfurocortante e contaminado, adotado pelo hospital.

**CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO:**

Armazenar o produto em ambiente seco, limpo, fresco, longe de luz solar direta, poeira intensa em temperatura ambiente.

**CONDIÇÕES DE TRANSPORTE:**

O produto deve ser transportado em sua embalagem original, lacrada e sem sinais de violação. Transportar o produto em ambiente seco, limpo, fresco, longe de luz solar direta e poeira intensa.

**CONDIÇÕES DE OPERAÇÃO:**

Manter o produto em sua embalagem original até o momento do uso. O produto deve ser utilizado somente por médico devidamente qualificado.

**REQUISITOS DE INFRAESTRUTURA:**

O KIT **RELIEF SPINE** deve somente ser utilizado em hospitais e clínicas, em condições assépticas, e manipulado somente por médicos devidamente habilitado e treinado para a execução do procedimento.

#### ADVERTÊNCIAS/PRECAUÇÕES:

Este produto não deve ser utilizado para outros fins exceto os declarados nas instruções de uso:  
Não entorte a cânula, pois o isolamento pode ser danificado somente profissionais da saúde podem utilizar esse produto. Antes da utilização leia com atenção todo este manual. Produto estéril. De uso único. Proibido o reprocessamento; Não utilize o produto após a data de vencimento; Antes de iniciar o procedimento cirúrgico, verifique se todos os materiais se encontram disponíveis e esterilizados; Efetue o procedimento levando em consideração as técnicas assépticas

O descarte de materiais contaminados e material residual do procedimento deve ser realizado de acordo com os regulamentos aplicáveis.

#### CONTRAINDICAÇÕES:

Este produto não pode ser utilizado em procedimentos no sistema nervoso central ou sistema circulatório central.

#### INFORMAÇÕES E RECLAMAÇÕES:

Entre em contato com a RT da TRUSTY SURGICAL:  
[rt@trustysurgical.com.br](mailto:rt@trustysurgical.com.br)

**PRODUTO ESTÉRIL - ESTERILIZADO EM ETO PROIBIDO REPROCESSAR - USO ÚNICO**



Artigo médico-hospitalar de uso único. Não reesterilize. (Conforme RE 2605/2006)



Leia as instruções que acompanham o produto.



Esterilizado em ETO



Somente poderá ser utilizado por médico habilitado

**Rx ONLY**



Não utilize se a embalagem estiver danificada



Temperatura: +10° à +40°C  
Umidade Relativa: 85% máxima.



Mantenha este produto em local seco e limpo, protegido de luz direta.



#### FABRICADO POR:

EVEREAST MEDICAL PRODUCTS GROUP CO. LTD  
Jielongli Industrial Zone No.6, Liwan Dist., Guanghzhou,  
China  
FONE: +86 186 3735 8311 | e-mail:  
[surgilab@gzsurgilab.com](mailto:surgilab@gzsurgilab.com)

#### REGISTRADO E DISTRIBUIDO POR:

TRUSTY SURGICAL IMP. E DIST. DE MAT. CIRURGICO  
EIRELI  
Av. Antártico, 381 - CJ 47 - São Bernardo do Campo - SP  
CEP 09.726-150  
FONE 11 4853-0494  
e-mail: [vendas@trustysurgical.com.br](mailto:vendas@trustysurgical.com.br)  
[www.trustysurgical.com.br](http://www.trustysurgical.com.br)  
CNPJ.:29.774.732/0001-10  
RESPONSÁVEL TÉCNICA: ISABEL A. FEITOSA MACIEL |  
CRBM.: 33101