



FICHA TÉCNICA

Identificação do produto e Apresentação

Nome Técnico: Máscara Laringea

Nome Comercial: LMA Protector Cuff Pilot

Modelos: 192030; 192040; 192050.

Nº do Cadastro na ANVISA: 80117580572

Reprocessamento Proibido

Prazo de Validade: Vinde embalagem

Embalagem: unitária

Produto estéril por Óxido de Etileno.

Fotos



Indicação de Uso/Finalidade

A LMA Protector Cuff Pilot é indicada para a obtenção e manutenção do controle da via respiratória do doente durante procedimentos anestésicos de rotina, em doentes em jejum, utilizando ventilação espontânea ou ventilação com pressão positiva. Está, também, indicada para utilização como dispositivo de emergência da via respiratória em procedimentos de reanimação cardiopulmonar (RCP). Este dispositivo é, também, indicado como um "dispositivo de emergência da via respiratória" em situações de via respiratória difícil conhecidas ou inesperadas. Este dispositivo pode ser utilizado para estabelecer uma permeabilidade livre e imediata da via respiratória durante a reanimação cardiopulmonar (RCP) num doente que esteja profundamente inconsciente, sem reflexos glossofaríngeos ou laríngeos, que necessite de ventilação artificial. Poderá, também, ser utilizado para assegurar uma via respiratória livre de forma imediata, quando as tentativas de entubação traqueal tenham falhado.

O dispositivo proporciona o acesso e a separação funcional dos tratos respiratório e digestivo, contém dois canais de drenagem, que emergem como portas separadas, proximalmente. Os canais de drenagem continuam distalmente e entram numa câmara localizada atrás da taça do punho. A câmara estreita em distal para dentro

	COMERCIAL NACIONAL DE PRODUTOS HOSPITALARES	REV.00
	FICHA TÉCNICA	

do orifício localizado na extremidade do punho, o qual comunica distalmente com o esfíncter esofágico superior. Poderá ser ligado um tubo de sucção à porta de sucção macho, oferecendo a remoção do suco gástrico através do esfíncter esofágico superior. Alternativamente, poderá ser passado um tubo gástrico bem lubrificado através da porta de drenagem fêmea até ao estômago, oferecendo um acesso fácil para o esvaziamento gástrico. O sistema de insuflação da LMA Protector Cuff Pilot é composto por uma linha de insuflação com um Cuff Pilot, que permite uma visualização constante da pressão dentro do punho da máscara, substitui o balão piloto padrão e destina-se a ser utilizado da mesma forma para a insuflação e esvaziamento do punho.

Modo de Uso

1. Lubrificar a superfície posterior da máscara e tubo da via respiratória, mesmo antes da inserção.
2. Posicionar-se atrás ou ao lado da cabeça do doente. Colocar a cabeça do paciente na posição neutra ou com extensão da cabeça e flexão do pescoço.
3. Pressione a extremidade distal contra a região interna dos dentes ou gengivas superiores. Faça deslizar para o interior, recorrendo a uma abordagem ligeiramente diagonal (direcione a extremidade, afastando-a da linha média). Continue a fazer deslizar para o interior, rodando a mão com um movimento circular, de forma a que o dispositivo siga a curvatura depois da língua.
4. Deverá ser sentida resistência quando a extremidade distal do dispositivo encontrar o esfíncter esofágico superior, o dispositivo estará totalmente inserido.

CODIGO	TAMANHO DA VIA RESPIRATÓRIA	PESO DO PACIENTE	TAMANHO MÁX. DO TUBO GÁSTRICO	TAMANHO MÁX. DO ETT	PRESSÃO MÁXIMA INTRA PUNHO
192030	3	30-50 Kg	16 Fr	6,5	60 cmH ₂ O
192040	4	50-70 Kg	18 Fr	7,5	60 cmH ₂ O
192050	5	70-100 Kg	18 Fr	7,5	60 cmH ₂ O

A LMA Protector Cuff Pilot tem uma válvula piloto do punho que permite ao utilizador final monitorizar visualmente a pressão intra-punho da máscara enquanto esta é inserida na via respiratória do doente. Existem três zonas de pressão na válvula piloto do punho – Amarela, Verde e Vermelha. A posição da linha preta no fole indica a pressão dentro do punho. A Zona Verde indica a pressão ideal do punho, entre 40 - 60 cm H₂O.

Advertências

Não utilize este dispositivo se o dispositivo estiver danificado ou se a embalagem unitária estiver danificada ou aberta.

Nunca insuflar o punho após a inserção. É apropriada uma pressão intra-punho de 60 cm H₂O. Esta pressão não deve ser excedida. Uma pressão intra-punho excessiva poderá resultar num posicionamento incorreto, o que pode causar morbidade faringolaríngea, incluindo dores de garganta, disfagia e lesão nervosa. Utilize apenas seringas com uma ponta cónica luer padrão para insuflação e esvaziamento.

Precauções

	COMERCIAL NACIONAL DE PRODUTOS HOSPITALARES	REV.00
	FICHA TÉCNICA	

Não imergir ou ensopar o dispositivo em líquido antes da sua utilização.

Quando aplicar o lubrificante, evite bloquear a abertura da via respiratória. •

Para evitar traumatismos, não deve ser utilizada força excessiva em qualquer momento, durante a inserção deste dispositivo ou durante a inserção de um tubo gástrico através do canal de drenagem.

Devem ser usadas luvas durante a preparação e a inserção, para minimizar a contaminação da via respiratória.

Armazene o dispositivo num ambiente escuro e fresco, evitando a exposição à luz solar direta ou a temperaturas extremas

Importador/Distribuidor: CNPH – *Comercial Nacional de Produtos Hospitalares*

Rua Gama Cerqueira, 331 - CEP: 01539-010 - Cambuci - São Paulo – SP

Tel: 011-3385-9339 – sac@cnph.com.br

Responsável Técnico: Morgana Borges de Araújo CRF-SP: 74338

Fabricante Responsável: TELEFLEX MEDICAL - IDA Business & Technology Park Dublin Road, Athlone, Co. Westmeath, Ireland.

Detentor do Registro: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda.