

Vivano® Tec Pro

Descrição

Unidade de Pressão Negativa para o Tratamento de Feridas Vivano® Tec Pro, portátil, de fácil operação, tela touch screen e interface intuitiva. Pode ser utilizado para pacientes hospitalizados ou ambulatoriais, permitindo 2 modos de tratamento: contínuo e intermitente (variável) com níveis de pressão de 20 até 200 mmHg. Fornece histórico de eventos com informações sobre alterações do equipamento, configurações da terapia e alarmes de mensagens. Sistemas de alarmes sonoros e visuais auto explicativos. Possui um suporte para fixação para ser acoplado em barras da cama ou cadeira de rodas. Bateria com autonomia de até 16 horas fora da tomada. Luminosidade da tela em modo diurno e noturno automático e aumento de pressão gradual para maior conforto ao paciente a cada 5 mmHg.

Indicação

A unidade de pressão negativa é indicada para criar e controlar uma pressão subatmosférica (negativa) local.

A pressão negativa controlada estabelecida pelo sistema drena o exsudato da ferida para longe da área da ferida e para um curativo e sistema de tubos associado para coleta em um coletor de exsudato designado. Além disso, a pressão negativa estimula o crescimento celular e a circulação sanguínea na ferida.

O VivanoTec® Pro foi desenvolvido unicamente para uso em conjunto com o Vivano® System.

O Vivano® System é indicado para auxiliar na cicatrização de feridas por segunda intenção e por primeira intenção caso se evite o contato direto com a estrutura subjacente mediante uma adequada camada de contato com a ferida.

Transporte

O material da embalagem deve ser armazenado, caso a unidade precise ser transportada novamente. Cumpra os regulamentos nacionais em vigor.

Antes do Uso

Antes de usar, verifique se o coletor de exsudato e a tubulação de conexão não estão danificados.

Antes de usar a unidade, o usuário (médico ou profissional qualificado) deve verificar se o visor e os alarmes sonoros funcionam de maneira adequada.

O acesso e a visão do usuário (médico ou profissional qualificado) à tela sensível ao toque não devem ser obstruídos.

Posicionamento do dispositivo

A unidade de pressão negativa sempre deve ficar na posição vertical durante o funcionamento.

Não coloque a unidade de pressão negativa no leito do paciente.



Monitoramento

IMPORTANTE: a frequência de monitoramento deve ser adaptada de acordo com o estado geral de saúde do paciente e a condição da ferida tratada, avaliados pelo médico responsável.

É necessário verificar o curativo com frequência. Ao fazer isso, verifique o curativo quanto à impermeabilidade e também quanto à pressão negativa, verifique as bordas da ferida quanto à maceração e o exsudato quanto a sinais de infecção. Se sinais de infecção, o médico responsável deve ser informado imediatamente.

IMPORTANTE: nenhum líquido deve entrar na unidade de pressão negativa. Caso, de alguma forma, entre líquido na unidade de pressão negativa, ela deve ser verificada pela assistência técnica.

Evite o risco de bloqueio do tubo inspecionando regularmente o sistema e suas conexões quanto a vazamentos e dobras.

Coletor de exsudato/troca de curativo

O coletor de exsudato só deve ser trocado pelo usuário (médico ou profissional qualificado) durante o tratamento.

Ao trocar o curativo, siga as respectivas instruções dos materiais utilizados.

Contraindicações

As contraindicações para o uso do Vivano® System são:

- Feridas tumorais malignas
- Fístulas não entéricas/inexploradas
- Osteomielite não tratada
- Tecido necrótico

Vivano® Tec Pro

Advertências

Preste atenção às seguintes advertências relativamente ao uso da unidade Vivano® Tec Pro:

Sangramento

OBSERVAÇÃO: o Vivano® System não foi desenvolvido para a prevenção ou para estancar sangramentos.

IMPORTANTE: no caso de hemorragia súbita ou com mais frequência no curativo, nos tubos ou no reservatório de exsudato, desligue imediatamente a unidade de terapia de feridas por pressão negativa, tome medidas hemostáticas e informe o médico responsável.

OBSERVAÇÃO: independentemente do uso da terapia de ferida por pressão negativa, certas condições médicas favorecem a ocorrência de complicações hemorrágicas.

As seguintes circunstâncias aumentam o risco de um sangramento possivelmente fatal, caso não sejam controladas com os cuidados adequados:

- Suturas cirúrgicas e/ou anastomoses;
- Agentes hemostáticos não suturados, por exemplo, spray cicatrizante ou cera óssea;
- Trauma;
- Radiação;
- Hemostasia inadequada;
- Infecção da ferida;
- Tratamento com anticoagulantes ou inibidores de coagulação;
- Fragmentos ósseos salientes ou extremidades afiadas.

Precauções Gerais

- Não utilizar produto danificado, vencido ou contaminado;
- Utilizar apenas uma vez;
- Não utilizar gases e/ou líquidos inflamáveis ou explosivos;
- Não faça a reesterilização;
- Implemente medidas de segurança para prevenção de infecção;
- Não é considerado seguro para ressonância magnética;
- A unidade Vivano® Tec Pro deve ser desligada em pacientes submetidos à oxigenoterapia hiperbárica.

Instruções de Uso

Após realizar o curativo com a espuma Vivano® Med Foam e Hydrofilm®, conectar o Vivano® Tec Port na entrada do reservatório e encaixar na unidade Vivano® Tec Pro. Ligar o equipamento e selecionar o modo de terapia adequada escolhendo a opção desejada. Após a configuração realizada, clicar no botão start para iniciar o funcionamento.



Para saber mais sobre nossos produtos ou fazer um pedido, entre em contato com Hartmann em +55 (11) 3168-0226, comercial@hartmannbr.info ou visite hartmann.info/pt-BR

Registros Anvisa



Modo de configuração

A unidade Vivano® Tec Pro gera uma pressão negativa uniforme, controlada sobre a superfície da ferida, podendo ser configurada em dois modos:

Modalidade	Faixa de Pressão	Intervalo
Contínuo	20 a 200 mmHg	Contínuo
Intermitente	Valor de pressão superior: 40 a 200 mmHg Valor de pressão inferior: 20 a 80 mmHg	2 a 10 min

A configuração de fábrica para o modo intermitente é de 125 mmHg para 5 minutos e 20 mmHg para 2 minutos, e para modo contínuo, 125mmHg.

Limpeza e desinfecção do equipamento

Limpeza manual com pano úmido seguida de desinfecção com álcool 70%, semanalmente e quando finalizada a sua utilização.

Devolução e transporte do equipamento:

- Remova e descarte o material de consumo adequadamente;
- Limpe e desinfete o equipamento e os acessórios conforme as instruções de uso;
- Coloque os acessórios utilizados junto com o produto;
- Fixe a embalagem de remessa na parte externa da maleta do produto;
- Envie o equipamento para a Hartmann ou para o seu revendedor, na maleta própria do produto.

Validade: Manutenção a cada 3 anos, controlada pela Hartmann.

Fabricante: Paul Hartmann AG

Origem: Alemanha

Código: 4095090

Resp. Tec.: Camila S. S. Tavares. CREA – SP 5062442178

HARTMANN

