ENDOGRAPADORA ECHELON FLEX 60*

Endo grapadora lineal cortante articulada 60 mm



NOTA imagen de referencia para más información remitirse a la tabla de códigos

CODIGO	DESCRIPCIÓN	LONGITUD DE VASTAGO
EC60A	Endo grapadora lineal cortante 60mm	334 mm

INFORMACIÓN GENERAL

Descripción

Las Endo cortadoras lineales articuladas ECHELON Flex de 45 mm y 60 mm son instrumentos estériles para uso en un solo paciente que permiten cortar y grapar tejido de forma simultánea. Aplican seis filas de grapas alternas entre sí: tres de cada lado de la línea de corte. Los instrumentos ECHELON Flex 45 tienen una línea de grapado de aproximadamente 45 mm de largo y una línea de corte de aproximadamente 42 mm de largo. Los instrumentos ECHELON Flex 60 tienen una línea de grapado de aproximadamente 60 mm de largo y una línea de corte de aproximadamente 57 mm de largo. El eje puede girar libremente en ambas direcciones y un mecanismo de articulación permite el pivoteo de la parte distal del eje para facilitar el acceso lateral al sitio quirúrgico. Los instrumentos se suministran sin carga y deben cargarse antes de su uso. La carga cuenta con una lámina protectora de grapas que protege sus puntas durante el envío y el transporte. El sistema de bloqueo de los instrumentos está diseñado para evitar que se vuelva a disparar una carga usada.

Compatibilidad



Con recargas referencia GST60B,GST60D,GST60G,GST60T,GST60W

Materia Prima

Grapas: aleación de titanio

Color del material

Blanco, plateado, gris y azul

Usos Frecuentes

Está indicada para transección, resección o creación de anastomosis. El instrumento tiene aplicación en diversos procedimientos quirúrgicos abiertos y por laparoscopia en el área de cirugía general, gastrointestinal, musculo esquelético, ginecológica, urológica y torácica

Presentación

Empaque individual *según codigo

Método de esterilización

Radiación, No reesterilizar.

Transporte y almacenamiento

Transportar y almacenar a temperatura ambiente en lugar fresco, seco y alejadas de la humedad, de la luz solar y de fuentes de calor. No utilizar después de la fecha de validez

Recomendaciones de uso

Dispositivo medico de un solo uso, **No reesterilizar / No reutilizar** Se asegura la esterilidad mientras el empaque no se abra, no se dañe, ni se moje. Desechar los empaques abiertos o no usadas

Precauciones generales

Limpiar el instrumento correctamente antes de la recarga

No suelte bruscamente la recarga sobre el campo quirúrgico

Los usuarios deben estar familiarizados con los procedimientos y las técnicas quirúrgicas.

Asegúrese que el tejido que desea grapar correctamente colocado entre las ramas antes de graparlo



Tenga cuidado de no disparar este instrumento si la línea de grapado puede quedar en tensión

Al colocar la grapadora en el lugar de aplicación compruebe que sobre el lugar no haya obstrucción como clips, guías etc. entre las ramas del instrumento.

No utilice los instrumentos en la aorta.

No utilice los instrumentos en tejidos isquémicos o necróticos.

No utilice ninguna cortadora lineal en vasos importantes sin disponer del control distal y proximal

No utilice los instrumentos en órganos sólidos, tales como el hígado o el bazo, donde cualquier intento de compresión puede ser destructivo

Consulte la compresión tisular requerida (altura de la grapa cerrada) por cada tamaño de grapa en el cuadro de códigos del producto. Si el tejido no se puede comprimir cómodamente a la altura de la grapa cerrada, o comprimirse a una altura inferior a la de la grapa cerrada, el tejido está contraindicado, ya que puede ser demasiado grueso o fino para el tamaño de grapa seleccionado.

Estos instrumentos no deben utilizarse en aquellos casos en los que el grapado quirúrgico esté contraindicado

*para ampliar información consultar al manual del usuario

Disposición final

los residuos cortopunzantes deben desecharse en contenedor adecuado tipo guardián

Todo residuo biológico debe de ser desinfectado, descaracterizado / incinerado antes de ser descartado, según legislación vigente

Vida útil

5 años

Tipo de dispositivo

Invasivo

Riesgo IIB

Registro Sanitario INVIMA 2016 DM - 0000131 - R1

Fabricante

ETHICON, INC Route 22 WEST P.O. BOX 151, Somerville NJ USA 00876 | ETHICON LLC Highway 183 Km 8,3 San Lorenzo, Puerto Rico USA 00754 | JOHNSON & JOHNSON DE BRASIL INDUSTRIA Y COMERCIO PRODUCTOS PARA LA SALUD LTDA RODOVIA PRESIDENTE DUTRA, KM 154 - JD. DAS



INDUSTRIAS SAO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - 122240-908 BRASIL | JOHNSON & JOHNSON DE BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUCTOS PARA SAÚDE LTDA Avenida presidente Juscelino Kubitscheck, N° 2041, ANDARES 8° E 9° Complexo JK. Bloco B - Villa Nova Conceição - São Paulo - SP - BRASIL

Titular licenciaJOHNSON & JOHNSON MEDTECH