

ENSEAL® X1 Large Jaw

Sellador de Tejidos



NOTA: imagen de referencia . Para más información remitirse a la tabla de códigos

CODIGO	DESCRIPCION	MEDIDA
NSLX120L	ENSEAL® X1 Large Jaw	38 mm X 13 mm X 20 cm

INFORMACIÓN GENERAL

Descripción

Bipolar avanzado, sellador de tejidos de ramas grandes ENSEAL® X1 Large Jaw

Compatibilidad

Generador Ethicon GEN11

Color del material

Blanco, negro, gris



Usos Frecuentes

El ENSEAL® X1 Large Jaw es un dispositivo diseñado para electrocirugía bipolar destinada al uso en procedimientos quirúrgicos abiertos; para ligar, división de vasos, cortar sujetar y diseccionar tejidos.

Incluye procedimientos abiertos de cirugía general, ginecología, urológica, torácica y vascular.

El dispositivo se puede usar en vasos, arterias, venas, vasculatura pulmonar, vasos linfáticos de hasta de 7mm y en haces de tejido.

Presentación

Empaque individual *según codigo

Método de esterilización

Esterilizacion a Oxido de etileno, No Re esterilizar

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

- Los usuarios deben estar familiarizados con los procedimientos y las técnicas quirúrgicas de electrocirugía para evitar lesiones al paciente
- No posee estudios que avalen su eficacia en técnicas de esterilización tubárica
- No llene las ramas del instrumento con demasiado tejido
- No gire el botón de rotación cuando la mandíbula contiene tejido para evitar lesiones
- No presione el botón de CUT hasta que haya escuchado el tono de finalización
- Verifique la compatibilidad de todos los instrumentos y accesorios antes de iniciar
- El seguro no debe retirarse hasta que el indicador naranja este en la franja verde

Un conocimiento profundo de los principios y técnicas de láser, electrocirugía y ultrasonido es esencial para evitar el riesgo de descargas y lesiones por quemaduras al paciente y al personal médico.

*Para más información consultar el 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

2 años

Tipo de dispositivo

Invasivo

Riesgo IIB

Registro Sanitario INVIMA 2009 EBC - 0004339

Fabricante

ETHICON ENDOSURGERY S.A. DE C.V. con domicilio en MEXICO; ETHICON ENDOSURGERY LLC. con domicilio en PUERTO RICO

Titular licencia

JOHNSON & JOHNSON MEDTECH DE COLOMBIA S.A.S

