



MÁSCARA  
PARA  
OXIGÊNIO



**POCKET**

Manual de Instruções

A **Máscara para Oxigênio Pocket MD** é um dispositivo de barreira para evitar o contato boca-a-boca com o paciente no momento da ventilação.

## APRESENTAÇÃO

**Máscara de Oxigênio Pocket MD** com válvula, filtro e estojo.

## PARA USO EM ADULTOS E CRIANÇAS



- 1) Retire a máscara da embalagem e certifique-se de que o cuff está apropriadamente inflado.
- 2) Empurre a cúpula para cima com os polegares e certifique-se de que a válvula unidirecional está posicionada corretamente.
- 3) Remova possíveis obstruções das vias aéreas do paciente.
- 4) Posicione a máscara sobre a boca e nariz do paciente, deixando o lábio inferior para fora do cuff, de modo que a boca do paciente permaneça aberta.
- 5) Eleve o queixo do paciente através da inclinação da cabeça e forneça duas (02) ventilações através da válvula unidirecional. Olhe e escute a respiração.
- 6) Inicie a compressão usando as duas mãos, trinta (30) vezes. Repita duas (02) ventilações e trinta (30) compressões até a chegada da equipe médica ou até o paciente retornar à respiração normal.

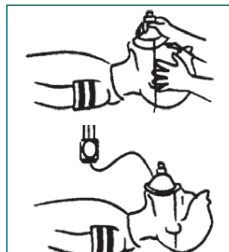
## PARA USO EM CRIANÇAS MENORES E BEBÊS

- 1) Antes de iniciar o procedimento, certifique-se de ajustar o volume de ar dentro do cuff de forma adequada para o uso em crianças menores e bebês.
- 2) Em seguida aplique a mesma técnica de RCP, conforme descrito acima.



## PARA USO COM OXIGÊNIO SUPLEMENTAR OU RESPIRADOR

- 1) Conecte o oxigênio suplementar, quando necessário.
- 2) Para conectar o respirador, basta remover a válvula unidirecional e o filtro.



## ADVERTÊNCIAS

- 1) Para limpeza e desinfecção do produto, utilize água e sabão ou soluções desinfetantes.
- 2) O fabricante recomenda NÃO REUTILIZAR e NÃO ESTERILIZAR este produto.
- 3) Produto de USO INDIVIDUAL.
- 4) Não é permitido fumar ou produzir chamas de qualquer origem, próximas ao local onde estiver sendo utilizada a Máscara para Oxigênio Pocket MD®.
- 5) O produto deverá ser utilizado somente por pessoas treinadas adequadamente em técnicas de RCP.

## CONDIÇÕES AMBIENTAIS

- Temperatura Operacional: -18°C ~40°C
- Temperatura de Armazenamento: -20°C ~50°C

## COMPOSIÇÃO

- 1) Máscara para Oxigênio Pocket MD: Composta de PVC - (Cloro de Polivinila), material resistente e atóxico.
- 2) Embalagem: Estojo em PEBD (Polietileno de Baixa Densidade), não estéril.

## GARANTIA









Garantimos que o produto quando novo está isento de defeitos originais de material ou mão-de-obra e funciona segundo as especificações do fabricante sob condições normais de uso e serviço.

O período de garantia legal do produto é de 90 (noventa) dias contra defeitos de fabricação, tendo início na data de compra do produto. Na eventualidade de uma avaria ou falha dentro do período de garantia, o cliente deverá entrar em contato com a Assistência Técnica Autorizada e informar o produto, o número de lote, a data de compra e uma breve explicação do defeito identificado. A obrigação do fabricante ou distribuidor autorizado limita-se ao reparo ou substituição dos componentes que o mesmo considerar como defeituosos dentro do período de garantia. Essas garantias são atribuídas ao comprador original e não podem ser cedidas ou transferidas a terceiros. Essa garantia não se aplica a danos ou defeitos considerados terem sido causados por uso indevido, acidente (inclusive danos de transporte), defeitos por calamidades naturais, negligência, manutenção inadequada, modificação ou reparo por outras pessoas além dos técnicos autorizados.

## CONFORMIDADES REGULATÓRIAS

- RDC ANVISA nº 185, de 22 de outubro de 2001- Aprova o Regulamento Técnico que consta no anexo desta Resolução, que trata do registro, alteração, revalidação e cancelamento do registro de produtos médicos na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.
- RDC ANVISA nº 16, de 28 de março de 2013. Aprova o Regulamento Técnico de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos e Produtos para Diagnóstico de Uso In Vitro e dá outras providências.
- 93/42/EEC - Diretiva de dispositivos médicos da União Europeia.

## SIMBOLOGIA

Símbolo	Descrição
	Informações do Fabricante.
	Data de Fabricação.
	Informações do Importador e Distribuidor Autorizado.
	Referência do produto.
	Número de lote do dispositivo.
	Consultar as Instruções de Uso.
	Produto Livre de Látex em sua composição.
	Produto de uso único.



**Headstar Medical Products Co.,Ltd**  
9F, No. 288, Sec. 2, New Taipei BLVD.  
Xinzhuang Dist., New Taipei City, Taiwan



**Comércio de Materiais Médicos Hospitalares Macrosul Ltda**  
CNPJ: 95.433.397/0001-11  
Rua Júlio Bartolomeu Taborda Luiz, 270, Atuba - CEP 82600-070 Curitiba – PR  
Resp. Técnica Carolina Verônica da Cruz Cebola CRF/PR 21294  
Registro ANVISA nº 80070210021

#### Suporte Técnico

e-mail: [suporte@macrosul.com](mailto:suporte@macrosul.com)  
Site: [www.macrosul.com](http://www.macrosul.com)  
Telefone:(41) 2102-8344

#### Serviço de Atendimento ao Cliente

e-mail: [sac@macrosul.com](mailto:sac@macrosul.com)  
Telefone:(41) 2102-8300