

Alergoprick Duo

Descrição do Produto:

O **Alergoprick Duo** é um puntor plástico, fabricado em policarbonato, com formato de bastonete e dimensões de 2,6 mm de diâmetro por 49 mm de comprimento. Em uma das extremidades, apresenta pontas duplas bifurcadas, homogêneas e pontiagudas, calibradas com 2 mm em sua extremidade proximal. Possui superfície lisa até a metade do corpo e elos em relevo sequenciais até a extremidade distal, auxiliando na execução dos procedimentos. O dispositivo proporciona um meio prático e seguro para a realização de testes alérgicos por puntura (prick test).

Indicação e Finalidade de Uso:

O teste de puntura, ou prick test, é um exame *in vivo* realizado na pele para auxiliar no diagnóstico de doenças alérgicas mediadas por IgE.

O **Alergoprick Duo** é um dispositivo médico utilizado em testes alérgicos por puntura (prick test) e tem como função facilitar a penetração da substância a ser testada (alérgeno) através da pele, sem provocar sangramento ou reação cruzada por contaminação de alérgenos.

Instruções de Uso:

- **Preparo da pele do paciente:** A pele deve ser limpa com algodão embebido em álcool etílico 70% e não deve apresentar lesões ou dermatites.
- **Local do teste:** Face média ventral (volar) dos antebraços ou na parte superior das costas (região dorsal).
- **Marcação da pele:** Marcar a pele com uma caneta de ponta fina para facilitar a localização da deposição do alérgeno. As marcações devem ser distantes entre si no mínimo 2 cm.
- **Abertura da embalagem:** Abrir a embalagem pelo local indicado, assepticamente, no momento do uso.
- **Retirada do puntor:** Retirar o puntor do invólucro protetor com cuidado para não contaminar ou danificar as pontas.

Técnicas de procedimento:

▪ Técnica I:

- Utilizar o conta-gotas que acompanha o frasco do teste de puntura e colocar uma gota de cada alérgeno (antígeno) a ser testado na pele (epiderme) do paciente, ao lado da demarcação realizada na pele (2 cm de distância entre si).
- A pele é então perfurada perpendicularmente através da gota com o puntor, pressionando por alguns segundos com uma discreta rotação do puntor, para que o alérgeno penetre na pele sem provocar sangramento.
- Em seguida, pode enxugar a pele com papel toalha ou compressas de gaze para curativo.
- Utilize um puntor para cada substância (ou antígeno) a ser testada.
- Descartar o puntor utilizado em recipiente apropriado para descarte de materiais de biorrisco.
- Este procedimento deve ser realizado por profissional qualificado, habilitado, e com domínio na execução de testes alérgicos por puntura (prick test).

▪ Técnica II:

- Colocar a ponta bifurcada do **Alergoprick Duo** diretamente no frasco de cada alérgeno a ser testado, de forma a aderir o alérgeno à ponta bifurcada.
- Ao retirar o puntor do frasco, o líquido do alérgeno deve estar aderido entre as duas pontas do puntor.
- Em seguida, ao lado da demarcação, pressione o **Alergoprick Duo** com a extremidade bifurcada pontiaguda por alguns segundos na pele, fazendo um discreto movimento de rotação, sem provocar sangramento, facilitando a penetração do alérgeno na quantidade necessária para provocar o estímulo imunológico. Este procedimento economiza a quantidade de alérgeno para provocar a reação cutânea na pele.
- Seguir o mesmo procedimento para os outros alérgenos (antígenos).
- Utilizar um puntor para cada alérgeno testado.
- Descartar o puntor utilizado em recipiente apropriado para descarte de materiais de biorrisco.
- Este procedimento deve ser realizado por profissional qualificado, habilitado, e com domínio na execução de testes alérgicos por puntura (prick test).

• Leitura do resultado do teste alérgico por puntura:

- Deve ser realizada após 15 a 20 minutos.

• Resultado do teste de puntura:

- A reação cutânea é avaliada com base no tamanho da pápula e do eritema ao redor do local de aplicação.
- São considerados positivos os alérgenos cujas pápulas apresentam diâmetro igual ou superior a 3 mm.
- As formas de leitura do teste são descritas e padronizadas por diversas entidades médicas e diretrizes internacionais de alergologia, como a European Academy of Allergy and Clinical Immunology (EAACI), American Academy of Allergy, Asthma and Immunology (AAAAI), World Allergy Organization (WAO) e outros Consensos internacionais.

Precauções, Restrições, Advertências e Cuidados:

Nunca utilize o puntor se o lacre da embalagem original estiver violado. Neste caso, informar ao fabricante imediatamente.

O dispositivo médico é de uso único e não deve ser reutilizado em nenhuma hipótese.

Descartar após o uso.

Manter longe do alcance de crianças e animais domésticos.

Produto esterilizado por Óxido de Etileno (ETO). Proibido reprocessar.

Condições de Manipulação: Este produto deve ser manuseado em área médico-hospitalar, por profissionais qualificados e habilitados, com domínio e preparo para executar os procedimentos a serem aplicados. Durante o manuseio do produto, tome as devidas precauções, tais como, não contaminar ou danificar a ponta do puntor.

Armazenamento e Transporte: O produto deve ser armazenado em suas embalagens originais em temperatura ambiente, em local ventilado, fresco e seco e ao abrigo da incidência direta de raios solares. Não armazenar o produto em temperaturas superiores a 40°C. Durante o transporte tomar as devidas precauções, tais como, não jogar, não amassar, não rasgar, não perfurar, não molhar.

Contraindicações: O produto não apresenta nenhuma contraindicação, desde que seguidas as indicações e instruções de uso do mesmo e utilizado para o fim que se destina.

Descarte: Descartar o material de acordo com os procedimentos do hospital/clínica, respeitando a legislação vigente para materiais de biorrisco.

Lote / Data de Fabricação: Vide rótulo.

Prazo de Validade: 36 meses, a partir da data de fabricação.

Notificação no MS/ANVISA nº: 81056919003

neoflex
PRODUTOS MÉDICOS

SAC: (16) 3947.3683

neoflex@neoflex.net.br | www.neoflex.net.br

Fabricado por Neoflex Biotecnologia Ltda. - ME

Rua Braz Paschoal, 185 - Vila Industrial

Sertãozinho - São Paulo - Brasil - CEP: 14.177-010

CNPJ 17.385.610/0001-53 - Indústria Brasileira

AFE/ANVISA nº: 8.10.569-1

Resp.Téc.: Raquel Bortolin da Silva Nascimento

CRQ IV: 04365619