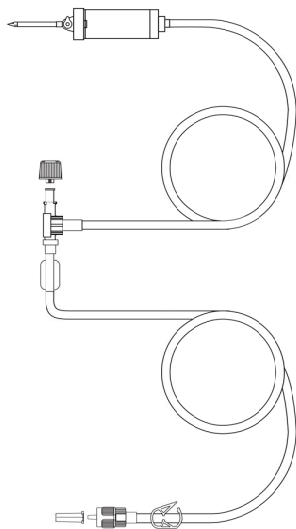


Produto de Uso Único – Proibido Reprocessar – Esterilizado por Óxido de Etileno

TRANSFERFILL 1 CABEÇA



Descrição: Conector para Tomografia Computadorizada e Ressonância Magnética, em PVC atóxico, para injeção de meios de contraste e/ou soro fisiológico através de injetora de uma ou duas cabeças. Possui conectores, macho e fêmea, com perfurador; câmara gotejadora e *clamp*. Produto suporta pressão de até 300 PSI. Estéril e apirógeno, a menos que a embalagem esteja danificada. Peça Única.

Indicação: Para injeção de meios de contraste.

Modo de Uso: Com meios assépticos abrir a embalagem.

1 cabeça para frasco/bolsa: Retirar a tampa protetora da conexão fêmea e adaptá-la à seringa já instalada na injetora de contraste. Retirar a tampa protetora da conexão macho/*spike* e adaptá-la a frasco/bolsa contendo meio de contraste e/ou soro fisiológico. A extensão que contém o conector macho após a válvula antirrefluxo, que conecta-se a seringa deverá ser acoplado ao conector fêmea a ser utilizado. Esta extensão contém um *clamp* que ao ser acionado, bloqueia o fluxo.

Cuidados e Advertências: O produto não apresenta nenhuma contra-indicação. São fabricados em PVC atóxico, isento de metal e livre de látex. Não interage com o medicamento em nenhum momento. Proibido o uso de agulhas, para preenchimento da extensão. Não utilizar o produto caso a embalagem esteja danificada. Verificar se as conexões estão bem fixas antes de iniciar o uso.

Armazenamento: Temperatura ambiente entre 15°C e 30°C.

Descarte: Descartar o produto de acordo com os procedimentos padronizados no hospital ou clínica, para materiais potencialmente contaminados.

Precauções: Não utilize após o prazo de validade

Apresentação: Embalagem constituída de filme e papel grau cirúrgico nas apresentações de PVC Liso, uma cabeça para frasco, com 120cm (da seringa ao contraste) e 150cm (da seringa até o paciente), de comprimento.

Esterilizado por: Bioxxi Serv. de Esterilização Ltda. Farm. Resp.: Dra. Angélica S. Lapos – CRF/RJ 4778. Lote/Fabricação/Validade: Vide rótulo. Fabricado e Distribuído por: **Alko do Brasil Indústria e Comércio Ltda.** Rua Mapendi, 360 – Taquara – Rio de Janeiro – RJ. CNPJ: 32137424/0001-99 – SAC (21): 2435-9335. Resp. Téc.: **Dra. Luciana R. Alves Carneiro – CRF/RJ 15386. Registro ANVISA nº: 80137010077.**

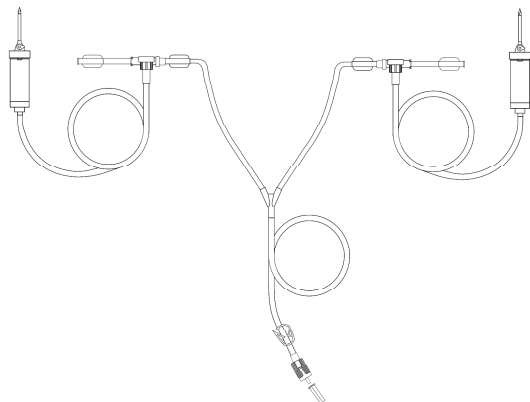
ALKO DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA.

Rua Mapendi 360, Taquara, Rio de Janeiro, RJ, CEP: 22710-255

Tel: 55 21 2435.9335 | Fax: 55 21 2435.9300 | sac@alkodobrasil.com.br | CNPJ: 32.137.424/0001-99

Produto de Uso Único – Proibido Reprocessar – Esterilizado por Óxido de Etileno

TRANSFERFILL 2 CABEÇAS



Descrição: Conector para Tomografia Computadorizada e Ressonância Magnética, em PVC atóxico, para injeção de meios de contraste e/ou soro fisiológico através de injetora de contraste, de duas cabeças. Possui conectores macho e fêmea, com perfurador, câmara gotejadora e *clamp*, acoplados ao extensor Y central. Produto suporta pressão de até 300 PSI. Estéril e apirógeno, a menos que a embalagem esteja danificada. Peça Única.

Indicação: Para injeção de meios de contraste.

Modo de Uso: Com meios assépticos abrir a embalagem.

2 cabeças para frasco/bolsa: Retirar as tampas protetoras das conexões fêmeas e adaptá-las as seringas, já instaladas na injetora. Uma extensão será para enchimento da seringa com soro fisiológico, basta retirar a tampa protetora do *spike* e adaptá-lo ao frasco/bolsa contendo soro fisiológico. A outra extensão será para aspiração do contraste, basta retirar a tampa protetora do conector macho/*spike* e adaptá-lo ao frasco contendo meio de contraste. A extensão que contém o conector macho após o Y deverá ser conectada ao conector fêmea a ser utilizado. Esta extensão contém um *clamp* que ao ser acionado bloqueia o fluxo.

Cuidados e Advertências: O produto não apresenta nenhuma contra-indicação. São fabricados em PVC atóxico, isento de metal e livre de látex. Não interage com o medicamento em qualquer momento. Proibido o uso de agulhas, para preenchimento do conector. Não utilizar o produto, caso a embalagem esteja danificada. Verificar se as conexões estão bem fixas antes de iniciar o uso.

Armazenamento: Temperatura ambiente entre 15°C e 30°C.

Descarte: Descartar o produto de acordo com os procedimentos padronizados no hospital ou clínica, para materiais potencialmente contaminados.

Precauções: Não utilize após o prazo de validade

Apresentação: Embalagem constituída de filme e papel grau cirúrgico nas apresentações de PVC Liso, duas cabeças, para frasco, com 120cm (das seringas até, o soro fisiológico e/ou contraste) e 150cm (da seringa ao paciente), de comprimento.

Esterilizado por: Bioxxi Serv. de Esterilização Ltda. Farm. Resp.: Dra. Angélica S. Lapos – CRF/RJ 4778. Lote/Fabricação/Validade: Vide rótulo. Fabricado e Distribuído por: **Alko do Brasil Indústria e Comércio Ltda.** Rua Mapendi, 360 – Taquara – Rio de Janeiro – RJ. CNPJ: 32137424/0001-99 – SAC (21): 2435-9335. Resp. Téc.: **Dra. Luciana R. Alves Carneiro – CRF/RJ 15386. Registro ANVISA nº: 80137010077.**

ALKO DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA.

Rua Mapendi 360, Taquara, Rio de Janeiro, RJ, CEP: 22710-255

Tel: 55 21 2435.9335 | Fax: 55 21 2435.9300 | sac@alkodobrasil.com.br | CNPJ: 32.137.424/0001-99