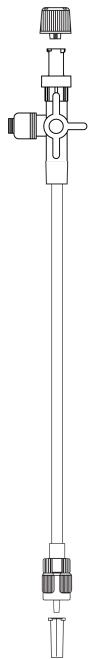


Produto de Uso Único – Proibido Reprocessar – Esterilizado por Óxido de Etileno

PATIENT-SET T



Descrição: Conector para Ressonância Magnética e Tomografia Computadorizada, em PVC atóxico flexível, DEHP *Free*, com torneira bivalvulada. Possui uma válvula antirrefluxo em policarbonato, com abertura sob pressão, torneira lateral em policarbonato com sistema fechado em silicone e superfície lisa que permite fácil assepsia, conector macho reversível e retrátil, em PVC atóxico e tampa protetora em polietileno de alta densidade. Produto suporta pressão de até 300 PSI. Permite a administração de diferentes soluções contínuas e intermitentes além de coletas de sangue, e verificação de punção venosa. 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. Acoplar o conector fêmea localizado na extremidade da torneira a outro conector; e o macho localizado na extremidade oposta, ao paciente. A torneira deve ficar livre para conexão de equipos e/ou seringas; possibilitando a coleta sanguínea ou administração de soluções. Para liberar a passagem, é necessário virá-la, abrindo a passagem. Este procedimento deve ser realizado por profissional altamente especializado e treinado na execução de técnicas, cujo objetivo principal é manter a integridade do produto para o benefício do paciente.

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, tanto na conexão fêmea, quanto no acesso lateral (*needlefree*). 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 na apresentação de 15cm.

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 Mapendí, 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 Mapendí 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