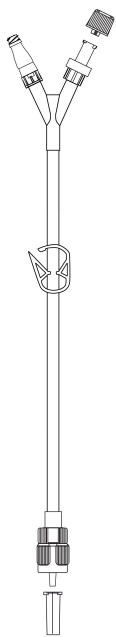


Produto de Uso Único – Proibido Reprocessar – Esterilizado por Óxido de Etileno

### PATIENT-SET VL



**Descrição:** Conector para Ressonância Magnética e Tomografia Computadorizada, em PVC atóxico flexível, DEHP Free, com acesso lateral. Possui uma válvula antirrefluxo em policarbonato, com abertura sob pressão e acesso lateral, com uma válvula de sistema fechado 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. A válvula com sistema fechado deve ficar livre, para conexão de equipos e/ou seringas; possibilitando a coleta sanguínea ou administração de soluções. Acoplar o conector fêmea com válvula antirrefluxo a outro conector da injetora, e o macho conectar-se ao paciente. 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 contraindicação. 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 na válvula do 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 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.**