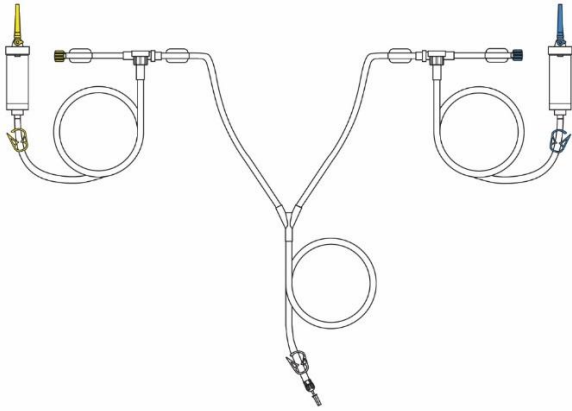


DESCRIPTIVO TÉCNICO – TRANSFER-FILL DUAS VIAS

Proibido Reprocessar – Esterilizado por Óxido de Etileno
Código 140 - Registro ANVISA: 80137010077



Descrição: Conector para Tomografia Computadorizada e Ressonância Magnética em PVC atóxico, DEHP, para injeção de meios de contraste e/ou soro fisiológico através de injetora de duas seringas. Possui conectores, macho e fêmea, com válvula antirrefluxo em T e *clamp*. Contém duas câmaras gotejadora, com perfuradores. Produto suporta pressão de até 300 PSI. Estéril e apirógeno, a menos que a embalagem esteja danificada.

Indicação: Para injeção de meios de contraste.

Modo de Uso: Com meios assépticos abrir a embalagem.

2 vias para frasco/bolsa: Retirar as tampas protetoras das conexões fêmeas e conectá-las nas seringas já instaladas na injetora. De forma que o conector fêmea com tampa azul deve ser utilizado na seringa de soro fisiológico e o conector fêmea com tampa amarela deve ser utilizado na seringa de contraste. Retirar a tampa protetora azul do perfurador e conectá-lo ao frasco de soro fisiológico. Retirar a tampa protetora amarela do perfurador e conectá-lo ao frasco de contraste. A extensão que contém o conector macho após o Y, deverá ser conectada ao conector fêmea a ser utilizado. Contém um *clamp* que ao ser acionado bloqueia o fluxo. Quando utilizado em conjunto com o Patient-Set, o Transfer-Fill (sistema de multi-pacientes) deve ser trocado a cada oito horas, não podendo ser reprocessado, desde que não seja identificado refluxo após a válvula antirrefluxo deste produto. O Patient-Set deve ser utilizado conforme instruções de uso definido para este modelo.

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.

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: Verificar se as conexões estão bem fixas antes de iniciar a injeção de contraste. Não utilize o produto caso a embalagem esteja danificada. Não utilize após o prazo de validade.

Apresentação: Embalagem constituída de filme e papel grau cirúrgico nas apresentações de PVC Liso, duas vias, para bolsa ou frasco, com 120cm de comprimento da seringa até os frascos e com 150cm das seringas a proximidade distal do conector.

Esterilizado por: Bioxxi Serv. de Esterilização Ltda.

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.