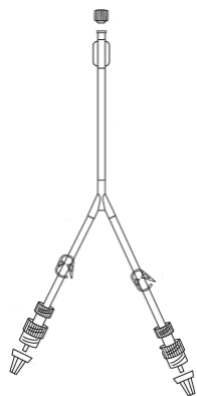


INSTRUÇÕES DE USO – INVERT-SET

Produto de uso único – Proibido reprocessar – Esterilizado por óxido de etileno.



Descrição: Conector para Ressonância Magnética e Tomografia Computadorizada para conectar aos equipamentos de administração I.V. arteriais, cateteres e outras conexões. São fabricados em PVC atóxico, isento de metal, livre de látex e livre de DEHP. Possui conector em Y, macho, fêmea, clamp e tampa protetora em polietileno de alta densidade. Produto suporta pressão de até 350 PSI.

Indicação: Para Injeção de meios de contraste.

Modo de Uso: Verificar a indicação do exame. Realizar o acesso venoso com cateter flexível em ambos os antebraços/mãos para avaliação de membros superiores ou ambos os pés para avaliação dos membros inferiores. Conectar o extensor em Y previamente preenchido com a solução fisiológica nos acessos venosos. Os conectores machos da via em Y devem ser conectados nos acessos venosos, e o conector fêmea conectado no espiral da injetora. Proceder à realização das sequências que antecedem o contraste.

Administrar o contraste através da injetora, observando as reações do paciente (por meio do extensor em Y o contraste será administrado simultaneamente em ambos os membros). Manter o acesso venoso até verificar que o paciente não apresenta nenhuma queixa clínica (reação alérgica tardia). Retirar os acessos venosos e liberar o paciente.

Cuidados e Advertências: O produto não apresenta nenhuma contraindicação. Não interage com o medicamento em qualquer momento. Proibido o uso de agulhas para preenchimento do conector. Siga a técnica asséptica ao utilizar materiais descartáveis. Não toque na extremidade dos conectores. Não remova as tampas de proteção até que esteja pronto para fazer conexões. A utilização em desacordo com a instrução de uso do fabricante é de responsabilidade do operador.

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

Descarte: Descartar o produto de acordo com os procedimentos padronizados do 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 120cm, 150cm e 180cm de comprimento. Estéril e apirógeno, a menos que a embalagem esteja danificada. Peça Única.

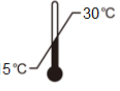
Lote/Fabricação/Validade: Vide rótulo.

Fabricante: Alko do Brasil Ind. e Com. Ltda.

Rua Mapendi, 360 – Rio de Janeiro – RJ

CNPJ: 32.137.424/0001-99 SAC: 0800 000 9335

ANVISA nº: 80137010077

Símbolos	Descrição	Símbolos	Descrição	Símbolos	Descrição	Símbolos	Descrição	Símbolos	Descrição
	Não reesterilizar		Consultar instruções de uso		Esterilizado com Óxido de Etileno		Manter seco		Não utilizar se a embalagem estiver danificada
	Livre de DEHP		Livre de látex		Dispositivo médico		Limite de temperatura para transporte		Uso único