

INSTRUÇÕES DE USO – PATIENT-SET I

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



Descrição: Conector para Ressonância Magnética e Tomografia Computadorizada. São fabricados em PVC atóxico, isento de metal, livre de látex e livre de DEHP. A conexão macho, reversível e retrátil, em PVC atóxico. A tampa protetora em polietileno de alta densidade. Possui conector fêmea com válvula antirrefluxo, em policarbonato, com abertura por pressão. Produto suporta pressão de até 350 PSI.

Indicação: Para injeção de meios de contraste.

Modo de Uso: Com meios assépticos, abrir a embalagem. Preencher o conector com contraste ou solução fisiológica esterilizada, até a retirada de todo o ar e mantê-lo com a seringa conectada ou oclisor esterilizado. Acoplar a válvula antirrefluxo (localizada na extremidade inferior da peça, na figura ao lado), firmemente ao cateter periférico do paciente. Acoplar o conector fêmea (localizada na extremidade superior da peça, na figura ao lado), ao conector da injetora, que infunde diferentes soluções contínuas e/ou intermitentes. Este procedimento deve ser realizado por profissional altamente especializado e treinado, para que possa manusear o produto adequadamente, mantendo a integridade do mesmo, para o benefício do 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 10cm, 15cm, 20cm, 25cm e 30cm. 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