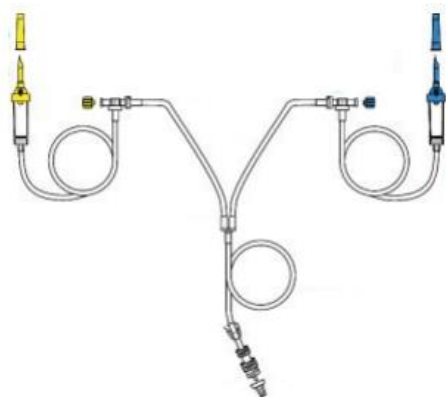


INSTRUÇÕES DE USO – TRANSFER-FILL DUAS VIAS

Proibido reprocessar – Esterilizado por óxido de etileno.



Descrição: Conector para Tomografia Computadorizada e Ressonância Magnética. São fabricados em PVC atóxico, isento de metal, livre de látex e livre de 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 e clamp. Contém duas câmaras gotejadoras, com perfuradores. Produto suporta pressão de até 350 PSI.

Indicação: Para injeção de meios de contraste.

Modo de Uso: Com meios assépticos abrir a embalagem. 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 do perfurador azul e conectá-lo ao soro fisiológico. Retirar a tampa do perfurador

amarelo e conectá-lo ao contraste. A extensão que contém o conector macho, deverá ser acoplada ao conector Patient-set. Contém um *clamp* que ao ser acionado bloqueia o fluxo. O uso do Transfer-Fill é de oito (8) até vinte e quatro (24) horas utilizado necessariamente com o Patient-set, possuindo estudo clínico microbiológico que comprova este tempo. O Transfer-Fill deve ser utilizado com uma nova linha de Patient set, sempre uma por paciente. O uso do Transfer-Fill deve ser continuado, se não for identificado refluxo após a válvula antirrefluxo do Patient-set. A contaminação pode resultar de inobservância da técnica asséptica. O Patient-set deve ser utilizado conforme instruções de uso definido para este modelo. Em caso de visualização de refluxo que ultrapasse a válvula antirrefluxo, todo o tubo de injeção deve ser eliminado. O produto não pode ser reprocessado.

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.

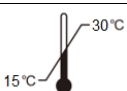
Descarte: Descartar o produto de acordo com os procedimentos padronizados do hospital ou clínica para materiais potencialmente contaminados.

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, duas vias, com 150cm, 155cm, 160cm, 165cm, 170cm, 175cm, 180cm, 185cm, 190cm e 195cm 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		