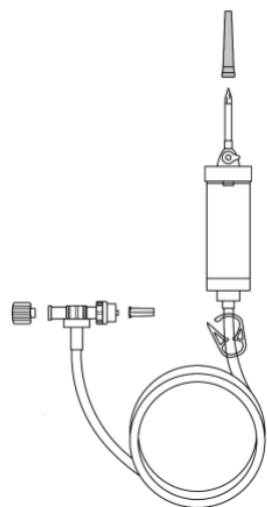


INSTRUÇÕES DE USO – TRANSFER-SET perfurador com câmara de gotejamento

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. Possui válvula antirrefluxo em T, perfurador com câmara de gotejamento em PVC 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: Com meios assépticos abrir a embalagem. Acoplar a parte que contém o perfurador no frasco do meio de contraste e/ou soro fisiológico, a ser aspirado para a seringa, de acordo com a necessidade. A outra parte que contém a válvula antirrefluxo em T será conectada na seringa da injetora. 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. 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.

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 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, com 100cm, 110cm, 120cm, 130cm, 140cm e 150cm de comprimento. Estéril e apirógeno, a menos que a embalagem esteja danificada. Peça Única.

- uma via perfurador com câmara de gotejamento;

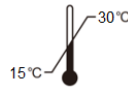
Lote/Fabricação/Validade: Vide rótulo.

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