

EQUIPO FOTOSENSÍVEL MACRO**Especificação Técnica:****Composição:**

Poli cloreto de Vinila (PVC) Fotossensível.

Comprimento: 120 e 150 cm

Diâmetro: 12FR

Estéril: Esterilizado a Óxido de Etileno.

Condições de Armazenamento e Transporte:

Manter em local seco, limpo e em temperatura ambiente.

Advertências e Precauções:

A escolha e as orientações quanto ao uso dos equipos devem ser feitas pelo médico;

Somente utilizar o produto se a embalagem estiver íntegra e dentro do prazo de validade;

O produto é descartável e de reprocessamento proibido, não podendo ser reutilizado.

Utilizar o produto somente quando todos os componentes estiverem integralmente constituídos, sem quebras, rebarbas, componentes soltos e sem presença de material estranho, tubo e visor opaco; a embalagem deve estar perfeitamente lacrada, não podendo estar: danificada, perfurada e úmida. O produto não pode apresentar vazamentos durante o uso, no caso desta ocorrência substituir o produto.

Se o equipo apresentar perfurador com entrada de ar, verificar se todo o ar que passa através do mesmo seja suficiente para que o fluxo do líquido não seja reduzido.

Se o equipo apresentar injetor lateral, estes devem suportar a introdução da agulha no local adequado e sua completa vedação, quando da retirada da mesma.

Indicação de Uso:

É um artigo destinado a uso médico hospitalar, tem a finalidade de administrar infusão de soluções parenterais sensíveis a luz. Os equipos macrogotas fotossensíveis são utilizados para infusão de soluções sensíveis à luz que não necessitam de precisão volumétrica. Deve assegurar a compatibilidade de uso com recipientes de soluções parenterais, cateteres e scalp que se adaptem em conectores padrão 6% conf. NBR 10333-1 e 2.

Modo de Uso:

Abrir a embalagem utilizando técnica asséptica durante o manuseio.

Verificar se as tampas protetoras estão perfeitamente encaixadas, garantindo assim a integridade da esterilização após aberto a embalagem.

Verificar se as conexões e componentes do produto suportam as condições normais de uso.

Retirar a tampa do perfurador e conectar o equipo ao frasco de solução, fechá-lo com o controlador de fluxo.

Verificar se o encaixe do perfurador e do frasco estão seguros, e não apresentam vazamentos.

Certificar-se de que não há ocorrências de bolhas de ar durante a passagem da solução.

Verificar se o controlador de fluxo permite uma regulação do fluxo de gotejamento da solução entre zero e o máximo.

Realizar a punção do scalp no paciente e conectar o equipo ao scalp ou cateter.

Regular o fluxo prescrito iniciando o gotejamento da solução.

Utilizar a capa para proteger a solução (fotossensível) do frasco, cobrindo o frasco com a mesma.

Fabricante: Medsonda Indústria e Comercio de Produtos Médicos Hospitalares Ltda.

Endereço: Av. Tereza de Sousa Carneiros nº1191 CEP 84.990-000.

Tel. (43) 3512-2800.

Responsável Técnico: REGIANE GAVLAK CRQ-PR 09201294.

Registro Anvisa: 80163570037.

CONTROLE DAS ALTERAÇÕES:

Data	Revisão	Responsável	Alterações
08/2015	00	Yurandy Zamora	Elaboração
09/2016	01	Yurandy Zamora	Inclusão do modo de uso da capa protetora, inclusão tubo e visor opaco.
10/2019	02	Milena C. Rivera	Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de "Joelma Cristina Brizola" para "Milena Costa Rivera".