

Filtro HMEF Descarpack



DADOS TÉCNICOS

- Corpo do filtro confeccionado em Resina K;
- Membrana HME (*heat and moisture exchanger* – ou trocador de calor e umidade) higroscópica constituída por papel e filtro eletrostático hidrofóbico constituído de fibra;
- Traqueia corrugada extensível confeccionada em polipropileno;
- Possui entrada auxiliar Luer Lock para capnografia;
- Estéril;
- Embalado individualmente em papel grau cirúrgico;
- O Filtro HMEF Descarpack é um dispositivo médico utilizado em circuitos ventilatórios, onde a ventilação mecânica invasiva no paciente é necessária, como em Unidades de Terapia Intensiva e em Centros Cirúrgicos. Eficaz na preservação da temperatura e umidade do sistema respiratório, além de apresentar barreira microbiológica devido à presença de filtro eletrostático, com filtração bacteriana de 99,99% e filtração viral de 99,99%;
- Protege as linhas inspiratórias e expiratórias durante a passagem de gases medicinais no circuito respiratório.

MODELOS CADASTRADOS

Modelo

Neonatal

Pediátrico

Adulto

INSTRUÇÕES DE USO

1. Retirar o produto da embalagem e verificar se o mesmo não apresenta nenhuma avaria;

2. Abrir a embalagem e retirar o filtro HMEF e a traqueia corrugada extensível de maneira asséptica;
 3. Conectar a traqueia corrugada extensível ao lado proximal do filtro HMEF;
 4. Conectar o lado distal do Filtro HMEF ao conector "Y" do circuito ventilatório;
 5. Retirar a tampa protetora da traqueia corrugada extensível e conectar ao tubo endotraqueal ou de traqueostomia;
- Obs: Recomenda-se a substituição do Filtro HMEF Descarpack após 24 horas de uso.*
6. Após a retirada do produto, descartar em local apropriado.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Antes de utilizar leia atentamente as instruções de uso;
- Verificar cuidadosamente a integridade de cada embalagem primária antes do uso;
- Não utilizar caso a embalagem primária esteja violada;
- Produto esterilizado com Óxido de Etileno;
- Fabricante recomenda uso único;
- Produto médico-hospitalar de uso único;
- Validade assegurada por 3 anos enquanto a embalagem não for danificada ou molhada;
- Substituir o Filtro HMEF Descarpack a cada 24h ou sempre que este estiver contaminado por qualquer forma de líquido;
- Os pacientes devem ser adequadamente monitorados durante todo o uso deste dispositivo;
- Após o uso descartar em local apropriado.

CONTRAINDICAÇÕES

Não aplicável.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

As embalagens contendo os produtos devem ser armazenadas e transportadas em temperatura de 4 a 40°C, evitando exposição direta ao calor, luz e umidade. A validade do produto é garantida enquanto as embalagens permanecerem íntegras, dentro do prazo de validade estabelecido na rotulagem do produto. Para que isto aconteça, é preciso que os devidos cuidados de armazenagem e transporte sejam tomados.

CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO

Não são informados métodos de limpeza e desinfecção pois o produto é de recomendação de uso único. O descarte deste produto deve ser feito imediatamente após a utilização. Sugere-se o descarte do produto em recipiente identificado como resíduo infectante (grupo A1 de acordo com a RDC 222/2018) na cor branca e devidamente identificado.

INFORMAÇÕES SOBRE O PRODUTO

Fabricante Responsável: Shaoxing Reborn Medical Devices Co., LTD

Importado e Distribuído por: Descarpack Descartáveis do Brasil Ltda

Notificação Anvisa: 10330669142

Responsável Técnica: Indianara D. Zanelato Joiozo – CRF/SP: 92269