

|                                                                                  |                 |                                                                  |                     |                                                                                    |
|----------------------------------------------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------|---------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
|  | Revisão<br>Nº03 | INSTRUÇÃO DE USO<br>EQUIPO DE PRESSÃO VENOSA CENTRAL<br>IU 5.033 | Emissão:<br>02/2022 |  |
|----------------------------------------------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------|---------------------|------------------------------------------------------------------------------------|

#### Especificação Técnica:

Poli cloreto de Vinila (PVC).

Comprimento: 225 cm

Estéril: Esterilizado a Óxido de Etileno. Produto Uso Único. Proibido Reprocessar.

#### 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; 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.

#### Indicação de Uso:

É um artigo destinado a uso médico hospitalar, tem a finalidade de monitorar a pressão venosa central em pacientes em estado crítico o em UTI.

#### 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.

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

Realizar a conexão com o cateter de pressão venosa central.

Proceder à medição da P.V.C.

Após o uso, descartar o produto de acordo com a legislação vigente.

**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:** 80163570044.

|                                                                                                         |                 |                                                                  |                     |                                                                                                           |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <br>PRODUTOS PARA SAÚDE | Revisão<br>Nº03 | INSTRUÇÃO DE USO<br>EQUIPO DE PRESSÃO VENOSA CENTRAL<br>IU 5.033 | Emissão:<br>02/2022 | <br>PRODUTOS PARA SAÚDE |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|

#### CONTROLE DAS ALTERAÇÕES:

| Data    | Revisão | Responsável          | Alterações                                                                                                                                                                                                                        |
|---------|---------|----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10/2019 | 01      | Milena C. Rivera     | Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de “Joelma Cristina Brizola” para “Milena Costa Rivera”.                                                                                                                            |
| 10/2021 | 02      | Rogério S. Soares    | Especificação técnica: Inclusão do texto “Produto de uso único. Proibido Reprocessar”.<br>Inclusão do item “Contraindicação”.<br>Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de “Milena Costa Rivera” para “Rogerio S. Soares”. |
| 02/2022 | 03      | Gessica Dias Correia | Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de “Rogerio S. Soares” para “Gessica Dias Correia”.                                                                                                                                 |