

**10315202 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL INFUSÃO GRAVITACIONAL FILTRO PART., ENT. AR, INJ.
LAT, CON. LUER SLIP
ANVISA Nº80163570006**

FINALIDADE:

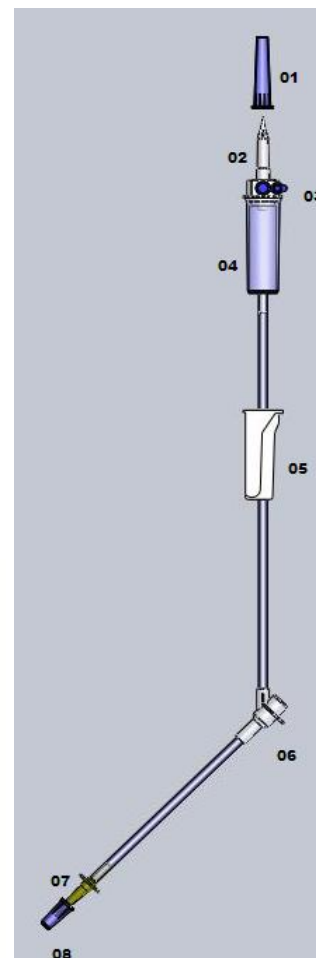
Tem a finalidade de administrar infusão de soluções parenterais. Deve assegurar a compatibilidade de uso com recipientes de soluções parenterais, cateteres e scalps que se adaptem em conectores padrão 6% conf. NBR 594:2003 1 e 2.

COMPOSIÇÃO:

1. Tampa protetora para a ponta perfurante.
2. Perfurador confeccionado conforme NBR 8536-4:2011 adaptável em bolsas e frascos de soluções a serem administradas.
3. Câmara de gotejamento em PVC flexível transparente para o monitoramento da solução administrada, com filtro particulado 15 micras e entrada de ar com filtro hidrofóbico.
4. Tubo em PVC atóxico com 150 cm de comprimento com luz interna superior a 2.7 mm.
5. Pinça com rolete para a regulação do fluxo de gotejamento, rolete com estrias para atrito e auxílio na regulação.
6. Injetor Lateral em Y com membrana auto cicatrizante para administração de soluções em procedimento.
7. Porta agulha conforme NBR ISO 594-1/2003 montagem cônica com conexidade de 6% (luer) para seringas e agulhas.
8. Tampa protetora para a porta agulha.
9. FREE LÁTEX

ROTULAGEM:Modelo de Rotulo

EQUIPO MACROGOTAS PARA INFUSÃO GRAVITACIONAL	
MEDSONDA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTÁVEIS LTDA. AV. THEREZA DE SOUZA CARNEIRO, Nº 1191 DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 84990-000 ARAPOTI - PR CNPJ: 05.150.338/0001-43 IE: 9026874005 FONE: (43) 3512-2800 sac@medsonda.com.br RESP. TÉCNICA: REGIANE GAVLAK CRO - PR 09201294 www.medsonda.com.br	
ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS PRODUTO COMPOSTO DE PVC - POLIOLETILENO DE VÍDEO COMPRIMENTO MÍNIMO 1,50M LIVRE DE PROGENÓDIO E TORÇÃO ATÓXICO FABRICAÇÃO CONFORME ABNT NBR 8536-4: 2011 20 GOTAS DE ÁGUA DESTILADA LIBERADAS PELO GOTEJADOR SÃO EQUIVALENTES A UM VOLUME DE 1,0 ML (DE MASSA DE 1,0 G) ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES UTILIZAR SOMENTE SE A EMBALAGEM ESTIVER ÍNTEGRA E DENTRO DO PRAZO DE VALIDADE. UTILIZAR SOMENTE SE TODOS OS COMPONENTES ESTIVEREM INTENCionalmente CONSTITUÍDOS. PRODUTO DESCARTÁVEL, DE REPROCESSAMENTO PROIBIDO. USO ÚNICO. EQUIPO PRODUZIDO EM PVC COM TOP NAO DEVER SER UTILIZADO COM MEDICAMENTOS QUE CONTENHAM EM SUA FORMULAÇÃO IODIUM. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO MANTER EM LOCAL SECO, LIMPO E TEMPERATURA AMBIENTE	INSTRUÇÕES DE USO 1 - ARTIGO MÉDICO HOSPITALAR 2 - FINALIDADE: ADMINISTRAR SOLUÇÕES PARENTERAIS POR INFUSÃO GRAVITACIONAL 3 - COMPATÍVEL COM CONEXÕES LUER, CONEXIDADE 6% 4 - ABRIR A EMBALAGEM DE FORMA ASSÉPTICA 5 - PEGAR O REGULADOR DE FLUXO 6 - RETIRAR A TAMPÃO PROTETORA DA PONTA PERFURANTE E CONECTAR AO FRASCO DE SOLUÇÃO 7 - MODELOS COM INJETOR LATERAL PODE SER UTILIZADO PARA INTRODUIR MEDICAÇÃO 8 - REGULAR O FLUXO PRESCRITO, INICIANDO O GOTEJAMENTO DE SOLUÇÃO. VER INSTRUÇÕES DE USO www.medsonda.com.br
MODELOS COMERCIALIZADOS 10315202 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL FILTRO PARTICULADO ENTRADA DE AR INJETOR LATERAL E CONECTOR LUER ROTATIVO 10315203 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL FILTRO PARTICULADO ENTRADA DE AR INJETOR LATERAL E CONECTOR LUER SLIP 10315204 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL FILTRO PARTICULADO ENTRADA DE AR INJETOR LATERAL E CONECTOR LUER SLIP 10315205 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL FILTRO PARTICULADO INJETOR LATERAL E CONECTOR LUER SLIP 10315206 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL FILTRO PARTICULADO INJETOR LATERAL E CONECTOR LUER SLIP 10315207 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL FILTRO PARTICULADO INJETOR LATERAL E CONECTOR LUER SLIP 10315208 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL FILTRO PARTICULADO INJETOR LATERAL E CONECTOR LUER SLIP 10315209 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL FILTRO PARTICULADO INJETOR LATERAL E CONECTOR LUER SLIP 10315210 - EQUIPO MACRO FLEXÍVEL FILTRO PARTICULADO INJETOR LATERAL E CONECTOR LUER SLIP	
Validade 4 anos após a data de fabricação	



**COD: 10315202 – EQUIPO MACRO FLEX. FILTRO
PART., ENT. AR, INJ. LAT., CONEC. LUER SLIP
LOTE.OP: 00000 FAB/ ESTERIL: 00/00/00
ANVISA Nº 80163570006**



EMBALAGEM:

Embalado individualmente em papel grau cirúrgico com abertura asséptica.

ESTERILIZAÇÃO:

Produto esterilizado em Oxido de Etileno.

VALIDADE:

Validade 4 anos.

 PRODUTOS PARA SAÚDE	Revisão Nº05	FICHA TÉCNICA FT 8.048	Emissão 02/2022	 PRODUTOS PARA SAÚDE
--	-------------------------	-----------------------------------	----------------------------	---

CONTROLE DAS ALTERAÇÕES:

Data	Revisão	Responsável	Alterações
08/2018	03	Joelma C. Brizola	Inclusão free látex
10/2019	04	Milena Costa Rivera	Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de “Joelma Cristina Brizola” para “Milena Costa Rivera”.
02/2022	05	Gessica Dias Correia	Atualização do selo NCC. Alteração do nome da Coordenadora da Qualidade de “Milena Costa Rivera” para “Gessica Dias Correia”.