

**EQUIPO DE PRESSÃO VENOSA CENTRAL
ANVISA N°80163570044****FINALIDADE:**

É um artigo destinado a uso médico hospitalar, tem a finalidade de monitorar a pressão venosa central em pacientes hospitalizados.

COMPOSIÇÃO:

01 Protetor da ponta perfurante: mantém a esterilidade da ponta perfurante e do interior do equipo até sua utilização.

02 Perfurador: confeccionado conforme NBR 8536-4:2024 adaptável em bolsas e frascos de soluções a serem administradas.

03 Câmara de gotejamento flexível: em material atóxico. Permite a visualização da solução e do processo de gotejamento.

04 Regulador de fluxo (pinça rolete): permite controle preciso do gotejamento, sendo capaz de suportar uso contínuo sem danificar o tubo.

05Tubo flexível: confeccionado em PVC flexível, atóxico e transparente.

06 Protetor do conector luer macho: mantém a esterilidade do conector luer macho e do interior do equipo.

07 Conector luer macho: Conforme NBR ISO 80369-7:2022.

08 Clamp corta fluxo: interrompe e reinicia o fluxo com segurança.

09 Conector em Y para ligação entre as vias.

10 Escala Métrica de 40 centímetros.

11. FREE LÁTEX

EMBALAGEM:

MEDSONDA
PRODUTOS PARA SAÚDE

DESCARTÁVEL, ESTERILIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO, APIROGÊNICO, USAR CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA, DESTRUIR APÓS O USO, PRODUTO DE USO ÚNICO.

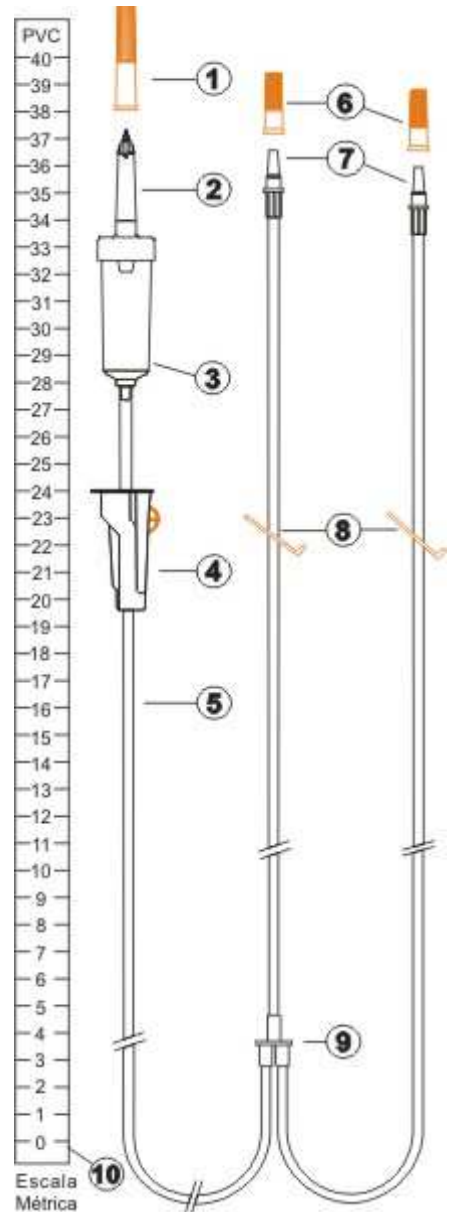
PROIBIDO REPROCESSAR

CONSULTE AS INSTRUÇÕES DE USO PARA OBTER INFORMAÇÕES SOBRE ADVERTÊNCIAS, PRECAUÇÕES E CONTRAINDICAÇÕES.
WWW.MEDSONDA.COM.BR OU SOLICITE PELO
SAC TEL: (43) 3512 2800 OU E-MAIL: SAC@MEDSONDA.COM.BR

RESPONSÁVEL TÉCNICO
REGIANE GAVLAK CRQ/PR 09201294
VALIDADE: 4 ANOS APÓS A FABRICAÇÃO

ADVERTÊNCIAS
UTILIZAR APENAS SE A EMBALAGEM
ESTIVER ÍNTEGRA E NO PRAZO DE
VALIDADE.

CONTÉM 1 (UMA) UNIDADE
FABRICANTE/DETENTOR DA NOTIFICAÇÃO: MEDSONDA IND. E COM DE PROD.
HOSPITALARES DESC. LTDA
AV. THEREZA DE SOUZA CARNEIRO, 1191 - DIST. IND. | CNPJ: 05.150.338/0001-43
ARAPOTI-PR | CEP: 84990-000 | FONE: (43) 3512 2800 | E-MAIL: MEDSONDA@MEDSONDA.COM.BR
INDÚSTRIA BRASILEIRA



Em embalagem primária na rotulagem constam os seguintes dados do produto:

Código ;

Descrição do produto;

Lote;

Data de fabricação;

Cadastro ANVISA;

Instrução de Uso e Revisão;

Código de barras.

Embalado individualmente em papel grau cirúrgico com abertura asséptica.

ESTERILIZAÇÃO:

Produto esterilizado em Oxido de Etileno.

VALIDADE:

Validade 4 anos.

CONTROLE DAS ALTERAÇÕES:

Data	Revisão	Responsável	Alterações
10/2019	03	Milena Costa Rivera	Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de “Joelma Cristina Brizola” para “Milena Costa Rivera”.
02/2022	04	Gessica Dias Correia	Alteração do nome da Coordenadora da Qualidade de “Milena Costa Rivera” para “Gessica Dias Correia”.
04/2025	05	Rozilda R. Oliveira	Alteração do nome da Coordenadora da Qualidade “Gessica Dias Correia” para “Rozilda R. Oliveira”. Alteração no layout da embalagem em atendimento a Norma RDC 751: 2022 – Artigo 47,1 – Requisitos de Rotulagem.