

EXTENSOR FOTOSENSÍVEL PARA CATETER DE INFUSÃO**Especificação Técnica:****Composição:**

Tubo de poli cloreto de Vinila (PVC) atóxico e fotossensível.

Comprimento: 20, 40, 60, 80 e 120 cm

Diâmetro:6FR; 8FR; 10FR e 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 produtos 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, é usado como intermediário para infusão de soluções parenterais sensíveis a luz, quando o suporte da solução fica longe do paciente. Deve assegurar a compatibilidade de uso com artigos que apresentem conexões com configuração cônica macho ou fêmea conf. NRB 10333-1

Modo de Uso:

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

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.

Conectar as extremidades do extensor.

O conector Luer macho e fêmea deve compartilhar compatibilidade com equipos de infusão, cateteres, torneiras, seringas, e com scalps(jelco).

Se o extensor apresenta corta fluxo verificar se o mesmo permite uma regulagem do fluxo de gotejamento da solução entre zero e o máximo.

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

Após o uso, descartar em lugar apropriado.

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: 80163570030.

CONTROLE DAS ALTERAÇÕES:

Data	Revisão	Responsável	Alterações
08/2015	00	Yurandy Zamora	Elaboração
10/2019	01	Milena Costa Rivera	Alteração do nome do Coordenador da Qualidade de "Joelma Cristina Brizola" para "Milena Costa Rivera".