

EQUIPO VETERINARIO**Especificação Técnica:****Composição:**

Poli cloreto de Vinila (PVC).

Comprimento: 150 cm

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 equipos devem ser feitas pelo profissional;

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. .

Os equipos são produzidos em PVC com DOP e não devem ser utilizados com medicamentos que contenham em sua formulação Paclitaxel (substância contida em alguns medicamentos de uso oncológico), pois a solução concentrada ou diluída em contato com o material plástico de PVC ocasiona o desprendimento do plastificante.

Indicação de Uso:

É um artigo destinado a uso veterinário, tem a finalidade de administrar infusão de soluções parenterais. Deve assegurar a compatibilidade de uso com recipientes de soluções parenterais e enterais, cateteres e scalps que se adaptem em conectores padrão com conicidade 6% conf. NBR ISO 594-1 2 de 2003.

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 o encaixe do perfurador ao frasco se estão seguros, não apresentando vazamentos.

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

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

Realizar a punção do scalp e conectar o equipo ao scalp ou cateter.

Regular o fluxo prescrito iniciando o gotejamento da solução.

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.

Elaborado por Milena Costa Rivera – Aprovado por Regiane Gavlak – 04/2020

MEDSONDA PRODUTOS PARA SAÚDE	Revisão nº00	INSTRUÇÃO DE USO - EQUIPO MACRO PARA INFUSÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS IU 5.042	Emissão: 04/2020	MEDSONDA PRODUTOS PARA SAÚDE
--	------------------------	--	-----------------------------------	--

Responsável Técnico: REGIANE GAVLAK CRQ-PR 09201294.

ISENTO DE REGISTRO NA ANVISA CONF DECRETO 5053 - MAPA

CONTROLE DAS ALTERAÇÕES:

Data	Revisão	Responsável	Alterações
04/2020	00	Milena Costa Rivera	Emissão

Elaborado por Milena Costa Rivera – Aprovado por Regiane Gavlak – 04/2020