

DADOS TÉCNICOS

- Confeccionado em Cloreto de polivinila;
- Estéril;
- Dispositivo para infusão simultânea de soluções parenterais que converte duas entradas em uma saída, trazendo maior conforto ao paciente;
- Conector Ler Lock para encaixe de dois sistemas de infusão distintos;
- Conector Luer Slip para encaixe de sistema venoso periférico;
- Clamp corta fluxo;
- Tubo flexível com comprimento de 18 cm;
- Regulador de fluxo;
- Embalado individualmente em filme termoplástico e papel grau cirúrgico;
- O Equipo Multivias com Clamp Descartável Descarpack é indicado para infusões simultâneas, duplicando o acesso venoso, conectando duas vias de infusão (equipos, extensores) ao acesso venoso (escalpe, cateter, agulha).

MODELOS DISPONÍVEIS

Modelo

Conexão do acesso venoso Luer Slip

MODELOS CADASTRADOS

Modelo

Conexão do acesso venoso Luer Lock

Conexão do acesso venoso Luer Slip

INSTRUÇÕES DE USO

1. Avaliar as condições da embalagem e prazo de validade (utilizar somente se a embalagem estiver intacta);
2. Abrir a embalagem conforme técnica asséptica;
3. Retirar assepticamente o Equipo Multivias da embalagem e fazer a conexão do mesmo ao dispositivo de acesso venoso já puncionado no paciente;
4. Conectar os dispositivos de infusão. Caso os dispositivos de infusão não sejam conectados imediatamente, manter as tampas protetoras das vias de infusão;
5. Ao final do procedimento, retirar o Equipo Multivias e descartá-lo em recipiente apropriado.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Antes de utilizar leia atentamente as instruções de uso;
- Verificar cuidadosamente a integridade de cada embalagem primária antes do uso;
- Não utilizar caso a embalagem primária esteja violada;
- Produto esterilizado com Óxido de Etileno;
- Proibido reprocessar;
- Produto médico-hospitalar de uso único;
- Não utilizar o equipo multivias caso as tampas protetoras dos conectores estejam desconectadas;
- Validade assegurada por 3 anos enquanto a embalagem não for danificada ou molhada;
- Após o uso descartar em local apropriado.

CONTRAINDICAÇÕES

Não aplicável.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

As embalagens contendo os produtos devem ser armazenadas e transportadas em temperatura de 4 a 40°C, evitando exposição direta ao calor, luz e umidade. A validade do produto é garantida enquanto as embalagens permanecerem íntegras, dentro do prazo de validade estabelecido na rotulagem do produto. Para que isto aconteça, é preciso que os devidos cuidados de armazenagem e transporte sejam tomados.

CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO

Não informamos métodos de limpeza e desinfecção pois o produto é de reprocessamento proibido de acordo com a RE nº 2605/2006. O descarte deste produto deve ser feito imediatamente após a utilização. Sugere-se o descarte do produto em recipiente próprio para perfurocortantes (grupo E de acordo com a RDC 222/2018).

INFORMAÇÕES SOBRE O PRODUTO

Fabricante Responsável: Jiangsu Jichun Medical Devices Co., Ltd.

Importado e Distribuído por: Descarpack Descartáveis do Brasil Ltda

Notificação Anvisa: 10330669112

Responsável Técnica: Indianara D. Zanelato Joiozo – CRF/SP: 92269