

Cadastro / Registro M.S.:

10369460220

Modelos cadastrados:

14G, 16G, 17G, 18G, 20G, 22G, 24G, 26G.

Indicação de Uso:

O Cateter Intravenoso Poliuretano SOLIDOR® é indicado para: Infusão de fluidos e administração medicamentos; Nutrição parenteral; Manter a correta hidratação e/ou desidratação em pacientes incapazes de administrar volumes suficientes de fluidos por via oral; Nos processos de transfusão de sangue ou componentes sanguíneos.

Instrução de uso:

Atenção: A indicação do modelo e tamanho específico é de responsabilidade do profissional legalmente habilitado para utilizar o dispositivo, dependendo da anatomia do paciente e da substância a ser administrada a ele.

1. Selecione o modelo e o tamanho apropriado do cateter intravenoso. Sempre use o cateter de menor tamanho possível para administrar adequadamente o fluido intravenoso desejado.
2. Cuidadosamente, selecione e limpe o local da venipunctura.
3. Inspeção a integridade e validade na embalagem do cateter e assim pode removê-la.
4. Inserir o produto na veia com um baixo ângulo e verifique se há sangue na câmara espiral flash back para assegurar a maneira apropriada da venipunctura.
5. Avance o cateter na veia e simultaneamente retire a agulha com cuidado
 - Não tente re-introduzir a agulha retirada parcialmente ou completamente.
 - Evite o derramamento de sangue, através de pressão, provocando um torniquete realizada com um dedo na região imediatamente anterior à inserção do cateter.
6. Substitua a agulha com um plugue de fechamento ajustado na linha de infusão intravenosa.
7. Despreze a agulha em um recipiente destinado a instrumentos perfuro-cortantes.
8. Fixe o cateter na pele do paciente prendendo-o de forma adequada.
9. Cubra a área da punctura com um curativo estéril
 - Medicamentos podem ser injetados intermitentemente com a ajuda de uma seringa através do orifício de injeção após a remoção do tampão do orifício.
 - O tampão do orifício de injeção deve permanecer fechado quando não estiver sendo usado.
10. Inspeção regularmente a área de venipunctura para verificação se há qualquer tipo de reação e cheque todas as conexões.
11. Descarte o produto após utilização única no lixo hospitalar conforme as normas da autoridade sanitária vigentes.

Importante: Não há incompatibilidade dos produtos com nenhum medicamento ou solução que se pretenda utilizar, não há evidência de complicações provocadas pelo produto, desde que esteja garantido quanto à sua atoxicidade (matérias-primas), esterilidade e apirogenicidade.

Conservação, Armazenamento e Transporte:

- Orientações gerais para o recebimento: a embalagem do cateter (pré-estéril) deve permanecer intacta até o momento de uso. A embalagem deve ser inspecionada com relação a danos. Se for encontrado algum dano, convém que o cateter seja considerado não-estéril. Recomenda-se, então, que ele retorne ao fornecedor para processamento.
- Transporte: os cateteres devem ser transportados de forma a impedir qualquer dano ou alteração com relação às condições de recebimento destes e de sua embalagem. Não pisar ou apoiar qualquer objeto nas caixas para não danificar a embalagem e evitar a contaminação conseqüente disso.
- Estocagem: em todas as áreas de estocagem, antes da utilização, o artigo deve ser armazenado de forma a manter sua configuração e seu acabamento de superfície e não danificar sua embalagem. Armazenar em estantes de armação metálica ou vidro, com altura mínima do piso, possibilitando assim a limpeza e higiene diária; garantir que o ambiente do almoxarifado seja protegido do calor excessivo e da incidência direta da luz do sol, esteja livre de poeira e intempéries que possam afetar a perfeita conservação do produto estocado.

Advertência/Precaução:

- Leia as instruções antes do uso e as siga corretamente.
- Este produto deve ser usado apenas por profissional qualificado para o procedimento.
- Checar previamente a integridade da embalagem e o produto antes de usar e também a data de validade.
- Usar o produto imediatamente após a abertura da embalagem de blíster individual.
- Os cateteres, de uso único, são embalados em embalagens não reutilizáveis, de forma que estão estéreis no momento de sua comercialização e que mantêm esta qualidade nas condições previstas de armazenamento e transporte, até que a embalagem protetora que garante a esterilidade seja violada ou aberta. Use somente dispositivos que estiverem com suas embalagens lacradas.
- Ao manipular os cateteres, utilize as técnicas e instrumentais adequados;
- Não tente re-inserir uma agulha ou parte da mesma já retirada.
- Não utilize tesouras, para não cortar o produto.
- Não dobrar, redobrar, angular, entalhar ou arranhar o produto. Recomenda-se que eles não sejam modelados ou modificados, pois perdem suas características de desempenho.
- Não reesterilize nem reutilize o cateter.

Validade:

5 anos.

Contraindicação:

- Administração de fluidos de alta viscosidade;
- Transfusão de grande quantidade de sangue;
- Não usar em pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer um dos materiais componentes do produto;

Importado e Distribuído:

Importador:

Labor Import Com. Imp. Exp. Ltda

Rua padre damaso, 165, 173 e 187 - CEP: 06016-010 - Osasco - SP

CNPJ: 01.005.728/0001-79

Filial: CNPJ: 01.005.728/0011-40

SAC: 0800 6658007

Resp. Técnica: Luciana J. Lanzillo - CRF: 41067

Fabricante:

Bio-Med Health Care Products PVT. LTD.

30, DLF Industrial Estate – I, Faridabad, Haryana – 121003/ Índia.

Versão I resumida para divulgação no site da ANVISA em cumprimento a RDC nº 431/2020.

Labor Import © - Todos direitos reservados.

CNPJ: 01.005.728/0001-79 | Inscrição Estadual: 492.315.879.112 | Sede: Rua Padre Damaso,165, 173, 187 | Osasco - SP | CEP: 06016-010 | Fone/SAC: (11) 3652-2525