

Biosani Indústria e Comércio de Produtos Médicos e Odontológicos Ltda.



Av: Thereza de Souza Carneiro, 1327, Distrito Industrial Hugo Parin, CEP: 84990-000
Arapoti-PR, Insc. Estadual: 903034785, CNPJ: 06.143.681/0001-23, Tel: (43) 3557-4814
Emails: qualidade@biosani.net.br / sac@biosani.net.br

FINALIDADE:

O extensor para equipo é utilizado como intermediário para infusão de uma solução parenteral, compatível com o uso de equipo para aplicação de solução parenteral, cateteres e scalp.

MODO DE USO:

- A escolha quanto ao uso do extensor deve ser feita pelo médico.
- Retirar o produto da embalagem utilizando técnica asséptica;
- O tubo flexível deve ser transparente o suficiente para permitir que a passagem de bolhas de ar seja rapidamente detectada.
- 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 scalp (jelco).
- Quando houver corta fluxo verificar se o mesmo permite a regulagem do fluxo da solução entre zero e o máximo;
- Se o extensor for valvulado utilizar da técnica de limpeza asséptica antes das utilizações.
- Certificar-se de que não há ocorrências de bolhas de ar durante o procedimento;

PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES, ADVERTÊNCIAS, CUIDADOS ESPECIAIS E ESCLARECIMENTOS SOBRE O USO DO PRODUTO:

- O produto não apresenta riscos desde que observada a sua correta utilização de acordo com técnicas médicas.
- Somente utilizar o produto se a embalagem estiver íntegra e dentro do prazo de validade.
- Produto Estéril e de uso único. Deve ser descartado após o uso.
- Usar o produto somente quando todos os seus componentes estiverem integralmente constituídos, sem quebras, rebarbas, componentes se soltando e presença de material estranho, etc.
- A embalagem deve estar perfeitamente lacrada, não podendo estar: danificada, perfurada ou mesmo úmida.
- O produto não pode apresentar vazamentos durante o uso, no caso desta ocorrência substituir o produto.
- Verificar se as informações contidas na embalagem estão de acordo com o código de defesa do consumidor como: prazo de validade, número de registro do produto no Ministério da Saúde, numero do lote de fabricação, responsável técnico, dados do fornecedor ou fabricante.
- O produto deve ser armazenado em local seco e arejado longe do contato do solo.

Manter em local seco, limpo e em temperatura ambiente.

<p>REGISTRO ANVISA/MS N° 8.02860.0.0042 II - MEDIO RISCO Responsável Técnico: SONIVAN FELIX DE ABREU CRQ: IX 09.301988 -PR</p>	<p>FABRICADO POR: Medplast Importação e Exportação de Produtos Hospitalares LTDA. Rod. Dep. João Leopoldo Jacomel, Km 11,8 CNPJ: 77.995.615/001-04 DISTRIBUIDO POR: Biosani Indústria e Comércio de Produtos Médicos e Odontológicos Ltda. Avenida Thereza de Souza Carneiro, 1327 – Distrito Industrial Hugo Parin. CEP 84.990-000 - Arapoti – PR Email: sac@biosani.net.br Telefone: (0xx43) 3557 – 4814 CNPJ: 06.143.681/0001-23</p>	<p>ESTERILIZADO POR OXIDO DE ETILENO</p> <p>Lote: Fabricação: Validade:</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------