

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:

Administrar infusão de soluções parenterais fotossensíveis. Deve assegurar a compatibilidade de uso com recipientes de soluções parenterais, cateteres e Scalpe que se adaptem em conectores padrão de conicidade 6% conf. NBR 594:1 e 594-2 de 2003.

MODO DE USO:

- A escolha quanto ao uso do Equipamento para aplicação de soluções fotossensível deve ser feita pelo profissional da área.
- Retirar o produto da embalagem utilizando técnica asséptica;
- Certificar-se de que não há ocorrências de bolhas de ar durante o procedimento;
- Fechar a pinça rolete completamente.
- Retirar o protetor plástico do penetrador e conectá-lo ao frasco
- Abrir a pinça rolete, até preencher totalmente o circuito, evitando presença de bolhas de ar. Fechar novamente a pinça rolete.
- O modelo com Câmara Graduada (Bureta) preencher até o volume prescrito pelo médico.
- Instalar a infusão no paciente retirando o protetor plástico da conexão distal do circuito ao acesso venoso conforme técnica.
- Regular o gotejamento na câmara, com o regulador de fluxo segundo prescrição médica.
- Verificar se a infusão está adequada

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, número 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.

CONDIÇÃO DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

Manter em local seco, limpo e em temperatura ambiente.

REGISTRO ANVISA/MS Nº 8.02860.0.0038 II – MEDIO RISCO Responsável Técnico: SONIVAN FELIX DE ABREU CRQ: IX 09.301988 -PR	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 E-mail: sac@biosani.net.br Telefone: (0xx43) 3557 – 4814 CNPJ: 06.143.681/0001-23	ESTERILIZADO POR OXIDO DE ETILENO Lote: Fabricação: Validade:
---	---	--