

ADAPTADOR DE CONEXÃO EM FIT PARA FRASCOS MEDICINA

Adaptadores

Introdução:

As técnicas médicas e os procedimentos descritos nesta instrução não representam todos os protocolos aceitáveis nem têm a intenção de substituir a experiência médica no tratamento de um paciente específico. Estes procedimentos são oferecidos somente como um guia aos médicos. Por favor, faça referência ao manual de procedimentos de sua instituição para checar os métodos aprovados para o uso do adaptador de conexão EN FIT para frascos.

Indicações:

O adaptador está indicado para seringas de nutrição que possuam conexão EN FIT e se encaixem a frascos.

Descrição do produto:

Adaptador plástico lilás, para identificação precisa de seu uso para administração de nutrição oral e enteral, com o sistema de segurança de conexão EN FIT. A conexão EN FIT, em atendimento à ISO 80369-3, não se encaixa em sistemas intravenosos de qualquer espécie, evitando assim o risco de causar danos ao paciente. O adaptador, fabricado em PVC, faz a conexão EN FIT se encaixar com segurança à frascos, eliminando o risco de desconexão. Disponível em vários diâmetros.

Informação, precauções e restrições do produto:

- Esterilizado por óxido de etileno.
- Validade da esterilização: 05 anos.
- O fabricante recomenda uso único.
- Para uso somente por pessoal autorizado e familiarizado com os procedimentos.
- Observe sempre a data de validade do produto.
- Estéril e apirogênico somente se a embalagem não estiver aberta ou danificada.
- Armazene e transporte o produto em local seco e limpo, temperatura abaixo de 32 C e umidade abaixo de 75%.
- Utilize água e sabão ou sabão enzimático para proceder à limpeza do adaptador. Enxague com abundância.
- Descarte o adaptador conforme RDC 306, de 07 de Dezembro de 2004, da ANVISA.

Contra indicações:

Não se aplica.

*Complicações:

-Não se aplica

Instruções de uso:

- Utilize técnicas estéreis durante os procedimentos descritos abaixo.
- Conecte o adaptador à seringas que possuem conexão EN FIT escolhida à frascos, no diâmetro escolhido.
- Descarte o produto conforme RDC 306 de 07 de Dezembro de 2004, da ANVISA.

Informações técnicas:

Embalagem secundária: caixa de papel cartão 350g/cm. Cada embalagem secundária contém 50 embalagens primárias.

Embalagem primária: Embalado em um lado papel grau cirúrgico e outro lado polietileno.

-Cada embalagem primária contém:

Códigos	Diâmetro superior	Diâmetro inferior:
BA02L	16,5 mm	15 mm
BA03L	18 mm	19,5 mm
BA04L	25,5 mm	27 mm
BA05L	18,5 mm	20,5 mm
BA06L	20 mm	21,5 mm
BA07L	10,5 mm	11 mm
BA08L	15,5 mm	18 mm



Fabricante:

HMC Premedical Spa.
Via Tonino Morandi, 16 - 41037 - Mirandola - Tel:39 0535 22704
Itália

Distribuidor:

Medicina Ltd.
Unit 2, Rivington View Business Park, Station Road -Bolton BL6 5BN
Tel: 01204695050 – Reino Unido

Fornecedor:

HTS–Tecnologia em Saúde, Comércio, Importação e Exportação Ltda
Rua Aleomar Baleeiro, 15 -Lagoa Santa- MG 33.230-124
SAC: (31) 36881901 Fax: (31) 36881910
qualidade@medika.com.br
www.medika.com.br

ANVISA: 10289680155

Responsável técnico:

Enfª. Vanessa Alves dos Santos
COREN MG: 644.853-ENF

Legenda da simbologia da rotulagem



REF

Lote
Data de
fabricação
Data de Validade
Referência

STERILE

EO

Esterilizado a Óxido de Etileno

Versão da instrução de uso – Vr.02

Alerta! Observe a correlação da versão da instrução de uso com a versão (Vr) que consta no rótulo do produto adquirido.

Para obter o formato impresso da instrução de uso, sem custo adicional, solicite através do e-mail: qualidade@medika.com.br.