

## INSTRUÇÕES DE USO

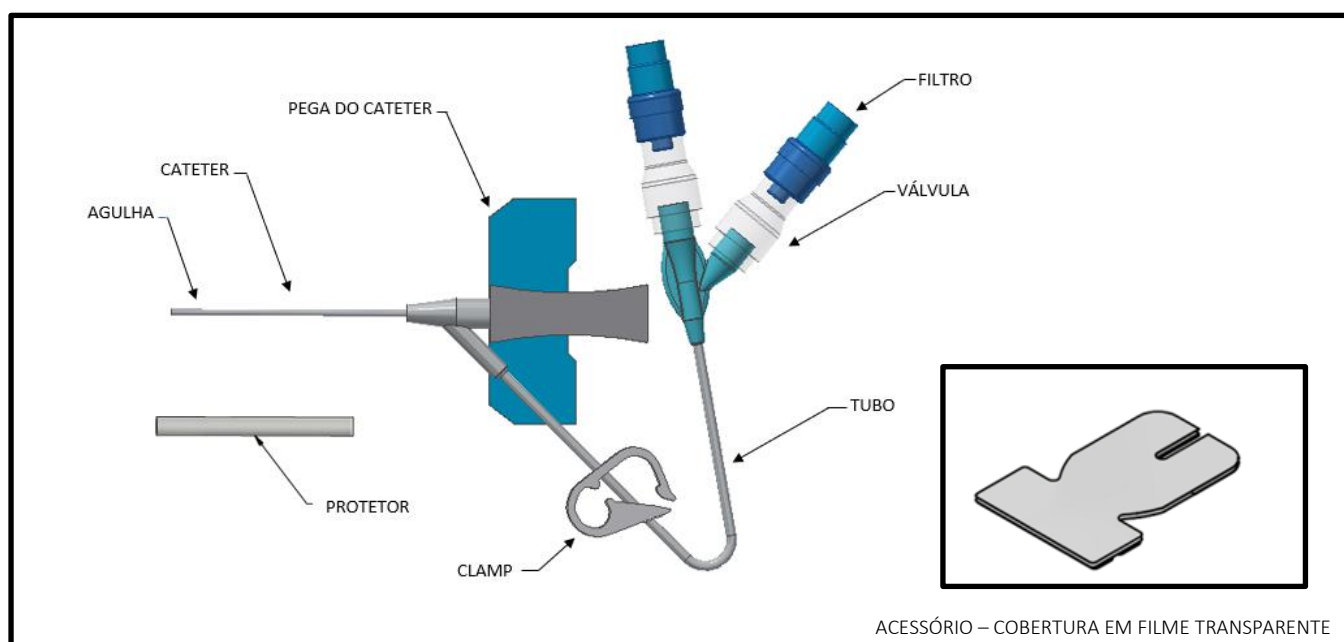
### INTRASAFE - CATETER INTRAVENOSO SAFETY VALVULADO GMI

#### APRESENTAÇÕES

São apresentadas nas seguintes dimensões e códigos:

Código	Cor	Gauge	Dimensões Externas Cateter		Dimensões Externas Tubo		Taxa de fluxo médio (Vazão ml/min)	Pressão de injeção máx. (PSI)
			Diâmetro (mm)	Compr. (mm)	Diâmetro (mm)	Compr. (mm)		
172.8.16.32	CINZA	16	1,7	32	2,6	95	125	350
172.8.18.32	VERDE	18	1,2	32	2,6	95	86	
172.8.20.32	ROSA	20	1,0	32	2,6	95	56	
172.8.22.25	AZUL	22	0,8	25	2,0	95	31	
172.8.24.19	AMARELO	24	0,7	19	2,0	95	24	
172.8.26.19	ROXO	26	0,6	19	2,0	60	15	

#### ESQUEMA DO PRODUTO



#### DESCRIÇÃO E COMPOSIÇÃO DO PRODUTO

Cateter intravenoso, consiste num dispositivo para administração intravenoso que possui sistema de agulha recolhível conforme (NR-32), sistema fechado (RDC 45), apresenta-se conexão com válvula safety neutra e conector Luer com filtro 1,2 micron (SF) para maior segurança na administração medicamentosa, acompanha filme adesivo para correta fixação.

#### FINALIDADE/ INDICAÇÕES

Indicado para pacientes neonatais, pediátricos e adultos. Podendo ser utilizado em ambiente pré-hospitalar e hospitalar.

É um Cateter Intravenoso Periférico com sistema completo, utilizado para administração de soluções medicamentosas e coleta sanguínea, podendo ser utilizado com seringas e equips.

O produto possui sistema de segurança conforme NR32 com proteção da agulha evitando assim lesões acidentais.

Acompanha filme adesivo que oferece proteção ao local de inserção do cateter ao mesmo tempo que permite sua visualização

## INSTRUÇÕES DE USO DO PRODUTO

1. Selecione o calibre desejado de acordo com o paciente e as condições de punção;
2. Deixar o clamp e os filtros abertos.
3. Realize a antisepsia da pele na região onde será feita a punção;
4. Mantenha o bisel do mandril virado para cima, insira o cateter na veia, observe retorno do sangue pela câmara de refluxo;
5. Avance a cânula na veia e simultaneamente retire a agulha. O sangue deve preencher a linha de extensão;
6. Retrair a agulha até que o dispositivo de segurança seja completamente ativado (um "click" indica ativação).
7. Realize a fixação conforme protocolo da instituição;
8. Fechar o clamp, retirar os filtros SF;
9. Conecte a seringa, lave o extensor pulsando até que o dispositivo esteja totalmente limpo de sangue;
10. Fechar o clamp para manter a pressão de seringa, em seguida, desconectá-la.
11. A parte externa do cateter deve ser adequadamente fixada, utilize o filme adesivo para correta fixação.

## CUIDADOS ESPECIAIS

1. Deve ser manipulado por profissional técnico devidamente capacitado e habilitado;
2. Utilizar técnicas assépticas recomendadas conforme o protocolo institucional estabelecido pela Unidade de Saúde;
3. Verificar a validade do item bem como as condições da embalagem antes de utilizá-lo;
4. Seguir rigorosamente as instruções de uso preconizadas pelo fabricante;

## ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

1. Deve ser armazenado em ambiente limpo, seco, em temperatura ambiente, ao abrigo da luz e umidade excessiva. Totalmente livre de látex, seus derivados e PVC DEHP-FREE.
2. É esterilizado por Óxido de Etileno, não é permitido a reesterilização;
3. Possui validade de 05 anos após esterilização, após aberta a embalagem, o dispositivo deve ser utilizado imediatamente;
4. Antes de utilizar o produto verificar sempre as instruções de uso;
5. Não utilizar o produto caso a embalagem estiver danificada;
6. É um dispositivo para uso único não deve ser reutilizado, reprocessado ou reesterilizado,
7. Caso o dispositivo seja reesterilizado ou reprocessado sua integridade será comprometida podendo causar a lesões graves no paciente;
8. A reutilização pode comprometer a integridade do produto e/ou causar infecções cruzadas afetando o paciente.
9. Não reinsira a agulha no cateter se a punção for malsucedida;
10. Após o uso, o produto deve ser descartado em local adequado de acordo com as normas e protocolos hospitalares.
11. Abra a embalagem do dispositivo o mais próximo possível do momento do uso;
12. Verifique sempre a validade do produto e condições da embalagem antes do uso;
13. Dispositivo de uso único devendo ser utilizado em um único paciente.

## CONTRAINDICAÇÕES

Desde que utilizada de acordo com as instruções de uso, não apresenta contraindicações.

## EFEITOS ADVERSOS

Desde que utilizada de acordo com as instruções de uso, não apresenta efeitos adversos.

## CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

O transporte deve ser realizado em ambiente limpo, seco, em temperatura ambiente e ao abrigo da luz e umidade excessiva.

## EMBALAGEM

O **INTRASAFE - CATETER INTRAVENOSO SAFETY VALVULADO GMI** é embalado em Papel Grau Cirúrgico com impressões características de lote de produção e demais informações exigidas pela autoridade sanitária competente.

## DESCARTE

Após o uso, descartar todos os materiais utilizados em local apropriado para materiais potencialmente contaminados perfurocortantes.



**PROIBIDO REPROCESSAR**

**STERILE EO**

Esterilizado por óxido de etileno

Resp. Técnica - Dra. Josimara S. A. Possidonio – CRF - SP 54659  
REG ANVISA: 80423540064



**GABISA MEDICAL INTERNATIONAL S.A**  
Rua Tapirai, 39 – Comp. 51/63/75 – Jardim Leocádia  
CEP 18085-300 Sorocaba – SP  
CNPJ 08.633.431/0001-05 Tel/fax:15 3238-4100