

TORNEIRA 3 VIAS

Cadastro / Registro M.S.:

80495510035 / 80495510050 / 80495510105

Modelos

Sem tubo

Indicação de uso

Para infusão de substâncias endovenosas, intermitentes ou de uso contínuo, permitindo o fluxo simultâneo ou a interrupção em qualquer uma das vias.

Especificação técnica

Tampa Superior: constituída de Polipropileno.

1 conector Luer Slip constituído de Policarbonato – via de acesso venoso.

2 conectores Luer Universal constituído de Policarbonato. Conecta a torneira ao sistema de administração dos fluidos.

Manípulo Giratório: confeccionado em Polietileno, responsável por estabelecer o fluxo do fluido utilizado, diminuindo ou aumentando.

Corpo Principal: constituído de Policarbonato e é por onde o fluido transita.

Tampa Protetora: composta de Polietileno, pode interromper a saída do fluido ou proteger os conectores.

Estéril

Validade 3 anos após a data de esterilização

Atóxica e apirogênico

Descartável e de uso único.

Apresentação

Embalagem Primária: acondicionado individualmente em saco tipo blister e em papel grau cirúrgico, com abertura asséptica.

Embalagem de Transporte: caixas de papelão contendo 500 peças (possui 10 caixas internas com 50 unidades cada).

Orientações de Uso

Certifique-se de que a embalagem está intacta e que o produto não apresenta nenhuma deformidade, trinca ou alteração visível;

Abra o produto com todos os cuidados de assepsia;

Remova a torneira de 3 vias da embalagem estéril;

Conecte a uma ou duas vias de infusão intravenosa na porta necessária;

Remova o protetor do conector e mantenha na posição vertical;

Abra os grampos na linha de infusão intravenosa e desloque o ar completamente, rodando o manípulo para posição de aberto;

Rode o manípulo para a posição de fechado;

Conecte no dispositivo de punção e segure o manípulo;

Rode o manípulo para a posição de aberto e ajuste o fluxo do sistema de infusão.

Precauções, Restrições, Advertências e Cuidados Especiais

“PRODUTO DE USO ÚNICO”; “DESTRUIR APÓS O USO”; “PROTEJA ESTE PRODUTO DO CALOR, UMIDADE E DA LUZ”; “PROIBIDO REPROCESSAR”; “ESTÉRIL”

Não indicada para infusão de alta pressão. Ex.: bombas de infusão;

Aguenta até 87PSI;

Não indicado para administração de líquidos e lipídios com alta viscosidade. Ex.: Ciclosporina, Ciclofosfamida, Etoposídeo, Lipídeos, Nimodipina, Fenitoína de Sódio e Propofol;

Não deve ser usado para transfusão de sangue.

A torneira 3 vias pode tender à formação de fissuras quando influenciados da seguinte forma: entrar em contato com soluções de infusão e drogas; desinfetantes alcoólicos; mudanças repentinas de temperatura exigidas pela terapia; esúduos de sangue ou trombócitos, bem como precipitados de substâncias físico-quimicamente incompatíveis nos pontos de junção.

Essas fissuras podem causar efluxo de fluido ou entrada de ar.

Recomendamos examinar toda a linha de infusão em relação a esses perigos.

Em caso de dúvida, recomendamos, principalmente em relação aos seguintes medicamentos, administrá-los por meio de uma torneira separada, que seja resistente aos medicamentos: Ciclosporina, Ciclofosfamida, Etoposídeo, Lipídios, Nimodipino, Fenitoína sódica, Propofol.

Ler atentamente as Instruções de Uso;

Não proceder da utilização sem antes verificar a inviolabilidade da embalagem;

Armazenamento e Transporte

Conforme determinação da RDC 665/2022 (Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde), as condições de armazenamento e distribuição dos materiais são preestabelecidas pelos fabricantes. Os produtos deverão ser armazenados em condições físicas e ambientais que previnam danos, deterioração ou outros efeitos adversos durante o período de armazenamento e/ou transporte. O ambiente adequado para armazenamento dos produtos precisa ser seco e arejado, sem exposição direta ao sol, a temperatura não deve ser superior a 40°C e umidade deve estar entre 40% a 70%. O armazenamento deve permitir a livre circulação de pessoas e equipamentos, e deve obedecer ao empilhamento máximo de 10 caixas de transporte. Os mesmos cuidados são válidos para o transporte, onde deve-se evitar a exposição direta dos produtos aos efeitos do calor excessivo e chuva, bem como atentar-se a quantidade máxima de empilhamento. A validade do produto é garantida enquanto as embalagens permanecerem íntegras, dentro do prazo estabelecido na rotulagem do produto.

Normas técnicas

ISO 13485:2016

RDC Nº 185 de 22.10.2001

RDC 40/2015

RDC Nº 665 de 30 de março de 2022

Códigos de Barra

EAN13

7898652371714

EAN14

17898652371711

Importado e distribuído por:

Medix Brasil LTDA.

CNPJ: 10.268.780/0001-09 - I.E. 90451144-70

Rua Paraná, 1791 – Centro – 85.812-010 – Cascavel/Paraná – Brasil

Fone: +55 (45) 3039-4242

Responsabilidade Técnica

Eduarda Zampieri Bordini CRF-PR Nº 25368

Louise Marine Wittlich Succo CRF-PR Nº 34371

Serviço de Atendimento ao Consumidor

sac@medixbrasil.com.br

0800 006 3036

Revisão 03 de 09/08/2023

Imagens meramente ilustrativas:

