

EXTENSOR MULTIVIAS COM CLAMP**Cadastro / Registro M.S.:**

80495510051 / 80495510030 / 80495519091 / 80495519098

Modelos

Extensor Multivias com Clamp

Indicação de uso

Extensor Multivias com Clamp é usado principalmente em conjuntos clínicos hospitalares e outros conjuntos de infusão que suportam o uso de injeção ou infusão intravenosa humana, é um duplicador de acesso, conectando duas vias de infusão ao acesso venoso.

Especificação técnica

Tampa do conector fabricada em polietileno
Conectores luer feitos de policarbonato
Dois conectores luer lock
1 conector luer slip (acesso venoso)
Comprimento: 15cm ± 5cm
Clamp fabricado em polietileno;
Tubo conector 2 vias fabricado em PVC
Esterilizado a óxido de Etileno
Validade 5 anos após data de esterilização
Atóxico e apirogênico
Descartável e de uso único

Apresentação

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

Embalagem de Transporte: caixas de Papelão 20 sacos polybag com 40 unidades, totalizando 800 peças.

Orientações de Uso

Retirar o produto da embalagem utilizando técnica asséptica;
Certificar-se de que não há ocorrências de bolhas de ar durante a passagem da solução;
Quando houver corta fluxo verificar se o mesmo permite a regulação do fluxo da solução entre zero e o máximo;
Não utilizar em infusões de medicamentos quimioterápicos;
Não utilizar em bomba de infusão, apenas para uso em infusão gravitacional.

Precauções, Restrições, Advertências e Cuidados Especiais

“PRODUTO DE USO ÚNICO”; “DESTRUIR APÓS O USO”; “PROTEJA ESTE PRODUTO DO CALOR, UMIDADE E DA LUZ”; “ESTÉRIL”, “PROIBIDO REPROCESSAR”;
Ler atentamente as Instruções de Uso;
Não proceder da utilização sem antes verificar a inviolabilidade da embalagem;
Manter o produto em local limpo e seco e ao abrigo da ação da luz solar;
Não colocar sob peso ou volumes, pois os mesmos poderão trazer danos as suas características técnicas e comprometer sua integridade;

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 40/2015

RDC Nº 665 de 30 de março de 2022

Códigos de Barra

EAN13

7898652371707

EAN14

17898652371704

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 Consumidorsac@medixbrasil.com.br

0800 006 3036

Revisão 03 de 26/01/2024

Imagens meramente ilustrativas:

