

CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS®

Instruções de Uso

1. Descrição

O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® impede o refluxo sanguíneo quando um cateter é inserido em um vaso durante procedimentos tais como angiografia ou cirurgia vascular de modo a evitar vazamento de sangue pelo cateter inserido.

2. Características

O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® se acopla firmemente ao cone do cateter quando conectados corretamente. O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® não deve ser introduzido no interior do vaso.

O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® impede o refluxo sanguíneo de forma efetiva quando um cateter é inserido em um vaso permitindo a manipulação do cateter ou um fio guia através da válvula.

3. Precauções:

O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® deverá ser utilizado exclusivamente por pessoal médico qualificado.

Produto de uso único. Proibido Reprocessar. Destruir após o uso. O uso por mais de uma vez constitui risco de infecção.

Produto estéril em sua embalagem desde que não esteja aberta ou deteriorada. Não utilizar caso a embalagem esteja violada ou danificada.

Utilizar imediatamente após abrir a unidade individual.

Estéril - Esterilizado por óxido de etileno. Apirogênico.

O calibre máximo de dispositivo que a válvula pode aceitar é 7Fr. Utilize um cateter 7Fr. ou cateteres de calibres inferiores.

Utilizar este produto seguindo procedimentos assépticos.

Não introduzir o CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® no interior do vaso.

Não injete drogas incluindo componentes de óleo, como emulsão lipídica, óleo de rícino, agente ativo interfacial ou agente de solubilização, como álcool, através do tubo lateral. Isso pode causar rachaduras na torneira.

Não puxe, empurre ou dobre excessivamente o tubo lateral e a torneira.

Cuidado para não cortar o tubo lateral ao segurá-lo com fórceps, ou para não cortar com tesoura e faca.

Não gire a torneira de três vias mais de 180 graus. A torneira pode desalinhar ou sair e pode causar vazamento de sangue ou pode desligar a droga.

CUIDADO: A lei federal (EUA) restringe a venda deste dispositivo a um médico ou por ordem de um médico.

4. Instruções de Uso

1. Retire o CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® de sua embalagem cuidadosamente.
 2. Lave e encha a válvula com solução salina fisiológica heparinizada por meio da torneira de três vias.
 3. Acoplar com firmeza o conector com válvula ao cone do cateter até que sua fixação esteja travada.
Atenção: Certifique-se que o conector esteja fixado ao cone do cateter. Caso contrário, o conector pode desconectar-se do cone do cateter resultando em um vazamento de sangue e a possibilidade de entrada de ar no cateter.
 4. Aspirar através do tubo lateral de modo a eliminar qualquer bolha de ar que possa ter se formado.
 5. Lave a válvula através do tubo lateral com solução salina fisiológica heparinizada e mantenha o tubo lateral completamente cheio com esta solução.
 6. Insira um fio guia ou cateter através do conector com válvula e coloque o dispositivo na posição desejada.
Atenção: Não injete nenhum fluido em alta pressão através do tubo lateral.
- Não use líquidos como meios de contraste ou solução salina heparinizada do tubo lateral enquanto um dispositivo como um dilatador ou um cateter estiver dentro da válvula.
 - Antes de remover ou inserir o cateter através da válvula, aspire o sangue da torneira de 3 vias para remover qualquer depósito de fibrina que possa ter se acumulado dentro ou na ponta dos cateteres conectados.
 - Tenha cuidado com a aspiração rápida por uma seringa. Isso pode fazer com que o ar seja puxado para a válvula.

5. Condições de Armazenamento

Não armazenar a temperatura e umidade extremas. Evitar luz solar direta.

6. Composição do produto

O produto é composto por uma carcaça, um conector com válvula, um adaptador lock, um tubo lateral e uma torneira de três vias.

Desenho do produto:



7. Embalagem:

Fornecido em invólucro estéril individual. Cinco unidades por caixa unitária.

Produto Estéril. Esterilizado por óxido de etileno. Apirogênico.

O Conector Hemostático Radifocus está disponível no modelo RF*VA713M.

8. Descarte:

Descartar o produto utilizado em local próprio para materiais contaminados, seguindo a legislação local.

Fabricado por:

Terumo Corporation
44-1, 2-chome, Hatagaya, Shibuya-ku
Toquio - Japão

Importado e Distribuído por:

TERUMO MEDICAL DO BRASIL LTDA.

Praça General Gentil Falcão, 108 conj. 91 e 92- Brooklin Novo- São Paulo-SP
C.N.P.J. 03.129.105/0001-33

Registro ANVISA: 80012280091

Resp. Téc. Daniela Félix de Almeida – CRBM-SP nº 10.146

Informações ao Consumidor: Fone: (0XX11) 35943800 E-mail: tmbsac@terumomedical.com

IU0091-Rev05