

FICHA TÉCNICA – DISCOFIX® C SAFEFLOW

TORNEIRA DE TRÊS VIAS, LIVRE DE AGULHAS PARA ADMINISTRAÇÃO DE SOLUÇÕES PARENTERAIS

CATEGORIA DO PRODUTO:

Conexão multivias

CÓDIGOS DE REFERÊNCIA:

16494CSF

INDICAÇÃO DE USO/FINALIDADE:

Administração de medicações sem a necessidade da utilização de agulhas, incluindo:

- Uso em sistemas de monitoramento de pressão invasiva garantindo um sistema fechado.
- Terapia nutricional parenteral com lipídios.
- Anestesia com anestésicos IV (ex.: Propofol).
- Quimioterapia com agentes citostáticos.
- Imunoterapia para aplicação de supressores (ex.: Ciclosporina).
- Aplicação de neuroplépticos (ex.: Fenitoína Sódica).

PRINCIPAIS CARACTERÍSTICAS:

Torneira três vias, descartável, com uma conexão valvulada, uma conexão luer fêmea e uma conexão luer lock, tornando mais segura a terapia infusional. Resistente à todo tipo de fármaco e antisséptico. Possibilita o aumento das vias de infusão a partir de um único lúmen, gira sobre seu próprio eixo, e não permite a ocorrência de dobras dos cateteres, reduzindo a possibilidade de obstrução de linhas venosas. Classe II.

CONTRAINDICAÇÕES:

Não aplicável

PRECAUÇÕES:

- Atentar à compatibilidade dos medicamentos administrados em um único lúmen.
- Não usar o produto caso seja constatada a violação da integridade da embalagem.
- Para prevenir danos ao produto, siga as instruções de uso.
- Usar somente dispositivos de conexão padrão Luer.
- Não reutilizável – seguir as orientações dos protocolos da CCIH.
- Verificar o prazo de validade antes do uso.



ADVERTÊNCIAS:

- Produto de uso único.
- Descartar imediatamente após o uso.
- Proibido reprocessar.

MATÉRIA-PRIMA:

Poliamida, Policarbonato (PC), Polipropileno (PP) e Silicone.

CONDIÇÕES DE TRANSPORTE, ARMAZENAGEM E MANIPULAÇÃO

Os produtos devem ser armazenados em sua embalagem original, em temperatura ambiente, em local fresco e seco, ao abrigo de luz solar direta, poeira e umidade. Descartar se a embalagem estiver violada. Produto estéril. Usar técnicas assépticas.

APRESENTAÇÃO COMERCIAL DO PRODUTO:

Embalagem Primária: filme + papel grau cirúrgico

Embalagem Secundária: caixa de papelão contendo 200 unidades

ESTERILIZAÇÃO:

Óxido de etileno

VALIDADE:

3 anos

NÃO CONTÊM LÁTEX
LIVRE DE DEHP

Farm. Responsável: Sônia M. Q. de Azevedo – CRF-RJ nº 4260

B. Braun Brasil | S.A.C: 0800 0227286 | www.bbraun.com.br

Registro ANVISA nº.: 80136990804

Siga a B. Braun nas Redes Sociais:

[facebook](#) [YouTube](#) [twitter](#)

/bbraunbrasil | /bbraunbrasil | @bbraunbrasil

