

Equipos para Infusão por Gravidade Livre de PVC para Administração de Soluções Parenterais e/ou Medicamentos Parenterais

Intrafix Safeset AIR PVC Free; Intrafix Safeset AIR PVC Free Sterifix; Intrafix Primeline AIR PVC Free; Intrafix Primeline AIR PVC Free Sterifix; Eurofix PVC Free; Eurofix PVC Free Sterifix.

Produto de uso único – Proibido Reprocessar
Estéril – Apirogênico – Atóxico
Esterilizado por Óxido de Etileno
Producto de un solo uso – Prohibido re-procesar
Estéril – Apirogénico – Atóxico
Esterilizado por Óxido de Etileno

Instruções de uso:

1. Retirar o equipo do invólucro protetor;
2. Fechar a pinça rolete
3. Retirar a tampa protetora da ponta perfurante e introduzir a mesma no frasco/ampola;
4. Pressionar a parte flexível da câmara gotejadora até que se forme uma coluna de líquido com aproximadamente 1 cm de altura;
5. Abrir a pinça rolete e efetuar o preenchimento do tubo com a solução;
6. Após preenchido todo o tubo, fechar a pinça;
7. Conectar a extremidade distal no cateter do paciente;
8. Regular o fluxo conforme a prescrição médica.

Precauções:

- Os produtos que compõem a família não são indicados para administração de soluções parenterais fotossensíveis e medicações fotossensíveis.
- Não usar o produto caso seja constatada a violação da integridade do invólucro ou do seu conteúdo.
- Não é permitida sua reesterilização sob nenhuma hipótese.
- Conservar em local seco e arejado de forma a manter sua integridade.

Instrucciones de uso:

1. Retirar el equipo del envoltorio protector;
2. Cerrar las pinzas "clamp";
3. Retirar la tapa protectora de la punta perforante e introducirla en la ampolla;
4. Presionar la parte flexible de la cámara de goteo hasta que formarse una columna de líquido con aproximadamente 1 cm de altura;

5. Abrir las pinzas "clamp" y llenar el tubo con la solución.
6. Después de llenar el tubo, cerrar la pinza "clamp";
7. Conectar la extremidad distal en el cateter del paciente;
8. Regular el flujo conforme la prescripción médica.

Precauciones:

- Los productos que componen la familia no son adecuadas para la administración de soluciones parenterales fotosensibles y medicamentos fotosensibles.
- No usar el producto caso sea verificado la violación de la integridad del envoltorio o de su contenido;
- No es permitido su re-esterilización bajo ninguna hipótesis;
- Mantener el producto en ambiente limpio y seco, con cuidados necesarios para que el embalaje permanezca íntegro.

Fabricado por:

Laboratórios B. Braun S.A.

Av. Eugênio Borges, 1092 e Av. Jequitibá, 09, Arsenal
CEP: 24751-000 - S. Gonçalo - RJ - Brasil
Registro ANVISA nº.: 8.01369.90541
CNPJ: 31.673.254/0001-02 - Indústria Brasileira
S.A.C.: 0800-0227286

3.107.032 Rev. B 02.24

B | BRAUN