

Instruções de Uso

ARTERIOFIX® - CONJUNTO DE CATETERIZAÇÃO ARTERIAL TIPO SELDINGER

O modelo de Instruções de Uso abaixo se aplica aos seguintes produtos:

Código	Cor	Ø Introduutor	Comprimento	Cânula (Ø x Comp. [mm])
5206316	amarelo	22G	80 mm	0,80 x 50
5206324	vermelho	20G	80 mm	0,95 x 50
5206332	branco	20G	160 mm	0,95 x 70
5206359	cinza	18G	160 mm	1,30 x 70

Indicações

Arteriofix é um conjunto de cateterização arterial com introduutor, cateter em PFPE e fio guia, para medição invasiva de pressão e coleta de sangue para análise laboratorial.

Arteriofix realiza somente a medição. O produto é indicado para uso adulto e pediátrico

Princípio de Funcionamento

Introduutor:

- Transição do conector afunilado mais suave, facilitando a inserção do fio-guia;
- Design integrado, proporcionando transição suave do fio-guia para agulha e agulha para cateter a fim de garantir trauma mínimo no sítio de punção;
- Encaixe luer-lock.

Fio-guia fabricado em aço inoxidável:

- Extremidade reta flexível;
- Projetado de acordo com os diferentes diâmetros internos de cateteres.

Cateter fabricado em PFEP (perfluoro-etileno-propileno):

Instruções de Uso

ARTERIOFIX® - CONJUNTO DE CATETERIZAÇÃO ARTERIAL TIPO SELDINGER

- Transmissão de pressão e boas propriedades físicas e mecânicas do material;
- Excelente compatibilidade tissular e sanguínea;
- Superfície lisa prevenindo trombogênese;
- Extremidade especial para fácil inserção;
- Capilares em FEP possuem boas características de deslizamento durante a inserção;
- Aletas de fixação na extremidade proximal;
- Encaixes Luer-lock codificados por cor.

Borboleta de Fixação – PP (polipropileno)

Modo de Uso do produto

Arteriofix é um conjunto de cateterização arterial com introdutor, cateter em PFPE e fio guia, para medição invasiva de pressão e coleta de sangue para análise laboratorial. Arteriofix realiza somente a medição. O produto é indicado para uso adulto e pediátrico.

Composição

Componente	Material
Introdutor	Aço Inoxidável
Fio Guia	Aço Inoxidável
Cateter	PFEP

Condições de Armazenamento

- Os produtos embalados devem ser protegidos da luz solar. Não utilizar ou reutilizar o produto se a embalagem estéril estiver danificada.

Instruções de Uso

ARTERIOFIX® - CONJUNTO DE CATETERIZAÇÃO ARTERIAL TIPO SELDINGER

Condições para o Transporte

- Transportar de forma que danos mecânicos não ocorram. Não pisar ou apoiar qualquer objeto nas caixas

Condições de Manipulação

O manuseio correto do produto é extremamente importante. O cirurgião deve evitar fazer marcas, arranhar ou derrubar o mesmo. Caso o produto apresente arranhões, ranhuras ou rachaduras devem ser inutilizados.

Advertências / Precauções

- Não usar o produto caso seja constatada a violação da integridade do invólucro, ou do seu conteúdo.
- Todos os procedimentos ligados à manipulação do produto devem ser cercados dos maiores cuidados, de modo a se evitar qualquer contaminação.
- O produto deve ser utilizado uma só vez. O fabricante recomenda o uso único
- Manter o produto em ambiente limpo e seco, com os cuidados necessários para que a embalagem permaneça íntegra.

Arteriofix deve ser utilizado de acordo com as instruções de uso que acompanham o produto.

Para o uso adequado do produto, devem ser adotados os seguintes cuidados especiais:

- Não usar o produto caso seja constatada a violação da integridade do invólucro, ou do seu conteúdo.
- Todos os procedimentos ligados à manipulação do produto devem ser cercados dos maiores cuidados, de modo a se evitar qualquer contaminação.
- O produto deve ser utilizado uma só vez, não se permitindo em hipótese algum seu reaproveitamento ou reesterilização.
- Manter o produto em ambiente limpo e seco, com os cuidados necessários para que a

Instruções de Uso

ARTERIOFIX® - CONJUNTO DE CATETERIZAÇÃO ARTERIAL TIPO SELDINGER

embalagem permaneça íntegra.

- Transportar o produto com cuidados necessários de forma a manter sua integridade.

Esterilização

- Produto Estéril por Óxido de Etileno
- Validade – 3 anos
- Proibido Reprocessar

Formas de apresentação comercial

O produto é fornecido acondicionamento em blíster plástico e papel grau cirúrgico, esterilizado por óxido de etileno.

- Embalagem primária (unitária): filme PA/PE e papel grau cirúrgico.
- Embalagem secundária: caixa de papelão contendo 20 unidades.

Fabricado por:

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Strabe 1

34212 Melsungen – Alemanha

Importado e Distribuído por:

Laboratórios B. Braun S/A

Av. Eugênio Borges, 1092 e Av. Jequitibá, 09 -
Arsenal

São Gonçalo – RJ Cep 24751-000

CNPJ: 31.673.254/0001-02

Resp. Téc.: Sônia M. Q. de Azevedo CRF-RJ 4260

Registro ANVISA nº: 10008530402

SAC: 0800 0227286