

FICHA TÉCNICA – CARESITE®

VÁLVULAS NEEDLE-FREE

CÓDIGO DE REFERÊNCIA:

415131

CATEGORIA DO PRODUTO:

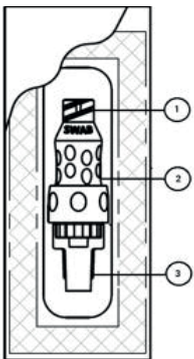
Conector livre de agulha

PRINCIPAIS CARACTERÍSTICAS:

- Conector valvulado sem risco de refluxo sanguíneo.
- Conector com sistema livre de agulhas para aspiração e administração de medicamentos, garantindo um "sistema fechado".
- Transparente, superfície lisa de fácil desinfecção, com deslocamento positivo de 0,03 mL, compatível com conexões luer lock e luer slip, e livre de metais, tornando-a compatível com exames que envolvem a utilização de campo magnético.
- Livre de látex, DEHP e livre de PVC.
- Compatível com drogas citostáticas, não hemolítico e resistente a lipídios.
- Número de ativações: 200
- Volume de priming: 0,22 mL
- Vazão de fluxo: 208 mL/min
- Suporta pressões de até 300 psi.

Conector valvulado sem risco de refluxo sanguíneo.

FIGURA DO PRODUTO COM INDICAÇÃO E LEGENDA DOS COMPONENTES:



- 1) Válvula
- 2) Corpo da Válvula
- 3) Protetor do Conector

INDICAÇÃO DE USO/FINALIDADE:

Caresite® é uma válvula livre de agulha para aspiração ou administração de soluções parenterais



CONTRAINDICAÇÕES:

Não aplicável

PRECAUÇÕES:

- Não usar o produto caso seja constatada a violação da integridade da embalagem. Para prevenir danos ao produto, siga as instruções de uso e não use agulhas ou cânulas para acessar a válvula. 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:

Polipropileno (PP), Polietileno (PE) e Silicone

COMPATIBILIDADE COM CITOSTÁTICOS:

Sim

COMPATIBILIDADE COM HEMODERIVADOS:

Sim

COMPATIBILIDADE COM DROGAS LIPÍDICAS:

Sim

NÃO CONTÊM LÁTEX
LIVRE DE DEHP

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 (unitária): filme + papel grau cirúrgico

Embalagem secundária: caixa de papelão contendo 100 unidades

ESTERILIZAÇÃO:

Óxido de Etileno

VALIDADE:

3 anos

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: 80136990764

Siga a B. Braun nas Redes Sociais:

/bbraunbrasil | /bbraunbrasil | @bbraunbrasil

