

Polifix 2 Caresite/Polifix 3 Caresite/ Polifix 4 Caresite

Extensores com válvula Needle-free para equipos

Estévil – Esterilizado por Óxido de Etileno – Proibido Reprocessar

Indicação de Uso / Finalidade:

Extensores multivias indicados para administração de soluções parenterais e medicações, acondicionadas em frascos de vidro ou ampolas plásticas, sem necessidade do uso de agulha.

Contraindicação:

Não é recomendada a utilização para administração de soluções submetidas a altas pressões através de bombas injetoras de contraste.

Modo de Usar:

1. Retirar o extensor multivias do invólucro protetor; acionar um dos conectores valvulados caresite conectando uma seringa luer lock ou luer slip com solução (de acordo com protocolo da instituição) para realizar o priming do produto;

2. Fechar as pinças clamp;
3. Para bloqueio total do fluxo, fechar a pinça clamp até o final da pinça;
4. Retirar a tampa protetora do intermediário luer macho;
5. Conectar o Polifix no cateter venoso;
6. Em caso de infusão simultânea, conectar as linhas venosas nos conectores Caresite.
7. Abrir as pinças clamp;
8. Regular o fluxo conforme a prescrição médica.
9. Para desconectar seringas e sistemas de infusão não há necessidade de clampeamento antes e sim depois da desconexão. Com isso, tem-se flush instantâneo dentro do cateter pelo deslocamento positivo.

Precauções e Advertências:

- Produto Isento de DEHP (DOP).
- Experiências em animais demonstraram que o DEHP (DOP) é potencialmente tóxico para a reprodução. Considerando o estado atual do conhecimento, não é de excluir completamente um risco (em caso de utilização de longo prazo) especialmente para bebês do sexo masculino.
- Estévil, se o invólucro não estiver danificado ou aberto.
- Utilizar técnicas assépticas, realizando antissepsia de acordo com protocolo da instituição.
- Não utilizar o produto caso seja constatada a violação da integridade do invólucro ou do seu conteúdo.
- Não é permitida a utilização de agulhas no Caresite sob nenhuma hipótese.

- Proibido o uso de agulhas. O uso de agulhas possibilita vazamento de medicações, liberação de partículas de silicone para o paciente e acidentes com perfuro cortante.
- Não utilizar sob nenhuma hipótese para administração de soluções submetidas a altas pressões, através de bombas injetoras de contraste.
- Não utilizar o produto após a data de validade indicada na embalagem.
- Não é permitida sua reesterilização sob nenhuma hipótese.

Condições de Armazenamento:

- Armazenar em local seco, à temperatura ambiente e protegido da luz, de forma a manter a integridade dos produtos.

Significado da Simbologia Utilizada:



Produto de uso único



Vide Instruções de Uso



Isento de Látex



Referência



Lote nº



Esterilizado por Óxido de Etileno



Data de Fabricação/ Data de Esterilização



Validade



Sem DEHP

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.: 80136990838
CNPJ: 31.673.254/0001-02 - Indústria Brasileira
S.A.C.: 0800-0227286

B | BRAUN

3.107.054 Rev. A 02.24