

Intrafix Primeline Air SafeFlow / Intrafix SafeSet Air SafeFlow / Intrafix Primeline Air 2 Safeflow / Intrafix Safeset Air 2 Safeflow

Equipos com Válvula Needle-Free

Equipo

Esteril – Esterilizado por Óxido de Etileno – Proibido Reprocessar

Indicação de Uso / Finalidade:

Equipos indicados para administração de soluções parenterais e medicações, acondicionadas em frascos de vidro ou ampolas plásticas, sem necessidade do uso de agulha para inclusão de medicações no acesso lateral.

Precauções e Advertências:

- Os produtos que compõem a família não são indicados para administração de soluções parenterais fotossensíveis e medicações fotossensíveis.
- 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.

- Esteril, se o invólucro não estiver danificado ou aberto.
- Utilizar técnicas assépticas, realizando antisepsia de acordo com protocolo da instituição.
- A ponta perfurante do equipo deve ser introduzida no frasco/ampola em ângulo de 90° e em sentido único.
- Não é permitida a utilização de agulhas no SafeFlow 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 caso seja constatada a violação da integridade do invólucro ou do seu conteúdo.
- 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.

Modo de Usar:

- Retirar o equipo do invólucro protetor;
- Fechar a pinça rolete;
- Para bloqueio total do fluxo, deslocar o rolete até o final da pinça.
- Retirar a tampa protetora da

ponta perfurante e introduzir a mesma no frasco/ampola;

- Pressionar a parte flexível da câmara gotejadora até que se forme uma coluna de líquido com aproximadamente 1 cm de altura;
- Abrir a pinça rolete e efetuar o preenchimento do tubo com a solução;
- Após preenchido todo o tubo, fechar a pinça;
- Conectar a extremidade distal no cateter do paciente;
- Regular o fluxo conforme a prescrição médica;
- Para acionar o injetor lateral SafeFlow, realizar antisepsia na parte superior do produto e conectar o bico da seringa luer lock em movimento circular;
- Realizar a administração e desconectar a seringa. Após a desconexão, realizar nova antisepsia.

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.: 8.01369.90667
CNPJ: 31.673.254/0001-02 - Indústria Brasileira
S.A.C.: 0800-0227286

3.107.036 Rev. B 02.24

B | BRAUN