

# Família de Equipos para Infusão Gravitacional de Soluções Parenterais e Medicções

**Intrafix SafeSet AIR;**  
**Intrafix SafeSet AIR IL;**  
**Intrafix SafeSet AIR 2 IL;**  
**Intrafix Primeline AIR;**  
**Intrafix Primeline AIR IL;**  
**Intrafix Primeline AIR 2 IL;**  
**Intrafix Primeline AIR IL Slip e Intrafix Primeline Air Luer**

Produto de uso único – Proibido Reprocessar.  
Estéril – Apirogénico – Atóxico.  
Esterilizado por Óxido de Etileno.

## 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.
- Produto Isento de DEHP (DOP)
- Experiências em animais de-

monstraram 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 bebés do sexo masculino.

## Indicação de uso:

Indicados para administração de soluções parenterais e medicações, acondicionadas em frascos de vidro ou ampolas plásticas.

## 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.

Produto de uso único – Proibido reprocessar.

Estéril – Apirogénico – Atóxico.

Esterilizado por Óxido de Etileno.

## Precaução:

- Los productos que componen la familia no son adecuadas para la administración de soluciones parenterales fotosensibles y medicamentos fotosensibles.
- No utilizar el producto se el paquete o el contenido esté dañado.
- No es permitido la re-esterilización.
- Mantener en sitio seco y airado para mantener la integridad del producto.
- Producto Libre de DEHP (DOP)
- Los experimentos con animales han demostrado que el DEHP (DOP) es potencialmente tóxico para la reproducción. Teniendo en cuenta el estado actual del conocimiento, no se excluye por completo un riesgo (en el caso de uso a largo plazo) sobre todo para los bebés varones.

## Indicación del uso:

Indicado para la administración de soluciones parenterales y medicamentos, acondicionadas en ampollas de plástico o frascos de vidrio.

## Instrucciones de Utilización:

1. Quitar la línea de paquete protector;
2. Cerrar la tranca corriente (o carrillo o pinza rodillo);
3. Quitar la tapa protectora de la punta perforante y introducir la misma en el frasco/botella;
4. Presionar la parte flexible de cámara de goteo hasta que se forme una columna de líquido con aproximadamente 1 cm de altura;
5. Abrir la tranca corriente (o carrillo o pinza rodillo) o llenar el tubo con la solución;
6. Después de llenar toda línea, cerrar la tranca;
7. Conectar la extremidad distal en el catéter del paciente;
8. Regular el flujo de acuerdo con la prescripción del doctor.



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.: 8.01369.90540  
CNPJ: 31.673.254/0001-02 - Indústria Brasileira  
S.A.C.: 0800-0227286

3.107.033 Rev. B 02.24

**B | BRAUN**