

Chemo set

PACLITAXEL IV ADMINISTRATION SET
COM FILTRO 0,22µm + INJETOR LATERAL

Registro ANVISA no: 80299880015

Contém 01 unidade do equipo (kit cânula)

Farmac. Resp. Técnico: Patrícia Zancanella
CRF/PR 13.683

ATENÇÃO

Não use o dispositivo se a embalagem estiver danificada ou aberta. Nestes casos, NÃO é possível assegurar a esterilidade. Esterilização por óxido de etileno.

ARMAZENAMENTO

Temperatura ambiente, local arejado, ao abrigo da luz e da umidade. Este é um produto estéril, de uso ÚNICO, não devendo ser reprocessado.

INDICAÇÃO DE USO:

Este dispositivo está indicado na infusão parenteral de medicamentos, cumprindo a função de conduzir o fluido contido no reservatório até o acesso vascular do paciente.

INSTRUÇÕES DE USO:

1. Feche a pinça rolete da linha de infusão.
2. Preencha a câmara de gotejamento com a solução a ser administrada.
3. Preencha a linha de infusão devagar
4. Quando a solução estiver próxima do conector luer lock ou do filtro (nos modelos equipados com esse dispositivo), feche a pinça rolete.
5. Quando o filtro estiver presente, segure-o em posição mais elevada e, devagar, preencha-o com a solução.
6. Se forem observadas bolhas de ar, abra a pinça rolete com cuidado para restabelecer o fluxo, agite gentilmente a linha de infusão e o filtro e deixe fluir para retirar as bolhas.
7. Quando a linha de infusão estiver livre de bolhas, feche a pinça rolete e conecte ao acesso vascular do paciente.
8. Abra a pinça rolete e regule a taxa de fluxo de acordo com a necessidade.

ESPECIFICAÇÕES DO PRODUTO:

1. Linha de infusão: polietileno (contato com o medicamento). Porção externa (sem contato com o medicamento): PVC livre de DEHP. Este dispositivo é compatível com paclitaxel, docetaxel, etoposida, teniposida.
2. Taxa de fluxo máxima: aproximadamente 12mL/minuto.

CUIDADOS, CONTRA-INDICAÇÕES:

1. Uso único. Não reesterilize.
2. Antes do uso, verifique se não há vazamentos.
3. Não use se a embalagem estiver danificada ou após o vencimento do prazo de validade.
4. A perfuração do equipo ou da linha de infusão pode causar embolismo gasoso.
5. Não utilize com hemoderivados ou hemocomponentes.
6. Antes de utilizar, verifique a compatibilidade e a estabilidade físico-química dos medicamentos com os materiais de fabricação do dispositivo.



Importado e Distribuído no Brasil por:
BMR Medical Ltda.
Av. Cândido Hartmann, 570 cj. 174 - Curitiba, PR
CNPJ 07.213.544/0001-80
www.bmrmedical.com.br

REF AA2707

LOT xxxxxxxx

XX/2009

XX/2012

ACEMEDICAL

Fabricado por:
Ace Medical
3F, ACE Ville B/D 25-1, Bomoon-Dong, 7Ga, Sungbuk-Ku,
Seoul 136-087, Korea