

INSTRUCCIONES DE USO

CATÉTER NASAL TIPO LENTES CON CONECTOR DE ROSCA GMI

PRESENTACIONES

Se presentan en las siguientes dimensiones y códigos:

Código	Diámetro o Cánula Fr	D. Externo Cánula (mm)	D. Interno Cánula (mm)	Longitud Cánula (mm)	Longitud Tubo rébol (mm)
23106CR	06 (neonatal)	2,70	1,50	350	2100
23109CR	09 (pediátrico)	3,30	2,00	480	2100
23112CR	12 (adulto)	4,40	2,50	500	2100
23106-2CR	06 (neonatal)	2,70	1,50	350	7500
23109-2CR	09 (pediátrico)	3,30	2,00	480	7500
23112-2CR	12 (adulto)	4,40	2,50	500	7500

DESCRIPCIÓN Y COMPOSICIÓN DEL PRODUCTO

El CATÉTER NASAL TIPO LENTES CON CONECTOR DE ROSCA GMI está compuesto por un tubo de silicona 100% translúcido, dureza 60 a 70 Shore A, que se conecta a un arco de silicona de dureza 40 a 70 Shore A con diámetros que varían según el código de producto, fijado por un conector de PVC (cloruro de polivinilo).

Estos tubos en su extremo proximal están conectados a un conector bifurcado fabricado en PVC (cloruro de polivinilo), que en su otro extremo tiene un tubo de PVC con forma de trébol interno que no permite la interrupción del paso de oxígeno con dimensiones de 4,4 mm para el código 23106 y 6,40 mm para los códigos 23109 y 23112, con una longitud total de 2100 mm o para los códigos 23106-2/ 23109-2/ 23112-2 con 7500 mm.

La parte que encaja en la nariz está anatómicamente curvada sobre el labio superior. Su posicionamiento seguro permite una total libertad de movimiento para el paciente.

FINALIDAD/INDICACIONES

El **CATÉTER NASAL TIPO LENTES CON CONECTOR DE ROSCA GMI** se utiliza para la administración de oxígeno o aire comprimido, vía aérea superior, para pacientes con insuficiencia respiratoria leve.

INSTRUCCIONES DE USO

1. Abra asépticamente el paquete lo más cerca posible del momento de uso;
2. Cualquier producto debe aplicarse bajo la supervisión de un profesional de la salud calificado y capacitado.
3. Evite aplicar fuerza excesiva durante la inserción.
4. La cánula se inserta de acuerdo con los procedimientos estandarizados de la institución.
5. Coloque al paciente en posición de semi-fowler.
6. Escale el flujo de oxígeno.
7. Conecte el extremo del extensor a la fuente de oxígeno (el tubo tiene un diseño interior que evita la interrupción del flujo).

8. Califique la profundidad de los tubos nasales y colóquelos en la fosa nasal anatómicamente curvada sobre el labio superior.
09. Se adapta a la cara del paciente, descansa detrás de las orejas y ajusta con el conector azul.
10. Dejar al paciente confortable.

CONTRA INDICACIONES

En pacientes con quemaduras faciales.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

1. Es un producto desechable de un solo uso.
2. El producto debe ser aplicado bajo estricta supervisión por un profesional calificado y capacitado.
3. La esterilidad está garantizada si el envase no se viola ni se daña. El envase que conserva las condiciones de esterilidad del producto solo se puede abrir una vez realizado el procedimiento de uso.
4. Se deben tomar precauciones al usar instrumentos afilados, ya que esto puede dañar la superficie externa del producto.
5. Cabe señalar que las técnicas de inserción, cuidado y retirada del producto variarán según las circunstancias específicas de cada caso.
6. Siga los consejos médicos y las pautas institucionales para administrar oxígeno.
7. Compruebe con frecuencia la permeabilidad de los tubos nasales;
8. Preferiblemente mantenga un monitor de saturación conectado al paciente.
9. La presión y el oxígeno seco durante períodos prolongados pueden dañar la mucosa nasal.
10. No utilizar después de la fecha de caducidad.
11. No usar en pacientes ventilados mecánicamente.
12. No lo use en tubos endotraqueales u otro dispositivo respiratorio.
13. Producto no inflamable.



RECOMENDACIONES

1. Verifique la integridad del envase.
2. Verifique la fecha y el vencimiento.
3. Mantenga el producto en un lugar fresco y ventilado protegido de la luz solar.
4. Realizar cuidados posteriores según criterio institucional/profesional.
5. Este producto no se puede reutilizar ya que puede dañar el producto y/o poner en riesgo la salud del paciente.



Producto no estéril



Producto de Un Solo

Uso

ENVASE

El **CATÉTER NASAL TIPO LENTES CON CONECTOR DE ROSCA GMI** está envasado en Papel de Grado Quirúrgico con impresiones características del lote de producción y otra información requerida por la autoridad sanitaria competente.

DESECHO

El **CATÉTER NASAL TIPO LENTES CON CONECTOR DE ROSCA GMI** debe desecharse en un lugar apropiado para materiales potencialmente contaminados.

Resp. Técnica - Dra. Josimara dos Santos Almeida Possidonio - CRF-SP 54.659
REG ANVISA: 80423540051



GABISA MEDICAL INTERNATIONAL SA

Rua Tapiraí, 39 – Comp. 51/63/75 – Jardim Leocádia
CEP 18085-300 Sorocaba – SP
CNPJ 08.633.431/0001-05 Tel/fax:15 3238-4100