

DESECHO

Después de su uso, deseche todos los materiales usados en un lugar apropiado para materiales potencialmente contaminados.

EFFECTOS COLATERALES

Siempre que se use de acuerdo con las instrucciones de uso, no tiene contraindicaciones ni efectos secundarios.

STERILE EO

Esterilizado por óxido de etileno.

2

Producto de un solo uso.

Resp. Técnica - Dra. Josimara dos Santos Almeida Possidonio - CRF-SP 54.659
REG ANVISA: 80423540025



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



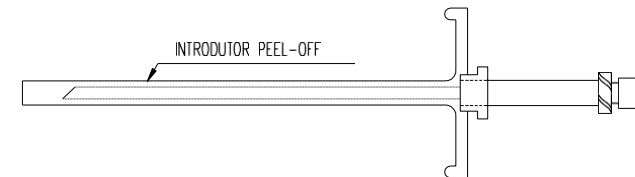
REF A-650

INTRODUCTOR PARA PICC GMI

PRESENTACIONES

Se presentan en los siguientes códigos:

Códigos	Fr (French)	Indicador
A-650-19-50	1,9	24G
A-650-02-30	2,0	24G
A-650-03-50	3,0	22G
A-650-04-65	4,0	20G
A-650-05-65	5,0	18G



ESQUEMA DEL PRODUCTO

FINALIDAD/INDICACIONES

El INTRODUTOR PARA PIC GMI está indicado para pacientes que necesitan el paso de un catéter (PICC) por punción intravenosa.

INSTRUCCIONES DE USO

Reúna los materiales necesarios para el procedimiento en un lugar apropiado.

1. Coloque al paciente en la posición más conveniente y cómoda. Realice el procedimiento de acuerdo con el protocolo utilizando una técnica aséptica;
2. Elija la ubicación de inserción;
3. Póngase ropa de protección;
4. Aplicar el garrote estéril;
5. Prepare el introductor, teniendo cuidado de no abrir la cánula desprendible antes de lo deseado;
6. Realice la punción venosa con el introductor. Al observar el retorno de sangre, retire la aguja metálica que guía el introductor y deje solo la cánula peel-off;
7. Introduzca con prudencia el extremo distal del catéter percutáneo GMI 100% silicona a través del lumen introductor, ayude con las pinzas, avance lentamente hasta alcanzar la longitud deseada;
8. Aplique una presión suave con el dedo sobre la punta del introductor y retírelo con cuidado, bi-partido;
9. Mantenga el catéter recto al retirar el introductor;
10. Ponga adhesivo de oclusión transparente;
11. Fijar el catéter según criterio institucional;
12. Realizar el correspondiente control radiológico para verificar la posición;
13. Conecte el equipo de infusión y/o la extensión.

ADVERTENCIAS

- El procedimiento debe ser realizado por un profesional debidamente capacitado y calificado.
- Seleccione una vena de gran calibre siempre que sea posible;
- Evaluar constantemente la condición del paciente;
- El paciente que se somete al procedimiento debe estar hemodinámicamente estable.
- Durante el procedimiento, conecte al paciente al monitor de saturación y frecuencia cardíaca.
- Lavar la vía antes y después de administrar la medicación.
- La colocación incorrecta del catéter puede provocar arritmias cardíacas.
- Realice el procedimiento bajo estrictos estándares de asepsia, la contaminación del catéter durante el procedimiento puede causar flebitis, infección o sepsis.

PRECAUCIONES

1. Tenga cuidado de no abrir la cánula desprendible antes de lo deseado;
2. Nunca retire el catéter mientras el introductor esté en su lugar, ya que podría romper el catéter.

CONTRA INDICACIONES

- Cambios en el lugar de la punción.
- Pacientes con trastornos de la coagulación.
- Administre grandes volúmenes "en bolus" y bajo presión;
- Acceso venoso periférico difícil debido a punciones repetidas con formación de hematoma y trombo;
- Atrofias en el miembro elegido;
- **Lesiones cutáneas en el sitio de inserción.**



RECOMENDACIONES

1. El Introductor debe almacenarse y transportarse a temperatura ambiente, protegido del calor y la humedad. Deben evitarse los choques mecánicos;
2. Almacene a temperatura ambiente en un lugar fresco, seco y limpio, lejos de la luz y la humedad excesivas.
3. Verifique la integridad del envase.
4. Verifique las fechas de esterilización y vencimiento.

ENVASE

Sobre pouch, con papel apto para esterilización por ETO, con impresiones de características, lote de producción y etiqueta requeridos por la autoridad sanitaria competente.