

INSTRUCCIÓN DE USO – VÁLVULA ACTIVA SAFETY NEUTRA GMI

Indicación de uso/Finalidad

Las Válvulas Activas Safety Neutra GMI (*Needle Free*) están indicadas para la conexión a dispositivos médicos/hospitalarios, y permiten la adición de una solución de fármaco en el Sistema Circulatorio del paciente, manteniéndolo cerrado, evitando así la entrada de microorganismos al torrente sanguíneo y la pérdida de solución al entorno externo.

Características técnicas:

CÓDIGO	Longitud (mm)	Diámetro (mm)	Tasa de Flujo (ml/min)	Presión de inyección máxima (psi)	Volumen muerto (ml)
VASNT	30	11	85	350	0,06

Periodo de uso: Hasta 5 días.

Nota: Producto libre de látex y ftalatos.

Utilice una técnica aséptica

Abra el envase y retire la válvula Activa Safety.

1. Adaptar la Válvula al Dispositivo médico hospitalario, jeringas o equipos;



FIGURA 01 - Simulación de giro completo para activación completa.

2. Gire completamente el dispositivo sobre la válvula, activando completamente la válvula hasta el final, como se muestra en la figura 1.
3. Administrar la solución deseada.
4. Desconectar el dispositivo médico para cerrar la válvula.

Advertencias/Precauciones

- Antes de usar, lea atentamente las Instrucciones de uso.
- Verifique cuidadosamente la integridad de cada envase principal antes de su uso.
- No utilice el producto si el envase está violado.
- Almacenar a temperatura ambiente. Evite el calor excesivo.
- Esterilidad garantizada durante 5 años siempre que el embalaje no esté dañado ni mojado.
- Realizar la antisepsia la válvula con alcohol al 70% siempre antes de su uso.

DEBIDO A LA CARACTERÍSTICA *NEEDLE FREE*, ESTÁ PROHIBIDO UTILIZAR MATERIALES DE PERFORACIÓN PARA ACTIVAR LA VÁLVULA, ESTA MANIOBRA PUEDE INUTILIZAR EL PRODUCTO.

Descarte

Después de su uso, deseche todos los materiales utilizados en un lugar apropiado para materiales potencialmente contaminados, ya que tiene riesgos potenciales de contaminación biológica. Cada institución debe utilizar sus propios procedimientos de recolección, almacenamiento y disposición de sus residuos sólidos, siguiendo las reglas establecidas.

Esterilizado por Óxido de Etileno
Prohibido reprocesar

STERILE EO



Resp. Técnica - Dra. Josimara S. A. Possidonio – CRF - SP 54659
REGISTRO ANVISA: 80423540017



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