

# Instrução de Uso: EXTENSOR PARA RESSONÂNCIA E TOMOGRAFIA (RT) – TRANSFER DUPLO

## REGISTRO ANVISA 10216839014

### Indicação:

O Extensor RT – Transfer Duplo é um dispositivo indicado para transferência e preenchimento de seringas e posterior infusão de meios de contraste radiológico, soro e/ou medicamentos, através de bombas injetoras ou manualmente. Usado diretamente em procedimentos de tomografia computadorizada e ressonância magnética, com bombas de infusão de dupla cabeça.

O extensor RT – Transfer Duplo foi projetado para suportar pressão máxima de trabalho de 300 psi, em função da resistência do silicone interno na válvula anti-refluxo;

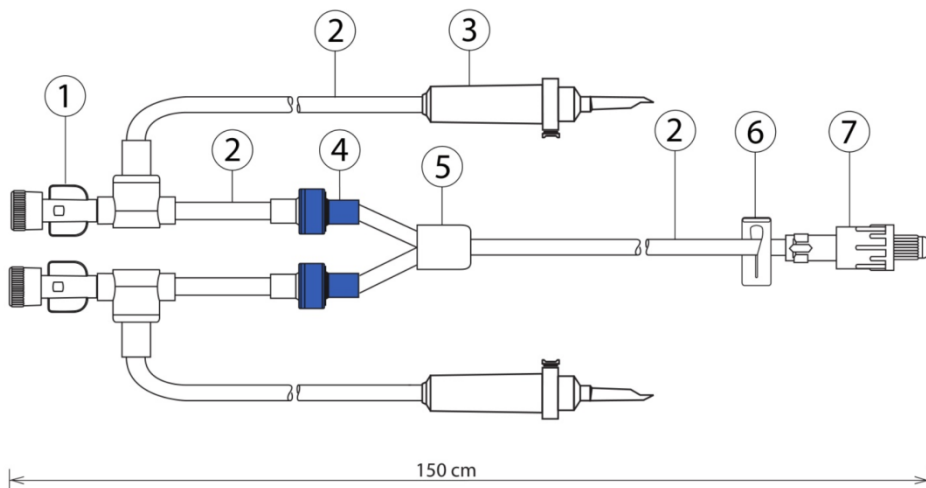
### Apresentação:

O extensor RT – Transfer Duplo tem um comprimento total aproximado de 150cm.

O Extensor RT - Transfer é fornecido individualmente, embalado em filme plástico e papel grau cirúrgico.

Esterilizado utilizando Oxido de Etileno.

Produto Descartável de uso único.



### Composição:

Componentes:	Materiais:
(1) Válvula anti refluxo modelo em "T"	Corpo em Policarbonato – Válvula em Silicone – Tampa em Polietileno
(2) Tubo Extensor Flexível	PVC atóxico Cristal 12Fr
(3) Câmara de Gotejamento c/entrada de ar e Filtro	Câmara em PVC Flexível – Perfurador em ABS – Tampa em Polietileno e filtro em Polipropileno
(4) Válvula anti refluxo modelo em "Tubo"	Corpo em policarbonato – válvula em silicone
(5) Conector em "Y"	PVC Rígido
(6) Clamp	Polietileno de alta densidade Rígido
(7) Conector Luer Lock Macho c/tampa	Corpo em ABS – Tampa em Polietileno de Baixa Densidade

### Precauções:

- Conteúdo estéril e apirogênico, desde que a embalagem não esteja aberta ou danificada.
- Somente para uso único. Descarte após o uso. Não reutilizar
- O uso deste produto é restrito ao médico ou profissional qualificado.
- Leia as instruções antes de usar. Somente usar de acordo com as instruções.
- O fabricante não se responsabiliza por eventuais consequências resultantes do uso impróprio.
- O produto deve ser usado imediatamente após a abertura da embalagem.
- O produto deve ser conservado em ambiente seco e arejado e não exposto ao sol.
- Este produto é compatível com soluções padrões IV, lipídios, sangue e hemoderivados.
- Observar os procedimentos de controle de infecção apropriados e substituir o produto conforme prática da instituição.
- Transporte ou manuseio impróprio pode causar danos estruturais e funcionais ao produto.
- O limite de temperatura para armazenamento é de até 40°C. Os mesmos cuidados são válidos para o seu transporte, destacando-se a importância da aplicação de Boas Práticas de Armazenagem, para que sua embalagem permaneça intacta, mantendo assim, sua esterilidade.

**Contraindicações:** Não utilizar este produto com pressão de trabalho superior a 300psi.

### Instrução de Uso:

1. Usando técnica asséptica, retirar o produto da embalagem.
2. Retirar a Tampa Luer Macho da válvula Anti Refluxo (1) e conectar às seringas existentes na bomba de infusão.
3. A seguir, retirar a tampa protetora da Câmara de gotejamento (3) e conectar no frasco ou bags de contraste ou soro, conforme configuração de soluções.
5. Após realizar todas as conexões e o sistema estiver montado, inicie mecanicamente o processo de preenchimento (priming).
6. Realizando todo o priming do sistema, desconecte a tampa da extremidade distal do Extensor na sua conexão luer lock macho (7) e conecte ao acesso do paciente para início do processo de infusão.
7. Ao término da infusão do conteúdo interno da(s) seringa(s), desconecte o extensor do acesso do paciente.
8. Após desconexão do paciente poderá ser acionado o clamp (6) para bloqueio do fluxo na linha extensora (opcional).

**Instrução de Uso: EXTENSOR PARA RESSONÂNCIA E TOMOGRAFIA (RT) – TRANSFER DUPLO**  
**REGISTRO ANVISA 10216839014**

**Regulatórios:**

- *Biocompatibilidade conforme norma ABNT NBR ISO - 10993.*
- *Produção em sala controlada conforme norma ABNT NBR ISO-14644 grau "D".*
- *Conexões Luer Lock conforme norma ABNT NBR ISO - 594.*
- *Esterilização em Óxido de Etileno conforme norma ABNT NBR ISO - 11135.*

**Rastreabilidade:**

*Todas as movimentações de estoque, entradas e saídas, são registradas em sistema através do número do lote que relaciona o ciclo de vida do produto na GaBmed. Através do sistema de rastreabilidade que é feita pelo número de lote é possível localizar:*

- *Código do produto.*
- *Registros de Entrada: NF; data de entrada; quantidade de peças.*
- *Peças em Estoque.*
- *Registros de Saída: NF; cliente; data de saída; quantidade de peças.*

*O sistema de rastreabilidade também pode ser feito através de relatórios em sistema:*

- *PA: mostra todos os lotes de produto acabado que consumiram determinados lotes de matéria prima.*
- *MP: mostra todos os lotes de matéria prima que compõem determinado lote de produto acabado.*

**Produto Estéril de Uso Único - Esterilizado utilizando Óxido de Etileno - Látex Free - Manter o produto afastado de luz solar.**

**Limite de Temperatura de armazenagem de até 40° - Data de Esterilização / Data de Validade/ Lote / Registro ANVISA: ver rótulo.**

**Produzido e distribuído por GaBmed Produtos Específicos Ltda.**

**Rua Antônio das Chagas, 966 - 04714-001 – São Paulo – SP – Atendimento ao Cliente: (11) 5183-3078 - CNPJ: 68.867.522/0001-29.**

**Responsável Técnica: Perla F. Fonseca / COREN - SP: 202483 - [www.gabmed.com.br](http://www.gabmed.com.br) - Indústria Brasileira.**