

# INSTRUÇÕES DE USO

DATA: 12/04/2022

REVISÃO: 00

## 1. IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

**NOME COMERCIAL** KIT CATETERISMO UMBILICAL AVANT CARE

**Nº DO REGISTRO ANVISA:** 82441209011

**PRODUTO ESTÉRIL ( X )SIM ( ) NÃO**

**MÉTODO DE ESTERILIZAÇÃO:** ETO

**VALIDADE:** 02 ANOS

**USO UNICO:** PROIBIDO REPROCESSAR

## 2. DESCRIÇÃO DO PRODUTO

O kit Cateterismo Umbilical é composto por:

- 01 campo Fenestrado;
- 01 Pinça Kelly;
- 01 Bisturi descartável 21;
- 01 Porta agulha descartável;
- 01 Fio mononylon;
- 01 cateter umbilical - 3,5 Fr.

## 3. INDICAÇÃO DE USO

O Kit é indicado para a realização de cateterismo umbilical, que consiste no acesso intermitente ou contínuo da artéria ou veia umbilical em recém-nascidos ou prematuros. Utilizado para o monitoramento da pressão arterial, retirada de sangue sem picadas repetidas de agulhas, infusão endovenosa ou transfusão.

## 4. INSTRUÇÃO DE USO

Abrir embalagem do produto com técnica asséptica. Dispor dos componentes do Kit para realizar o procedimento através da técnica de domínio do profissional. Para uso exclusivo do médico ou paramédico responsável.

## 5. FOTO DO PODUTO



## 6. APRESENTAÇÃO EMBALAGEM

O kit é embalado individualmente em involucro constituído de papel grau cirúrgico e posteriormente em caixas de papel contendo 12 peças.

## 7.CONDIÇÃO DE ARMAZENAGEM

O produto deve ser armazenado em sua embalagem original até o momento de sua utilização a fim de manter a sua esterilidade.

Armazenar o produto em local seco e fresco.

## 8. ADVERTÊNCIA E PRECAUÇÕES

- Verifique a integridade da embalagem antes de usar. Não utilizar se a embalagem estiver violada, danificada ou molhada.
- Inspeccione previamente cada componente antes do uso. Se danificados, não utilize.
- Embalagem permite técnica asséptica de abertura.
- Manusear itens praticando a técnica asséptica a fim de evitar contaminação dos componentes.
- Produto de uso único, descartável, destruir após o uso. O descarte deve seguir as normas de biossegurança para lixo hospitalar contaminado e perfurocortante.
- Não há contraindicações conhecidas.

## 9. IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE

Fabricante: VIVA CARE MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA

CNPJ: 24.562.614/00002-06

Site: [www.avantcare.com.br](http://www.avantcare.com.br)

Responsável Técnica: Talita Andressa de Carvalho CRF 54.199

### Central de Relacionamento

Tel: 11 5049-1662

[vendas@avantcare.com.br](mailto:vendas@avantcare.com.br)

Endereço: Rua Balão Mágico, 1040, Galpão 5, Jd. Rio Cotia, Cotia - SP, CEP: 06715-780