

SISTEMA COLETOR DE SECREÇÃO

MULTIZAMM MAX ESTÉRIL

1. INDICAÇÃO:

Procedimento de aspiração de secreções e fluidos corporais em procedimentos cirúrgicos em ambiente hospitalar.

1.1 Contraindicação:

Não deve ser utilizado para outros propósitos diferentes da indicação expressa. 2.

2. COMPOSIÇÃO

Tampa 2 vias para frasco Multizamm	01
Filtro/válvula de segurança	01
Extensão de vácuo	01
Extensão para paciente	01
Pinça oclusora para tubos	02
Conector reto	01
Conector flexível	02
Anel de vedação	01
Etiqueta de identificação Paciente	01
Frasco coletor	01

Sistema coletor de secreções, modelo Multizamm Max estéril, constituído por 01 frasco coletor em PVC rígido, tampa 2 vias para frasco Multizamm confeccionada em polipropileno, com conectores de entrada e saída em PVC, válvula de segurança fabricada com composto polimérico e duas extensões em PVC. Produto isento de látex (**Figura 1**).



1. Tampa 2 vias para frasco Multizamm
2. Filtro/válvula de segurança
3. Extensão de vácuo
4. Extensão para paciente
5. Pinça oclusora para tubos
6. Conector flexível
7. Conector reto
8. Anel de vedação
9. Etiqueta paciente
10. Frasco coletor (disponível nas capacidades de 250, 500, 1000, 2000, 3500 e 5000 ml)

Figura 1: Sistema coletor de secreções modelo Multizamm Max estéril

3. DESCRIÇÃO:

O sistema coletor de secreções Multizamm Max estéril, constituído por 01 frasco coletor e tampa 2 vias, aplica-se para a realização de coleta de secreções e fluidos corporais através de aspiração cirúrgica. No momento em que o volume aspirado preencher o frasco por completo, a válvula de segurança interrompe a aspiração, protegendo a rede de vácuo evitando que o conteúdo aspirado seja sugado para a rede.

4. ADVERTÊNCIAS/PRECAUÇÕES:

4.1. ADVERTÊNCIAS:

4.1.1. Caso as extensões de paciente e vácuo sejam montadas invertidas, no momento em que houver contato com o líquido a válvula de segurança será acionada prematuramente, em consequência disso o vácuo será interrompido, inviabilizando o procedimento.

4.1.2. A válvula de segurança não deve ser removida, entretanto, caso seja, comprometerá a segurança da rede de vácuo.

4.1.3. O dobramento de uma das vias do circuito de aspiração provocará a interrupção no fornecimento de pressão negativa e, conseqüentemente, interromperá o procedimento de aspiração.

4.1.4. Produto estéril. Esterilizado em Óxido de Etileno. O fabricante recomenda uso único.

4.2. PRECAUÇÕES:

4.2.1. O produto deve ser utilizado por profissional habilitado.

4.2.2. O produto deve ser manuseado de acordo com as normas de assepsia, por profissional qualificado e em ambiente apropriado para a realização do procedimento.

4.2.3. O fabricante não é responsável por danos causados pela imperícia, negligência ou utilização imprópria do produto.

4.2.4. O usuário é responsável pelo uso inadequado ou inapropriado do recomendado na instrução de uso.

4.2.5. Se o usuário não seguir as instruções de uso poderá comprometer a segurança do paciente e/ou a eficácia do produto.

4.2.6. Antes de utilizar verifique cuidadosamente o estado da embalagem, do produto e o prazo de validade.

4.2.7. As condições de esterilidade estarão asseguradas, dentro do prazo de validade, desde que a embalagem não esteja violada e/ou danificada.

4.2.8. O produto deve ser examinado atentamente. Acidentes de transporte e/ou estocagem inadequada podem provocar danos.

4.2.9. Em caso de dúvidas, não utilize o produto e comunique imediatamente ao fabricante para que providências sejam tomadas.

4.2.10. O anel de vedação pode se deslocar e ficar mal posicionado no momento do acoplamento com o frasco, comprometendo o funcionamento do produto.

4.2.11. Antes de iniciar o procedimento, verifique se a fonte de vácuo está ligada e funcionando.

4.2.12. A válvula de segurança pode ser deslocada da sua posição original na saída da tampa. Antes de usar verifique a embalagem, se a válvula protetora está posicionada corretamente na saída do vácuo.

4.2.13. Manter as pinças das extensões abertas durante o procedimento.

4.2.14. Depois que o frasco de coleta estiver cheio, a válvula interrompe o fluxo de vácuo e o vácuo para de atuar.

4.2.15. Abrir a embalagem do produto somente no momento da utilização.

4.2.16. Obs: o ruído causado é do próprio procedimento independente do produto.

5. INSTRUÇÃO DE USO

- 5.1. Verificar a integridade da embalagem e a validade do produto antes de usar.
 - 5.2. Abra a embalagem e certifique-se de que o acoplamento da tampa com o frasco esteja bem realizado.
 - 5.3. Conecte a extensão identificada como PACIENTE a linha de aspiração do campo cirúrgico ou a sonda de aspiração no caso de procedimento orotraqueal.
 - 5.4. Conecte a extensão do vácuo à fonte de vácuo. Certifique de que as extensões não estejam pinçadas.
 - 5.5. Abra a fonte de vácuo para iniciar o procedimento.
 - 5.6. Realize o procedimento normalmente.
- Em procedimentos longos em que grandes quantidades de secreções forem aspiradas e o nível de líquidos atingir a válvula de segurança, esta interromperá a ação do vácuo e novo frasco será necessário para a continuação do procedimento.

6. CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO E TRANSPORTE

- 6.1. Evite calor excessivo.
- 6.2. Proteja da luz e umidade.
- 6.3. Acondicione em local seco e fresco (temperatura ambiente).
- 6.4. Inspeção antes do uso, não use se a embalagem estiver aberta danificada ou molhada.
- 6.5. Não utilize se o prazo de validade estiver vencido.
- 6.6. Transportar em caminhão tipo “baú” fechado, limpo e sanitizado.

7. ACONDICIONAMENTO

- 7.1. Produto embalado em papel grau cirúrgico.
- 7.2. Cada embalagem cirúrgica contém 01 unidade do produto.

8. FORMA DE DESCARTE:

O usuário deve seguir as orientações da Resolução RDC nº 222, de 28/03/2018 que dispõe sobre o Regulamento Técnico para o gerenciamento de resíduos de serviços de saúde ou outro regulamento específico aplicável, vigente.

Obs: A abrangência deste Regulamento supracitado aplica-se a todos os geradores de Resíduos de Serviços de Saúde-RSS e não se aplica a fontes radioativas seladas, que devem seguir as determinações da Comissão Nacional de Energia Nuclear - CNEN, e às indústrias de produtos para a saúde, que devem observar as condições específicas do seu licenciamento ambiental.

Fabricado por:

ZAMMI INSTRUMENTAL EIRELI.

Rua Bernardo Vasconcelos, 992- Parque Santa Lúcia - Duque de Caxias - RJ – CEP: 25251-300

Telefone: (21) 2677-1500 - zammi@zammi.com.br

CNPJ: 30.450.803/0001-09 - I.E: 82.340.777 – AFE: 1021635

Responsável Técnico: Eng.º Luiz Henrique Vargas Fonseca – CREA-RJ: 1992101441

Esterilizado a Óxido de Etileno.

Produto isento de látex.

“O FABRICANTE RECOMENDA USO ÚNICO”

Nº DE CADASTRO ANVISA: 10216350109

Para mais informações sobre nossos produtos, instruções de uso e catálogos acesse nosso site: www.zammi.com.br

Atenção: Observar o número de controle da versão: IFU.00 - 10216350109