

FRASCO COLETOR DE DRENAGEM

TOROZAMM

1. INDICAÇÃO DO PRODUTO:

Produto indicado para drenagem mediastinal e/ou pleural.

2. DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

- Composto por 01 frasco coletor rígido nas capacidades de 100, 250, 500, 1000 ou 2000 ml
- Tubo interno com terminal biselado (selo d'água)
- Tampa com rosca rápida
- Extensão com espiral plástico (para evitar o acotovelamento); clamp regulável e alça de sustentação.
- Conector.

3. INSTRUÇÕES DE USO:

- 3.1. Examine o produto antes de utilizá-lo.
- 3.2. Retire a embalagem interna (polietileno) da externa (grau cirúrgico) somente em condições estéreis.
 - 3.2.1. O produto deve ser retirado da embalagem interna (polietileno) somente em condições estéreis.
- 3.3. Adicione soro fisiológico ou água destilada estéril até completar o nível.
- 3.4. Verifique o diâmetro do cateter de drenagem a ser utilizado.
- 3.5. Instale o cateter de drenagem na região mediastinal ou pleural.
- 3.6. Proceda à união do conector universal (modelos com extensão em pvc) e/ou da união (modelos com extensão em látex) ao cateter de drenagem. (Se preferir, utilize o conector disponível na embalagem do cateter de drenagem).
 - 3.6.1. A união deve ser feita *internamente* se o cateter de drenagem estiver no intervalo dos frenchs de 10 a 18 e *externamente* se o dreno estiver em intervalo acima dos citados.
- 3.7. Utilize a alça de sustentação sempre que necessário.
- 3.8. Troque o frasco quando o mesmo estiver com a capacidade limitada.
 - 3.8.1. Procedimento para a troca do frasco:
 - 3.8.1.1. Feche o fluxo da extensão.
 - 3.8.1.2. Desconecte o frasco cheio.
 - 3.8.1.3. Conecte o novo frasco.
 - 3.8.1.4. Abra o fluxo da extensão.

4. PRECAUÇÕES:

- 4.1. Verifique cuidadosamente o estado da embalagem, do produto e o prazo de validade. As condições de esterilidade e apirogenicidade estarão asseguradas, dentro do prazo de validade, desde que a embalagem não esteja violada e/ou danificada. O produto deve ser examinado atentamente. Acidentes de transporte e/ou estocagem inadequada podem provocar danos e/ou vazamentos. Em caso de dúvidas, não utilize o produto e comunique imediatamente ao fabricante para que providências sejam tomadas.
- 4.2. Cuidado para que o volume não exceda a capacidade do frasco.
- 4.3. Feche o fluxo da extensão antes da troca do frasco.
- 4.4. Descarte o produto após o uso. Não reutilize ou reesterilize. Lembre-se: Produtos descartáveis evitam riscos maiores de contaminação.
- 4.5. É recomendado ao usuário conferir criteriosamente o produto. Danos provocados por transporte e/ou armazenagem inadequados não são de responsabilidade da empresa.

Atenção: Observar o número de controle da versão: IFU.00 - 10216350066

4.6. A Zammi Instrumental EIRELI não é responsável por danos causados por inexperiência ou utilização imprópria. O usuário é responsável pelo uso inadequado ou diferente do recomendado.

5. CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO E TRANSPORTE:

- 5.1. Evite calor excessivo.
- 5.2. Proteja da luz e umidade.

6. ACONDICIONAMENTO:

Embalado em filme de polietileno, filme de polietileno/poliéster e papel grau cirurgico contendo 01 unidade. Estéril.

Acondicionado na caixa de papelão (embalagem de remessa).

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 DE USO ÚNICO – DESTRUIR APÓS O USO”

Nº DE CADASTRO ANVISA: 10216350066

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