

AVAZAMM PLUS PP

Sistema para aspiração e coleta de secreções de vias aéreas
Estétil

1. DESCRIÇÃO

O Avazamm Plus PP é um sistema descartável para aspiração e coleta de secreções de vias aéreas composto de um frasco coletor e acessórios, com capacidade de 250, 500, 1000, 2000 ml e com ou sem capa plástica.

2. PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

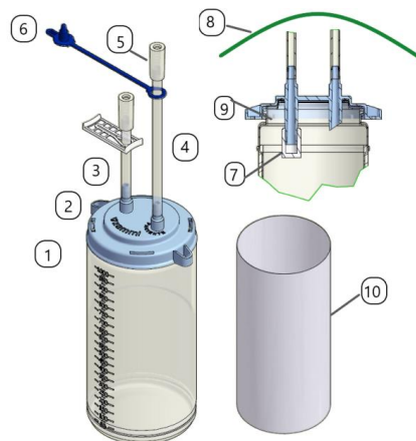
A extensão de saída é conectada a uma fonte de vácuo, a extensão de entrada é conectada a uma sonda de aspiração. A pressão do vácuo é transmitida da fonte do vácuo para a entrada da sonda, e gera sucção. O conteúdo sugado na linha de extensão fica retido no frasco de coleta.

3. INDICAÇÃO

Este produto é indicado para aspiração e coleta de secreções de vias aéreas por meio de vácuo.

4. COMPOSIÇÃO

Item	Descrição	Quantidade
1	Frasco coletor	1
2	Tampa do frasco	1
3	Extensão Vácuo	1
4	Extensão Paciente	1
5	Conector flexível	2
6	Tampa do conector	1
7	Válvula de segurança	1
8	Alça de sustentação	1
9	Anel de Vedação	1
10	Capa plástica	Opcional



5. INSTRUÇÃO DE USO

1. Abra a embalagem pela borda "Abre fácil" da embalagem;
2. Identifique a via de vácuo (3);
3. Conecte a extensão de vácuo a fonte de vácuo;
4. Fixe ou apoie verticalmente o frasco de coleta;
5. A extensão identificada como paciente (4) deve apresentar a entrada fechada utilizando a tampa protetora (6);
6. O produto está pronto para uso;
7. Para iniciar a aspiração abra a fonte de vácuo e conecte a sonda de aspiração ao terminal da via paciente (5);
8. Realize a aspiração de acordo com o protocolo do Hospital;
9. Após a utilização, descarte o produto de acordo instrução de GRSS do Hospital e ANVISA.

6. PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES E ADVERTÊNCIAS

6.1 ADVERTÊNCIAS:

- Este produto somente deve ser utilizado sob prescrição médica.
- Antes de utilizar, verifique se o produto é o modelo correto.
- Verifique se a embalagem esta integra, verifique a data de validade do produto.
- Não utilize produto com embalagem danificada ou violada, ou com data de validade expirada.
- Não utilizar se o produto for contaminado acidentalmente.
- O Fabricante não se responsabiliza por danos causados por inexperiência ou utilização imprópria.

6.2 PRECAUÇÕES

- Verifique se a tampa do frasco está adequadamente rosqueada antes do uso.
- Durante o uso, quando o liquido aspirado chegar ao nível da válvula, o fluxo da aspiração será interrompido.
- Recomenda-se o descarte o produto após o uso.
- O Fabricante recomenda uso único.
- Descarte o produto como lixo hospitalar. RSS Grupo E.

7. ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Conservar o produto em local limpo, fresco e seco, à temperatura ambiente.
Proteja da luz e umidade.

8. ACONDICIONAMENTO

O produto é embalado em embalagem primária estéril e acondicionado em caixa de papelão
Cada embalagem contém uma unidade do produto.

9. DESCARTE

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

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

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

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

Produto isento de látex. Estéril.

“O FABRICANTE RECOMENDA USO ÚNICO”

Nº DE CADASTRO ANVISA: 10216350116

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 - 10216350116