



SuctionPro72™ Sistema Fechado de Aspiração

Seguro. Poderoso. Simples

SUCTIONPRO72™

SISTEMA FECHADO DE ASPIRAÇÃO

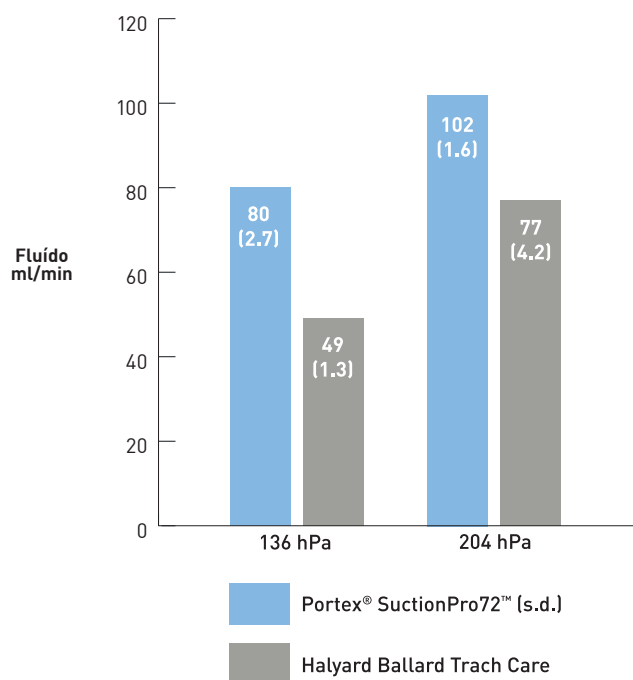
O sistema fechado de aspiração e ventilação de vias aéreas Portex® SuctionPro72™ é um dispositivo de aspiração de uso único para remoção de secreções da árvore traqueobrônquica em pacientes adultos conectados a um ventilador. **Indicado para uso por 72 horas.**

PRINCIPAIS PONTOS

- Recomendação de uso por 3 dias (72 horas);
- Fácil remoção de secreção;
- Peça "T" transparente permite visualizar a linha de sucção;
- Tampa de fechamento e válvula de aspiração travável;
- Acompanha tubo flexível expansível;
- A tampa da porta de sucção reduz o risco de infecção e ajuda a eliminar vazamentos;
- Luva do cateter macia e resistente;
- Adaptador MDI para uso do inalador;
- Etiquetas autoadesivas para identificar dias de mudança;
- Dispositivo Trac-Wedge™ para ajudar a desconectar o cateter do tubo endotraqueal ou traqueostomia do paciente;
- Conector giratório para reduzir o torque na aspiração;
- Uso único;
- Estéril;
- Disponível em configurações de lúmen simples ou duplo.



Comparação de produtos da concorrência com o SuctionPro72™



Muco artificial solução de alginato de sódio a 1%
(viscosidade 0,135kg.m-1.s-1) Densidade 1001 kg.m-3
equivalente às secreções do paciente.



A SEGURANÇA DO PACIENTE É IMPORTANTE

PREPARAÇÃO

- Antes de conectar o sistema ao paciente, ligue a sucção. Verifique se a trava está na posição "ABERTA" e verifique o funcionamento da válvula de controle deslizando o atuador para trás. Fluxo de sucção ajustado no nível prescrito. Uma vez na posição totalmente aberta, solte e verifique se o dispositivo fecha corretamente;
- Conecte o circuito do ventilador ao adaptador em T ou giratório;
- Conecte o adaptador giratório duplo ou peça em T ao conector do tubo traqueal ou de traqueostomia;
- Conecte o sistema de ventilação ao SuctionPro72™ sistema fechado.

SISTEMA DE ASPIRAÇÃO E VENTILAÇÃO FECHADA

INSTRUÇÕES DE USO

Lavar

Fig:1 Segure a peça em T com uma mão e avance o cateter aproximadamente 10 cm nas vias aéreas. Instalar solução salina através da entrada de irrigação.

Aspiração

Nota: Os pacientes podem se beneficiar da pré-oxigenação com 100% de oxigênio.

Fig:2



Verifique se a trava da válvula de controle de sucção está na posição "OPEN". Avance o cateter até a profundidade desejada, mantendo firme a extremidade do paciente. Se encontrar resistência, remova o cateter de 2-3 cm antes de aplicar a sucção.

Fig:3 Segure a válvula de controle e aplique pressão deslizando a válvula azul com o polegar para iniciar a aspiração.

Nota: A aspiração máxima é alcançada deslizando o atuador completamente para trás.

Remova o cateter lentamente com a válvula de aspiração ativada em um movimento reto para evitar dobras até que a marca azul do cateter fique completamente visível na luva.

Fig:4 Verifique se a ponta do cateter está fora do caminho da ventilação e alinhada com a porta salina. Comece a limpar a ponta do cateter com solução salina. A solução salina deve ser administrada através da entrada de irrigação ao aplicar vácuo, certificando-se de que a ponta e a área circundante estejam completamente limpas com solução salina. Solte o atuador da válvula azul de aspiração e gire a trava da válvula para a posição "CLOSE" quando terminar.



Fig. 1



Fig. 3



Fig. 4

CÓDIGOS DISPONÍVEIS PARA O SuctionPro72™

Toda a linha de produtos está disponível nas versões de lúmen simples ou duplo. O sistema Portex® SuctionPro72™ busca melhorar os resultados dos cuidados prestados ao paciente crítico em ventilação mecânica.

IDENTIFICAÇÃO

	Códigos	10 FR	12 FR	14 FR	16 FR	300 mm Comprimento	570 mm Comprimento	Ponta Coudé	Conector Giratório	MDI adaptador
	MONO LUMEN	Z110-10	•					•		
Z110-12			•				•			•
Z110-14				•			•			•
Z110-16					•		•			•
Z115-10		•				•				•
Z115-12			•			•				•
Z115-14				•		•				•
Z115-16					•	•				•
Z150-10		•					•		•	
Z150-12			•				•		•	
Z150-14				•			•		•	
Z150-16					•		•		•	
Z155-10		•				•			•	
Z155-12			•			•			•	
Z155-14				•		•			•	
Z155-16					•	•			•	
DUPLO LUMEN	Z210-12		•				•			•
	Z210-14			•			•			•
	Z210-16				•		•			•
	Z215-12		•			•				•
	Z215-14			•		•				•
	Z250-12		•				•		•	
	Z250-14			•			•		•	
	Z250-16				•		•		•	
	Z255-12		•			•			•	
	Z255-14			•		•			•	

Responsável Técnico: Fernanda Thomann de A. Riberti - CRF/SP 48.750
 Registro na ANVISA: nº 80228990038

MDBLCA-1085

CE Rx
0086 ONLY

icumedical
human connections