

CONECTOR COM LUER
CONECTOR CLAVE NÃO ESTÉRIL

A Medcorp, informa que as instruções de uso a seguir se aplica ao modelo comercial:

011-C1000NS

INSTRUÇÕES DE USO

INDICAÇÃO:

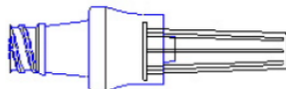
O Conector CLAVE® é um conector indicado para uso como acessório em linhas de extensão IV.

DESCRIÇÃO

É um conector sistema fechado livre de agulhas, não estéril.

ESPECIFICAÇÃO:

CÓDIGO	ESPECIFICAÇÃO
011-C1000NS	Conector CLAVE® Não estéril



Conector
Composição: Silicone, poliéster, polipropileno e acrílico
Capacidade: 0,06 mL
Comprimento total: 3,06cm

Acondicionado em embalagem Polybag - resina de polietileno (LDPE) com acetado de vinil etileno (EVA) e colocado em caixa de papelão para despacho a granel.

MECANISMO DE AÇÃO

O Conector CLAVE® é um sistema fechado, peça única, sem agulha. Destinado a ser usado como complemento das linhas de extensão IV primárias e secundárias.

INSTRUÇÕES DE USO:

O produto não é estéril. É necessário realizar processamento de esterilização antes da utilização, conforme Métodos Gerais da Farmacopéia Brasileira Para Preparação de Produtos Estéreis - Esterilização por Irradiação Ionizante (radiação gama/cobalto 60) e Radiação por Feixe de Elétrons (C.P. nº 39, de 29 de abril de 2010).

Após passar pelo processo de esterilização adequado, o produto deve ser usado conforme as instruções abaixo:

INSTRUÇÕES:

- 1-Remova o Conector Clave da embalagem com técnica asséptica.
- 2- Prime o Clave de acordo com o protocolo de instalação. Inverter o dispositivo para expelir o ar.
- 3- Retire a capa protetora do conector. Com técnica asséptica conecte o luer macho do Clave ao Cateter Intravenoso ou conjunto de extensão até que obtenha conexão segura.
- * Recomenda-se lavagem rigorosa das mãos, uso de máscara e luvas estéreis.
- 4- Para acessar o Clave, realizar a assepsia do luer fêmea do conector com compressa embebida com solução antisséptica (álcool 70%, clorhexidina 0,5%) ou swab friccionando por 15 segundos.
- 5- A seguir conecte totalmente a seringa ou conjunto de administração, segure o conector Clave, empurre firmemente e gire o conector macho em linha reta no sentido horário até que obtenha conexão segura.
- 6- Para desconectar segure o Clave e retire a seringa ou conjunto de extensão com movimento giratório no sentido anti-horário.
- Segure o Clave e não o hub do cateter, para prevenir desconexão acidental do Clave do cateter.
- 7- Realizar o Flush do Clave após cada uso com 20ml de Soro Fisiológico 0,9% para cada lúmen do cateter.
- 8- Para conexões subsequentes repetir a partir do passo 4.

Não contém látex. Não contém DEHP.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

ATENÇÃO: Este produto precisa passar por um processo de esterilização antes do uso. Após a esterilização, as advertências de uso são as seguintes:

- Não usar agulhas ou tampas para luer no conector Clave.
- Produto médico hospitalar de uso único.
- Manter a embalagem unitária intacta. Não utilizar se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- Seguir as instruções de uso. Não utilizar este produto para qualquer outro fim além do indicado.
- Não contém Látex. Não contém DEHP

Produto não estéril

NÃO REESTERILIZAR NEM REUTILIZAR.

PRAZO DE VALIDADE

Indeterminado.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Conservar em temperatura ambiente (15° C a 30° C).
Conservar em condições de umidade relativa de 40% a 90%.

FABRICANTE:

ICU Medical, Inc.
951 Calle Amanecer - San Clement - CA 92673 Estados Unidos

DETENTOR DA NOTIFICAÇÃO:

Medcorp Saúde Tecnologia Ltda.
Av.Fagundes de Oliveira, 538 – Galpão A5 - 09950-300 - Piraporinha - Diadema (SP)
CNPJ N. 67.630.541/0001-74 - TEL: (011) 4067-5011
Resp. Téc. Priscila Yokota – CRF/SP - nº 31.857

Notificação ANVISA nº 10312219002

Site: www.medcorpnet.com.br

Serviço de Atendimento ao Consumidor

Esta Instrução de uso do produto pode ser obtida em formato impresso , sem custo adicional.
Solicitar pelo canal de atendimento:
Email: farmaceuticoresponsavel@medcorpnet.com.br ou telefone: 11 - 4067-5011 / 3849 - 8992

Verificar se a versão indicada nesta instrução de uso é a mesma do que consta no rótulo do produto.

VERSÃO DESTA INTRUÇÃO DE USO: Rev. 02/2025