

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

011-C3300AG

INSTRUÇÕES DE USO

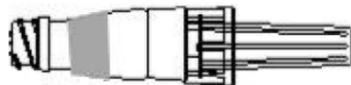
INDICAÇÃO:

O Conector MicroClave® Antimicrobiano é um conector indicado para uso como acessório em linhas de extensão intravenosa.

DESCRIÇÃO

É um conector sistema fechado livre de agulhas com a integração de um aditivo antimicrobiano íons de prata, estéril.

ESPECIFICAÇÃO:



Tampa Protetora Composição: Polipropileno Finalidade: Serve para proteger o luer macho enquanto o mesmo não é conectado ao dispositivo de acesso vascular.
Corpo do conector Composição: Poliéster e Acrílico Finalidade: Parte externa do conector
Cânula Interna Composição: Policarbonato e agente antimicrobiano CAS #265647-11-8 (prata-sódio-hidrogênio-zircônio-fosfato). Finalidade: parte interna do dispositivo que se conecta ao as linhas de extensão intravenosa.
Selo de vedação interna Composição: Silicone e agente antimicrobiano CAS #7440-22-2 (prata-magnésio-sódio-boro-fosfato). Finalidade: parte interna do conector que prende a mola.

Capacidade: 0,05 mL
Comprimento total: 2,65cm

Acondicionado individualmente em embalagem blíster em filme de papel de grau médico. Embalado em caixa de papelão contendo 100 unidades e instrução de uso

MECANISMO DE AÇÃO

O Conector MicroClave® Antimicrobiano é um sistema fechado livre de agulhas com a integração de um aditivo antimicrobiano íons de prata.

A prata é impregnada no septo de silicone e na cânula romba interna do conector para melhorar a barreira contra a entrada de microorganismos, destinado a ser usado como complemento das linhas de extensão intravenosa primárias e secundárias.

INSTRUÇÕES DE USO:

Usar técnica asséptica. Para uma única utilização. Não re-esterilizar. Trajeto do líquido estéril e apirogênio na embalagem fechada e não danificada.

1. Utilizando técnica asséptica, abra a embalagem na extremidade designada e retire o dispositivo. Apertar todas as conexões se aplicável.
2. Fechar o clamp, e aplicável.
3. Conectar o dispositivo de acordo com o protocolo da instituição:
 - conectar o dispositivo à seringa ou
 - conectar à extremidade distal da unidade de administração intravenoso.
4. Abrir os clamps, se aplicável, e deixar perfundir para expelir o ar. Repetir para todas extensões e dispositivos se necessário.
5. Depois de conectar ligar o dispositivo de acesso vascular desejado.
6. Para acessar:
 - limpar o Conector MicroClave® Antimicrobiano com compressa de gaze (embebida com álcool 70%) ou swab, fazendo movimentos circulares agressivos durante três segundos. Conectar totalmente a seringa ou conjunto de administração intravenoso, segurar o conector MicroClave Antimicrobiano, empurrar firmemente e girar o conector em linha reta no sentido horário até que obtenha conexão segura.
7. Enxaguar o conector MicroClave Antimicrobiano depois de utilizar de acordo com o protocolo da instituição. Enxaguar com soro fisiológico ou em conformidade com o protocolo da unidade.

8. Desconectar segurando o conector MicroClave Antimicrobiano e luer do dispositivo de administração. Rodar para desconectar.

Notas:

- O selo de silicone contêm um agente antimicrobiano CAS #7440-22-2. (prata-magnésio-sódio-boro-fosfato),
- A cânula de policarbonato contêm agente antimicrobiano CAS #265647-11-8 (prata-sódio-hidrogênio-zircônio-fosfato).

ADVERTÊNCIA:

- Apertar todas as ligações antes da utilização.
- Não utilizar agulhas ou tampas no conector MicroClave Antimicrobiano.
- O conector MicroClave Antimicrobiano é compatível com luers macho de diâmetro interno entre 0,062" e 0,110".
- O conector MicroClave Antimicrobiano contêm policarbonato.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Leia e siga cuidadosamente as instruções antes de utilizar.

Fabricante recomenda o 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 Latex. Não contém DEHP.

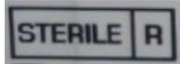
Contém policarbonato.

Não tampar o conector MicroClave Antimicrobiano, pois o dispositivo é um sistema fechado.

Não utilizar agulhas.

NÃO REESTERILIZAR NEM REUTILIZAR.

O conteúdo da embalagem é estéril. **ESTERILIZADO POR IRRADIAÇÃO.**



PRAZO DE VALIDADE

3 anos a partir da data de esterilização.

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 10312210040

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. 03/2025