

CONECTOR COM LUER

CONECTOR TEGO

INSTRUÇÕES DE USO

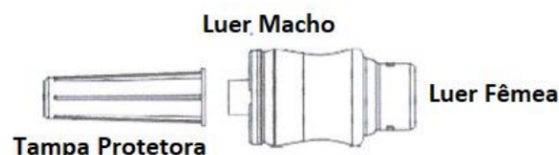
INDICAÇÃO:

Dispositivo de acesso sem agulha para uso como dispositivo de acesso vascular em hemodiálise ou equipo de administração intravascular para administração ou coleta de fluido de pacientes, colocados na veia ou artéria. TEGO permitirá acesso ao cateter sem uso de agulhas.

DESCRIÇÃO

Conector sistema fechado sem agulha. A taxa de fluxo é igual a 350ml/min na gravidade. O fluxo pode aumentar até 600ml/min sob pressão. Número de ativações: quatro (4) por dia durante sete (7) dias. A vedação de silicone pode suportar pressões de -465 mm a 517 mmHg.

ESPECIFICAÇÃO:



Luer Macho Composição: Policarbonato + revestimento de silicone. Finalidade: Serve para conectar ao dispositivo de acesso vascular.
Luer Fêmea Composição: Policarbonato + revestimento de silicone Finalidade: Serve para conectar a seringa ou conjunto de administração e ativar o conector. A vedação com silicone garante o sistema fechado.
Tampa Protetora Composição: Polietileno Finalidade: Serve para proteger o luer macho enquanto o mesmo não é conectado ao dispositivo de acesso vascular.

Não contém látex.

Volume: 0,03ml

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

Não Ativado: Quando Tego não está ativado, a Vedação de Silicone fecha completamente o percurso de fluido não permitindo nenhum espaço morto. A vedação é um componente macio em uma só peça que, na verdade, está ao redor de todo o compartimento externo e permite a conexão ao percurso de fluido. O compartimento é um componente de plástico rígido em uma só peça que proporciona estrutura às conexões luer fêmea e macho.

Ativado: Quando Tego é ativado, o luer macho de acesso abre a vedação e cria uma câmara de pressão positiva. É então permitido que o fluido entre no percurso de fluido e encha a câmara de pressão positiva. À medida que o luer macho é removido, a vedação começa a fechar enquanto a câmara de pressão é esvaziada pela expulsão do fluido em direção ao paciente, prevenindo refluxo de sangue, até que o luer esteja completamente removido e todo a vedação esteja fechada novamente.

INSTRUÇÕES DE USO:

1) Remover o Conector Tego da embalagem usando técnica asséptica. Retirar a tampa protetora. Não contaminar.

2) Antes do uso, preparar o Conector Tego por lavagem interna, de acordo com o protocolo da instituição.

3) Afixar o luer macho do Conector Tego ao dispositivo de acesso vascular.

4) Para acessar o Conector Tego, limpar o luer fêmea com o desinfetante desejado, de acordo com, o protocolo da instituição.

5) Conectar uma seringa ou um conjunto de administração bem preparado por lavagem ao Conector Tego. Empurrar e girar o luer macho do dispositivo no Tego até ficar apertado. Travar com firmeza o anel giratório para baixo.

Ao utilizar uma conexão Luer Slip, introduza apenas até o meio girando simultaneamente no sentido do relógio. Ao remover aplique o mesmo movimento, girando no sentido do relógio. Não aperte com força.

6) Proceder à administração ou aspiração de fluidos.

7) Para desconectar o conector, segurar o Tego com firmeza e girar a seringa ou o conjunto de administração para fora do Tego até afrouxar.

8) Lavar o Conector Tego após cada uso, de acordo com o protocolo da instituição.

9) Para conexões subseqüentes, repetir a partir da 4ª etapa.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Não Reutilizar;

- Estéril e Apirogênico em embalagem não danificada.

- Não pinçar o cateter enquanto estiver desconectando a seringa ou o conjunto de administração do Conector Tego, pois isto interromperá o deslocamento positivo.

- Não tampar o Conector Tego. O dispositivo é fechado.

- Não utilizar agulhas para acesso.

PROIBIDO REPROCESSAR.



O conteúdo da embalagem é estéril.

ESTERILIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO.

STERILE EO

PRAZO DE VALIDADE

Prazo de Validade é de 5 anos a partir da esterilização.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Conservar em temperatura ambiente (15° a 30°C).

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 10312210013

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