

CONECTORES E CONEXÕES  
CONJUNTO DE DILUENTES PARA CANAL 2

A Medcorp, informa que as instruções de uso a seguir se aplicam a todos os modelos comerciais:

CH4001; CH4002

### INSTRUÇÕES DE USO

#### **INDICAÇÃO:**

O Conjunto de Diluentes para Canal 2 é indicado para uso exclusivo com o Equipamento DIANA para mistura de medicamentos; com finalidade para transferência de soluções ou medicamentos de frascos ou bolsas para outros frascos, bolsas ou bomba elastomérica, sua utilização é restrita em laboratório ou farmácia de manipulação em hospitais e clínicas.

#### **DESCRIÇÃO:**

É um conjunto de diluentes para Canal 2 com seringa 50ml, conector Spiros S, tubo extensor, câmara gotejadora, pinça, válvula de retenção dupla, descartável e estéril.

#### **ESPECIFICAÇÃO:**

Código Produto	Especificação
CH4001	Comprimento total: 119,0 cm. Capacidade: 55,8 ml.
CH4002	Comprimento total: 117,0 cm. Capacidade: 55,6 ml.

Seringa 50ml Composição: Êmbolo: polipropileno; Vedação: Poli-isopreno e silicone; Corpo com luer lock: polipropileno; Ponteira: polipropileno
Conector Spiros Composição: Polietileno, policarbonato e silicone
Válvula de retenção dupla Composição: Policarbonato e silicone
Tubo extensor Composição: PVC sem DEHP
Câmara de gotejamento Composição: PVC sem DEHP, Polietileno e ABS
Pinça Composição: Polipropileno

Acondicionado individualmente em embalagem blíster em filme de papel de grau médico. Embalado em caixa de papelão contendo 25 unidades e instrução de uso

#### **MECANISMO DE AÇÃO:**

O Conjunto de Diluentes para Canal 2 é um sistema fechado, peça única, sem agulha. Possui câmara de gotejamento, tubo extensor, clamp, seringa, válvula de retenção dupla e conector sistema fechado Spiros S. Acessa a bolsa de solução intravenosa, retira a quantidade desejada passando pela câmara, tubo, válvula de retenção dupla e seringa, e o conector Spiros transfere para outro frasco, bolsa de solução intravenosa ou bomba elastomérica.

As conexões são possíveis através de adaptadores e conectores sistema fechado Clave ou MicroClave.

#### **INSTRUÇÕES DE USO:**

Use técnica asséptica. Produto de Uso Único. Proibido reutilizar. Estéril. Percurso da solução aprotético em embalagem fechada e sem danos.

Instruções:

Pré-lavagem do Conjunto de Diluentes para Canal 2:

- Conectar o Spiros®S Luer Macho com câmara gotejadora na bolsa ou frasco do diluente através de um perfurador.
- Prenda o Spiros no conector Clave de uma bolsa de descarte ou frasco com acesso ventilado.
- Feche o clamp e aperte a câmara gotejadora até preenche-la.
- Abra o clamp e aspire para dentro da seringa 15ml do diluente. Em seguida, inverta a seringa e pressione o êmbolo da seringa até que a mesma esteja completamente vazia de ar e o diluente eliminando-os para a bolsa de descarte. Essa ação servirá para preparar o restante do conjunto.
- Coloque a seringa vazia no canal 2 cuidadosamente. O êmbolo da seringa tem que ser precisamente alinhado no interior do canal. O êmbolo da seringa pode precisar ser rodado para alinhar adequadamente nessas características.

- Remova a bolsa de descarte, em seguida, conecte o Spiros no frasco de medicamento que foi acessado com um dispositivo de acesso ventilado CLAVE. Agora o sistema está pronto para o uso.

#### **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES**

Leia e siga cuidadosamente as instruções antes de utilizar.

Após aberto manter nas mesmas condições ambientais por até 24hs, após este período o produto deve ser descartado.

Mude o conjunto a cada 24 horas ou de acordo com o protocolo de instalação.

O canal 2 aceita apenas a seringa de 50 ml fornecida neste conjunto, não mudar.

Descarte a seringa com o sistema, não reutilize.

Este produto não deve ser utilizado para outras finalidades além das indicadas.

Não contém látex e nem DEHP.

Não utilizar agulhas e tampas.

#### **PROIBIDO REPROCESSAR**



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

#### **PRAZO DE VALIDADE**

5 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 10312210060

Site: [www.medcorpnet.com.br](http://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](mailto: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