

medCOMP®

AGULHAS

AGULHA DE PUNÇÃO

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

MC52; MC217; MC215S; MC217S

INSTRUÇÕES DE USO

INDICAÇÃO:

A agulha de punção é indicada como um acessório para acesso venoso/arterial.

DESCRIÇÃO

Agulha introdutora estéril composta de aço inoxidável que fornece um caminho de acesso vascular para introdução percutânea do fio guia.

ESPECIFICAÇÃO:



MC52 (18 Ga x 7 cm);
MC217 (21 Ga x 7 cm);
MC215S (21 Ga x 5 cm);
MC217S (21 Ga x 7 cm).

Cânula e Bisel Composição: Aço Inoxidável 304 Finalidade: Serve para permitir o acesso venoso/ arterial.
Canhão Composição: Polipropileno Finalidade: Serve para conectar a seringa.
Capa Protetora Composição: Polipropileno Finalidade: serve para proteger a agulha introdutora.

Acondicionado individualmente em embalagem blíster em filme de papel de grau médico, papel tyvek e filme poliéster. Embalado em caixa de papelão contendo 50 unidades e instrução de uso

MECANISMO DE ÇÃO

A agulha de punção penetra perfurando a superfície corpórea até o acesso venoso e/ou arterial

INSTRUÇÕES DE USO:

- 1) Escolher e usar técnica asséptica no local a ser perfurado.
- 2) Localizar e preparar o fio-guia a ser inserido na agulha de punção.
- 3) Retirar o produto da embalagem, remover o protetor da agulha de punção, inserir a agulha de punção com a seringa acoplada na veia pretendida. Aspire para garantir a colocação correta.
Aviso: utilize luva estéril para colocar o dedo sob a agulha para minimizar a perda de sangue e o risco de aspiração de ar. O risco de embolia aérea é reduzida com a realização do procedimento de manobra Valsalva no paciente.
- 4) Remova a seringa e coloque o polegar sobre a ponta da agulha para evitar perda de sangue ou embolia gasosa. Coloque a ponta flexível do fio-guia através do interior da agulha de punção e avance o fio-guia até o local alvo.

Remover a agulha de punção deixando o fio-guia no vaso.

Atenção: O fio guia não deve ser retirado através da agulha de punção. Danos ou corte do fio guia pode ocorrer. Se for necessário retirar o fio-guia enquanto a agulha de punção estiver inserida, remover a agulha e o fio como uma só unidade, para evitar que a agulha danifique ou corte o fio-guia.

- 5) Conecta-se ao fio-guia o cateter e continua-se o processo de acordo com a metodologia do procedimento.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Leia e siga cuidadosamente as instruções antes de utilizar.

A lei federal (EUA) limita a venda deste dispositivo a médicos ou a pedido médico. Apenas funcionários de serviços de saúde qualificados devem inserir, manipular e remover estes dispositivos.

Evite a punção inadvertida da pele com a ponta da agulha de punção.

Não avance com o fio-guia se encontrar resistência não usual até que a causa da resistência seja determinada.

Se for necessário retirar o fio-guia enquanto a agulha de punção estiver inserida, remover a agulha e o fio como uma só unidade, para evitar que a agulha danifique ou corte o fio-guia.

Antes de avançar o fio-guia certificar se a agulha de punção está bem posicionada. Uma agulha de punção mal posicionada pode não ficar seguro e conduzir a deslocação do fio-guia e extravasamento de sangue.

Examine cuidadosamente a embalagem antes de abrir para confirmar a respectiva integridade e que está dentro do prazo de validade. O produto é fornecido numa embalagem esterilizada e é apirogênico. Não utilizar se a embalagem estiver danificada, aberta ou fora do prazo de validade.

ESTERILIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO.

STERILE EO

NÃO REESTERILIZAR NEM REUTILIZAR.

PROIBIDO REPROCESSAR.



Manter a embalagem unitária intacta.

Armazenar em local seco, longe da luz do sol e em temperatura até 27°C.

Não contém látex.

PRAZO DE VALIDADE

5 anos a partir da data de esterilização.

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Conservar em temperatura ambiente (15° C a 27° C).

Conservar em condições de umidade relativa de 40% a 70%.

GARANTIA

A Medcomp® GARANTE QUE ESTE PRODUTO FOI FABRICADO DE ACORDO COM OS PADRÕES E ESPECIFICAÇÕES PERTINENTES.; A DOENÇA DO PACIENTE, O TRATAMENTO CLÍNICO E A MANUTENÇÃO DO PRODUTO PODEM TER ALGUM EFEITO SOBRE O DESEMPENHO DESTES PRODUTOS. A UTILIZAÇÃO DESTES PRODUTOS DEVE ESTAR DE ACORDO COM AS INSTRUÇÕES FORNECIDAS E AS INSTRUÇÕES DADAS PELO MÉDICO PRESCRITOR.

FABRICANTE:

MEDCOMP - Medical Components, Inc.

1499 Delp Drive Harleysville, PA 19438 EUA

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 10312210027

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. 08/2025