

FIO GUIA

FIO GUIA

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

MC35J, MC35, MC38J, MC38, MC120, MC150J

INSTRUÇÕES DE USO

INDICAÇÃO:
O fio guia é indicado para inserção percutânea de um cateter de acesso vascular.

DESCRIÇÃO
Fio guia flexível de aço inoxidável descartável.

ESPECIFICAÇÃO:

	Código	Diâmetro/ comprimento
	MC35J	.035 polegadas x 70 cm
	MC35	.035 polegadas x 70 cm
	MC38J	.038 polegadas x 70 cm
	MC38	.038 polegadas x 70 cm
	MC120	.038 polegadas x 120 cm
	MC150J	.038 polegadas x 150 cm

Fio Guia
Composto: Aço Inoxidável 304 – ISO 7864
Finalidade: Serve para auxiliar na inserção do cateter.
Avançador
Composto: Polipropileno
Finalidade: Serve para facilitar a entrada ponta do fio guia na agulha introdutora.
Capa protetora
Composto: Polipropileno
Finalidade: Serve para proteger o fio guia.

Acondicionado individualmente em embalagem blíster em filme de papel de grau médico. Embalado em caixa de papelão contendo 10 unidades e instrução de uso

MECANISMO DE AÇÃO:
O Fio Guia é flexível com a ponta em “J”.

INSTRUÇÕES DE USO:

1. Retire o fio guia da embalagem.
 2. Coloque a ponta flexível do fio-guia novamente no avançador de forma que somente a ponta do fio-guia fique visível.
 3. Insira a ponta distal do avançador no centro da agulha.
 4. Avance com o fio-guia pelo centro da agulha e para dentro da veia selecionada.
- Precaução: O comprimento do fio inserido é determinado pelo tamanho do paciente. Deve-se segurar o fio-guia com firmeza durante este procedimento. Ao utilizar uma agulha introdutora, não remova o fio-guia em direção ao bisel da agulha para evitar o possível rompimento do fio.**
5. Remova a agulha deixando o fio-guia no vaso.
- Atenção: 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.**
6. Insira o dilatador sobre a ponta proximal do fio-guia.
- Precaução: A dilatação insuficiente do tecido pode causar a compressão do lúmen do cateter contra o fio guia, dificultando a inserção e remoção do fio do cateter. Isso pode fazer com que o fio-guia do cateter se dobre.**

7. Remova o dilatador deixando o fio-guia no lugar.
- Remova o fio guia após a colocação do cateter.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

NÃO REESTERILIZAR NEM REUTILIZAR.

PROIBIDO REPROCESSAR



Conteúdo estéril e não pirogênico dentro de embalagem fechada e em bom estado.

ESTERILIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO.

STERILE EO

Leia e siga cuidadosamente as instruções antes de usar.
A Legislação Federal (dos EUA) restringe a venda do Dispositivo apenas para ou sob ordem de um médico.

O produto encontra-se estéril na embalagem inviolada, não danificada.

Não avançar o fio-guia contra resistência até que a causa da resistência tenha sido determinada.

Não inserir ou retirar o fio-guia com força de qualquer componente. O arame pode quebrar ou soltar. Caso o fio-guia seja danificado, o cateter e o fio-guia devem ser removidos juntos.

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%.

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 DESTE PRODUTO. A UTILIZAÇÃO DESTE PRODUTO 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
Martech Medical Products
Calle Mercurio N 46, Parque Industrial Mexicali 1, BC México

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 10312210042

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