



Suportes de cateteres/tubos  
Dispositivo de Fixação Grip-Lok® Nasogástrico Pequeno

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

2100ANG

#### INSTRUÇÕES DE USO

##### **INDICAÇÃO:**

O Dispositivo de Fixação Grip-Lok® Nasogástrico pequeno 4.5-19F foi projetado para a fixação de adaptador, tubo ou linha do cateter a pele do paciente.

##### **DESCRIÇÃO:**

O Dispositivo de Fixação Grip-Lok® Nasogástrico Pequeno é um dispositivo de estabilização descartável, estéril, flexível e respirável que fixará o adaptador, tubo ou linha do cateter sob a pele do paciente.

##### **ESPECIFICAÇÃO:**

CÓDIGO DO PRODUTO	DESCRIÇÃO
2100ANG	Dispositivo de Fixação de Grip-Lok® Nasogástrico Pequeno 4.5 – 19F Comprimento: 4,4cm Largura: 5,1cm

O Dispositivo de Fixação Grip-Lok® Nasogástrico Pequeno é composto de:

Adesivo para Curativo - Filme de uretano laminado a uma fita de falso tecido, com adesivo acrílico de grau médico.  
Adesivo Padrão - Composto de Acrílico  
Fecho do Gancho - Composto de polipropileno de baixo perfil.  
Alça- Nylon tricotado de baixo perfil  
Forro - Papel Kraft revestido de silicone.

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 Dispositivo de Fixação Grip-Lok® Nasogástrico pequeno 4.5-19F é um dispositivo de estabilização descartável, foi projetado para proporcionar uma barreira flexível e respirável para proteger o local de acesso através de um adesivo que fixará o adaptador, tubo ou linha do cateter sob a pele do paciente.

##### **INSTRUÇÕES DE USO:**

1. Selecione a área de colocação do Grip-Lok®.

Nota: O tubo/linha do cateter já deve estar colocado/inserido.

2. Prepare a pele de acordo com o protocolo padrão do hospital para aplicação do adesivo. Poderá ser necessária a remoção de pêlos em determinados pacientes para uma melhor aderência.

Nota: O Grip-Lok® poderá ser cortado ao meio antes de retirar os revestimentos para reduzir o tamanho.

3. Retire metade do revestimento inferior do Grip-Lok® e depois remova o revestimento superior.

4. Posicione o adaptador/ tubo/linha do cateter no centro da fita adesiva exposta superior, entre o tecido e a seção de velcro branco e fixe o Grip-Lok® na pele.

5. Fixe o tubo/linha do cateter dobrando por cima a seção central de tecido até aderir a porção do velcro branco e aplique ligeira pressão na parte traseira da área do tecido.

6. Fixe a seção de tecido final SOBRE a extremidade distal do tubo/ linha do cateter.

7. Fixe a seção de tecido final SOB a extremidade proximal do tubo/ linha do cateter.

8. Retire a outra metade do revestimento inferior do Grip-Lok® e fixe na pele.

9. Substitua o dispositivo de fixação se estiver sujo ou impregnado de líquido e se apresentar sinais de desgaste ou danos.

10. Para remover ou ajustar o tubo/ linha do cateter fixado, segure o adesivo contra a pele enquanto abre a seção de tecido superior.

Nota: A utilização de um cotonete com álcool facilitará a remoção do dispositivo de fixação da pele.

Nota: Descarte de acordo com orientações e protocolos da instituição.

##### **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES:**

- O Fabricante recomenda Uso Único;

- Não utilize se existir dano no sistema de barreira estéril do produto ou da respectiva embalagem.

- 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.

- Caso venha a ter eritema cutâneo grave, prurido, edema ou irritação da pele, consulte o seu médico visto que tal poderá ser sinal de uma reação alérgica.

- A reutilização desde dispositivo pode alterar as suas características mecânicas ou biológicas e pode causar a falha do dispositivo, reações alérgicas ou infecções bacterianas.

- Leia cuidadosamente as instruções antes de utilizar.

**ESTÉRIL** - Esterilizado por Radiação Gama.

##### **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 20% a 80%.

##### **FABRICANTE:**

**TIDI Products**

570 Enterprise Drive, Neenah

WI 54956

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 10312210101**

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

Atendimento ao cliente: 11-4067-5011; 11-3849-8992

##### **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: [farmaceuticoresponsal@medcorpnet.com.br](mailto:farmaceuticoresponsal@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. 01.2026