



Suportes de cateteres/tubos  
Dispositivo de Fixação de Cateter Grip-Lok® Universal Média Larga

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

3300MWA

#### INSTRUÇÕES DE USO

##### **INDICAÇÃO:**

O Dispositivo de Fixação de Cateter Grip-Lok® Universal Média Larga foi projetado para a fixação de adaptador, tubo ou linha do cateter a pele do paciente.

##### **DESCRIÇÃO:**

O Dispositivo de Fixação de Cateter Grip-Lok® Universal Média Larga 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
3300MWA	Dispositivo de Fixação de Cateter Grip-Lok® Tamanho médio com área adesiva de silicone larga Comprimento: 8,9cm Largura: 3,5cm

O Dispositivo de Fixação de Cateter Grip-Lok® Universal Média Larga 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  
Adesivo de Silicone: Filme de poliéster transparente revestido com adesivo de silicone permanente  
Forro de Silicone: Revestimento de silicone fluorado removível

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 de Cateter Grip-Lok® Universal Média Larga 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 cateter sob a pele do paciente.

##### **INSTRUÇÕES DE USO:**

1. Selecione a área de colocação do dispositivo de fixação.

Nota: O cateter já deve estar colocado/inserido no paciente.

2. Para uma proteção adicional da pele, prepare a pele de acordo com o protocolo da Instituição para aplicação do adesivo. Poderá ser necessária a preparação da pele ou a remoção de pêlos em determinados pacientes para uma melhor aderência.

3. Levante a dobra de tecido superior e remova o revestimento de papel de um lado do grip-lok de modo a expor as áreas adesivas que o hub do cateter, adaptador ou tubo ficará.

4. Deslize o Grip-Lok® por baixo do Hub do cateter, adaptador ou tubo, centralizando-o na área adesiva exposta com a extremidade distal do conector prolongando-se para além do Grip-Lok®.

5. Retire a outra película de papel adesiva e prenda a dobra superior por cima do cateter, tubo ou linha e aplique pressão firme na área de tecido sobre o adesivo e ao redor e entre os lúmens.

6. Segure o Grip-Lok® e remova a película protetora da parte de baixo de um dos lados do Grip-Lok®, e depois do outro, para fixar na posição pretendida na pele.

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

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 10312210100**

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