



# Equipo Multivias com Clamp

## Descarpack

### DESCRIÇÃO

O **Equipo Multivias com Clamp Descarpack**, é um produto médico hospitalar, de uso único, estéril, atóxico e livre de pirogênicos.

Possui tubo flexível de 18 cm, apresenta a forma geral de um “Y” e é formado por dois ramos incolores distais, com clamp corta fluxo, um conector intermediário em “Y” que faz a ligação com o ramo proximal. Os ramos distais, Luer Lock, se conectam a dois sistemas de infusão diferentes e o ramo proximal, Luer Slip, faz conexão com o acesso venoso do paciente. Isento de látex.

### PRODUTO



**Notificação Anvisa:** 10330669112  
**Fabricante:** Jiangsu Jichun Medical Devices Co., Ltd.

**Notificação Anvisa:** 10330660230  
**Fabricante:** Jiaying Jiu Hai Medical Technology Co., Ltd.

### INDICAÇÃO DE USO

O **Equipo Multivias com Clamp Descarpack** têm como função duplicar o acesso venoso, conectando duas vias de infusão (equipos, extensores) ao acesso venoso (escalpe, cateter, agulha).

## MODELOS DISPONÍVEIS

O **Equipo Multivias com Clamp Descarpack** é disponível no modelo com clamp corta fluxo, dois conectores para sistemas diferentes de infusão e um conector para o acesso venoso no paciente.

## COMPOSIÇÃO

- ❖ **Tampa Protetora do Conector Luer Lock:** Polietileno de Alta Densidade (PEAD);
- ❖ **Conector Luer Lock e Luer Slip:** Acrilonitrila Butadieno Estireno (ABS);
- ❖ **Clamp Corta Fluxo:** Polietileno;
- ❖ **Conector Duas Vias:** Acrilonitrila Butadieno Estireno (ABS);
- ❖ **Tampa Protetora do Conector Luer Slip:** Polietileno de Baixa Densidade (LDPE);
- ❖ **Tubo Flexível:** PVC Flexível e Atóxico.

## VALIDADE

**Notificação Anvisa 10330669112:** 03 (três) anos após a data de esterilização.

**Notificação Anvisa 10330660230:** 05 (cinco) anos após a data de esterilização.

## APRESENTAÇÃO DO PRODUTO

| Modelo    | Código  | Qtde. Cartucho | Qtde. Caixa Master |
|-----------|---------|----------------|--------------------|
| Multivias | 0413201 | 40 unidades    | 20 cartuchos       |

## INSTRUÇÕES DE USO

1. Avaliar as condições da embalagem e prazo de validade (utilizar somente se a embalagem estiver intacta);
2. Abrir a embalagem conforme técnica asséptica;
3. Retirar assepticamente o Equipo Multivias e fazer a conexão do mesmo aos componentes necessários ao uso indicado;
4. Ao final do procedimento, retirar o Equipo Multivias e descartá-lo em recipiente apropriado.

## **ADVERTÊNCIAS/ PRECAUÇÕES**

---

- ❖ Este dispositivo é indicado para utilização em pacientes adultos.
- ❖ Não utilizar o produto se a embalagem estiver violada;
- ❖ Antes de utilizar o produto leia atentamente as instruções de uso;
- ❖ Produto médico hospitalar de uso único;
- ❖ Proibido reprocessar;
- ❖ Esterilizado por óxido de etileno;
- ❖ Descartar em local apropriado após o uso.

## **ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE**

---

As embalagens contendo os produtos devem ser armazenadas e transportadas em temperatura de 04 a 40°C evitando a exposição direta ao calor, luz e umidade. A validade do produto é garantida enquanto as embalagens permanecerem íntegras, dentro do prazo estabelecido na rotulagem do produto. Para que isso aconteça, devem ser tomados todos os cuidados necessários durante a armazenagem e transporte.