



Instruções de Uso

Cateter Intravenoso Nipro Nipro Medical Ltda

Fabricante e Distribuidor no Brasil:

Nipro Medical Ltda

CNPJ: 00.762.455/0001-44

Av. Marg a Rod. Senador José Ermírio de Moraes, s/nº, Alt. Km 2,567

Bairro: Iporanga

CEP: 18087-125

Sorocaba – SP

Fone: (15) 3238-7300

Fax: (15) 3238-7350

Registro ANVISA nº: 10324860003

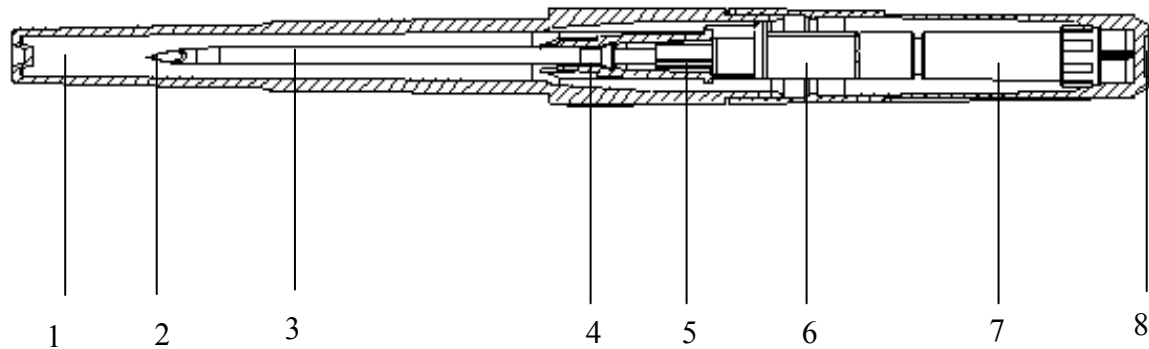
Responsável Técnico: Celina S. K. Otsubo – CRF-SP: 18.262

1. Identificação do produto

O Cateter Intravenoso Nipro de uso periférico sobre a Agulha Nipro é um dispositivo projetado para introdução ou coleta de líquidos ou material que é introduzido no sistema vascular periférico. Produto esterilizado a Gás Óxido de Etileno.

Componentes do Dispositivo e suas respectivas composições:

1) Container	Poliestireno
.....	Polipropileno
2) Cãnula ou agulha	Aço inoxidável
3) Tubo do cateter	Teflon (ETFE)
.....	Poliuretano (PU)
4) Pino de fixação	Aço Inoxidável
5) Canhão externo	Polipropileno
6) Canhão interno	Policarbonato
7) Tampa do filtro	Poliestireno
.....	Polipropileno
8) Tampa do container	Polipropileno



Calibre	Cor Nipro	Cor ISO	D.I / I.D (mm)	D.L/ O.D (mm)	Comp. (mm)	Fluxo (mL/min)	Mandril
14G x 2"	Violeta	Laranja	1,74	2,20	50	329	16G
16G x 2 1/2"	Verde Claro	Cinza	1,33	1,75	63	206	18G
16G x 2"	Verde Claro	Cinza	1,33	1,75	50	206	18G
16G x 1 1/4"	Verde Claro	Cinza	1,33	1,75	32	206	18G
18G x 2 1/2"	Rosa	Verde Claro	0,98	1,35	63	104	20G
18G x 2"	Rosa	Verde Claro	0,98	1,35	50	104	20G
18G x 1 1/4"	Rosa	Verde Claro	0,98	1,35	32	104	20G
20G x 2"	Amarelo	Rosa	0,80	1,10	50	63	22G
20G x 1 1/2"	Amarelo	Rosa	0,80	1,10	38	63	22G
20G x 1 1/4"	Amarelo	Rosa	0,80	1,10	32	63	22G
20G x 1"	Amarelo	Rosa	0,80	1,10	25	63	22G
22G x 1 1/4"	Preto	Azul	0,64	0,90	32	40	24G
22G x 1"	Preto	Azul	0,64	0,90	25	40	24G
24G x 1"	Vermelho	Amarelo	0,48	0,70	25	23	26G
24G x 3/4"	Vermelho	Amarelo	0,48	0,70	19	23	26G
26G x 3/4"	Marron	Violeta	0,48	0,60	19	19	27G

Especificações e Características Técnicas do Produto

Calibre do Cateter: de 0,6 a 2,2 mm

Comprimento do Cateter: de 19 a 63 mm

Ex.: 16G x 2" (1,75mm x50mm)

Informações Gráficas



2. Condições Especiais de Armazenamento, Conservação e/ou Manipulação do produto.

- Não armazenar em alta temperatura e umidade.
- Somente utilizar o produto se a embalagem estiver íntegra e dentro do prazo de validade. Não deve ser reesterilizado. Conteúdo estéril, atóxico e apirogênico. Esterilizado a Gás Óxido de Etileno. Produto de Uso Único/ Destruir após o uso.

3. Instruções de Uso

- 1) Selecione o calibre desejado de acordo com o paciente e as condições de punção;
- 2) Remova a tampa com movimento de rotação;
- 3) Mantenha o bisel do mandril virado para cima. Confira a posição. Checando a marca de posicionamento. Desinfete a pele na região onde será feita a punção;
- 4) Faça a punção e observe se a agulha foi corretamente posicionada através do refluxo do sangue, através do mandril;
- 5) Segure o mandril e avance o cateter até a profundidade desejada;
- 6) Segure o cateter firmemente, retire o mandril e só então conecte o cateter a um equipo de infusão ou de transfusão;
- 7) Proteja o local de punção com uma gaze estéril que servirá também de proteção para a conexão do equipo.

4. Advertências e/ou Precauções a serem adotadas

- Não deslize o mandril no cateter.
- Não reinsira a agulha no cateter, se a punção for mal sucedida.
- Não reintroduza o cateter.
- Descarte o mandril removido no próprio estojo.
- Não utilize o produto se o estojo estiver quebrado ou se o lacre estiver violado.



Anexo III B

Declaramos verdadeiras as informações apresentadas neste Modelo de Instruções de Uso.

Celina S. K. Otsubo
Responsável Técnica
CRF-SP: 18.262

Sergio L. Nogaroto
Responsável Legal