

Kit de Administração

Leia atentamente estas instruções antes de usar.

Instruções de como usar o Kit de Administração

ANTES DE USAR O KIT, LEIA ESTAS INSTRUÇÕES E LEIA CUIDADOSAMENTE A BULA DO PACIENTE QUE ACOMPANHA O MEDICAMENTO.

Não utilize o kit sem a devida orientação do seu médico ou enfermeiro. Sempre siga os procedimentos para a reconstituição e injeção (administração) que lhe foram explicados.

Uso pretendido

Este Kit de Administração é para ser utilizado para injeção (administração) de fatores de coagulação reconstituídos da Novo Nordisk.

Conteúdo

A embalagem contém:

- 1 dispositivo de infusão estéril (escalpe - tubo e agulha com asas e protetor)
- 2 lenços estéreis umedecidos em álcool (swab)
- 2 gazes estéreis
- 2 curativos estéreis

Não contém o medicamento.



Importante

Não utilizar se a embalagem estiver danificada. A esterilidade pode estar comprometida.

Não utilize o kit se ele estiver danificado ou vencido. Nestes casos, use um novo Kit de Administração.

Não abra o kit até que você esteja pronto para utilizá-lo.

Sempre use uma técnica limpa e livre de microrganismos (asséptica). É importante que você lave as mãos e se certifique de que a área ao seu redor esteja limpa.

Não descartar qualquer um dos itens até que você tenha injetado a solução reconstituída.

Este kit é para uso único. Proibido reprocessar.

Armazene na embalagem em local limpo e seco. Evite exposição à luz solar direta, calor e umidade excessivos.

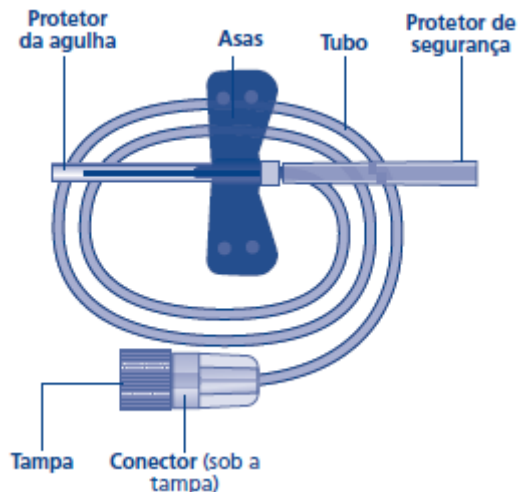
Mantenha longe do alcance de crianças.

Produto estéril. Método de esterilização: Dispositivo de infusão e curativos: óxido de etileno.

Lenços e gazes: irradiação (raios gama).

Quadro de Resumo do Dispositivo de Infusão

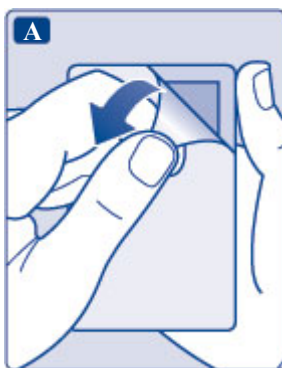
Dispositivo de Infusão Visão geral



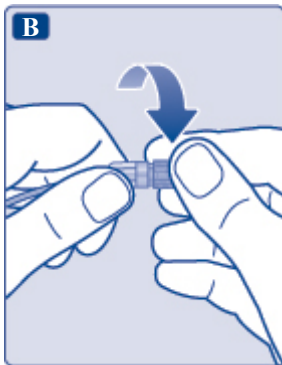
Preparo para a injeção

Verifique os componentes do Dispositivo de Infusão para conhecer os nomes das suas diferentes partes.

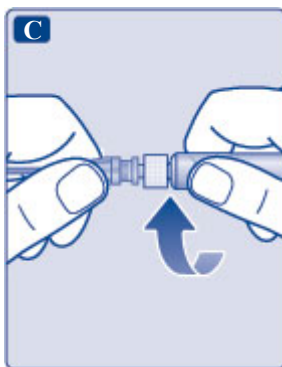
Remova o papel protetor e retire o dispositivo de infusão da embalagem. Se o papel protetor não estiver totalmente vedado, ou se ele estiver danificado, **não use** o dispositivo de infusão.



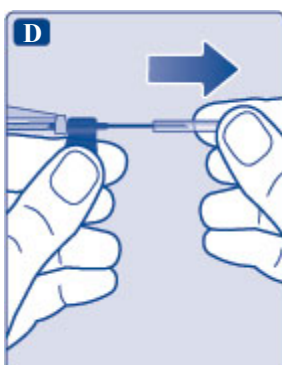
Gire a tampa do conector no sentido anti-horário para removê-la do dispositivo de infusão.



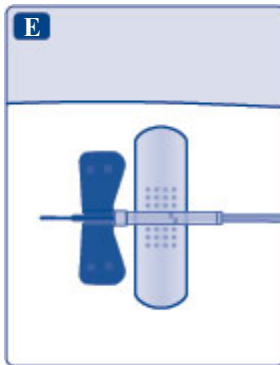
Empurre o conector em direção à ponta da seringa. Gire o conector no sentido horário até que esteja firmemente preso.



Utilize um lenço estéril umedecido em álcool para limpar a pele no local da injeção. Segure as asas do dispositivo e remova o protetor da agulha. **Tenha cuidado** para não tocar na agulha. Para remover o ar, prepare o tubo conforme instruído por seu médico ou enfermeiro.

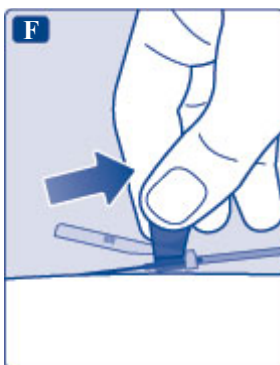


Insira a agulha na veia conforme orientado pelo seu médico ou enfermeiro. Use um curativo para fixar o tubo sem cobrir o protetor de segurança da agulha.

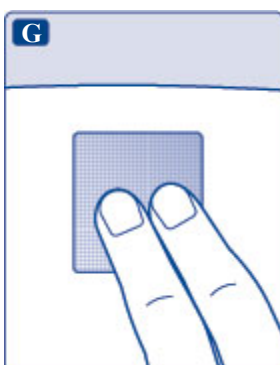


Após a injeção

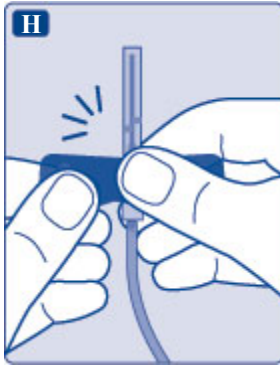
Após a injeção, levante o protetor de segurança alinhando-o sobre a agulha. Remova o curativo que prende o tubo. Segure as asas do dispositivo e retire cuidadosamente a agulha de dentro da veia.



Pressione **levemente** uma gaze sobre o local da injeção, imediatamente após a agulha ter sido removida. **Mantenha a pressão** por pelo menos 3 minutos. Quando o local da injeção estiver limpo e seco, cubra com um curativo.



Aperte o protetor de segurança sobre a agulha até ouvir um clique e a agulha ficar totalmente coberta. **Tenha cuidado para não se ferir** com a agulha. Uma vez conectado, o protetor de segurança não deve ser reaberto.



Os cuidadores devem ter **muito cuidado** ao manusear o dispositivo de infusão utilizado para evitar acidentes com a agulha e eventuais riscos de infecção cruzada.

Não coloque o protetor da agulha de volta na agulha para evitar ferimentos com a agulha.

Descarte

Após aplicar a injeção, descarte de forma segura a seringa com o dispositivo de infusão, o frasco com o adaptador do frasco, qualquer produto não utilizado e outros materiais residuais, conforme as instruções de seu médico, enfermeiro ou farmacêutico. **Não** descarte no lixo doméstico.



Não desmonte os componentes antes do descarte.

Não reutilize os componentes para evitar infecção.



Fabricado por:

Novo Nordisk A/S, DK-4400, Kalundborg, Dinamarca para
Novo Nordisk A/S, Novo Allé, 2880 Bagsvaerd, Dinamarca

Importado e distribuído por:

Novo Nordisk Farm. do Brasil Ltda.
Rua Prof. Francisco Ribeiro, 683
CEP 83707-660, Araucária-PR
CNPJ 82.277.955/0001-55

Farmacêutico Responsável:

Luciane M. H. Fernandes - CRF-PR n° 6002

Registro ANVISA: 80151210024

Disk Novo Nordisk: 0800 14 44 88

PROIBIDA VENDA AO COMÉRCIO

PRODUTO DESTINADO À ÓRGÃO PÚBLICO.

© 2019

Novo Nordisk A/S

