

Instruções de como usar o Kit de Administração

Dispositivo de infusão com asas, filtro e proteção de agulha



Instruções de uso: ver manual de instruções



Não reutilize



Não utilizar se a embalagem estiver danificada



Fabricante



Filtro de líquidos com poro de 20 µm

Não tóxico / Não-pirogênico

ANTES DE USAR O KIT, LEIA CUIDADOSAMENTE ESTAS INSTRUÇÕES E 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 deve ser utilizado para injeção (administração) de fatores de coagulação reconstituídos da Novo Nordisk.

O dispositivo de infusão com asas, filtro e protetor de agulha destina-se a acessar o sistema vascular periférico, para a administração intravenosa de dose única ou de curta duração de fluidos com o uso de uma seringa ou outros dispositivos compatíveis/apropriados.

Adicionalmente, após retirar a agulha da veia do paciente, o protetor de segurança pode ser ativado manualmente para proteger a agulha, a fim de minimizar o risco de uma picada acidental.

O dispositivo não contém componentes fabricados com látex natural. Livre de dietilexil ftalato. O dispositivo possui um filtro de líquidos com poro de 20 µm.

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.

ATENÇÃO
NÃO USAR PARA COLETA DE SANGUE.



Importante

- Não utilizar se a embalagem estiver danificada. A esterilidade pode estar comprometida.
- Não utilizar para coleta de sangue.
- 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.
- Utilize imediatamente após a abertura da embalagem unitária.
- 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.
- Depois de utilizar, fixe a agulha no protetor de segurança, de acordo com as instruções de uso.
- Após utilização única, descarte de maneira adequada para evitar risco de infecção.

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

Mantenha longe do alcance de crianças.

Este kit é para uso único. Proibido reprocessar.

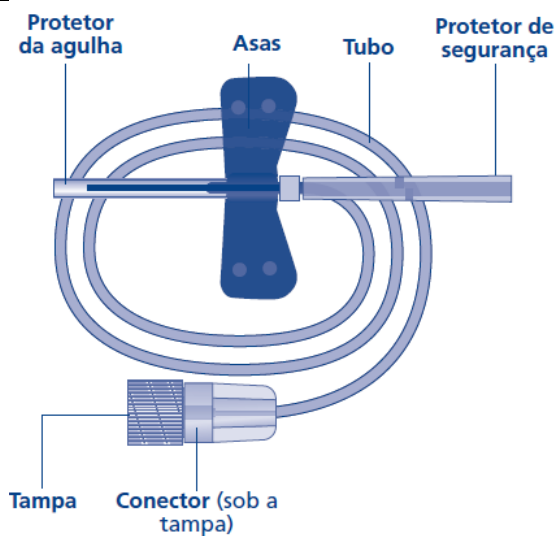
Produto estéril.

Método de esterilização:

Dispositivo de infusão e curativos: óxido de etileno.

Lenços e gazes: irradiação (raios gama).

Visão geral do Dispositivo de Infusão



INSTRUÇÕES DE USO

É essencial utilizar procedimentos assépticos, realizar a preparação adequada da pele e manter a proteção contínua do local.

Verifique os componentes do dispositivo de infusão para conhecer os nomes das suas diferentes partes.

PRECAUÇÃO

Mantenha as mãos atrás da agulha, em qualquer circunstância, durante o seu uso e descarte.

MONTAGEM

1. Abra a embalagem, remova o papel protetor e retire o dispositivo de infusão da embalagem.
2. 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.
3. prossiga com a preparação, como instruído por seu médico ou enfermeiro, para remover o ar e confirme se o fluido de administração sai da agulha. Utilize um lenço estéril umedecido em álcool para limpar a pele no local da injeção.

PUNÇÃO DA VEIA E ADMINISTRAÇÃO

4. Arraste a proteção de segurança da agulha em direção ao tubo. Segure nas asas.
5. Remova o protetor de agulha. Atenção: Tenha cuidado para não tocar na agulha.
6. Insira a agulha na veia conforme orientado pelo seu médico ou enfermeiro e confirme o posicionamento correto no vaso sanguíneo (Fig.1).
7. Fixe a posição do dispositivo de infusão com asas utilizando o curativo. Não cubra o protetor de segurança da agulha com o curativo.

APÓS O USO

8. Remova o curativo do dispositivo de infusão com asas.
9. Vire o protetor de segurança para frente, em direção à agulha (Fig. 2). Coloque o polegar no topo do protetor de segurança e o dedo indicador embaixo da asa, segurando-a. Remova completamente a agulha da veia e pressione levemente o local utilizando uma gaze estéril. (Fig. 3). Mantenha a pressão por pelo menos 3 minutos. Quando o local da injeção estiver limpo e seco, cubra com o curativo.

10. Continue segurando o dispositivo (conforme o passo 9 acima), e ative o protetor de segurança realizando um dos métodos abaixo:

– Método recomendado (com uma mão):

Deslize o polegar para frente sobre a proteção de segurança enquanto une seu polegar com o indicador (ou pressione a proteção de segurança contra uma superfície dura, como uma mesa de cabeceira) até que você ouça um “clique” e confirme visualmente que a proteção esteja ativada (Fig. 4a).

OU

– Método alternativo (com duas mãos):

Enquanto mantém as duas mãos atrás da agulha, segure uma das abas das asas com a mão livre para estabilizar o dispositivo (se necessário, reposicione a mão como descrito no passo 9 tomando cuidado para não apertar uma área exposta da agulha). Em seguida, deslize o polegar para frente sobre a proteção de segurança enquanto une seu polegar com o indicador até que você ouça um “clique” e confirme visualmente que a proteção esteja ativada (Fig. 4b).

Atenção: A agulha deve ser colocada firmemente e com cuidado na posição travada da proteção de segurança.

11. Não tente desativar o dispositivo de segurança separando a agulha da proteção de segurança.



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.

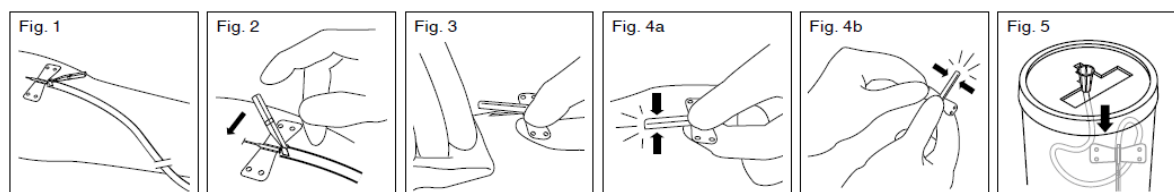
Não coloque o protetor da agulha de volta na agulha para evitar ferimentos com a agulha.

12. O descarte de agulhas deve ser realizado através de embalagens coletoras resistentes, como latas e plásticos, para eliminar o risco de acidentes e contaminação. Os medicamentos usados, vencidos ou fora de uso, assim como seringas e as embalagens coletoras contendo as agulhas, devem ser descartados em Postos de Coleta localizados em Farmácias, Drogarias, Postos de Saúde ou Hospitais, que possuem coletores apropriados. O cartucho e a bula que não possuem contato direto com o medicamento, podem ser descartados no lixo reciclável. Em caso de dúvidas consulte seu farmacêutico, enfermeiro, médico ou vigilância sanitária. (Fig. 5).



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 nº 6002

Registro ANVISA: 80151210024

SAC: 0800 0144488

**PROIBIDA VENDA AO COMÉRCIO
PRODUTO DESTINADO À ÓRGÃO PÚBLICO.**

© 2020

Novo Nordisk A/S

