

Identificação do produto e Apresentação

Nome Técnico: Máscaras

Nome Comercial: Interface Nasal Descartável Hospitak

Modelo

<u>X</u>	<u>Tamanho</u>	<u>Tipo da Interface</u> <u>Máscara</u>	<u>Tipo da Interface</u> <u>Prongue</u>
CA-63811	P	X	
CA-63821	M	X	
CA-63831	G	X	
CA-63800	PP		X
CA-63810	P		X
CA-63820	M		X
CA-63830	G		X
CA-63840	GG		X

Registro Anvisa: 80504540019

Prazo de Validade: 5 anos.

Proibido Reprocessar.

Embalagem unitária.

Produto Clinicamente Limpo – Pronto para Uso.

Fotos:



Máscara



Prongue

Descrição e Indicação

A Interface é usada em conjunto com o Gerador inFlow para o sistema CPAP infantil e gorro de fixação (não objetos deste cadastro) conectados ao ventilador mecânico a fim de administrar fluxos de gás aos pacientes durante ventilação não invasiva com pressão positiva contínua nas vias aéreas (CPAP).

Conteúdo

Cada unidade da Interface Nasal é acondicionada e comercializada individualmente em embalagem primária de PVC e então, acondicionada em embalagem secundária de papelão para transporte, contendo 240 unidades (fibras de celulose + papel reciclado).

Instruções de Uso

1. Selecione a interface utilizando o guia de medidas de acordo com o paciente.
2. Retire a interface da embalagem e adapte-a na peça azul do gerador inFlow (não objeto deste cadastro).
2. Conecte o gerador inFlow no circuito respiratório instalado previamente no ventilador.
5. Adapte a interface selecionada no nariz do paciente.
6. Faça a fixação da interface utilizando as tiras de fixação disponíveis com o fixador cefálico ou gorro (não objeto deste cadastro).
7. Após o término da terapia ventilatória, descarte a interface.

Composição:

Interface nasal: Silicone

Condições de Armazenamento

Armazenar em um local fresco, seco e protegido da luz solar direta.

	BRC LOGÍSTICA	IUIN-H
	INSTRUÇÃO DE USO – RDC 185/01	rev. 00

Condições para o Transporte

Transportar em um local fresco, seco e protegido da luz solar direta.

Precauções

1. Sempre monitore e ajuste a temperatura da via aérea proximal conforme instruções de uso fabricante do umidificador aquecido conectado ao ventilador mecânico.
2. A reversão dos circuitos inspiratório e expiratório resultará em pressão elevada (aproximadamente de 1,5 cmH₂O a 12 LPM), sendo liberada na interface nasal.
3. Não use se a embalagem estiver aberta ou se algum componente estiver danificado.
4. Certifique-se de que todas as peças estejam montadas corretamente e estejam livres de obstruções antes de utilizá-las no paciente.

Registrado por: BRC Logística e Serviços Ltda. Rua José Martins Fernandes (Pq. Imigrantes) Nº 601, Galpão 04, 05 E 06 CEP: 09843-400 – São Bernardo do Campo – SP. CNPJ: 04.986.398/0001-38. Tel: 4858-0252. Responsável Técnica: Fabiana Veiga Morales CRF-SP: 68.907.

Fabricante Responsável: Besmed Health Business Corp. No. 5, Lane 116, Wu-Kong 2nd Rd, Wu-Ku District, New Taipei City.