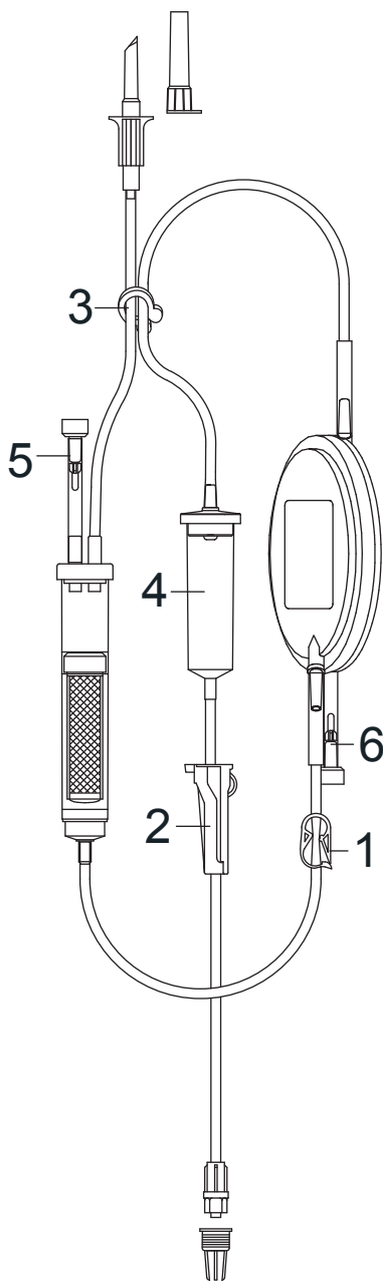


Filtros Fresenius®

Filtro para Remoção de Leucócitos

BioR 01 Max BS PF



INSTRUÇÕES DE USO

Versão de instrução de uso: 212152400 / 00
Revisado em: Maio-2017

 ANTES DE UTILIZAR O PRODUTO, VERIFIQUE O NÚMERO DA INSTRUÇÃO DE USO E A VERSÃO CORRESPONDENTE NA EMBALAGEM DO PRODUTO.

PARA OBTER AS INSTRUÇÕES DE USO (IFU) TAMBÉM EM FORMATO IMPRESSO, SEM CUSTO ADICIONAL, CONTATAR O SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR ATRAVÉS DO SAC 0800-707-3855 OU ATRAVÉS DO E-MAIL fresenius.br@fresenius-kabi.com.

Indicações:

Filtro para remoção de leucócitos de concentrado de hemácias (1 unidade).

Modelo BS PF para uso na beira do leito, com pré-filtro.

Cuidados e precauções:

- Sempre que a filtração for processada sob pressão, é aconselhável não exceder 300 mmHg.
- Utilizar o filtro imediatamente após a remoção da embalagem original.
- A esterilidade do produto é garantida até a embalagem ser aberta ou esta sofrer algum dano.
- O filtro só deve ser manipulado por pessoal qualificado.
- Técnicas assépticas apropriadas devem ser seguidas ao manusear sistemas.
- Não é aconselhável filtrar o hemocomponente após armazenamento prolongado, devido à degradação dos leucócitos e formação de agregados de plaquetas e leucócitos.
- Ao realizar o preenchimento do sistema, o filtro deve estar na posição invertida, e não devem permanecer bolhas de ar dentro do filtro.
- Descarte o produto com segurança após o uso, de acordo com a regulamentação vigente, para evitar o risco de infecção.
- Produto estéril e apirogênico na via do fluido - USO ÚNICO.
- Esterilizado por radiação gama.

Instruções de Uso:

1. Fechar o clamp (1) e a pinça-rolete (2).
2. Remover o protetor do penetrador e conectar num movimento rotatório à unidade de concentrado de hemácias a ser filtrado.
3. Abrir o clamp (1) e a pinça-rolete (2). Iniciar a filtração expelindo o ar de dentro do sistema. O filtro encontra-se disposto na posição invertida, de modo a facilitar esta operação.
4. Quando o filtro estiver completamente cheio, deixar o concentrado de hemácias fluir para dentro da câmara de gotejamento (4). Quando esta tiver sido preenchida em cerca de um terço de sua capacidade, remover o clip vermelho (3).
5. Deixar o filtro e a câmara de gotejamento na posição vertical. Preencher completamente o sistema, executar a venopunção e conectar o luer-lock à linha de infusão. Proceder à transfusão, controlando o fluxo com o auxílio da pinça-rolete (2).
6. Ao término da filtração, visualizado pela parada do gotejamento na câmara, quebrar o conector (5) e, após verificar o total escoamento na primeira parte do filtro pela entrada de ar estéril, quebrar também o dispositivo de auto-ventilação situado na câmara principal do filtro (6).

Este procedimento de esvaziamento do sistema deve ser executado sob estrita vigilância de pessoal especializado na sua manipulação, a fim de evitar a injeção de bolhas de ar na corrente sanguínea do paciente.

Explicação dos símbolos utilizados nos rótulos e embalagem do produto

	Cuidado, consultar documentos acompanhantes		Contém/presença de ftalatos: dietil hexil ftalato (DEHP)
	Produto de uso único		Este lado para cima
	Via do fluido estéril. Esterilizado por irradiação		Não usar o produto ou seu conteúdo caso aparente algum sinal de deterioração
	Data de Fabricação		Apirogênico na via do fluido
	Válido até		Não utilizar objetos cortantes
	Número de lote		Frágil, manusear com cuidado
	Número de Referência		Fabricante
	Peças/Unidade		Não ventilar
	Empilhamento máximo		Manter longe da luz solar
	Limite de temperatura		Manter seco

A reutilização de produtos de uso único gera risco potencial de contaminação por estes dispositivos. Isto pode provocar infecção ao paciente, doador ou usuário, podendo causar doença ou morte do paciente, doador ou usuário.

Este produto contém DEHP (di(2-etilhexil)ftalato), um plastificante suspeito de ser tóxico à reprodução. O tratamento repetido ou prolongado de crianças, gestantes ou lactantes com este ou outros produtos contendo DEHP deve, se possível, ser evitado. Os médicos precisam avaliar o benefício do uso em relação aos riscos previsíveis.

Nota: O produto foi aprovado para uso com a maioria dos consumíveis, equipamentos e acessórios disponíveis no mercado e mencionados na instrução de uso. Exemplo: homogeneizadores, seladoras, etc.

A responsabilidade de assegurar a função correta do produto com estes consumíveis e/ou equipamentos fica exclusivamente a cargo do cliente.

Estas instruções de uso são parte integrante do produto. Elas incluem as informações necessárias para o uso do produto.

O cliente só pode utilizar o produto após a pessoa responsável pelo uso ter sido devidamente treinada sobre sua utilização e estar completamente familiarizada com o conteúdo das Instruções de uso.



Fabricante:

Fresenius HemoCare Brasil Ltda.

Rua Roque Gonzáles, n.º 128 - Jardim Branca Flor
Itapeverica da Serra - São Paulo - Brasil

CEP: 06855-690

Farm. Resp: Mary M. Yamauchi - CRF-SP 13.956

Registro ANVISA Nº 10154450115

SAC: 0800-707-3855