
ADAPTADOR ENFIT EM FUNIL FREKA



BR7755695 - Adaptador ENFit em Funil Freka
7755695 - Adaptador ENFit em Funil Freka

VERSÃO DE INSTRUÇÃO DE USO: BR7755695 /V00

REVISADO EM: 05/05/2021

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

1. INDICAÇÃO, FINALIDADE, USO E APLICAÇÃO A QUE SE DESTINA O PRODUTO

O Adaptador ENFit em Funil Freka é utilizado para equipos, sondas de dietas enterais e seringas com sistema de conexão ENFit, permitindo que haja compatibilidade entre dispositivos de conexões enterais diferentes.

A conexão ENFit torna os dispositivos incompatíveis com a conexão do tipo Luer, evitando a administração acidental de medicamentos ou outras substâncias com indicação para via ora (EN), em via intravenosa (IV) ou via intratecal (IT).

2. FORMAS DE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO

O Adaptador ENFit em Funil Freka é fornecido estéril, em embalagem primária do tipo blister (composta por papel grau cirúrgico, polietileno (PE) e poliamida (PA)). Cada blister contém 15 unidades. Quarenta (40) embalagens primárias são acondicionadas em uma caixa de papel cartão, totalizando 600 unidades. Esta é a embalagem de transporte do produto, e podem ser acomodadas em pallets, de acordo com o pedido do cliente.

3. DESCRIÇÃO GERAL DO PRODUTO

Através da conexão do Adaptador ENFit em Funil Freka a um dispositivo ENFit, o mesmo se torna apto a receber outros tipos de conexão enteral, pois o funil possui conexão distal do tipo universal.

Uma vez todos os dispositivos conectados ao adaptador, a infusão enteral pode ocorrer de maneira segura e sem que ocorram vazamentos ou falhas na conexão.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Não se aplica.

ADAPTADOR ENFIT EM FUNIL FREKA

5. MODO DE UTILIZAÇÃO

1. Lave e desinfete cuidadosamente as mãos.
2. Coloque a embalagem unitária do adaptador sobre uma superfície limpa.
3. Abra a embalagem e retire o adaptador.
4. Encaixe o adaptador ao dispositivo a ser adaptado (sonda, seringa ou equipo a ser utilizado).
5. Antes de avançar com o procedimento a ser realizado, tenha certeza de que o adaptador está encaixado corretamente.
6. Após a utilização, descartar o adaptador e o dispositivo adaptado conforme os procedimentos da instituição de saúde e normas regulatórias.

FABRICADO POR:

Fresenius Kabi AG

Else Kröner-Str. 1
61352, Bad Homburg
Alemanha

IMPORTADO / DISTRIBUÍDO POR

Fresenius Kabi Brasil Ltda.

Av. Marginal Projetada, 1652
Barueri-SP
C.N.P.J. 49.324.221/0001-04
SAC: 0800 707 3855

RESPONSÁVEL TÉCNICA

Cíntia Motta Pereira Garcia
CRF-SP: 34.871

Registro ANVISA nº 80145110269

Estéril – Óxido de Etileno
Produto de uso único. Proibido reprocessar
Manter em temperatura ambiente e em local protegido da umidade.

Lote, Data de fabricação e Data de validade: vide rótulo do produto.
