

## DISPOSITIVO PARA PRIMING

## MODO DE USO DO PRODUTO

- O "Dispositivo para Priming" tem a finalidade de eliminar ar do interior de Produtos para Saúde providos de conectores sem agulha (valvulados) destinados a infusoterapia de fluidos com duas ou mais vias de infusão. Importante lembrar-se de deixar uma via livre reservada para conexão de uma Seringa já preenchida.
- A Infusão Hospitalar em conformidade com as orientações contidas na Nota Técnica N°01/2018 GVIMS/GGTES/ANVISA, recomenda: Higienizar as mãos antes e após este procedimento.
- Observar se a embalagem está íntegra, intacta e se o produto está dentro de sua validade garantida, caso haja qualquer desvio desta natureza, descartar o produto em local apropriado de acordo com o protocolo da Instituição e em conformidade com a legislação em vigor.
- Abrir a embalagem usando técnica asséptica inclusive para manipulação do produto de acordo com o protocolo da Instituição e em conformidade com a legislação em vigor.
- Manter a tampa flip-top do Dispositivo para Priming sempre aberta, a fim de eliminar totalmente o ar do interior do produto.
- Imediatamente após a abertura da embalagem conectar o "Dispositivo para Priming" à via do Produto para Saúde a qual se deseja eliminar o ar de seu interior, girando no sentido horário até a conexão se mostrar segura. Caso o produto tenha mais de duas vias, usar um "Dispositivo para Priming" para cada via.
- A Infusão Hospitalar de acordo com "Medidas de Prevenção de Infecção Relacionada à Assistência à Saúde" – (GVIMS) e (GGTES) Anvisa edição 2017, Capítulo 3 – Medidas de Prevenção de Infecção da Corrente Sanguínea, 5.1. Conectores sem agulha, item 10 recomenda: Realizar desinfecção dos conectores sem agulha antes de cada acesso ou manipulação com solução antisséptica a base de álcool, com movimentos aplicados de forma a gerar fricção mecânica, de 5 a 15 segundos.
- Conectar a "Seringa Preenchida" na via do produto reservada à mesma.
- Assegurar que nenhuma via do produto esteja com clamp fechado, pois o clamp fechado impedirá o preenchimento do priming.
- Iniciar o preenchimento do priming infundindo a solução contida na Seringa Preenchida, usando movimento leve e contínuo até que o ar do interior do produto seja completamente repellido e substituído pela solução contida na Seringa Preenchida.
- Após a confirmação do preenchimento total do priming, fechar o clamp na via que a Seringa Preenchida foi conectada e promover a desconexão da mesma.
- Fechar o clamp na via que o Dispositivo de Priming foi conectado e promover sua desconexão usando movimento anti-horário, caso o produto tenha mais de um Dispositivo para Priming conectado, a cada desconexão proceder com o fechamento do clamp na via específica antes de promover a desconexão.

- O produto já com seu priming preenchido está apto a ser conectado ao sistema de infusão inserido no paciente, para tanto deve ser seguida a técnica determinada pela Instituição e em conformidade com a legislação em vigor.
- Descartar os produtos e embalagens usados neste procedimento em recipiente apropriado para esta finalidade, seguindo as normas do protocolo da Instituição e em conformidade com a legislação em vigor.
- O Dispositivo para Priming é compatível com conexões padrão Luer de acordo com NBR ABNT/ISO 594:2003 (parte 1 e 2).
- O Dispositivo para Priming está em conformidade com NBR ABNT/ISO 80367-7:2016 – Conectores de pequeno diâmetro para líquidos e gases em aplicações de assistência à saúde, parte 7: Conectores para aplicações intravasculares ou hipodérmicas.
- O Dispositivo para priming em sua composição é livre de BPA (Bisfenol A), DEHP (Di 2-etilhexil-ftalato), Látex e PVC (Policloreto de Polivinila).

## CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

- Temperatura: +10°C a +40°C.
- Umidade Relativa: 30% a 85%.
- Empilhamento máximo de 10 (dez) caixas.
- Conservar o produto em local limpo e seco.
- Não submeter as caixas contendo os produtos a impactos, pois pode danificar os produtos.
- A Infusão mantém procedimentos para manuseio, armazenamento, embalagem e expedição de produtos finais, a fim de assegurar que as atividades relacionadas sejam executadas de forma a evitar danos ou deterioração do produto.
- Devem ser transportados em veículos seguros e apropriados, de modo a garantir a inviolabilidade e a integridade das embalagens.

## CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO, ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Usar técnica asséptica para abertura da embalagem e manipulação do produto de acordo com o protocolo da Instituição e em conformidade com a legislação em vigor.
- Observar se a embalagem está íntegra, intacta e se o produto está dentro de sua validade garantida, caso haja qualquer desvio desta natureza, descartar o produto em local apropriado de acordo com o protocolo da Instituição e em conformidade com a legislação em vigor.

- A Infusão Hospitalar de acordo com “Medidas de Prevenção de Infecção Relacionada à Assistência à Saúde” – (GVIMS) e (GGTES) Anvisa edição 2017, Capítulo 3 – Medidas de Prevenção de Infecção da Corrente Sanguínea, 5.1. Conectores sem agulha, item 10 recomenda: Realizar desinfecção dos conectores sem agulha antes de cada acesso ou manipulação com solução antisséptica a base de álcool, com movimentos aplicados de forma a gerar fricção mecânica, de 5 a 15 segundos.
- Descartar todos os produtos e embalagens usados em recipiente apropriado para esta finalidade, seguindo as normas do protocolo da Instituição e em conformidade com a legislação em vigor.
- Para garantir a integridade do produto e seu perfeito funcionamento, seguir cuidadosamente as instruções de uso.
- Não utilizar o produto com a validade vencida e/ ou embalagem violada.
- Não usar conexões fora do padrão Luer NBR ABNT/ISO 594:2003 (partes 1 e 2). O uso de conexões fora do padrão poderá ocasionar danos ao Dispositivo para Priming obrigando seu descarte.
- O Dispositivo para Priming é indicado para a preparação de preenchimento (priming) que procede o uso em Produto para Saúde providos de Conectores sem Agulha (valvulados) destinados a infusoterapia de fluidos. Portanto conforme Resolução Anvisa RE nº2.605 de 2006, Anexo item 41: Injetores valvulados (para injeção de medicamentos, sem agulha metálica); é um produto médico de uso único sendo proibido seu reprocessamento.
- Evitar adaptações inadequadas e/ ou improvisos no uso do produto.
- Fazer uma inspeção visual no produto antes de utilizá-lo.
  
- **Prazo de validade:** 05 anos
- **Método de esterilização:** Gás óxido de etileno