

CATÉTER CENTRAL DE INSERCIÓN PERIFÉRICA MEDCOMP®

VASCU-PICC™ PEDIÁTRICO

MR17012601

2.6 Fr, 50 cm

Doble Lumen



ADVERTENCIAS:

- ☑ En el raro evento que un eje o conector se separe de cualquier componente durante la inserción o uso, tome todos los pasos y precauciones necesarias para prevenir pérdida de sangre o embolismo aéreo y remueva el catéter.
- ☑ No avance la guía o catéter si encuentra resistencia inusual.
- ☑ No inserte o retire la guía forzosamente de ningún componente. La guía se puede romper o desbaratar. Si la guía se daña, la aguja introductora o camisa/dilatador y la guía deben ser removidos juntos.
- ☑ Las leyes federales (USA) restringen este dispositivo para la venta o por orden de un médico.
- ☑ Este catéter es para Un Solo Uso Únicamente.
- ☑ No re-esterilizar el catéter o accesorios con ningún método.
- ☑ El fabricante no será responsable de ningún daño causado por el reuso o re-esterilización de este catéter o de los accesorios.
- ☑ Contenido estéril y no pirogénico en empaque no abierto, sin daños. ESTERILIZADO CON OXIDO DE ETILENO.
- ☑ No use el catéter o los accesorios si el empaque está abierto o dañado.
- ☑ No use el catéter o los accesorios si cualquier señal de daño del producto es visible.

PRECAUCIONES DEL CATÉTER:

- ☑ Las jeringas pequeñas van a generar presión excesiva y pueden dañar el catéter. Son recomendadas jeringas de 10 cc o más grandes.
- ☑ No use instrumentos afilados cerca de las líneas de extensión o el lumen del catéter.
- ☑ No use tijeras para remover el vendaje.
- ☑ El catéter se dañará si son usados otros clamps diferentes a los proporcionados con este kit.
- ☑ El clampeo de las líneas repetidamente en el mismo sitio va a debilitar las líneas. Evite clampear cerca de los luers y eje del catéter.
- ☑ Examine daños en el lumen del catéter y las extensiones antes y después de cada infusión.
- ☑ Para prevenir accidentes, asegure todos los tapones y conexiones antes y entre usos.
- ☑ Use solamente conectores Luer Lock (de rosca) con este catéter.

- ☑ Apretar en exceso repetidamente las conexiones luer lock, jeringas y tapones reducirá la vida del conector y puede llevar a falla potencial del conector.
- ☑ Confirme la posición de la punta del catéter con rayos x antes del uso. Monitoree la colocación de la punta rutinariamente según políticas de la institución.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

- ☑ Los productos se deben almacenar entre 0°C y 30°C evitando exposición directa a la luz solar.
- ☑ Se recomienda proteger los productos del polvo guardándolos en bolsas plásticas para mantener el empaque original limpio y evitar su rápido deterioro.

ACCIONES A TOMAR EN CASO DE EVENTO ADVERSO:

- ☑ Siga los protocolos de la Institución para el manejo de cualquier situación que comprometa el bienestar del paciente.
- ☑ En lo posible, esterilice y guarde el dispositivo para su estudio. Este debe ser devuelto a COLOMBIAN MEDICARE SAS con informe detallado para análisis y concepto de MEDCOMP, según formato suministrado por Colombian Medicare SAS

DISPOSICIÓN FINAL:

- ☑ El desecho o disposición final de los insumos se debe hacer según protocolo de cada institución.

REGISTRO SANITARIO INVIMA: 2016DM-001609-R2 F.V. 25/02/2026

CLASIFICACIÓN DE RIESGO: III

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN: ÓXIDO DE ETILENO

IMPORTADOR EXCLUSIVO PARA COLOMBIA:



PBX: 211 9002 - Celular: (316) 874 6344
Bogotá, Colombia
www.colombianmedicare.com.co
info@colombianmedicare.com.co