

## KIT PRE-ENSAMBLADO PARA TERAPIAS DE REEMPLAZO RENAL PARA MAQUINA AMPLYA

**ABLD14**      **1.4 m<sup>2</sup>, ADULTO**



### CONDICIONES DE SEGURIDAD:

- ☑ Utilizar el filtro sólo una vez.
- ☑ La esterilidad de los compartimientos hemático y plasmático está garantizada sólo si su cubierta de protección no está dañada y los tapones de protección se encuentran intactos y firmemente acoplados en los conectores.
- ☑ La fecha de caducidad se refiere al producto correctamente conservado en envases intactos
- ☑ Utilizar una técnica aséptica al preparar el circuito y el filtro para el uso.
- ☑ Si se requiere información adicional está a disposición del usuario.
- ☑ El filtro para la separación del plasma puede ser utilizado junto con circuitos de sangre y plasma y equipos dedicados e idóneos para el tratamiento prescrito, siempre que las conexiones con el filtro sean del tipo estándar arriba indicado.
- ☑ Para procedimientos automatizados consúltase el manual del equipo.
- ☑ Evitar presiones de transmembrana superiores a 50 mmHg.
- ☑ Debido a la elevada permeabilidad de la membrana, el uso del filtro con presiones superiores a 50 mmHg podría ser causa de hemólisis.
- ☑ El flujo de la sangre y la ultrafiltración del plasma están condicionados por el valor de umbral de la presión de transmembrana (<50 mmHg).
- ☑ En caso de rotura de la membrana, sustituir el filtro para la separación del plasma siguiendo los procedimientos usuales.
- ☑ Alejar del lugar de utilización inmediatamente después del uso. La eliminación debe efectuarse según lo dispuesto por las normativas vigentes.
- ☑ No reesterilizar.

**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 BELLCO, 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: 2019EBC-0001421-R1 F.V. 27/06/2029

CLASIFICACIÓN DE RIESGO: IIb

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN: RAYOS GAMMA

**DISTRIBUIDOR:**

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