

CATÉTERES VENOSOS CENTRALES MULTI-CATH™ MEDCOMP®

MC2L-8SR

7 Fr, 20 cm

Doble Lumen

Jeringa Raulerson



CONDICIONES DE SEGURIDAD:

- ☑ No avance el alambre de guía o el catéter si se encuentra resistencia inusual.
- ☑ No inserte o retire el alambre de guía forzosamente de ningún componente. El alambre se puede romper o desenredar. Si la guía se daña, el catéter y la guía deben ser removidos juntos.
- ☑ Este catéter es para un solo uso.
- ☑ No reesterilice el catéter o los accesorios por ningún método. El fabricante no se hace responsable por ningún daño causado por el reuso o la reesterilización de este catéter o los accesorios.
- ☑ Contenido estéril y no pirogénico en empaques no abiertos o no dañados.
- ☑ No use el catéter o los accesorios si el empaque está dañado o ha sido abierto.
- ☑ No use el catéter o los accesorios si es visible cualquier signo de daño del producto.
- ☑ Hay un potencial de falla del producto relacionado con el uso de ungüentos en los catéteres. No use ungüentos de ningún tipo en este catéter.
- ☑ No use instrumentos puntiagudos cerca de las líneas de extensión o del lumen del catéter.
- ☑ No use tijeras para remover el vendaje.
- ☑ El catéter se dañará si se usan otros clamps diferentes a los que se proporcionan con el kit.
- ☑ Clampear el tubo repetidamente en el mismo sitio debilitará el tubo. Evite clampear cerca de los luers y el eje del catéter.
- ☑ En el evento raro en que un eje o conector se separe de cualquier componente durante la inserción o el uso, siga todos los pasos necesarios y las precauciones para prevenir la pérdida de sangre o la embolia aérea y remueva el catéter.
- ☑ Busque daños en el lumen y las extensiones del catéter antes y después de cada tratamiento.
- ☑ Para prevenir accidentes, asegure los tapones y las conexiones de las líneas de sangre antes de y entre tratamientos.
- ☑ Use solamente conectores Luer Lock (de rosca) con este catéter.
- ☑ Apretar en exceso repetidamente las líneas de sangre, jeringas y tapones reducirá la vida del conector y podría llevar a falla potencial del conector.

- ☑ **Nota:** Nunca enderece o retuerza el lumen del catéter yugular ya que esto acodará el lumen interno inhibiendo el flujo durante el tratamiento.

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