

## Conjunto para recolha de sangue/infusão

### Instruções de utilização

#### Utilização a que se destina

O Conjunto para recolha de sangue/infusão é um produto esterilizado de utilização única e consiste numa agulha com aletas para recolha de sangue ligada a um tubo flexível com um conector Luer. O Conjunto para recolha de sangue/infusão é utilizado para recolha de sangue e/ou infusão breve de líquidos intravenosos.

#### Descrição do produto

O Conjunto para recolha de sangue/infusão é um produto esterilizado de utilização única e consiste numa agulha com aletas ligada a um tubo flexível com um conector Luer. Está disponível em várias combinações. O Conjunto para recolha de sangue/infusão é embalado de forma individual, esterilizado, e pode ser utilizado em conjunto com um sistema Luer (ex.: HOLDEX<sup>®</sup>). Este produto não contém látex de borracha natural. Este produto deve ser utilizado apenas por profissionais de saúde com formação adequada e de acordo com estas Instruções de utilização.

Conjunto para recolha de sangue/infusão	Embalado de forma individual e esterilizado, pode ser utilizado em conjunto com um sistema Luer.
Conjunto para recolha de sangue com adaptador Luer	Embalado de forma individual e esterilizado, com adaptador Luer (para utilização em conjunto com equipamentos, como por exemplo, o adaptador padrão de tubos).
Conjunto para recolha de sangue com adaptador Luer + Suporte	Embalado de forma individual e esterilizado, pronto para ser utilizado para recolha de sangue.

#### Manuseamento

1. Retire o Conjunto para recolha de sangue/infusão da embalagem.
2. Verifique o equipamento. Caso a embalagem individual já tenha sido aberta ou danificada, escolha outra agulha.
3. Escolha o local para a punção venosa. Aplique o torniquete, se for necessário, e prepare o local com anti-séptico apropriado. NÃO APALPE o local após a limpeza.

#### Para recolha de sangue

1. Seleccione o(s) tubo(s) e o Conjunto para recolha de sangue/infusão apropriados.
2. Retire cuidadosamente a tampa da agulha com aleta.
3. Efectue a punção venosa com o braço do paciente posicionado para baixo. O flashback confirmará que a punção venosa foi efectuada com sucesso.
4. Imobilize a agulha com aletas com fita quando necessário.
5. Recolha o sangue.
6. Após concluir a recolha, pressione com uma gaze.
7. Remova a agulha da veia cuidadosamente
8. Mantenha pressão no local da punção, de acordo com o protocolo das instalações.
9. Elimine imediatamente o Conjunto para recolha de sangue/infusão num recipiente de eliminação aprovado, de acordo com os procedimentos das suas instalações.

#### Para infusão IV breve

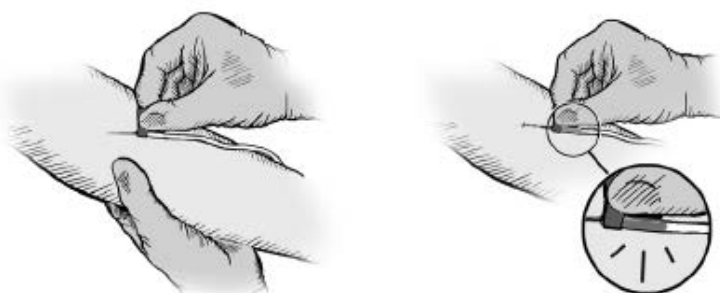
Para fins de infusão, remova assepticamente qualquer dispositivo macho (Adaptador Luer ou Adaptador Luer + Suporte) do Conjunto para recolha de sangue antes da ligação com a porta Luer fêmea.

Remova cuidadosamente a tampa protectora da agulha e prepare o conjunto de acordo com o procedimento recomendado.

Volume de preparação		
Gazes	Tubo	Volume máximo
21G, 23G, 25G	10 cm / 4 polegadas	0.26 ml
21G, 23G, 25G	19 cm / 7.5 polegadas	0.40 ml
21G, 23G, 25G	30 cm / 12 polegadas	0.56 ml

1. Efectue a punção venosa com o braço do paciente posicionado para baixo e certifique-se de que o conjunto de infusão está colocado de forma segura no paciente.
2. Comece a infusão IV breve. **NOTA:** Siga os procedimentos das suas instalações, contudo, recomenda-se que o dispositivo seja utilizado apenas para uma única infusão, por um período máximo de 5 horas.
3. Após concluir a infusão, pressione com uma gaze e encerre o procedimento (consulte o ponto 6-9 acima sobre recolha de sangue).

Recolha de sangue/infusão



Eliminação



### Precauções/Cuidados








- O dispositivo funcionará conforme pretendido quando as instruções são seguidas devidamente.
- Examine as embalagens individuais para garantir a integridade das mesmas antes da utilização. Se as embalagens estiverem danificadas, não as utilize.
- Qualquer agulha usada é considerada contaminada e deve ser eliminada num recipiente aprovado para instrumentos afiados com riscos biológicos imediatamente após a utilização.
- Mantenha as mãos atrás da agulha durante todo o processo de utilização e eliminação.
- Não dobre a agulha.
- Não utilize a agulha por via subcutânea.
- Manuseie todas as amostras biológicas e instrumentos afiados de recolha de sangue (lancetas, agulhas, adaptadores Luer e conjuntos de recolha de sangue) de acordo com as políticas e os procedimentos das suas instalações.
- Obtenha assistência médica adequada no caso de ocorrer qualquer exposição a amostras biológicas (por exemplo, através de um ferimento por punção), dado que estas podem transmitir VIH, hepatite viral ou outras doenças infecciosas.
- A reutilização do produto pode causar infeções perigosas, ferimentos ou morte.
- Elimine todos os Conjuntos para recolha de sangue/infusão usados, juntamente com o suporte, nos recipientes aprovados para a sua eliminação.
- Deve usar luvas em todos os momentos durante a punção venosa para minimizar o risco de exposição.
- Evite a fuga de sangue e a entrada de ar no tubo durante o procedimento de infusão.
- O plastificante DEHP está presente no percurso do fluido do tubo do Conjunto para recolha de sangue/infusão. A lixiviação do DEHP é possível em contacto com lípidos. Devem ser tidos cuidados especiais quando é utilizado em mulheres grávidas ou lactantes e em crianças.
- É necessário ter cuidado ao recolher amostras de sangue de pacientes imobilizados, hemofílicos ou epiléticos, por exemplo.
- Devido ao risco de contaminação da superfície por gotejamento de sangue a partir da ponta da agulha usada, recomenda-se eliminar a agulha com a ponta voltada para cima.
- Certifique-se de que todo o ar é removido ao preparar o dispositivo de infusão IV breve antes da sua utilização.

### Armazenamento

Armazene o Conjunto para recolha de sangue/infusão a 4–36 °C (40–97 °F).

**NOTA:** Evite a exposição à luz solar directa. Exceder a temperatura máxima de armazenamento recomendada pode levar à diminuição da qualidade do Conjunto para recolha de sangue/infusão.

### Informações do rótulo

	Fabricante		Limite de temperatura
	Prazo de validade		Não reutilizar
	Código do lote		Esterilizado com óxido de etileno
	Número de catálogo		

Literatura:

CLSI GP41-A6 Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture; Approved Standard – Sixth Edition

Production location:  
Nipro (Thailand) Corporation Limited,  
10/2 Moo 8 Bangnomko, Sena, Phry,  
Nakhon Si Ayutthaya 13110, Thailand  
Made in Thailand  
Distributed by Greiner Bio-One GmbH, Austria



Greiner Bio-One GmbH  
Bad Haller Str. 32  
4550 Kremsmünster  
Austria

[www.gbo.com/preanalytics](http://www.gbo.com/preanalytics)  
[office@at.gbo.com](mailto:office@at.gbo.com)  
Phone +43 7583 6791