

# CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS®

## Instruções de Uso

### 1. Descrição

O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® impede o refluxo sanguíneo quando um cateter é inserido em um vaso durante procedimentos tais como angiografia ou cirurgia vascular de modo a evitar vazamento de sangue pelo cateter inserido.  
Estéril - Esterilizado por óxido de etileno. Apirogênico.

### 2. Características

O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® se acopla firmemente ao cone do cateter quando conectados corretamente. O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® não deve ser introduzido no interior do vaso.  
O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® impede o refluxo sanguíneo de forma efetiva quando um cateter é inserido em um vaso permitindo a manipulação do cateter ou um fio guia através da válvula.

### 3. Precauções:

O CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® deverá ser utilizado exclusivamente por pessoal médico qualificado.  
Produto de uso único. Proibido Reprocessar. Destruir após o uso. O uso por mais de uma vez constitui risco de infecção.  
Produto estéril em sua embalagem desde que não esteja aberta ou deteriorada. Não utilizar caso a embalagem esteja violada ou danificada.  
Utilizar imediatamente após abrir a unidade individual.  
O calibre máximo de dispositivo que a válvula pode aceitar é 7Fr. Utilize um cateter 7Fr. ou cateteres de calibres inferiores.  
Utilizar este produto seguindo procedimentos assépticos.  
Não introduzir o CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® no interior do vaso.

### 4. Instruções de Uso

1. Retire o CONECTOR HEMOSTÁTICO RADIFOCUS® de sua embalagem cuidadosamente.
2. Lave e encha a válvula com solução salina fisiológica heparinizada por meio da torneira de três vias.
3. Acoplar com firmeza o conector com válvula ao cone do cateter até que sua fixação esteja travada.  
Atenção: Certifique-se que o conector esteja fixado ao cone do cateter. Caso contrário, o conector pode desconectar-se do cone do cateter resultando em um vazamento de sangue e a possibilidade de entrada de ar no cateter.
4. Aspirar através do tubo lateral de modo a eliminar qualquer bolha de ar que possa ter se formado.
5. Lave a válvula através do tubo lateral com solução salina fisiológica heparinizada e mantenha o tubo lateral completamente cheio com esta solução.
6. Insira um fio guia ou cateter através do conector com válvula e coloque o dispositivo na posição desejada  
Atenção: Não injete nenhum fluido em alta pressão através do tubo lateral.

### 5. Condições de Armazenamento

Não armazenar a temperatura e umidade extremas. Evitar luz solar direta.

### 6. Composição do produto

O produto é composto por uma carcaça, um conector com válvula, um adaptador lock, um tubo lateral e uma torneira de três vias.

### Desenho do produto:



### 7. Embalagem:

Fornecido em invólucro estéril individual. Cinco unidades por caixa unitária.  
Produto Estéril. Esterilizado por óxido de etileno. Apirogênico.

### 8. Descarte:

Descartar o produto utilizado em local próprio para materiais contaminados, seguindo a legislação local.

### Fabricado por:

**Terumo Corporation**  
44-1, 2-chome, Hatagaya, Shibuya-ku  
Toquio - Japão

### Importado e Distribuído por:

**TERUMO MEDICAL DO BRASIL LTDA.**  
Praça General Gentil Falcão, 108 conj. 91 e 92- Brooklin Novo- São Paulo-SP  
C.N.P.J. 03.129.105/0001-33

Registro ANVISA: 80012280091  
Resp. Téc. Daniela Félix de Almeida – CRBM-SP nº 10.146

Informações ao Consumidor: Fone: (0XX11) 35943800 E-mail: [sac@terumo.com.br](mailto:sac@terumo.com.br)

IU0091-Rev04