



Instrução de USO RDC185/01

Identificação do produto e Apresentação

Nome Técnico: Filtro Para Ventilação Mecânica

Nome Comercial: Filtro Bacteriano e Viral

Modelos: Iso-Gard HEPA Light Gibeck®

Nº do Cadastro na ANVISA: 10342600047

Reprocessamento Proibido.

Prazo de Validade: 05 anos.

Embalagem: Unitária.

Produto Estéril por Óxido de Etileno

Fotos



Iso Gard HEPA Light Gibeck®

Indicação de Uso/Finalidade

Os filtros são dispositivos usados nos sistemas respiratórios para proteção do paciente e equipamento.

O uso de Iso-Gard Gibeck® é uma medida de prevenção às infecções do trato respiratório que podem ser oriundas dos tubos de circuitos de aparelhos respiratórios (manipulação inapropriada) ou do paciente (sistema respiratório, membranas mucosas, secreções, sangue).

A finalidade do uso desses dispositivos é o controle de contaminação entre paciente, circuito e equipe multidisciplinar. Por ser compacto, leve, de pequeno espaço morto e baixa resistência, o Iso-Gard Filter Gibeck® é



Instrução de USO RDC185/01

recomendável para conexão entre o tubo endotraqueal e o circuito respiratório.

O Iso-Gard HEPA Light Gibeck® pode ser usado também como barreira protetora do respirador artificial. Entretanto, também pode ser usado como barreira protetora do paciente (conectado entre o tubo endotraqueal e o circuito respiratório).

Os filtros bacterianos e virais Gibeck® são dispositivos capazes de filtrar o ar inspirado e expirado pelo paciente durante a ventilação mecânica.

Modo de Uso

- Colocar o filtro em posição vertical;
- O circuito deve estar mais baixo que o filtro;
- Conectar a linha para coleta de gases;
- Conecte e desconecte o filtro girando-o.

Componentes e Composição

Invólucro superior e inferior (Iso Gard HEPA Light): Polipropileno

Filtro (Iso Gard HEPA Light): Papel ceramizado e pregueado

Conector Luer: Copolímero de acrilonitrila, butadieno e estireno.

Condições de Armazenamento

Armazenar a temperatura ambiente, em local seco, arejado e ao abrigo da luz natural.

Condições para o Transporte

Transportar à temperatura ambiente, em local seco, arejado e ao abrigo da luz natural.

Condições de Manipulação

Não há condições especiais para o uso do produto.

Advertências



Instrução de USO RDC185/01

- Os produtos foram concebidos para uso único, não devendo, por isso, ser limpos ou reutilizados.
- Se notar sinais de aumento da resistência, suspeita de contaminação, obstrução, ou outra falha de funcionamento, substitua imediatamente o filtro.
- Regular o ventilador considerando o espaço morto acrescentado. O efeito do espaço morto deve ser avaliado individualmente.
- O filtro é hidrofóbico, não permite a passagem de umidade na porção distal.
- Não usar com gases anestésicos explosivos.
- Substituir ao final de 24 horas ou quando necessário, a fim de evitar acúmulo de secreções.
- Substituir imediatamente a unidade caso for obstruída por secreção.
- Sugerimos que durante a nebulização o produto seja removido para evitar risco de obstrução.

Precauções

- O uso dos produtos é garantido somente se a embalagem não estiver violada ou danificada e se estiver dentro do período de validade.
- Para prevenir o acúmulo de condensado, posicione o filtro mais alto do que o tubo endotraqueal.
- Antes de utilizar ter sempre em consideração o espaço morto total.

Importador/Distribuidor: CNPH – Comercial Nacional de Produtos Hospitalares

Rua Gama Cerqueira, 331 - CEP: 01539-010 - Cambuci - São Paulo – SP

Tel: 011-3385-9339 – sac@cnph.com.br

Responsável Técnico: Débora Podmowski Adjamian – CRF-SP: 84.729

Fabricante Responsável: Teleflex Medical Sdn, Bhd Lot PT 2577. Jalan Perusahaan 4. Kamunting, Perak Malaysia 34600.