

## **MODELO DE INSTRUÇÕES DE USO** (sem formatação)

### **EQUIPO VOLUMAT AGILIA VL ST**



M46441300S – VL ST10

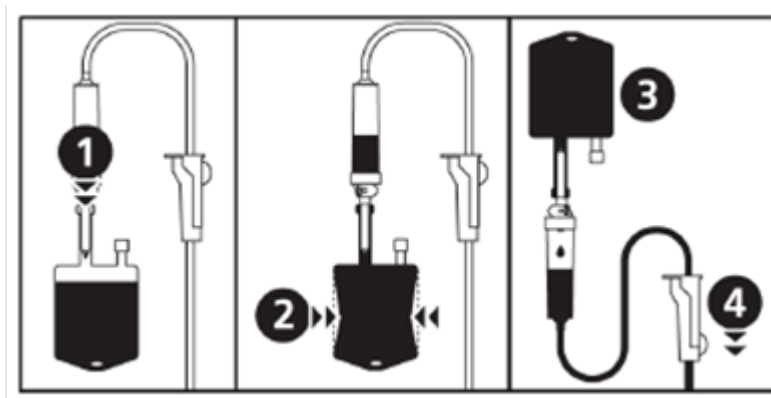
BRM46441300S – VL ST10

#### **MONTAR O SISTEMA**

1. O Equipo Volumat Agilia VL ST10 deverá estar em condições de temperatura normais: +18°/+30°C.
2. Prepare o recipiente de solução (bolsa/ frasco) com a linha de infusão correspondente, em conformidade com os procedimentos de infusão padrão. Importante: o recipiente de solução deverá estar em condições de temperatura normais: +18°/+30°C.

#### **PREENCHIMENTO DO EQUIPO USANDO UMA BOLSA**

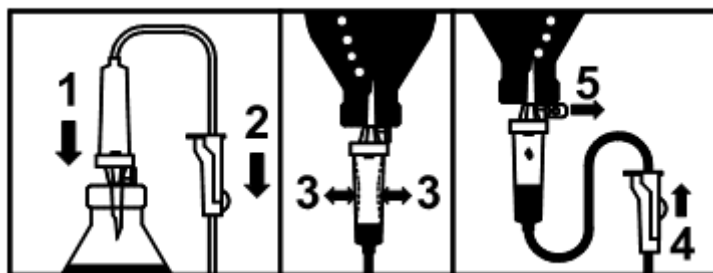
1. Introduza a ponta perfurante completamente dentro da bolsa (pinça rolete com corta fluxo – entrada de ar fechada).
2. Pressione a bolsa para a retirada do ar, e encha a câmara de gotejamento até 1/2 a 2/3 de sua capacidade.
3. Pendure a bolsa em posição invertida e deixe o líquido fluir para o equipo.



4. Quando o equipo estiver totalmente preenchido, feche a pinça e verifique a ausência de bolhas de ar.

#### **PREENCHIMENTO DO EQUIPO USANDO UM FRASCO**

1. Introduza a ponta perfurante completamente dentro do frasco (pinça rolete com corta fluxo – entrada de ar fechada).
2. Feche a pinça rolete com corta fluxo.
3. Pendure o frasco em posição invertida e pressione a câmara de gotejamento para o enchimento até ~ 1/2 de sua capacidade.
4. Abra a pinça rolete com corta fluxo.
5. Abra a entrada de ar, e deixe o líquido fluir para o equipo.



6. Quando o equipo estiver totalmente preenchido, feche a pinça de controle de fluxo e verifique a ausência de bolhas de ar.

## **ACIONAMENTO DA BOMBA VOLUMAT AGILIA E INSTALAÇÃO DO CONJUNTO DE INFUSÃO:**

### **Instalação do equipo de infusão**

1. Abrir a porta da bomba levantando a alavanca da porta.

Nota: A bomba é automaticamente ligada quando estiver conectada à energia elétrica.

Se não estiver, pressione a tecla <ON> [LIGAR]. Um autoteste verifica a funcionalidade da bomba. Certifique-se de que todos os LEDs e sinais sonoros estejam ativados.

2. Quando o autoteste estiver OK, uma tela de alarme aparece para indicar que você pode iniciar a instalação do equipo.

Nota: Os LEDs vermelhos piscando indicam um alarme. Se nenhuma providência for tomada em 2 minutos, um sinal sonoro soará.

Pressione a tecla <SILENCE ALARM> [ALARME SILENCIOSO].

A. Alinhar o tubo do equipo horizontalmente ao longo dos guias do tubo de modo que o conector verde fique posicionado à direita

B. (verde) e o clamp azul fique posicionado na frente do guia do clamp (azul).

C. Inserir o conector verde na fenda verde.

D. Posicionar o SafeClip Azul na sua fenda azul e então empurrar o clamp para posicionar a dobradiça esférica no lugar.

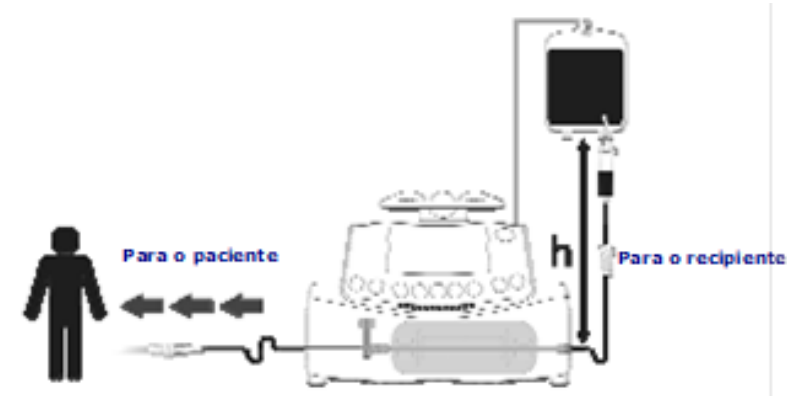
E. Certifique-se de que o tubo está no guia de tubo esquerdo, e então empurre a alavanca da porta para fechar a porta da bomba.

3. O Sistema de Verificação da Oclusão automaticamente interrompe o fluxo da linha, ativa o real bombeamento e verifica o aumento da pressão.

O teste de OCS verifica o correto posicionamento do equipo e a oclusão da bomba, protegendo assim a bomba contra o risco de fluxo livre.

4. Manter o recipiente longe da bomba.

O recipiente deve ser colocado 20 a 80 cm acima da bomba (h).

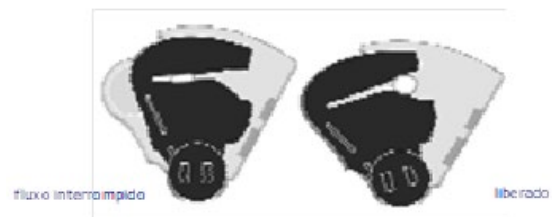


#### Desinstalação do equipo de infusão:

Retirar o equipo puxando o clamp de segurança e o equipo de administração.



#### Liberação do SafeClip:



### PRECAUÇÕES RESTRIÇÕES, ADVERTÊNCIAS CUIDADOS ESPECIAIS E ESCLARECIMENTOS SOBRE O PRODUTO, BEM COMO SEU ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

- Produto médico de uso único.
- Não utilizar após a data de validade.
- Este dispositivo é estéril. Proibido reprocessar. Destruir após o uso.
- Não utilizar o produto se a embalagem estiver violada ou danificada.
- Manter em temperatura ambiente e em local protegido da umidade.

#### INDICAÇÕES:

- Infusão de medicamentos / fluidos sem exigências particulares de filtração.
- Infusão de medicamentos / fluidos sem incompatibilidade particular.

#### CONTRAINDICAÇÕES:

- Infusão de medicamentos conhecidamente incompatíveis com PVC (por exemplo, trinitrina, dinitrato de isosorbida, nitroprussiato de sódio, entre outros).
- Medicamentos sensíveis à luz (a menos que outras precauções sejam tomadas para proteger o medicamento contra a luz direta).
- Células sanguíneas.

#### VANTAGENS

- Isento de DEHP e látex.
- Ausência de lixiviação de DEHP.

- Segurança do bom posicionamento do equipo na bomba.
- Segurança contra o fluxo livre quando o equipo é retirado da bomba.
- Reconhecimento do equipo pela bomba.
- Preparação e priming semelhantes aos do equipo de infusão por gravidade.
- Possível uso com quaisquer bolsas ou frascos.
- Controle visual da infusão.
- Possível uso por gravidade.
- Não há risco de alergia ao látex.

**FABRICADO POR:**

**Fresenius Kabi AG**

D-61346, Bad Homburg

Alemanha

**IMPORTADO/DISTRIBUÍDO POR:**

**Fresenius Kabi Brasil Ltda.**

Av. Marginal Projetada, 1652

Barueri-SP

C.N.P.J. 49.324.221/0001-04

SAC: 0800 707 3855

**RESPONSÁVEL TÉCNICA:**

Cíntia Motta Pereira Garcia

CRF-SP: 34.871

Registro ANVISA nº 80145110191

Estéril – Óxido de Etileno

Produto de uso único. Proibido reprocessar

Manter em temperatura ambiente, protegido de umidade e da luz solar.

**Lote, Data de fabricação e Data de validade: vide rótulo do produto.**