



CONJUNTO EPAP

O conjunto é projetado e indicado para uso em procedimento de ventilação mecânica inicial e administração de medição nebulizada, com o objetivo de auxiliar a ventilação em pacientes que apresentam problemas respiratórios.

Componentes:

Válvula Unidirecional



Válvula de PEEP
0 a 20 cmH2O



Máscaras - Coxim Inflável



Presilha de Silicone



CONJUNTO EPAP



Oxigel Materiais Hosp. Ind. e Com. Eireli
PABX: 11 5567 1766 - Vendas: 11 5567 1764



WhatsApp: 11 5567 1762

oxigel@oxigel.com.br

www.oxigel.com.br

KIT EPAP OXIGEL
Registro no M.S. Conforme Tabela 1.
(NÃO ESTERILIZADO)

Tabela 1

ITEM	CODIGO	DESCRIÇÃO	QT	REGISTRO M.S.
1	7-706-2520	VÁLVULA DE PEEP PARA REANIMADOR	1	10330529007
2	7-801-0683	ANEL DE PVC P/ VÁLVULA UNIDIRECIONAL	1	-
3	1-100-0232	VÁLVULA TIPO UNIDIRECIONAL	1	10330520061
4	1-100-7078	MÁSCARA COM COXIM N°3 (BESMED)	1	10349590062
5	1-100-7079	MÁSCARA COM COXIM N°4 (BESMED)	1	10349590062
6	1-100-7081	MÁSCARA COM COXIM N°5 (BESMED)	1	10349590062
7	1-100-0093	PRESILHA P/ MÁSCARA 4 GANCHOS SILICONE	1	10330520049

DESCRIÇÃO / INDICAÇÕES:

O produto é projetado e indicado para uso em procedimento de ventilação mecânica inicial e administração de medicação nebulizada com o objetivo de auxiliar a ventilação em pacientes que apresentam problemas respiratórios.

INSTRUÇÕES DE USO:

1. Monte os componentes conforme Figuras 1 na página 02/02, certificando-se da integridade física de todos os componentes.
2. Certifique-se que as conexões estejam bem encaixadas e que não haja vazamentos.
3. Após a montagem do conjunto, adicione soro fisiológico, acrescido do medicamento no interior do copo.

PROCEDIMENTO DE DESINFECÇÃO:

O produto é um artigo semicrítico e, como tal, deve passar por procedimento de desinfecção antes do uso. Para isso, seguir as orientações abaixo:

DESINFECÇÃO:

1. Desmonte o produto, separe suas partes e remova qualquer resíduo existente.
2. Mantenha as partes do produto totalmente imersas na solução por um período de 30 minutos.
3. Usando Luvas, enxague em álcool a 70% ou água estéril e deixe secar.
4. Monte o produto e acondicione-o de modo a ficar protegido contra contaminação até sua utilização.

DESINFECÇÃO / ESTERILIZAÇÃO:

- Utilizar uma solução germicida apropriada ou óxido de etileno (C₂H₄O); e
- Seguir os parâmetros de temperatura (54oC ou 130oF) quando usar o método de esterilização de gás Óxido de Etileno.

ATENÇÃO:

- Aguardar de 24 a 48 horas antes de utilizar o material, para permitir a aeração e saída dos resíduos de gás quando o método de esterilização for por Óxido de Etileno; e
- Seguir a instrução de uso do fabricante de equipamento de esterilização, quando utilizar o método de óxido de etileno para determinar as temperaturas e os períodos de aeração recomendado.

Observação:

Os componentes fabricados em plásticos ou látex não suportam temperaturas superiores a 60°C.

AUTOCLAVE:

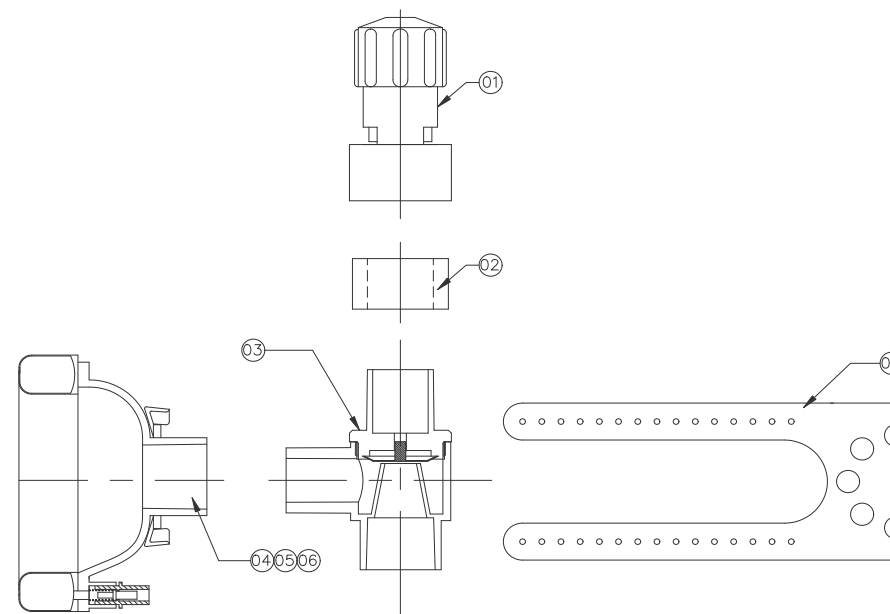
Procedimento para esterilizar em autoclave componente fabricado em silicone:

- Limpar as peças;
- Embalar e esterilizar individualmente;
- As peças devem permanecer dentro da câmara durante 15min a 121°C ou 4min a 134°C;
- Não colocar as peças dentro da câmara sem embalagem adequada;
- Não encostar as peças na parede da câmara; e
- Não colocar peças em cima das outras.

Observação:

Seguir a instrução de uso do fabricante de autoclave no que se refere à temperatura, pressão e tempo.

Figura1



ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

O produto deve ser armazenado em local limpo, fresco e seco, sob temperaturas entre 5°C e 35°C e umidade relativa do ar entre 40 e 75%. Deve ser protegido de luz direta do sol e vapores químicos. Para transporte são admitidas variações de ± 5°C / 5%.

NÚMERO DE LOTE, QUANTIDADE, MODELO E DATA DE FABRICAÇÃO:

Ver rótulo colado na embalagem plástica do conjunto ou de cada um dos componentes.

GARANTIA:

O produto é garantido pelo prazo de 1 (um) ano contra defeitos de fabricação a partir da data de compra pelo consumidor final, mediante a apresentação da Nota Fiscal de Compra, desde que seja obedecida esta instrução. Despesas de transporte etc ocorrem por conta do comprador.

Não perca ou altere o rótulo que acompanha o produto durante sua vida útil.

FABRICADO E PRODUZIDO POR:

OXIGEL MATERIAIS HOSPITALARES INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
 CNPJ: 49.353.956/0001-66 – Indústria Brasileira – AFE M.S.: 1.03.305-2
 Rua Eng. Jorge Oliva, 131 - Vila Mascote - CEP 04362-060.
 São Paulo – SP – Tel.: +55 11 5567-1766
 Home Page: www.oxigel.com.br – E-mail: assistenciatecnica@oxigel.com.br
 Resp. Técnico: DÉBORA C. DE SOUZA – CRQ 04496795

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0066	3	Jul./2022	1 DE 2

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0066	3	Jul./2022	2 DE 2

KIT EPAP OXIGEL
Registro no M.S. Conforme Tabela 1.
(NÃO ESTERILIZADO)

Tabela 1

ITEM	CODIGO	DESCRIÇÃO	QT	REGISTRO M.S.
1	7-706-2520	VÁLVULA DE PEEP PARA REANIMADOR	1	10330529007
2	7-801-0683	ANEL DE PVC P/ VÁLVULA UNIDIRECIONAL	1	-
3	1-100-0232	VÁLVULA TIPO UNIDIRECIONAL	1	10330520061
4	1-100-7078	MÁSCARA COM COXIM N°3 (BESMED)	1	10349590062
5	1-100-7079	MÁSCARA COM COXIM N°4 (BESMED)	1	10349590062
6	1-100-7081	MÁSCARA COM COXIM N°5 (BESMED)	1	10349590062
7	1-100-0093	PRESILHA P/ MÁSCARA 4 GANCHOS SILICONE	1	10330520049

DESCRIÇÃO / INDICAÇÕES:

O produto é projetado e indicado para uso em procedimento de ventilação mecânica inicial e administração de medição nebulizada com o objetivo de auxiliar a ventilação em pacientes que apresentam problemas respiratórios.

INSTRUÇÕES DE USO:

1. Monte os componentes conforme Figuras 1 na página 02/02, certificando-se da integridade física de todos os componentes.
2. Certifique-se que as conexões estejam bem encaixadas e que não haja vazamentos.
3. Após a montagem do conjunto, adicione soro fisiológico, acrescido do medicamento no interior do copo.

PROCEDIMENTO DE DESINFECÇÃO:

O produto é um artigo semicrítico e, como tal, deve passar por procedimento de desinfecção antes do uso. Para isso, seguir as orientações abaixo:

DESINFECÇÃO:

2. Desmonte o produto, separe suas partes e remova qualquer resíduo existente.
2. Mantenha as partes do produto totalmente imersas na solução por um período de 30 minutos.
5. Usando Luvas, enxague em álcool a 70% ou água estéril e deixe secar.
6. Monte o produto e acondicione-o de modo a ficar protegido contra contaminação até sua utilização.

DESINFECÇÃO / ESTERILIZAÇÃO:

- Utilizar uma solução germicida apropriada ou óxido de etileno (C₂H₄O); e
- Seguir os parâmetros de temperatura (54oC ou 130oF) quando usar o método de esterilização de gás Óxido de Etileno.

ATENÇÃO:

- Aguardar de 24 a 48 horas antes de utilizar o material, para permitir a aeração e saída dos resíduos de gás quando o método de esterilização for por Óxido de Etileno; e
- Seguir a instrução de uso do fabricante de equipamento de esterilização, quando utilizar o método de óxido de etileno para determinar as temperaturas e os períodos de aeração recomendado.

Observação:

Os componentes fabricados em plásticos ou látex não suportam temperaturas superiores a 60°C.

AUTOCLAVE:

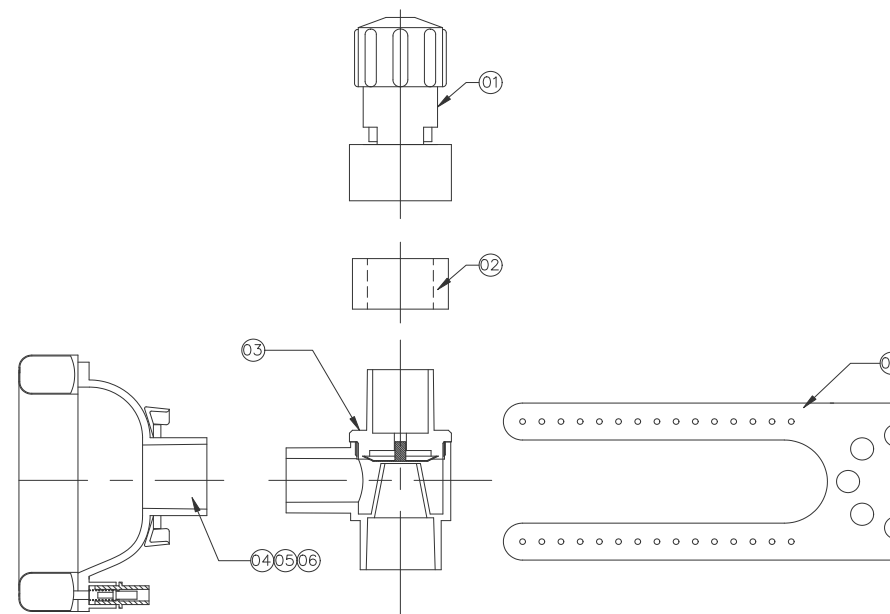
Procedimento para esterilizar em autoclave componente fabricado em silicone:

- Limpar as peças;
- Embalar e esterilizar individualmente;
- As peças devem permanecer dentro da câmara durante 15min a 121°C ou 4min a 134°C;
- Não colocar as peças dentro da câmara sem embalagem adequada;
- Não encostar as peças na parede da câmara; e
- Não colocar peças em cima das outras.

Observação:

Seguir a instrução de uso do fabricante de autoclave no que se refere à temperatura, pressão e tempo.

Figura1



ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

O produto deve ser armazenado em local limpo, fresco e seco, sob temperaturas entre 5°C e 35°C e umidade relativa do ar entre 40 e 75%. Deve ser protegido de luz direta do sol e vapores químicos. Para transporte são admitidas variações de ± 5°C / 5%.

NÚMERO DE LOTE, QUANTIDADE, MODELO E DATA DE FABRICAÇÃO:

Ver rótulo colado na embalagem plástica do conjunto ou de cada um dos componentes.

GARANTIA:

O produto é garantido pelo prazo de 1 (um) ano contra defeitos de fabricação a partir da data de compra pelo consumidor final, mediante a apresentação da Nota Fiscal de Compra, desde que seja obedecida esta instrução. Despesas de transporte etc ocorrem por conta do comprador.

Não perca ou altere o rótulo que acompanha o produto durante sua vida útil.

FABRICADO E PRODUZIDO POR:

OXIGEL MATERIAIS HOSPITALARES INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
 CNPJ: 49.353.956/0001-66 – Indústria Brasileira – AFE M.S.: 1.03.305-2
 Rua Eng. Jorge Oliva, 131 - Vila Mascote - CEP 04362-060.
 São Paulo – SP – Tel.: +55 11 5567-1766
 Home Page: www.oxigel.com.br – E-mail: assistenciatecnica@oxigel.com.br
 Resp. Técnico: DÉBORA C. DE SOUZA – CRQ 04496795

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0066	3	Jul./2022	1 DE 2

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0066	3	Jul./2022	2 DE 2