

**KIT DE EMERGÊNCIA**  
**Registro no M.S. Conforme Tabela 1.**  
**(NÃO ESTERILIZADO)**

**Figura1**

**Tabela 1**

ITEM	CODIGO	DESCRIÇÃO	QT	REGISTRO M.S.
1	1-100-2117	MÁSCARA DE ANESTESIA	1PÇ	10330520063
2	1-100-7036	CONJUNTO DE CÂNDULA DE GUEDELL	1JG	10330520036
3	1-100-0197	MANDRIL P/ ENTUBAÇÃO ENDOT. INFANTIL C/ BOTÃO	1PÇ	10330520074
4	1-100-0196	MANDRIL P/ ENTUBAÇÃO ENDOT. ADULTO C/ BOTÃO	1PÇ	10330520074
5	7-701-2188	LÂMINA CURVA FIBRA ÓTICA N°3	1PÇ	10330520073
6	7-701-2189	LÂMINA CURVA FIBRA ÓTICA N°4	1PÇ	10330520073
7	7-701-2193	LÂMINA RETA FIBRA ÓTICA N°2	1PÇ	10330520073
8	7-701-5060	CABO DE LARINGOSCÓPIO FIBRA ÓTICA	1PÇ	10330520073
9	7-701-7145	LÂMINA ARTICULADA FIBRA ÓTICA N°4	1PÇ	10330520073
10	7-901-0439	ESTOJO	1PÇ	-----

**DESCRIÇÃO / INDICAÇÕES:**

O produto é projetado e indicado para uso de emergência

**ADVERTÊNCIAS:**

As seguintes advertências e cuidados devem ser lidos e entendidos antes do uso do produto:

1. O produto pode provocar infecção cruzada de paciente para paciente e, portanto, devem ser seguidos os procedimentos de desinfecção descritos adiante.
2. Para uma boa performance e vida longa, todas as instruções deverão ser estritamente seguidas.
3. Alguns produtos como Bougie, são de uso único ver na embalagem de cada produto.

**PROCEDIMENTO DE DESINFECÇÃO:**

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

**ORIENTAÇÃO GERAL:**

- Utilizar a instrução de uso do fornecedor de agentes de limpeza, bem como do fabricante de equipamentos de desinfecção e/ou de esterilização;
- Seguir as condições para a aplicação, tais como: temperatura, duração do processo, aeração e outros;
- Limpar as partes externas do produto com um pano limpo, macio e umedecido em solução germicida apropriada, tomando o cuidado para que resíduos não se acumule no produto; e
- Secar com um pano limpo, macio e seco logo após o término da limpeza.

**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.

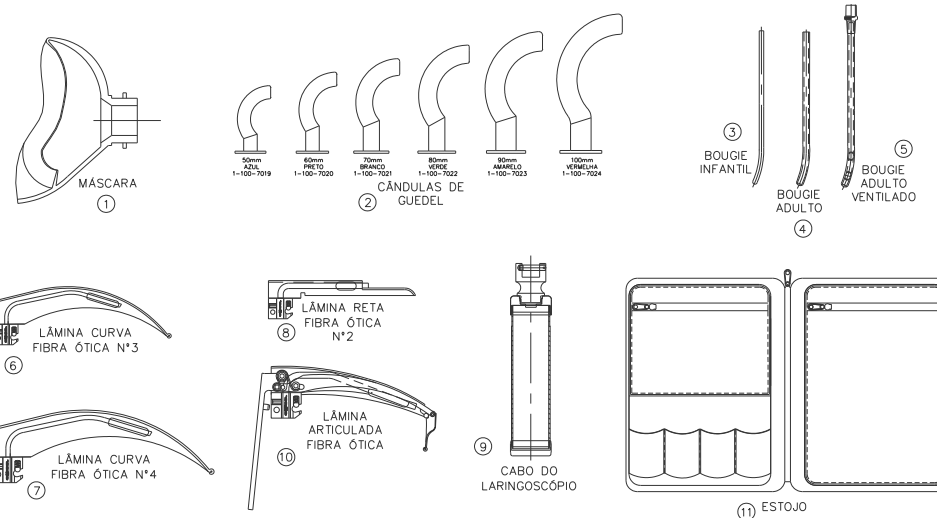
**AUTOCLAVE:**

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.



**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](http://www.oxigel.com.br) – E-mail: [assistenciatecnica@oxigel.com.br](mailto:assistenciatecnica@oxigel.com.br)  
 Resp. Técnico: DÉBORA C. DE SOUZA – CRQ 04496795

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0064	02	Ago./2022	1 DE 2

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0064	02	Ago./2022	2 DE 2

**KIT DE EMERGÊNCIA**  
**Registro no M.S. Conforme Tabela 1.**  
**(NÃO ESTERILIZADO)**

**Tabela 1**

ITEM	CODIGO	DESCRIÇÃO	QT	REGISTRO M.S.
1	1-100-2117	MÁSCARA DE ANESTESIA	1PÇ	10330520063
2	1-100-7036	CONJUNTO DE CÂNDULA DE GUEDELL	1JG	10330520036
3	1-100-0197	MANDRIL P/ ENTUBAÇÃO ENDOT. INFANTIL C/ BOTÃO	1PÇ	10330520074
4	1-100-0196	MANDRIL P/ ENTUBAÇÃO ENDOT. ADULTO C/ BOTÃO	1PÇ	10330520074
5	7-701-2188	LÂMINA CURVA FIBRA ÓTICA N°3	1PÇ	10330520073
6	7-701-2189	LÂMINA CURVA FIBRA ÓTICA N°4	1PÇ	10330520073
7	7-701-2193	LÂMINA RETA FIBRA ÓTICA N°2	1PÇ	10330520073
8	7-701-5060	CABO DE LARINGOSCÓPIO FIBRA ÓTICA	1PÇ	10330520073
9	7-701-7145	LÂMINA ARTICULADA FIBRA ÓTICA N°4	1PÇ	10330520073
10	7-901-0439	ESTOJO	1PÇ	-----

**DESCRIÇÃO / INDICAÇÕES:**

O produto é projetado e indicado para uso de emergência

**ADVERTÊNCIAS:**

As seguintes advertências e cuidados devem ser lidos e entendidos antes do uso do produto:

1. O produto pode provocar infecção cruzada de paciente para paciente e, portanto, devem ser seguidos os procedimentos de desinfecção descritos adiante.
2. Para uma boa performance e vida longa, todas as instruções deverão ser estritamente seguidas.
3. Alguns produtos como Bougie, são de uso único ver nas embalagens de cada produto.

**PROCEDIMENTO DE DESINFECÇÃO:**

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

**ORIENTAÇÃO GERAL:**

- Utilizar a instrução de uso do fornecedor de agentes de limpeza, bem como do fabricante de equipamentos de desinfecção e/ou de esterilização;
- Seguir as condições para a aplicação, tais como: temperatura, duração do processo, aeração e outros;
- Limpar as partes externas do produto com um pano limpo, macio e umedecido em solução germicida apropriada, tomando o cuidado para que resíduos não se acumule no produto; e
- Secar com um pano limpo, macio e seco logo após o término da limpeza.

**DESINFECÇÃO / ESTERILIZAÇÃO:**

- Utilizar uma solução germicida apropriada ou óxido de etileno (C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O); e
- Seguir os parâmetros de temperatura (54oC ou 130oF) quando usar o método de esterilização de gás Óxido de Etileno.

**AUTOCLAVE:**

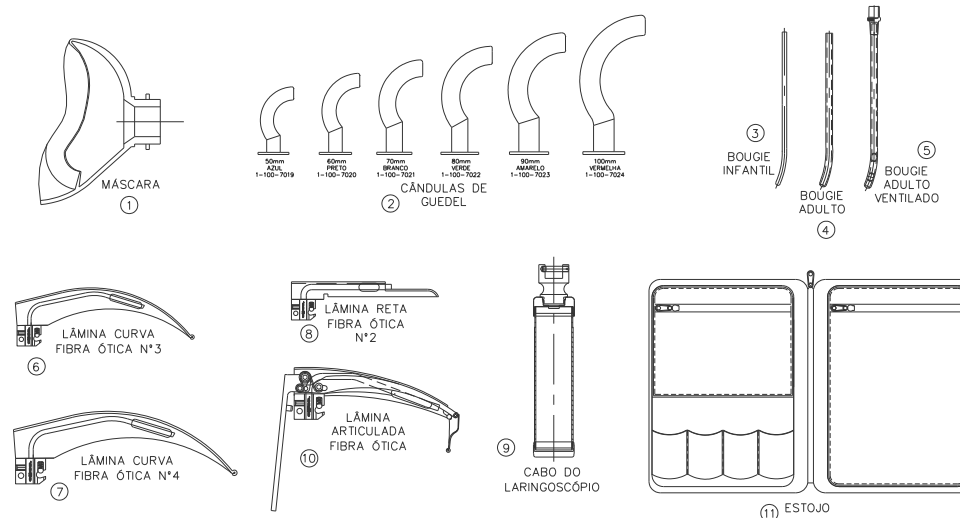
Procedimento para esterilizar em autoclave componente fabricado em silicone:

- 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](http://www.oxigel.com.br) – E-mail: [assistenciatecnica@oxigel.com.br](mailto:assistenciatecnica@oxigel.com.br)

Resp. Técnico: DÉBORA C. DE SOUZA – CRQ 04496795

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0064	02	Ago./2022	1 DE 2

CÓDIGO	REVISÃO	DATA	PÁGINA
3-990-0064	02	Ago./2022	2 DE 2