

## CATETER INTRAVENOSO PERIFÉRICO - SLIM

### Anvisa nº:

80495519067

### Modelos

Slim

### Indicação de uso

Os Cateteres Intravenosos Periféricos Slim, foram desenvolvidos para Terapia Intravenosa Periférica e infusões de fármacos, soluções e hemoderivados, para uso em hospitais, clínicas e laboratórios.

### Especificação técnica

Cateter de Teflon (FEP) radiopaco, flexível e sem efeito memória;  
 Agulha de aço inoxidável com corte afiado chanfrado (bisel trifacetado) para trauma mínimo de punção;  
 Ponta de cateter especialmente projetada para penetração suave;  
 Lubrificado por óleo de silicone grau médico;  
 Com conexão Luer lock (6% cônico). A conexão é transparente, desta forma pode exibir qualquer retorno de sangue.

Os segmentos transparentes do cateter fornecem a confirmação da colocação bem-sucedida do cateter ao retirar a agulha, ou seja, câmara flashback;

Atóxico e apirogênico;

Estéril – Óxido de etileno;

Validade 5 anos após data de esterilização

### Modelos:

Parâmetros	Tolerância	14G	16G	18G	20G	22G	24G	26G
Diâmetro externo da agulha (mm)	± 0.01	1.47mm	1.25mm	0.85mm	0.70mm	0.55mm	0.45mm	0.40mm
Diâmetro externo do Cateter (mm)	Conforme especificado	2.10mm (±0.05)	1.80mm (±0.05)	1.30mm (±0.04)	1.10mm (±0.04)	0.90mm (±0.03)	0.72mm (±0.03)	0.60mm (±0.03)
Comprimento do cateter (mm)	± 1.0	45/32 mm	45/32 mm	45/32 mm	32mm	25mm	19mm	19mm
Quociente de vazão (ml/min)	No mínimo 80% do valor especificado para OD do cateter <1 mm e mínimo 90% do valor especificado para OD do cateter ≥ 1 mm	200 (ml/min)	280 (ml/min)	93 (ml/min)	60 (ml/min)	36 (ml/min)	20 (ml/min)	13 (ml/min)

### Apresentação

Embalagem principal: cartucho de papelão contendo 100 unidades.

#### Sede Administrativa

📍 Rua Paraná, 1791 - Centro | 85812-010 | Cascavel/PR  
 ☎️ (45) 3039-4242

#### Centro de Distribuição

📍 Rod. SC 417, 10535 - Barracão 1 a 4 | 89248-000 | Garuva/SC  
 ☎️ (47) 3432-8741

Embalagem de transporte: caixa de papelão contendo 10 cartuchos com 100 unidades cada.

### Orientações de Uso

1. Prepare o local cuidadosamente antes da punção venosa.
2. Selecionar o tipo e o tamanho apropriado do cateter. Sempre usar o cateter com a cânula de menor tamanho possível para entregar adequadamente o fluido intravenoso desejado;
3. Verificar a integridade da embalagem primária do produto e prazo de validade;
4. Cuidadosamente, selecionar e limpar o local da punção venosa;
5. Remover o produto da embalagem e inspecionar a integridade do produto;
6. Puncione a veia com o bisel de agulha voltado para cima com um baixo ângulo (preferencialmente entre 15° e 30°)
7. Não re-introduza a agulha no cateter se a punção não for bem sucedida;
8. Verificar o retorno do sangue na câmara flash-back. Para avançar o cateter na veia, retire um pouco a agulha e introduza o cateter no interior da veia até a profundidade desejada.
9. Retire então completamente a agulha de maneira suave;
10. Evitar o derramamento de sangue pressionando suavemente com dedo indicador a junção cateter/canhão;
11. Substituir o conjunto retirado (agulha, base) por equipo, torneira, conector multivias, etc com plugue (clamp) de fechamento ajustado na linha de infusão intra-venosa.
12. Desprezar a agulha em um recipiente adequado.
13. Fixar o dispositivo na pele do paciente e cobrir a área da punctura com um curativo.
14. Inspecionar regularmente a área de punção venosa para qualquer tipo de reação e checar todas as conexões.
15. Obedecer ao tempo de substituição do dispositivo;
16. Descartar o produto após utilização única no lixo hospitalar conforme as normas de biossegurança recomendadas.
17. Realize a monitorização de rotina e a manutenção do local de punção venosa de acordo com as normas médicas.
18. O produto deve ser usado apenas por profissional médico qualificado.

### Precauções, Restrições, Advertências e Cuidados Especiais

“PRODUTO DE USO ÚNICO”, “NÃO DEVEM SER REUTILIZADAS”, “PROIBIDO REPROCESSAR”, “ESTÉRIL”, “DESTRUIR APÓS O USO”;

A duração de uso deste produto é de 72 horas (produto de uso de curto prazo).

Nunca reinsira a agulha no cateter.

Não dobre a agulha ao usar o produto.

Possui DEHP em sua composição.

Caso a punção venosa não seja bem-sucedida, remova a agulha primeiro para ativar o mecanismo de segurança e, em seguida, retire o cateter do paciente.

Manter o produto em local limpo e seco e ao abrigo da ação da luz solar;

Não utilizar sem antes verificar a inviolabilidade da embalagem;

Não colocar sob peso ou volumes, pois os mesmos poderão trazer danos as suas características técnicas e comprometer sua integridade;

Descartar e não usar quando as embalagens chegarem previamente abertas ou danificadas;

### Armazenamento e Transporte

Conforme determinação da RDC 665/2022 (Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde), as condições de armazenamento e distribuição dos materiais são preestabelecidas pelos fabricantes. Os produtos deverão ser armazenados em condições físicas e ambientais que previnam danos, deterioração ou

#### Sede Administrativa

📍 Rua Paraná, 1791 - Centro | 85812-010 | Cascavel/PR  
☎ (45) 3039-4242

#### Centro de Distribuição

📍 Rod. SC 417, 10535 - Barracão 1 a 4 | 89248-000 | Garuva/SC  
☎ (47) 3432-8741

outros efeitos adversos durante o período de armazenamento e/ou transporte. O ambiente adequado para armazenamento dos produtos precisa ser seco e arejado, sem exposição direta ao sol, a temperatura não deve ser superior a 40°C e umidade deve estar entre 40% a 70%. O armazenamento deve permitir a livre circulação de pessoas e equipamentos, e deve obedecer ao empilhamento máximo de 10 caixas de transporte. Os mesmos cuidados são válidos para o transporte, onde deve-se evitar a exposição direta dos produtos aos efeitos do calor excessivo e chuva, bem como atentar-se a quantidade máxima de empilhamento. A validade do produto é garantida enquanto as embalagens permanecerem íntegras, dentro do prazo estabelecido na rotulagem do produto.

**Normas técnicas**

ISO 13485:2016

RDC 40/2015

RDC Nº 665 de 30 de março de 20223

**Códigos de Barra**

EAN13

7898652375408 – 14G

7898652375415 – 16G

7898652375422 – 18G

7898652375439 – 20G

7898652375446 – 22G

7898652375453 – 24G

7898652375460 – 26G

EAN14

17898652375405

17898652375412

17898652375429

17898652375436

17898652375443

17898652375450

17898652375467

**Detentor da Notificação:**

Medix Brasil LTDA.

CNPJ: 10.268.780/0001-09 - I.E. 90451144-70

Rua Paraná, 1791 – Centro – 85.812-010 – Cascavel/Paraná – Brasil

Fone: +55 (45) 3039-4242

**Responsabilidade Técnica**

Elisa de Novaes CRF-PR Nº 21059

**Serviço de Atendimento ao Consumidor**[sac@medixbrasil.com.br](mailto:sac@medixbrasil.com.br)

0800 006 3036

Revisão 02 de 12/11/2025

Imagens meramente ilustrativas:

**Sede Administrativa**

📍 Rua Paraná, 1791 - Centro | 85812-010 | Cascavel/PR

☎ (45) 3039-4242

**Centro de Distribuição**

📍 Rod. SC 417, 10535 - Barracão 1 a 4 | 89248-000 | Garuva/SC

☎ (47) 3432-8741

**Sede Administrativa**

📍 Rua Paraná, 1791 - Centro | 85812-010 | Cascavel/PR  
☎️ (45) 3039-4242

**Centro de Distribuição**

📍 Rod. SC 417, 10535 - Barracão 1 a 4 | 89248-000 | Garuva/SC  
☎️ (47) 3432-8741