

FICHA INFORMATIVA DE TECNOVIGILANCIA

INFORMACIÓN RESUMIDA DE SEGURIDAD DE CATETER ENDOVENOSO PERIFÉRICO N° 20 X 1 1/4



Base de datos regional de tecnovigilancia

Se encontró casos de sospecha de Incidente Adverso a Dispositivo Médico (DM). El DM presenta bisel desafilado, aguja gruesa produciendo ruptura de vena, de material no flexible, jebe grueso y produce dolor e incomodidad al paciente por las características antes expuestas y también por demora en la aplicación.

Competencia del usuario: Licenciada de enfermería

Indicaciones

- Se utiliza para la canalización de una vía venosa periférica, la cual permite la administración de soluciones con fines terapéuticos en pacientes con accesos venosos periféricos difíciles, estancia prolongada entre otros aspectos relacionados al tipo de infusión.

Advertencias y precauciones

El dispositivo médico debe garantizar esterilidad e integridad

El dispositivo médico debe estar exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.

El dispositivo médico debe presentar sellado hermético perimétricamente.

Recomendaciones

El DM debe contar con la siguiente información: registro sanitario, lote, fecha de manufactura, fecha de vencimiento, estéril, atóxico, libre de pirógenos, de un solo uso, no usar si el envase está dañado o abierto, almacenar en un lugar fresco y seco, adquirir en lugares autorizados.