

PM: 2112-9

# Información de los Rótulos

## Hemodiafiltro de fibra Hueca

Nº de Lote:

Modelos: HDF15, HDF16, HDF17, HDF18, HDF19, HDF20, HDF21, HDF22, HDF23

Marca: FILI CARE

AUTORIZADO POR LA ANMAT: PM 2112-9.

Importado por:

Asociación Mutual de Prestadores de Servicios Renales Viamonte 1181 P. 7 Caba, Buenos Aires, Argentina



Fabricado por:

Shandong Weigao Blood Purification Products Co., Ltd. No.7 Weigao West Road, Weihai Torch Hi-tech Science Park, 264210 Weihai, Shandong Province, República Popular China.





Representante autorizado en Comunidad Europea:

MedNet EC-REP C IIb GmbH Borkstrasse 10, 48163 Münster, Alemania.



Distribuido por:

FiLi Care Co. Ltd

Add: Unit 01/F, Carnival Commercial Building, 18 Java Road, North Point, Hong Kong. Tel:+86.159.2058.1098 Web: www.fili-care.com Email: sales-filicare@hotmail.com



CALBRE D

Cantidad:

Responsable Técnico: Farm. Silvana Nota M.N: 10723

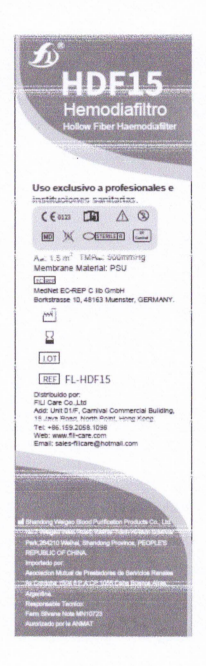
Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Modelo de Rótulo

SILVANA NOTA Directore Técnica M.N. 10723 AMPSER



PM: 2112-9



Rótulo provisto por el Fabricante (Muestra de un modelo)

SILVANA NOTA Directore Técnica M.N. 10723 AMPSER



PM: 2112-9

## INSTRUCCIONES DE USO

#### 3.1 Indicaciones del Rótulo

Razón Social y Dirección (Rótulo del Fabricante):

Shandong Weigao Blood Purification Products Co., Ltd.

No. 7 Weigao West Road, Weihai Torch Hi-tech Science Park, 264210 Weihai, Shandong Province, REPUBLICA POPULAR DE CHINA.

Razón Social y Dirección (Rótulo del Representante Europeo):

MedNet EC-REP C IIb GmbH

Borkstrasse 10, 48163 Münster, Alemania

Razón Social y Dirección (Rótulo del Importador):

Asociación Mutual de Prestadores de Servicios Renales (Ampser) Viamonte 1181 P. 7 Caba, Buenos Aires, Argentina

Identificación del Producto:

En Rótulo del Fabricante:

Producto: Hemodiafiltro de fibra Hueca

Marca: Fili Care.

#### Modelos:

HDF15, HDF16, HDF17, HDF18, HDF19, HDF20, HDF21, HDF22, HDF23

## Condiciones de Almacenamiento, Conservación y/o Manipulación del producto:

Este producto debe almacenarse en un lugar fresco, seco, bien ventilado y limpio, sin gases corrosivos y con una humedad relativa máxima del 80 %.

Este producto puede almacenarse durante tres años a una temperatura de 0 a 35 °C sin que se vea afectada su calidad ni su rendimiento.

Evite presionarlo con fuerza, golpearlo o mojarse

DR. CARLOS ALBERTO BONANNO PRESIDENTE

Jus

SILVANA NOTA Directore Técnica M.N. 10723 AMPSER



PM: 2112-9

## Precauciones y advertencias

- Este producto debe ser utilizado por personal calificado
- Producto no toxico y de un solo uso. No pirógeno
- No utilizar si el envase está dañado
- No lo use para ningún otro propósito que no sea la diálisis.
- Este producto no debe usarse después de la fecha de caducidad.
- Consulte las instrucciones de uso

LOT	Código de lote	REF	Número de catalogo	2	No re-usar
EC REP	Representante autorizado en el comunidad Europea	STERILE	Estéril	<b>(S)</b>	No usar si el paquete està dañado.
<u></u>	Fecha de manufactura	STERILER	terilizado mediante irradiación.	XX	No pirogénico
53	Utilizar por fecha	[]i	Consultar las instrucciones de uso.		

#### Instrucciones de uso

- 1. Verifique las especificaciones y el modelo. Inspeccione el paquete para asegurarse de que no esté dañado ni expuesto a la humedad. Verifique el método de esterilización y la fecha de caducidad.
- 2. Lea atentamente las instrucciones de uso antes de usar y tenga en cuenta los requisitos de funcionamiento de las diferentes membranas de diálisis y métodos de esterilización.
- 3. Retire el embalaje exterior del producto, coloque el hemodiafiltro verticalmente sobre el soporte (con el extremo de salida de sangre hacia arriba) y conecte el hemodiafiltro (mantenga la tapa protectora de la interfaz de dializado cerrada) al circuito extracorpóreo de sangre en secuencia. Siguiendo el mismo proceso de instalación del circuito habitual, instálelo en la dirección del flujo sanguíneo y detecte la presión a la entrada y salida del hemodiafiltro y al orificio arteriovenoso.

4. Dispone de cebado con solución salina normal (SN) y cebado en línea. Generalmente, el volumen de cebado es de 1000 mL.

DR. CARLOS ALBERTO BONANNO
PRESIDENTE

SILVANA NOTA Directore Técnica M.N. 10723



PM: 2112-9

5. Cebado extramembrana: Una vez superada la prueba interna del equipo, instale el bypass para la desaireación del compartimento de dializado. 4. Realice un circuito cerrado durante 5 a 10 minutos o configure una UF simulada de 100 a 200 ml (cebado transmembrana) y prepárese para el tratamiento una vez finalizado.

Método de Esterilización: Radiación Gamma

Responsable Técnico de AMPSER legalmente habilitado:

Farm. Silvana Nota

M.N:10723

Número de Registro del Producto Médico: "Autorizado por la ANMAT PM 2112-9".

Condición de venta: "uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias".

## 3.2 Prestaciones atribuidas por el Fabricante

En el tratamiento de hemodiálisis, la sangre del paciente, sale fuera del cuerpo a través de líneas sanguíneas desechables hasta el Hemodiafiltro de fibra Hueca. Cuando la sangre fluye a través de estas fibras, los desechos pasan a través de las paredes de la fibra hacia una solución de diálisis (dializado) que arrastra los productos de desecho y el exceso de agua y así la sangre limpia retorna al paciente. El proceso es controlado por una máquina de hemodiálisis, la cual, bombea la sangre, añade anticoagulantes, regula el proceso de purificación y controla la mezcla de la solución de diálisis y la velocidad con que fluye el sistema.

El tratamiento de hemodiálisis puede reemplazar la función renal parcial, pero no puede reemplazar la función endocrina y metabólica normal del riñón. El tratamiento de hemodiálisis puede prolongar la vida de los pacientes con insuficiencia renal

El dializador de fibra hueca está hecho de membrana de fibra hueca de polietersulfona, carcasa de policarbonato, pegamento de sellado de poliuretano y anillos de sellado de gel de sílice tipo "O".

El fabricante garantiza que el dializador se ha fabricado de acuerdo con sus especificaciones y de acuerdo con las normas reglamentarias GMP

## 3.3 Combinación del Producto Médico con otros productos

Instale las líneas de sangre arterial y venosa en el hemodiafiltro. Nota: consulte las instrucciones de la máquina de hemodiálisis para usar en la configuración de líneas de sangre.

DR. CARLOS ALBERTO BONANNO

PRESIDENTE



PM: 2112-9

- Conecte asépticamente una solución salina estéril en bolsa de 1 litro con un conjunto de cebado de diálisis bloqueado. Asegúrese de que la conexión es segura.
- Ajuste la velocidad de la bomba de 80-100 mL / min. Prepare la línea de sangre arterial, el hemodiafiltro y la línea de sangre venosa con solución salina.
- Enjuague el dializador y las líneas de sangre con 500 ml de solución salina estéril.
- Verifique que el dializado esté dentro de los límites de conductividad prescritos con un monitor de conductividad calibrado.
- Gire el hemodiafiltro para que el extremo venoso esté hacia abajo. Conecte las líneas de dializado al hemodiafiltro. Llene el dializador con el hemodiafiltro en la posición venosa de extremo hacia abajo. Luego, gire el hemodiafiltro de nuevo a la posición de extremo inferior hacia abajo y vuelva a colocarlo en el soporte del hemodiafiltro.
- Luego, establezca el flujo de dializado a 200 a 300 ml / min para purgar todo el aire visible del hemodiafiltro y las líneas de sangre.
- No infunda la solución salina recirculada en el paciente. Deseche la solución salina recirculada
   y llene todo el circuito extracorpóreo con solución salina fresca antes de conectarlo con el paciente.
- Si la máquina de hemodiálisis se desinfectó o esterilizó químicamente antes del uso por parte del paciente, asegúrese de verificar la ausencia de residuos de germicida.

## 3.4 Instalación y mantenimiento del Producto Médico

- Detenga la bomba de sangre, el conjunto del cebado de diálisis y las líneas de sangre arterial y venosa.
- Conecte asépticamente los extremos de las líneas de sangre en el acceso arterial y el venoso del paciente. Abra las pinzas de la línea arterial y venosa y las pinzas en el acceso del paciente.
- Aumente la velocidad de la bomba de sangre lentamente hasta alcanzar el flujo de sangre prescrito. Asegúrese de controlar la presión arterial y la venosa durante este proceso para observar cualquier posible restricción de flujo o lecturas de presión inadecuadas.
- Una vez que se haya alcanzado la tasa de flujo sanguíneo prescrita, establezca la tasa de ultrafiltración prescrita.
- Si se produce una fuga de sangre durante el tratamiento, el operador debe tomar las medidas indicadas por un médico.
- El aire que ingresa al circuito extracorpóreo durante la diálisis es un evento muy serio y debe evitarse. Se recomienda un control de rutina de todas las conexiones antes del inicio de la diálisis y periódicamente durante el tratamiento de diálisis.
- Vigilar constantemente la cámara de goteo venosa. Si el aire ingresa en la línea venosa durante

SU

SILVANA NOTA Directore Técnica M.N. 10723 AMPSER DR. CARLOS ALBERTO BONANNO



PM: 2112-9

el tratamiento, se debe interrumpir la diálisis sin devolver la sangre mezclada con el aire.

## 3.5 Implantación del Producto Médico

No Corresponde (no es un Producto Médico implantable).

## 3.6 Riesgos de interferencia recíproca

No Corresponde (no es un producto médico activo).

#### 3.7 Rotura del envase e indicación de los métodos adecuados de reesterilización

No debe utilizarse si el envoltorio está roto o si el producto está dañado. Este producto se encuentra esterilizado por radiación Gamma,

Este producto no debe usarse después de la fecha de caducidad.

No reutilizar. La reutilización de este producto puede causar infección, hemorragias, reacción alérgica y muerte

## 3.8 Limpieza, desinfección, acondicionamiento y método de esterilización

- Una vez completado el tratamiento de diálisis, apague la bomba de sangre y fije la línea arterial. Extraiga la aguja de punción o la aguja permanente de la fístula del paciente y conéctela a la bolsa de solución salina para recuperar la sangre.
- Retire la pinza en la línea de sangre arterial. Encienda la bomba de sangre y enjuague la sangre en el tubo y el hemodiafiltro.
- Una vez que la sangre haya sido devuelta al paciente, apague la bomba de sangre. Sujete con abrazaderas las líneas de sangre arterial y venosa y el acceso arterial y venoso del paciente. Desconecte asépticamente las líneas de sangre arterial y venosa del acceso del paciente.
- Deseche el circuito extracorpóreo en un recipiente apropiado para desechos con riesgo biológico

# 3.9 Tratamiento y procedimiento adicional antes de utilizar el Producto Médico Utilización

- Desembale inmediatamente antes de usar.
- Evite la inclusión y contaminación del aire durante las operaciones de enjuague y cebado.
- Inicie la diálisis inmediatamente después de las operaciones de enjuague / cebado.
- El uso de este producto debe cumplir con los requisitos de las regulaciones de operación

800

SILVANA NOTA Directore Técnica M.N. 10723



PM: 2112-9

relacionadas del departamento médico y leyes relacionadas.

- Solo personal capacitado puede utilizarlo.
- No lo use para ningún otro propósito que no sea la diálisis.
  - 3.10 Naturaleza, tipo, intensidad y distribución de la radiación con fines médicos No Corresponde (el Producto Médico no emite radiaciones con fines médicos).

#### 3.11 Precauciones en caso de cambio de funcionamiento

Si ocurriera alguna anormalidad como fuga de sangre o coagulación sanguínea durante el uso de este producto, deberá comunicarse con el proveedor del producto.

3.12 Precauciones que deben adoptarse en lo que respecta a la exposición, en condiciones ambientales previsibles, a campos magnéticos, a influencias eléctricas externas, a descargas electrostáticas, a la presión variaciones de presión, entre otras.

No Corresponde (el Producto Médico no presenta riesgo en lo que respecta a la exposición a campos magnéticos, a influencias eléctricas externas, a descargas electrostáticas, a la presión o sus variaciones).

#### 3.13 Medicamentos que el Producto Médico está destinado a administrar

- En caso de que se administren medicamentos que incluyen un anticoagulante antes o durante el uso de este producto, Siga las instrucciones de un médico sobre la administración y la dosis y el tiempo de administración de los medicamentos.
- Si el paciente presenta síntomas anormales como prurito, urticaria, reacción asmática, hipertensión y / o arritmia durante el uso de este producto, tome las medidas apropiadas de acuerdo con las instrucciones de un médico.

#### 3.14 Precauciones en la eliminación del Producto Médico

Deseche las tubuladuras y el hemodiafiltro usados cumpliendo las normas adecuadas establecidas por la institución, para evitar contaminaciones

## 3.15 Medicamentos incluidos en el Producto Médico

No Corresponde (el Producto Médico no incluye medicamentos como integrantes del mismo).

Soc.

SILVANA NOTA Directore Técnica M.N. 10723



PM: 2112-9

# 3.16 Grado de precisión atribuido a los Productos Médicos de medición

No corresponde (el producto Médico no ha sido diseñado para realizar mediciones).

SILVANA NOTA Directore Técnica M.N. 10723 AMPSER



# República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA

# Hoja Adicional de Firmas Anexo

Número:		
Referencia: Proyecto de rotulo e instrucciones de uso.		

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 9 pagina/s.