

PARECER TÉCNICO – CATETER URETRAL DUPLO “J”
Nº 489/2024

Setor: CENTRO CIRÚRGICO

Data: 27/11/2024

<u>MATERIAL TESTADO</u>	<u>EMPRESA / MARCA</u>	<u>QUANTIDADE FORNECIDA</u>
CATETER URETRAL DUPLO “J”	BEVIE / WELL LEAD	03 UNDADES

ITEM: 09

P.E.: 90217/2024 | PROCESSO Nº: 227074/2024

ESPECIFICAÇÃO:

Cateter uretral duplo “j” em poliuretano radiopaco (kit cateter c/dois extremos abertos/fio guia metálico de ponta flexível e empurrador) 6,0fr x 26cm. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, abertura asséptica.

1. O produto apresentado está de acordo com o descrito?

() Sim (X) Não

Justificativa: Não apresenta fio guia metálico.

2. Quanto à identificação do material?

(X) Boa () Ruim

3. Quanto à abertura?

(X) Facilidade, “Boa Pega”

() “Pega” insuficiente ou inadequada

4. Quanto ao comprimento?

(X) Corresponde ao descrito

() Não corresponde ao descrito

5. Quanto à flexibilidade e ângulo de curvatura?

(X) Boa flexibilidade

() Não flexível

6. Quanto à ponta?

() Favorece a introdução

(X) Indiferente

7. Quanto à superfície deslizante?

(X) Sim () Não

8. Presença de marcadores em sua extensão?

(X) Sim () Não

9. Quanto à resistência?

(X) Boa () Ruim

10. Quanto à Qualidade do material radiopaco?

(X) Boa visualização
() Visualização difícil

11. Quanto aos orifícios?

() Permite boa canalização
(X) Difícil canalização

12. Resultado do teste:

() Aprovado
(X) Reprovado

Observações adicionais, caso se faça necessário:

Item sem todos os componentes solicitados.

Data: 02 / 12 / 24

Ass. Carimbo do Responsável

Claudia Valani Barcellos
Assessoria Controle Avaliação e Qualidade
IJF / ASCAQ
Mat. 115560-05

Membro da Comissão de Parecer Técnico

Data da entrega da amostra no IJF: 26/11/2024. Hora: 09:46 h.

PARECER TÉCNICO PARA DISPOSITIVO INTRAVENOSO PERIFÉRICO
Nº 490/2024

Setor: CENTRO CIRÚRGICO

Data: 27/11/2024

<u>MATERIAL TESTADO</u>	<u>EMPRESA / MARCA</u>	<u>QUANTIDADE SOLICITADA</u>
DISPOSITIVO INTRAVENOSO PERIFÉRICO	BEVIE / POLYMED	03 UNIDADES DE CADA

ITENS: 29 e 30

P.E.: 90217/2024 | PROCESSO Nº: P227074/2024

ITEM	ESPECIFICAÇÕES	APROVADO	REPROVADO
29	Dispositivo intravenoso integral periférico de segurança nº 18g, com 1.25 de comprimento em polegadas, tipo por fora da agulha de uso único, estéril, descartável. Agulha siliconizada com bisel triangulado e trifacetado, cateter em biomaterial poliuretano, flexível, transparente (radiopaco). Possuir protetor de agulha/cateter, extensor dupla via. Conector em y luer-lock, codificado em cores. Dispositivo de segurança acionado automaticamente na retirada da agulha. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, abertura asséptica.		X
30	Dispositivo intravenoso integral periférico de segurança nº 20g, com 1.00 de centímetro em polegadas, tipo por fora da agulha de uso único, estéril, descartável. Agulha siliconizada com bisel triangulado e trifacetado, cateter em biomaterial poliuretano, flexível, transparente (radiopaco). Possuir protetor de agulha/cateter, extensor dupla via. Conector em y luer-lock, codificado em cores. <u>Dispositivo de segurança acionado automaticamente na retirada da agulha.</u> Embalagem individual em papel grau cirúrgico, abertura asséptica.		X

1. Os produtos apresentados estão de acordo com o descrito?

() Sim (X) Não

Justificativa: Ausência de dispositivo de segurança.

2. Quanto à identificação do material?

() Boa () Ruim

3. Quanto ao manuseio?

() Bom () Ruim

4. Quanto à ponta?

() Favorece a introdução () Indiferente

5. Quanto à conexão?

() Boa () Ruim

6. Quanto à resistência?

() Boa () Ruim

Observações adicionais, caso se faça necessário:

Data: 27 / 11 / 24

Dra. Marilman M. B. Zan
Coordenadora NUCAN IJF
CRM 8722

Ass./Carimbo do Responsável

Dra. Ludmilla Farias
Médica CRM-CE 11 183
Gerência de Controle de Riscos
Instituto Dr. José Frota - IJF

*Diretora técnica
em exercício*

Membro da Comissão de Parecer Técnico

Data da entrega da amostra no IJF: 26/11/2024. Hora: 09:46 h.