

# Cure Dextra®

## Cateter Urinário Intermitente Fechado



### Descrição

O Cateter Urinário Intermitente Sistema Fechado Cure Dextra® é utilizado para a drenagem intermitente da bexiga urinária de homens e mulheres que precisam de assistência com a drenagem devido a condições que causam retenção urinária ou disfunção do sistema urinário.

### Marca

Cure®

### Composição do Produto

Ponta: Polietileno Cloreto de Vinila (PVC) e silicone (ponta introdutora)  
Tubo: Polietileno Cloreto de Vinila (PVC) Conector: Polietileno de alta densidade (HDPE)  
Tampa: Polietileno Cloreto de Vinila (PVC)  
Bolsa Coletora: Polietileno de baixa densidade (LDPE)  
Sistema de deslizamento e grampo: Polietileno de alta densidade (HDPE)  
Alça de dedo: Filme de poliuretano  
Almofada: Poliuretano  
Solvente de colagem: Ciclohexanona  
Gel Lubrificante: Lubrajel MG (lubrificante transparente, solúvel em água), composto por: glicerina, água, propileno glicol, poliácido de sódio, ácido poliacrílico, metilparabeno e propilparabeno.

### Características e Ações do Produto

O Cateter Urinário Intermitente Sistema Fechado Cure Dextra® possui um mecanismo que permite que este seja introduzido na uretra a partir de um sistema de deslizamento, no qual através de um simples movimento para frente e para trás faz com que o cateter avance sendo inserido lentamente na uretra até que a urina comece a fluir. Este sistema faz com que o paciente não entre em contato com o cateter diretamente.

### Recomendações de Uso

- Verifique se o cateter é do tamanho correto conforme indicado na embalagem do produto;

# Cure Dextra®

## Cateter Urinário Intermitente Fechado

- Utilize a tecnologia de avanço da ponta através do sistema de deslizamento para evitar tocar no cateter.

### Advertências

- O fabricante recomenda USO ÚNICO deste produto, não reutilize ou reinsira o dispositivo. Isso pode levar a um aumento do risco de infecção, transmissão de vírus/ bactérias, sangramento, dano tecidual ou dor;
- A esterilidade é garantida, a menos que a embalagem selada esteja danificada ou seja aberta antes do uso. Não use o dispositivo se a embalagem estiver danificada ou aberta antes do uso e descarte o dispositivo de acordo com os regulamentos locais;
- O cateter deve ser utilizado imediatamente após ser removido da embalagem;
- Se durante a utilização deste dispositivo ou como resultado da sua utilização ocorrer um incidente grave, comunique-o ao detentor do registro e à autoridade competente;
- Não é feito com látex;
- Contate um profissional da saúde se não houver fluxo de urina ou ocorrerem outras complicações durante ou após o uso (por exemplo, dor, inserção ou remoção difícil, sangramento, sinais de infecção do trato urinário ou corrimento).

Método de Esterilização	Registro Sanitário	Prazo de Validade	Cuidados de Conservação
Óxido de Etileno	Notificação ANVISA Nº 80523020095	5 anos	Armazenar o produto dentro da embalagem original, lacrada e em temperatura ambiente, com o intervalo de temperatura de 4° a 30°C.

ICC	SAP	EAN	SIMPRO	Características		Unidades por caixa
510795	1735396	815947021243	0000352731	Ponta do Cateter	Tamanho (Diâmetro)	90
510796	1735396	815947021250	0000352732	Reta	12	90
				Reta	14	90



**Fabricante**  
 Convatec Limited -  
 Reino Unido  
 Convatec Inc. - EUA



**Responsável Técnico**  
 Carla Viotto Belli  
 CRF-SP nº 16.715



**Detentor do Registro/Notificação**  
 Convatec Brasil Ltda.  
 CNPJ: 09.603.161/0001-44



**Atendimento ao Cliente**  
 0800-7276-115



[www.convatec.com](http://www.convatec.com)  
 FT-CCC17  
 V3

Para obter mais informações sobre nossos produtos, entre em contato com seu representante de vendas da ConvaTec. Versão impressa não controlada e informações sujeitas a alterações.

As imagens ilustram apenas exemplos dos produtos e podem não contemplar todos os modelos disponíveis nesse registro. Todas as marcas e logotipos são propriedade do Grupo ConvaTec.