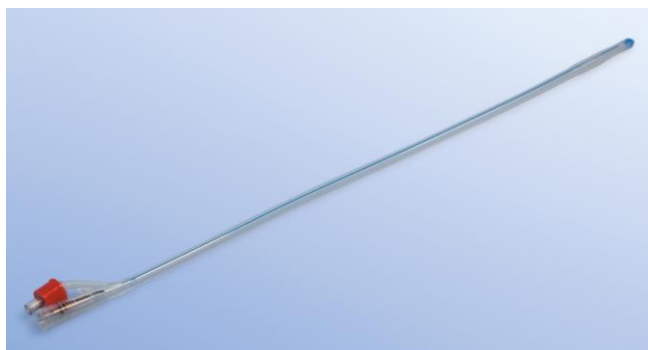


ALGÁLIA FOLEY 100% SILICONE

GAMA: Cuidados Gerais

APLICAÇÃO: Algálias (com guia) para o esvaziamento regular da bexiga e drenagem pós-operatória, para a lavagem da bexiga.



DESCRIÇÃO

SEM LÁTEX

Algália de duas vias com um funil cónico na extremidade proximal, uma válvula de bloqueio na extremidade distal. O tamanho da algália em Fr/CH e mm e o volume de enchimento do balão em ml são impressos no funil.

Dispositivo em silicone, biocompatível e bioestável, sem risco de alergia ao látex e menor risco de fixação da algália.

Tempo de permanência máximo recomendado: 30 dias (o dispositivo deve ser removido após um intervalo adequado, não superior a 30 dias, conforme determinado por um médico ou outro pessoal adequadamente qualificado).

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

REFERÊNCIA	TAMANHO (Fr/CH)	COMPRIMENTO	CÓDIGO DE COR	VOLUME	GUIA
23.000.14.208	8	30cm	Preto	3 ml	Sim
23.000.14.210	10	30cm	Cinzento	3 ml	Sim
23.000.14.212	12	40cm	Branco	5 – 15 ml	Não
23.000.14.214	14	40cm	Verde	5 – 15 ml	Não
23.000.14.216	16	40cm	Laranja	5 – 15 ml	Não
23.000.14.218	18	40cm	Vermelho	5 – 15 ml	Não
23.000.14.220	20	40cm	Amarelo	5 – 15 ml	Não
23.000.14.222	22	40cm	Roxo	5 – 15 ml	Não
23.000.14.224	24	40cm	Azul	15 – 30 ml	Não
23.000.24.216	16	40cm	Laranja	30 – 50 ml	Não
23.000.24.218	18	40cm	Vermelho	30 – 50 ml	Não
23.000.24.220	20	40cm	Amarelo	30 – 50 ml	Não
23.000.24.222	22	40cm	Roxo	30 – 50 ml	Não
23.000.24.224	24	40cm	Azul	30 – 50 ml	Não

COMPOSIÇÃO DO DISPOSITIVO

Algália: silicone

Válvula: PVC, PP, aço inoxidável, ABS

Linha radiopaca: sulfato de bário

Guia: PBT

ESTERILIZAÇÃO

Modo de esterilização: **óxido de etileno**

Validação e controlo de rotina de acordo com as normas internacionais ISO 11135

A Dahlhausen não produz este dispositivo com vista à sua reutilização ou reprocessamento, não assegurando por isso que o reprocessamento possa limpar e/ou esterilizar ou manter a integridade estrutural do dispositivo de forma a assegurar a segurança do doente na sua utilização.

VALIDADE

Data de validade: 3 anos

ACONDICIONAMENTO

Conservar o produto à temperatura ambiente, mantendo-o afastado de luz solar directa, humidade elevada e exposição à água. (O impacto a baixas temperaturas (abaixo de zero) pode provocar rachas nas peças de plástico (protector, etc.).)

ELIMINAÇÃO

Descartar em contentor adequado de lixo para incineração.

EMBALAGEM

Embalagem individual: 1 face de papel e 1 face PE/PP

Embalagem Secundária (Mínimo de Venda: 10 unidades): caixa de cartão

INFORMAÇÃO REGULAMENTAR

Dispositivo médico estéril de uso único

Classe IIa, com marcação CE

ID atribuído pelo INFARMED: 110588

Código NPDM: SISTEMAS DE RECOLHA DE URINA – OUTROS - A06030301

REFERÊNCIA	Código CDM
23.000.14.208	14261332
23.000.14.210	14261340
23.000.14.212	14261359
23.000.14.214	14261413
23.000.14.216	14261375
23.000.14.218	14261383
23.000.14.220	14261391
23.000.14.222	14261405
23.000.14.224	14261367
23.000.24.216	17267820
23.000.24.218	17267803
23.000.24.220	17267404
23.000.24.222	<i>A aguardar codificação pela Autoridade Competente (INFARMED)</i>
23.000.24.224	<i>A aguardar codificação pela Autoridade Competente (INFARMED)</i>

ABREVIATURAS

ABS: Acrylonitrile butadiene styrene; ASA: Acrylonitrile Styrene Acrylate; EVA: Ethylene-vinyl acetate; PA: Polyamide; PC: Polycarbonate; PE: Polyethylene; PI: Polyisoprene; POM: Polyacetate; PP: Polypropylene; PS: Polystyrene; PU: Polyurethane; PVC: Polyvinyl chloride; SI: Silicone