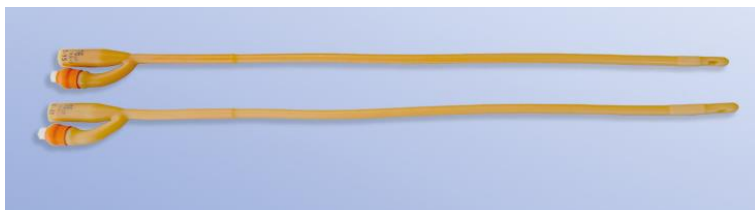
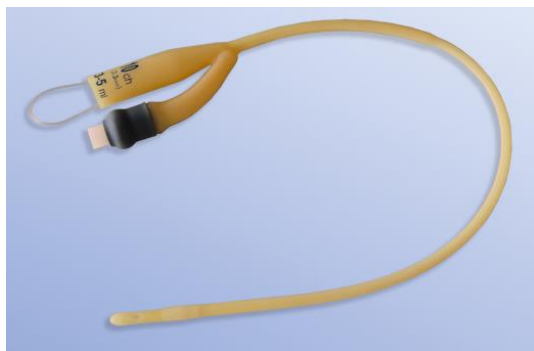


# ALGÁLIA FOLEY EM LÁTEX COM REVESTIMENTO EM SILICONE

**GAMA:** Cuidados Gerais

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



**COM LÁTEX**

## DESCRIÇÃO

Algália de duas vias com um funil cónico na extremidade proximal, uma válvula anti retorno e um balão 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.

**Tempo de permanência máximo recomendado: 14 dias** (o dispositivo deve ser removido após um intervalo adequado, não superior a 14 dias, conforme determinado por um médico ou outro pessoal adequadamente qualificado).

## CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

REFERÊNCIA	TAMANHO (Fr/CH)	COMPRIMENTO	CÓDIGO DE COR	VOLUME	GUIA
23.100.14.208	8	33cm	Preto	3 - 5 ml	Sim
23.100.14.210	10	33cm	Cinzento	3 - 5 ml	Sim
23.100.14.212	12	40cm	Branco	5 - 15 ml	Não
23.100.14.214	14	40cm	Verde	5 - 15 ml	Não
23.100.14.216	16	40cm	Laranja	5 - 15 ml	Não
23.100.14.218	18	40cm	Vermelho	5 - 15 ml	Não
23.100.14.220	20	40cm	Amarelo	5 - 15 ml	Não
23.100.14.222	22	40cm	Roxo	5 - 15 ml	Não
23.100.14.224	24	40cm	Azul	15 - 30 ml	Não
23.100.24.216	16	40cm	Laranja	30 - 50 ml	Não
23.100.24.218	18	40cm	Vermelho	30 - 50 ml	Não
23.100.24.220	20	40cm	Amarelo	30 - 50 ml	Não
23.100.24.222	22	40cm	Roxo	30 - 50 ml	Não
23.100.24.224	24	40cm	Azul	30 - 50 ml	Não

## COMPOSIÇÃO DO DISPOSITIVO

Algália: látex com revestimento de silicone

Válvula: PP, aço inoxidável

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: em processo de notificação

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

Código CDM: *a aguardar codificação pela Autoridade Competente (INFARMED)*

## 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