

ASPIRADOR DE MUCOSIDADE PARA FIBROSCÓPIO COM TUBO COLECTOR, VOLUME: 80ml AM040

GAMA: Aspiração

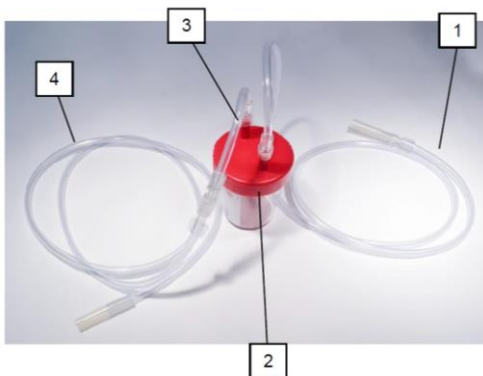
APLICAÇÃO: Aspirador de mucosidades.

DEHP (DOP), BBP, DBP, DIBP e DHP
não fazem parte da composição do produto.
Os níveis residuais destas substâncias estão de
acordo com o regulamento REACH

SEM LÁTEX



DESCRIÇÃO



Legenda

1. Tubo conector para fibroscópio:
 - tubo conexão em SI, comprimento: 4cm, \varnothing int: 5mm, \varnothing ext: 8mm
 - conector luer lock macho em PVC
 - tubo em PVC, comprimento 100cm, \varnothing int: 3.5mm, \varnothing ext: 5.5mm
 - conector luer lock macho em ABS;
2. Tubo coletor em PS transparente, volume: 80ml e tampa em PE;
3. Prolongador estanque: conector macho luer lock em PVC, tubo em PVC, comprimento: 10cm, \varnothing int: 3.5mm, \varnothing ext: 5.5mm; conector macho luer lock em ABS com anel amovível em PP;
4. Tubo de conexão de vácuo:
 - conector luer lock fêmea em PVC
 - tubo em PVC, comprimento: 100cm, \varnothing int: 3.5mm, \varnothing ext: 5.5mm
 - tubo conector em SI, comprimento: 4cm, \varnothing int: 5mm, \varnothing ext: 8mm



O aspirador de mucosidades poderá ser selado (conforme ilustrado na imagem ao lado), para transporte de amostra até ao laboratório.

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Estéril excepto em caso de embalagem danificada ou aberta; Não re-esterilizar; Descartar após utilização.

COMPATIBILIDADE DE MATERIAIS

Não aplicável.

PRODUÇÃO

Injecção e extrusão de componentes
Montagem manual e automática

CONTROLO DE QUALIDADE

Controlo visual: ausência de riscos, manchas, quebras, deformações.
Controlo dimensional
Controlo funcional: (pressão, estanquicidade)

ESTERILIZAÇÃO**Modo de esterilização: óxido de etileno**

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

A CAIR LGL 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: 59 meses

ACONDICIONAMENTO

Armazenar em local limpo e seco, protegido da luz solar, a temperatura entre +5 e +40 °C

ELIMINAÇÃO

Descartar em contentor adequado de lixo para incineração.

EMBALAGEM

Embalagem primária (1 unidade): 1 face de papel e 1 face transparente
Embalagem secundária (unidade mínima de venda - 20 unidades): caixa de cartão

INFORMAÇÃO REGULAMENTAR

Dispositivo médico estéril de uso único
Classe Is, com marcação CE
Organismo Notificado: G-MED, nº 0459
ID atribuído pelo INFARMED: 67494
Código NPDM: *Dispositivos para administração, extracção e recolha – outros - A99*
Código CDM: 14264331

ABREVIATURAS

ABS: Acrylonitrile butadiene styrene; ASA: Acrylonitrile Styrene Acrylate; PA: Polyamide; PC: Polycarbonate; PE: Polyethylene; PI: Polyisoprene; POM: Polyacetate; PP: Polypropylene; PS: Polystyrene; PU: Polyurethane; PVC: Polyvinyl chloride; SAN: Acrylonitrile styrene; SI: Silicone; SB: Styrene butadiene; TPU: Thermoplastic polyurethane.

REACH: Regulação europeia acerca do registo, avaliação, autorização e restrição de substâncias químicas. A comunicação de informação acerca das substâncias visadas é obrigatória se for superior a 0.1% massa/massa.