

BIBERÃO COMPLETO DESCARTÁVEL COM TETINA FLUXO 3 PARA PREMATUROS EM ANEL AZUL E TAMPA GRADUADA BB..1.

GAMA: Nutrição - NUTRICAIR™

APLICAÇÃO: Alimentação Pediátrica.
Recolha, armazenamento e administração de
leite materno.

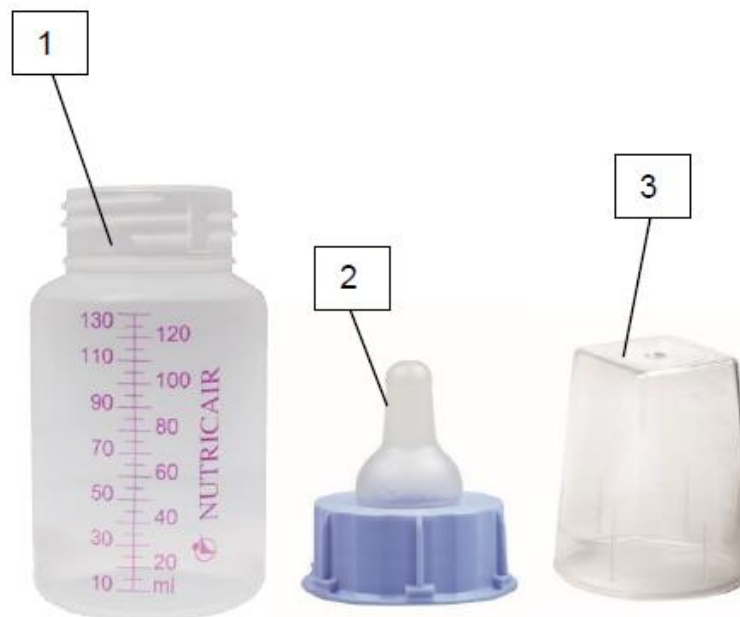
DEHP (DOP), BBP, DBP, DIBP e DHP
não fazem parte da composição do produto.
*Os níveis residuais destas substâncias estão de acordo com o
regulamento REACH*

SEM LÁTEX

SEM BPA

SEM FTALATOS

DESCRIÇÃO



Legenda:

1. Biberão transparente e graduado de 60ml ou 130ml em polipropileno, com medida de diâmetro standard europeu 39.4mm, graduado a cada 5 ml;
2. Tetina fluxo 3 para prematuros em elastómero translúcido moldado termicamente e anel azul em polipropileno, em rosca, com medida de diâmetro *standard* europeu 39.4mm;
3. Tampa 60ml graduada em polipropileno translúcido.

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

REFERÊNCIA	VOLUME	UNIDADES POR EMBALAGEM	UNIDADES POR CAIXA
BB061U	60ml	1	100
BB061M	60ml	10	120
BB131M	130ml	8	88

As garrafas de 130 podem ser utilizadas para pasteurização através do método Holder a 62,5°C, com subsequente arrefecimento rápido a 4°C.

As garrafas de 130 podem ser congeladas a -18°C.

As garrafas podem ser utilizadas para reconstituir leite em pó adicionando água a 80°C dentro da garrafa.

As precauções e condições de utilização encontram-se definidas em “higiene e recomendações para a preparação e conservação de biberões” da AFSSA, julho de 2005.

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Consultar as instruções de utilização da referência 5CBT6020R.

COMPATIBILIDADE DE MATERIAIS

Consultar as instruções de utilização da referência 5CBT6020R.

PRODUÇÃO

- Injeção e extrusão de componentes
- Montagem manual e automática
- Embalagem

CONTROLO DE QUALIDADE

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

ESTERILIZAÇÃO

Modo de esterilização: **Radiação Beta**

Validação e controlo de rotina de acordo com as normas internacionais ISO 11137.

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.

Garantia de esterilidade: 10^{-6} ufc/ml

ACONDICIONAMENTO

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

DURAÇÃO DE UTILIZAÇÃO

Duração recomendada de utilização: 24 horas no máximo

VALIDADE

Data de validade: 35 meses

ELIMINAÇÃO

Descartar o dispositivo em conformidade com a regulamentação nacional em vigor, no que diz respeito à eliminação de resíduos perigosos, resíduos biológicos ou resíduos médicos infecciosos.

EMBALAGEM

Embalagem individual: 1 face de papel e 1 face transparente

INFORMAÇÃO REGULAMENTAR

Dispositivo médico estéril de uso único

Classe IIa, com marcação CE

Organismo Notificado: G-MED, nº 0459

ID atribuído pelo INFARMED: 468745

Código NPDM: V0299 - *Dispositivos para neonatologia e pediatria - outros*

REFERÊNCIA	Código CDM
BB061U	<i>a aguardar notificação</i>
BB061M	<i>a aguardar notificação</i>
BB131M	74555758

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; SI: Silicone. 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.