

MANÓMETRO PARA MEDIÇÃO DA PRESSÃO VENOSA CENTRAL MP100

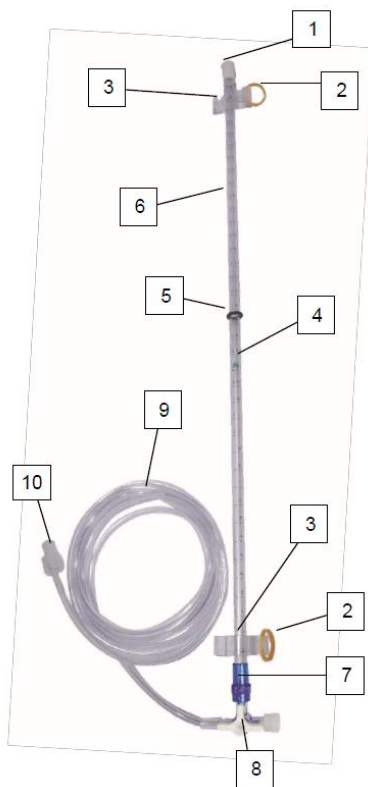
CONTÉM LÁTEX

GAMA: Infusão

APLICAÇÃO: Medição da pressão venosa central

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*

DESCRIÇÃO



Legenda

1. Filtro hidrofóbico em PE, \varnothing 6.2mm
2. Elástico de borracha em látex
3. Clip em PC
4. Esfera em PP, \varnothing 3.2mm
5. Anel em nitrilo
6. Tubo em PVC rígido, com graduação entre -3 e +35 cm
7. Conector luer lock macho em ABS
8. Torneira de 3 vias: corpo em PC, pega em PEHD branco, tampa protetora impermeável em PP
9. Tubo em PVC, \varnothing 2.5 x 4.1mm, L=150cm
10. Conector luer lock macho em ABS com tampa protetora permeável em PE

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Estéril excepto em caso de embalagem danificada ou aberta; Não reesterilizar; Descartar após utilização. Não utilizar pinças. Um estrangulamento excessivo pode danificar os *luers* e dificultar a desconexão. Verificar periodicamente a conexão (no mínimo uma vez por dia).

COMPATIBILIDADE DE MATERIAIS

Não aplicável

PRODUÇÃO

Injeção 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 internacional 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 individual: 1 face de papel e 1 face transparente
Caixa: 30 unidades por caixa de cartão

INFORMAÇÃO REGULAMENTAR

Dispositivo médico estéril de uso único
Classe Iefm, com marcação CE
Organismo Notificado: G-MED, nº 0459
ID do Dispositivo: 152126
Código NPDM: *Dispositivos com função de medição - outros - V0399*
Código CDM: 16927192

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.
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.