

# ADAPTADOR ENFit\* PARA ALIMENTAÇÃO ENTÉRICA

## NUTRICAIR® : FUNIL – ENFit\* FÊMEA

### NCE101A

**SEM LÁTEX****GAMA:** Nutrição Entérica – NUTRICAIR®**APLICAÇÃO:** Alimentação Entérica

**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. Funil maleável branco em PVC com tampa
2. Conector de nutrição fêmea ENFit\* em Tritan Copolyester (violeta)

\*ENFit – de acordo com a norma internacional ISO 80369-3, conexão diferenciada e com sistema de segurança (rosca invertida) e cor violeta.

### CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

É recomendável a substituição dos tubos de extensão e acessórios a cada refeição (por exemplo: a cada 3 a 4 horas, especialmente em neonatologia), ou a cada 24 horas no máximo.

Cumpra os protocolos aplicáveis estabelecidos relativamente à lavagem.

### PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

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

### 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 europeias 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: 100 unidades por caixa de cartão

**INFORMAÇÃO REGULAMENTAR**

Dispositivo médico estéril de uso único

Classe IIa, com marcação CE

Organismo Notificado: G-MED, nº 0459

ID atribuído pelo INFARMED: 374848

Código NPDM: A0380 - *Equipamentos tubulares - acessórios*

Código CDM: 16930193

**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.