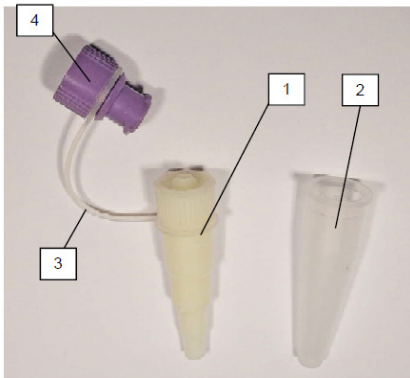


ADAPTADOR ENFit* PARA ALIMENTAÇÃO ENTÉRICA NUTRICAIR® : ENFit* MACHO – CONECTOR MULTI-CH NCE104A

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. Adaptador ENFit* macho / Conector multi-CH em ABS (branco)
2. Tampa estanque em PE (transparente)
3. Tira de ligação em LDPE (transparente)
4. Tampa fêmea ENFit* em ABS (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: 374856

Código NPDM: A0380 - *Equipamentos tubulares - acessórios*

Código CDM: 16929608

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.