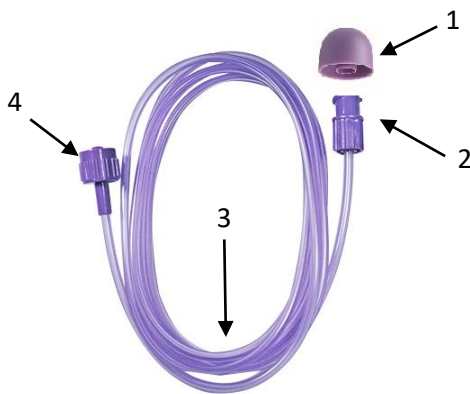


# TUBO DE EXTENSÃO PARA ALIMENTAÇÃO ENTÉRICA NUTRICAIR® COM ENFit\* NCE1215E

**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. Tampa macho ENFit\* em PP (violeta)
2. Conector fêmea ENFit\* em PVC (violeta)
3. Tubo em PVC (violeta)
4. Conector macho ENFit\* em ABS (violeta)

\*ENFit – de acordo com a norma internacional ISO 80369-1, conexão diferenciada e com sistema de segurança (rosca invertida) e cor violeta.

**CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS**

REFERÊNCIA FABRICANTE	FR/CH	DIÂMETRO	COMPRIMENTO	VOLUME RESIDUAL
NCE1215E	08	1.6 x 3 mm	150cm	2.9ml

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.

Consulte e siga o protocolo estabelecido de cuidados de saúde.

**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, estanquidade)

## 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

REFERÊNCIA FABRICANTE	Caixa
NCE1215E	50 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: 35677

Código NPDM: A03020101 - *Extensões de baixa pressão*

Código CDM: 16694139

## 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.