

ADAPTADOR PARA RECOLHA DE AMOSTRA DE NUTRIÇÃO ENTÉRICA NUTRICAIR® COM ENFit* NCE..S

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. Conector macho ENFit* em ABS (violeta) com tampa
2. Tubo de amostragem

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

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

REFERÊNCIA	COMPRIMENTO	COMPOSIÇÃO DO TUBO	DIÂMETRO
NCE05S	5 cm	PE/PVC	0.8 x 2 mm
NCE10S	10 cm	PE/PVC	0.8 x 2 mm
NCE15S	15 cm	PVC	2.15 x 3.3 mm
NCE20S	20 cm	PVC	2.15 x 3.3 mm
NCE25S	25 cm	PVC	4.5 x 6.8 mm

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

Seguir os protocolos de lavagem estabelecidos pela Instituição.

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

Referência	Caixa
NCE05S	150 unidades por caixa de cartão
NCE10S	150 unidades por caixa de cartão
NCE15S	150 unidades por caixa de cartão
NCE20S	100 unidades por caixa de cartão
NCE25S	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: 397155

Código NPDM: A0380 - *Equipamentos tubulares - acessórios*

Referência	Código CDM
NCE05S	16694120
NCE10S	aguarda codificação pelo INFARMED
NCE15S	aguarda codificação pelo INFARMED
NCE20S	aguarda codificação pelo INFARMED
NCE25S	aguarda codificação pelo INFARMED

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; TPU: Thermoplastic polyurethane.

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.