



Edição n°291014 Revisão: 09/12/2021

PROLONGADOR BIOCATH, DIAMETRO 1MM, COM ANEL MÓVEL LUER LOCK MACHO E VÁLVULA BIDIRECCIONAL CAIR-DRIVE PB11008DM

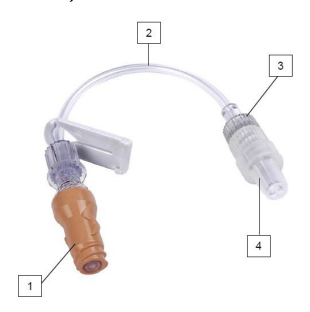
GAMA: Infusão

APLICAÇÃO: Prolongador para infusão

SEM FTALATOS

SEM LÁTEX

DESCRIÇÃO



Legenda

- Cair Drive: corpo em PC, chave em SI, corpo em PC, cânula lípido-resistente em PC;
- Tubo externo em PE/PVC, camada interna em PE (Øinterno: 1mm; Øexterno: 2.5mm; Comprimento de 8cm) com clamp em HDPE;
- Conector macho luer lock em ABS com anel móvel em PP;
- 4. Tampa impermeável em PE

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Ø Interior: 1 mm – Ø Exterior: 2,5 mm

Comprimento: 8cm

Volume residual total: 0.175ml

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Estéril excepto em caso de embalagem danificada ou aberta; Não reesterilizar; Descartar após utilização; Antes de utilizar limpar a válvula luer fêmea com desinfectante de acordo com o protocolo instituído; Não utilizar pinças; Não apertar excessivamente, pode danificar os luers e tornar difícil a desconexão; Recomendável fazer verificações periódicas das conexões no parafuso (pelo menos uma vez ao dia). Para a válvula de injeção bidirecional sem agulhas: a utilização de tampas e agulhas não é permitida. Desinfetar o septo da válvula de acordo com as recomendações de desinfeção:

- Embeber uma compressa em álcool isopropílico a 70% ou clorohexidina/álcool isopropílico a 70%
- Desinfetar o septo da válvula durante 15 segundos com fricção.

1/2

Tel: 21 444 52 68 Fax: 21 445 17 84 e-mail: hr@hrhospitalar.com Site: www.hrhospitalar.com

Ficha Técnica



Edição nº291014 Revisão: 09/12/2021

COMPATIBILIDADE DE MATERIAIS

Todos os componentes do dispositivo são compatíveis com emulsões lipídicas e a grande maioria de desinfectantes clássicos, de entre os quais desinfectantes à base de álcool.

ESTERILIZAÇÃO

Modo de esterilização: óxido de etileno

Validação e controlo de rotina de acordo com as normas internacionais ISO 11135-1

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: 35 meses

ACONDICIONAMENTO

Armazenar em local limpo e seco, protegido da luz solar, a temperatura entre +5 e +40 °C

EMBALAGEM

Embalagem individual: 1 face de papel e 1 face transparente

Caixa pequena individual: 40 unidades

Caixa completa: 640 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 Dispositivo atribuído pelo INFARMED: 43736

Código NPDM: Extensões de baixa pressão (A03020101)

Código CDM: 63935678

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; SI: Silicone.

2/2