

PROLONGADOR UNICATH EM PVC, LUER LOCK MACHO/MACHO DIÂMETRO INTERNO: 1.5MM PN12..

SEM FTALATOS

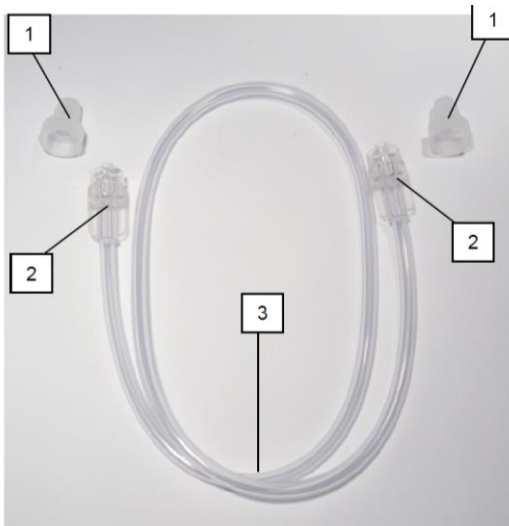
SEM LÁTEX

GAMA: Infusão

APLICAÇÃO: Prolongador para infusão

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. Tampas permeável em PE;
2. Conectores Luer Lock macho em ABS;
3. Tubo transparente em PVC, diâmetro interno de 1.5mm e diâmetro externo de 3mm;

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Ø Interior: 1.5 mm – Ø Exterior: 3 mm

REFERÊNCIA	COMPRIMENTO	VOLUME RESIDUAL APROX.
PN1202	25 cm	0.4 ml
PN1205	50 cm	0.9 ml
PN1210	100 cm	1.8 ml
PN1215	150 cm	2.6 ml
PN1220	200 cm	3.5 ml

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Estéril excepto em caso de embalagem danificada ou aberta; Não reesterilizar; Descartar após utilização; 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).

COMPATIBILIDADE DE MATERIAIS

Todos os componentes do dispositivo são compatíveis com emulsões lipídicas e uma vasta quantidade de desinfetantes clássicos, nomeadamente desinfetantes com uma base alcoólica.

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 internacionais 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

EMBALAGEM

Embalagem individual: 1 face de papel e 1 face transparente
Embalagem secundária (unidade mínima de venda – 40 unidades): caixa de cartão

INFORMAÇÃO REGULAMENTAR

Dispositivo médico estéril de uso único
Classe IIa, com marcação CE
Organismo Notificado: G-MED, nº 0459
ID do Dispositivo: 83907
Código NPDM: *Extensões de baixa pressão (A03020101)*

Referência Fabricante	Código CDM
PN1202	<i>A aguardar codificação</i>
PN1205	<i>A aguardar codificação</i>
PN1210	42500133
PN1215	57975035
PN1220	43688284

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. 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.