

PROLONGADOR EM PVC, LUER LOCK MACHO/FÊMEA PN31

SEM FTALATOS

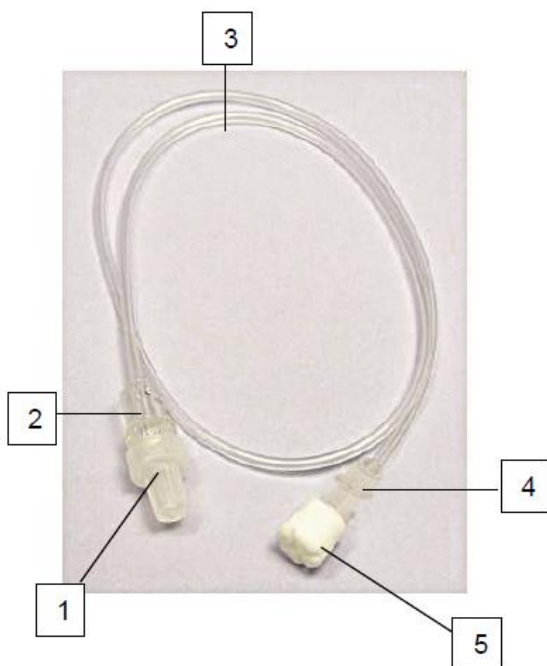
SEM LÁTEX

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. Tampa permeável em Polietileno;
2. Conector Luer Lock macho em PVC;
3. Tubo de PVC, diâmetro interno de 1mm e diâmetro exterior de 2.5mm;
4. Conector Luer Lock fêmea em PVC;
5. Tampa impermeável em HDPE.

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Ø Interior: 1 mm – Ø Exterior: 2,5 mm

Pressão Instantânea máxima: 20bars/290PSI

Referência	Comprimento	Volume residual total	Embalagens por caixa
PN3101	10 cm	0.08 ml	40 unidades
PN3102	25 cm	0.20 ml	40 unidades
PN3105	50 cm	0.40 ml	40 unidades
PN3110	100 cm	0.80 ml	40 unidades
PN3115	150 cm	1.20 ml	40 unidades
PN3120	200 cm	1.60 ml	40 unidades
PN3130	300 cm	2.40 ml	25 unidades

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Estétil 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 soluções lipídicas e com a maioria de desinfetantes clássicos entre os quais os de base alcoólica.

O dispositivo é compatível com sangue e produtos hemoderivados.

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

ELIMINAÇÃO

Descartar em contentor adequado de lixo para incineração.

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

Código NPDM: *Extensões de baixa pressão (A03020101)*

Referência Fabricante	ID Dispositivo atribuído pelo INFARMED	Código CDM atribuído pelo INFARMED
PN3101	<i>A aguardar codificação</i>	<i>A aguardar codificação</i>
PN3102	120296	14263416
PN3105	115448	14263432
PN3110	115447	14263424
PN3115	48482	14263440
PN3120	10071	14263459
PN3130	108165	21337799

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.