

PROLONGADOR EM PVC, LUER LOCK MACHO/FÊMEA PN31

SEM FTALATOS

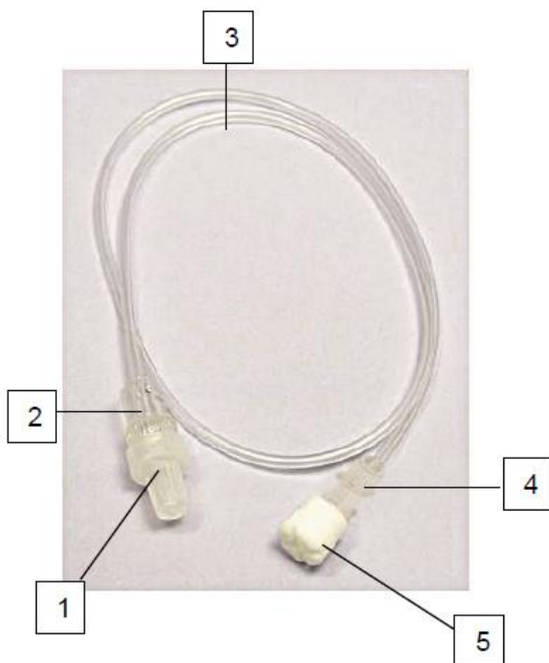
SEM LÁTEX

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

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 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.