

PROLONGADOR EM PVC, LUER LOCK MACHO/FÊMEA PN33..

SEM FTALATOS

SEM LÁTEX

GAMA: Infusão

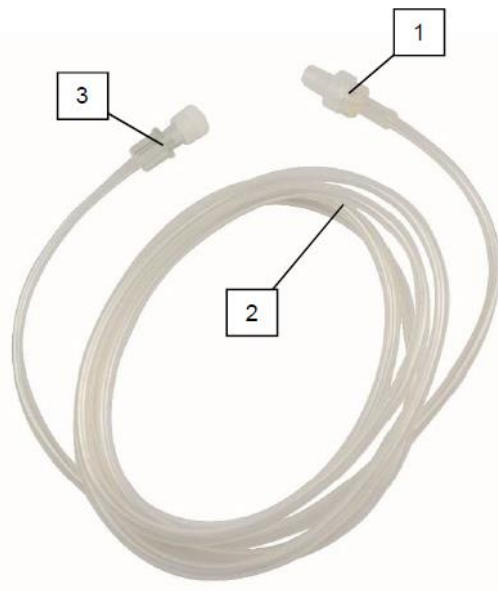
APLICAÇÃO: Prolongador para infusão

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 protetora permeável em Polietileno e Conector Luer Lock macho em ABS;
2. Tubo em PVC, diâmetro interno de 2.5mm e diâmetro exterior de 4.1mm;
3. Conector Luer Lock fêmea em PVC e Tampa impermeável em HDPE.

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Ø Interior: 2.5 mm – Ø Exterior: 4.1 mm

Pressão Máxima: 10bars/145PSI

Referência	Comprimento	Volume residual aprox.	Embalagens por caixa
PN3301	10 cm	0.7 ml	40 unidades
PN3302	25 cm	1.44 ml	40 unidades
PN3303	30 cm	1.68 ml	40 unidades
PN3305	50 cm	2.66 ml	40 unidades
PN3307	75 cm	3.88 ml	40 unidades
PN3308	85 cm	4.38 ml	40 unidades
PN3310	100 cm	5.12 ml	40 unidades
PN3315	150 cm	7.57 ml	25 unidades
PN3320	200 cm	10.02 ml	25 unidades
PN3330	300 cm	14.93 ml	25 unidades

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Consultar instruções de utilização da referência 5C4997.

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

Consultar instruções de utilização da referência 5C4997.

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

EMBALAGEM

Embalagem individual: 1 face de papel e 1 face transparente

Caixa pequena individual: 40 unidades (PN3302/PN3305/PN3307/PN3310) e 25 unidades (PN3315/PN3320)

Caixa completa: 640 unidades por caixa de cartão (PN3302/PN3305/PN3307/PN3310) e 400 unidades (PN3315/PN3320)

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	ID do Dispositivo	Código CDM
PN3301	2712	39076768
PN3302	115449	14264013
PN3303	<i>A aguardar codificação</i>	<i>A aguardar codificação</i>
PN3305	91444	14264021
PN3307	2712	55595987
PN3308	2712	40114414
PN3310	86623	14264030
PN3315	58007	14264048
PN3320	96324	14264056
PN3330	<i>A aguardar codificação</i>	<i>A aguardar codificação</i>

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.