

## PROLONGADOR OPACO PARA PRODUTOS FOTOSSENSÍVEIS LUER LOCK MACHO/FÊMEA COM COBERTURA OPACA PARA SERINGA - Ø

Interior: 1 mm

PO31..

**GAMA:** Infusão

**APLICAÇÃO:** Prolongador para infusão



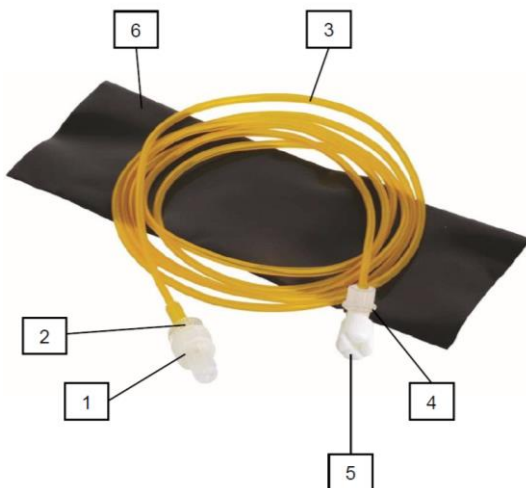
**SEM LÁTEX**

**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 fenestrada em PE;
2. Conector Luer Lock macho em PVC;
3. Tubo PVC opaco à radiação UV, diâmetro interno de 1mm e diâmetro externo de 2.5mm;
4. Conector Luer Lock fêmea em PVC;
5. Tampa impermeável à água em HDPE;
6. Proteção opaca para seringa em PE.

### CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Pressão máxima instantânea: 20bars/290Psi

Referência	Comprimento	Volume residual	Embalagens por caixa
PO3105	50cm	± 0.40ml	75
PO3110	100cm	± 0.80ml	40
PO3115	150cm	± 1.20ml	40
PO3120	200cm	± 1.60ml	40

### PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Estéril excepto em caso de embalagem danificada ou aberta; Não re-esterilizar; 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 materiais que compõem este dispositivo são compatíveis com emulsões lipídicas e a grande maioria dos desinfetantes clássicos de entre os quais desinfetantes com base alcoólica.

O dispositivo é compatível com sangue e produtos hemoderivados.

## 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 (embalagem mínima de venda): *ver tabela acima*

## 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 Dispositivo	CDM
PO3105	446086	<i>A aguardar codificação pela autoridade competente</i>
PO3110	447936	<i>A aguardar codificação pela autoridade competente</i>
PO3115	152121	14264129

## 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; SAN: Acrylonitrile styrene; SI: Silicone; SB: Styrene butadiene; TPU: Thermoplastic polyurethane.

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.