



Revisão: 10/12/2021 Edição n°150720

PROLONGADOR EM PVC, LUER LOCK MACHO, DIAMETRO 2.5MM, COM TORNEIRA 3 VIAS LIPIDO-RESISTENTES PS33..

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. Torneira 3 vias lípido-resistente:
 - Corpo em PC;
 - Torneira em HDPE;
 - Tampa impermeável em PE;
- 2. Prolongador Luer lock Macho
 - Tubo em PVC, Ø interno: 2.5mm, Ø externo: 4.1mm;
 - Conector luer lock macho em ABS;
 - Tampa protetora permeável em HDPE.

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Pressão instantânea máxima: 10bar/145 PSI

Duração de utilização: resistente durante 7 dias a lípidos, 24 horas com produtos de contraste

Referência	Comprimento	Volume residual aprox.	Embalagens por caixa
PS3301	13.5 cm	0.92 ml	40 unidades
PS3302	25 cm	1.48 ml	25 unidades
PS3303	30 cm	1.73 ml	25 unidades
PS3305	50 cm	2.71 ml	25 unidades
PS3307	75 cm	3.93 ml	25 unidades
PS3308	85 cm	4.42 ml	25 unidades
PS3310	100 cm	5.16 ml	25 unidades
PS3315	150 cm	7.61 ml	25 unidades

Distribuído por: HR Hospitalar, Lda

Sede Rua dos Bem Lembrados, 141, Manique 2645-471 Alcabideche

Tel: 21 444 52 68 Fax: 21 445 17 84 e-mail: hr@hrhospitalar.com Site: www.hrhospitalar.com

Ficha Técnica



Revisão: 10/12/2021 Edicão nº150720

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 a grande maioria de desinfectantes clássicos, de entre os quais desinfectantes à base de álcool.

PRODUÇÃO

Injecção 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

Eliminar em contentor especializado de resíduos contaminados para incineração.

EMBALAGEM

Embalagem individual: 1 face de papel e 1 face transparente

Caixa: 25 unidades por caixa de cartão





Revisão: 10/12/2021 Edição nº150720

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
PS3301	115446	14263351
PS3302	53178	14263360
PS3303	A aguardar codificação	A aguardar codificação
PS3305	116421	14264269
PS3307	A aguardar codificação	A aguardar codificação
PS3308	10070	14263378
PS3310	103070	47267712
PS3315	A aguardar codificação	A aguardar codificação

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.