

RAMPA COM 2, 3, 4, 5 E 6 TORNEIRAS LIPIDO-RESISTENTE COM SUPORTE E 1 SAÍDA MACHO RPx000MA

SEM LÁTEX

SEM FTALATOS

GAMA: Terapia Intravenosa

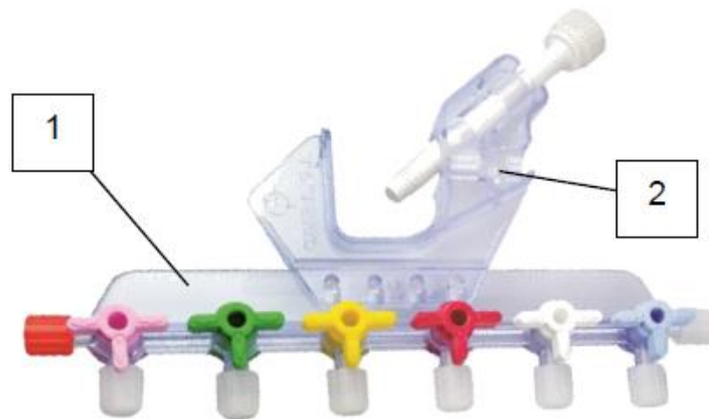
APLICAÇÃO: Infusão

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. Rampa com torneiras: corpo em Policarbonato, pega em HDPE, Tampas impermeáveis em PE branco e Tampa protetora em PE colorido.
2. Suporte em SB transparente, parafuso em ABS.

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

REFERÊNCIA	DESCRIÇÃO	VOLUME RESIDUAL APROX.	QUANTIDADE POR CAIXA
RP2000MA	Rampa com 2 torneiras com 3 saídas fêmeas + 1 saída macho	0.4ml	20 unidades
RP3000MA	Rampa com 3 torneiras com 4 saídas fêmeas + 1 saída macho	0.6ml	20 unidades
RP4000MA	Rampa com 4 torneiras com 5 saídas fêmeas + 1 saída macho	0.8ml	20 unidades
RP5000MA	Rampa com 5 torneiras com 6 saídas fêmeas + 1 saída macho	1.0ml	20 unidades
RP6000MA	Rampa com 6 torneiras com 7 saídas fêmeas + 1 saída macho	1.2ml	20 unidades

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Consultar as instruções de utilização da referência 5C4998.

Estéril excepto em caso de embalagem danificada ou aberta; Não reesterilizar; Descartar após utilização.

Não utilizar pinças. Um estrangulamento excessivo pode danificar os luers e dificultar a desconexão.

Verificar periodicamente a conexão (no mínimo uma vez por dia).

No que diz respeito à rampa, deixe sempre os tubos não utilizados fechados. Antes de conectar ao paciente, verifique se todos os tubos estão totalmente vedados ou conectados a outro dispositivo. Coloque sempre a rampa à mesma altura da orelha direita do paciente ou inferior. Nunca colocar a rampa acima desta altura.

COMPATIBILIDADE DE MATERIAIS

Consultar as instruções de utilização da referência 5C4998.

Todos os componentes do dispositivo são compatíveis com emulsões lipídicas e desinfetantes alcoólicos.

PRODUÇÃO

Injecção 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 11135-1

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.

ACONDICIONAMENTO

Armazenar em local limpo e seco, protegido da luz solar, a temperatura entre +5 e +40 °C

DURAÇÃO DE USO

Duração recomendada de uso: 7 dias lípido-resistente. 24 Horas se usado com produtos de contraste.

VALIDADE

Data de validade: 59 meses

ELIMINAÇÃO DE DISPOSITIVO

Os dispositivos utilizados deverão ser descartados juntamente com o lixo contaminado e incinerados.

Eliminar em conformidade com a regulamentação nacional em vigor para resíduos perigosos/biológicos.

EMBALAGEM

Embalagem individual: 1 face de papel e 1 face transparente

INFORMAÇÃO REGULAMENTAR

Dispositivo médico estéril de uso único

Classe IIa, com marcação CE

Organismo Notificado: G-MED, nº 0459

Código NPDM: *Rampas (A0702)*

Referência Fabricante	ID atribuído pelo INFARMED	Código CDM
RP2000MA	<i>A aguardar codificação</i>	<i>A aguardar codificação</i>
RP3000MA	<i>A aguardar codificação</i>	<i>A aguardar codificação</i>
RP4000MA	<i>A aguardar codificação</i>	<i>A aguardar codificação</i>
RP5000MA	<i>A aguardar codificação</i>	<i>A aguardar codificação</i>
RP6000MA	<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.