

FICHE TECHNIQUE PERIFLPPF

PERFUSEUR STERILE 1 VOIE REGULATEUR DE DEBIT ROTATIF GRADUE BPAF

DESCRIPTION

- Sans Bisphénol A et sans DEHP (<0.1% m/m.)
- Conçu pour réduire au maximum l'empreinte environnementale par la réduction des masses de matières plastiques.
- Packaging développé avec des utilisateurs pour apporter une très bonne lisibilité des principales informations nécessaires immédiatement.

Le perfuseur 1 voie "Gravity 5.5" INFINEED stérile, avec régulateur de débit rotatif, sans DEHP, sans BPA a été conçu pour minimiser son impact environnemental. Deux directions ont été prises: la première en réduisant la masse de plastiques utilisés d'environ 10%, sans aucune modification de fonctionnalité, la seconde en utilisant exclusivement des matières premières exemptes de perturbateurs endocriniens (élimination des composants comprenant du DEHP ou du BPA).

Perfuseur disposant :

Perforateur Bicanal avec ailettes de préhension.

Prise d'air : Livrée fermée pour une utilisation immédiate sur poche - Filtre 0,2µ.

Chambre: Souple et translucide, calibrée à 20 gouttes = 1ml ± 0,1ml, Filtre anti-particules 15µ.

Tubulure : PVC (DINCH ou TOTM) étudiée pour un confort et une régularité de réglage optimale et éviter les plicatures.

Bouchon terminal : Luer lock mobile, Muni d'un filtre de purge avec membrane antibactérienne.

CARACTERISTIQUES

Perfuseur 1 voie "Gravity 5.5", régulateur de débit rotatif gradué, 175cm, luer lock mobile, filtre purge

INDICATIONS D'UTILISATION

Ce dispositif permet l'administration par gravité de préparations injectables par voie parentérale: médicaments, solutés, nutrition parentérale.

Ne pas utiliser avec les médicaments à risque, les médicaments à marge thérapeutique étroite (catécholamines, morphiniques, héparine, insuline, chlorure de potassium, anticancéreux nécessitant une administration par pompe à perfusion, et toutes les spécialités pharmaceutiques qui intègrent dans le R.C.P. la nécessité d'administration par pompe à perfusion ou pousse seringues.)

Source : OMEDIT CENTRE -- Les bonnes pratiques de perfusion : Module « La précision du débit de perfusion ».

INFORMATIONS TECHNIQUES

COMPOSITION

Latex ? non	BPA ? non
Phtalates CMR ? non	
Considéré comme médicament ? non	
Origine animale ou végétale ? non	
Stérile ? oui	Méthode de stérilisation : oxyde d'éthylène
Sur chaque conditionnement primaire et secondaire, pour les dispositifs médicaux, sont inscrits le numéro de lot, le mode de stérilisation éventuel, la date de péremption et/ou de fabrication et les symboles utilisés en accord avec la norme NF EN 15223-1.	



FICHE TECHNIQUE PERIFLPPF

INFORMATIONS REGLEMENTAIRES

Classe dispositif médical : IIa

Organisme notifié DM : 1370

directive(s) - règlement(s) européen(s) : 93/42/CEE - 2007/47/CEE

NORMES ASSOCIEES :

ISO 11135 : Stérilisation des produits de santé - oxyde d'éthylène - Exigences de développement, de validation et de contrôle d eroutine d'un processus de stérilisation pour des dispositifs médicaux

NF EN ISO 10993-7 : Evaluation biologique des DM - Partie 7 : Résidus de stérilisation à l'Oxyde d'Ethylène

NF EN ISO 15223-1 : DM -Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations relatifs aux dispositifs médicaux

NF EN ISO 8536-4 : Matériel de perfusion à usage médical - Partie 4: appareil de perfusion non réutilisable, à alimentation par gravité

OPERATEURS ECONOMIQUES :

FABRICANT : DIDACTIC

INFORMATIONS LOGISTIQUES

Nomenclature douane : 90189050

Référence	UNITE		BOITE		CARTON	
	EAN	EAN	QTE	EAN	QTE	
PERIFLPPF	3661809032820	3661809032837	100	3661809032844	400	

Référence	UNITE		BOITE		CARTON	
	dimensions	poids	dimensions	poids	dimensions	poids
PERIFLPPF		.032	28.90 x 38.90 x 32.40	3.740	39.90 x 59.70 x 66.60	15.000

dimensions (hauteur x largeur x profondeur) en cm, poids en kg