

1. Información General

Producto (Según Registro Sanitario)

Bio-Medicus TM Cannulae and
Introducer/Cánulas e introductores

Nombre Comercial

KIT Bio-Medicus

Marcas

Bio-Medicus TM

Fabricante Legal

Medtronic INC, Con domicilio en Estados
Unidos de América

Número de Registro Sanitario

INVIMA 2016DM-0014860

Fecha de expiración del Registro Sanitario

27-06-2026

Clasificación del riesgo

III

Código GMDN

47733

2. Especificaciones
Composición

Componente	Material
Cánula e introduccionador	Poliuretano mezclado con THF; Isoplast 301 mezclado con THF; Alambre de acero inoxidable 302/304; Loctite 4061; Punta protectora de polietileno, Tecoflex y Pebax.
Tubo conector	Policarbonato.
Conector de vena	Kraton G2705-1000

Presentación Comercial

Caja por 1 unidad.

Condiciones de Almacenamiento
CONSERVESE EN EL EMPAQUE

Método de esterilización

ORIGINAL. Almacénese en lugar fresco, seco y protegido de la luz.

El producto se suministra esterilizado por Óxido de Etileno. **NO REESTERILIZAR**

Vida Útil

4 años

Referencias

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN
96880-019	Bio-Medicus Multi-Stage Venous Femoral Percutaneous Kit
96880-021	Bio-Medicus Multi-Stage Venous Femoral Percutaneous Kit
96880-025	Bio-Medicus Multi-Stage Venous Femoral Percutaneous Kit

3. Descripción del Producto

Indicaciones de Uso

Las cánulas son usadas en vasos u órganos con un equipo extracorpóreo y sus accesorios. El introductor de la cánula facilita la correcta inserción y ubicación de la cánula de tamaño apropiado dentro del vaso en un bypass pulmonar.

DESCRIPCIÓN

Estas cánulas pediátricas y para adultos de una pieza, con pliegues y cuerpo bobinado. Los tamaños pediátricos han sido biselados mientras que las cánulas para adultos tienen puntas multipuertos. Esta construcción permite tener un flujo alto con mínima diferencia de presión. Un introductor a lo largo con marcadores profundos para facilitar el posicionamiento de la cánula. Las Cánulas Bio-Medicus® están disponibles con Cortiva BioActive con revestimiento.



FICHA TÉCNICA
KIT BIO-MEDICUS
MEDTRONIC

LAT-CO-SH-0042-R1

Página 3 de 3

**NOTA: PARA LA CORRECTA UTILIZACION DEL DISPOSITIVO POR FAVOR LEER EL
INSERTO DEL PRODUCTO**

Originado por: Nombre: Juan Zea Cargo: Product Specialist	Fecha: 25-04- 2014	Aprobado por: Nombre: Juan Bolaños Cargo: Quality and Regulatory Affairs Manager	Fecha: 09-12-2019
Revisado por: Nombre: Paula Escobar Cargo: Regulatory Affairs Specialist	Fecha: 08-12- 2019		