

	DIRECCION TECNICA		Código: FT-DT-282
	FICHA TECNICA CATÉTER INTRAVENOSO DE SEGURIDAD		Versión: 0 Fecha: 2023 Nov 13 Página: 1 de 2

INFORMACIÓN GENERAL		COMPONENTES DEL PRODUCTO																																							
Nombre:	CATÉTER INTRAVENOSO DE SEGURIDAD	Catéter de PTFE (Teflón)																																							
Fabricante:	HARSORIA HEALTHCARE PVT. LTD																																								
Marca:	NUSAF™																																								
Vida Útil:	5 años																																								
Procedencia:	INDIA																																								
Registro Sanitario INVIMA:	2023DM-0010312-R1																																								
Vigencia:	06 Junio 2033																																								
Clasificación de riesgo:	Ila																																								
Método de esterilización	Por Óxido de Etileno (ETO)																																								
Descripción y uso del producto	Catéter intravenoso de pared delgada en PTFE – politetrafluoroetileno (Teflón) biocompatible, y radiopaco, resistente al acodamiento, termosensible. Conector universal Luer-Lock; Aguja tribiselada y canulada, protección de cánula. Dispositivo de seguridad que permite conservar el ajuste perfecto entre el catéter y la aguja, mientras que la función de prevención contra pinchazos de aguja elimina el riesgo de lesiones accidentales por pinchazo durante el uso de este producto, no inflamable, esterilizado por óxido de etileno. Campana por código de colores internacional para fácil identificación del calibre. La punta del catéter suavemente ahusada se alinea con el bisel de la aguja para proporcionar una transición suave de la aguja al catéter para un mejor desplazamiento.																																								
	<table><tr><td>CALIBRE</td><td>CODIGO DE COLOR</td><td>DIAMETRO EXTERNO EN (mm)</td><td>LONGITUD EN (mm)</td><td>TASA DE FLUIDO (ml/min)</td></tr><tr><td>14G</td><td>Naranja</td><td>2.1</td><td>45</td><td>270</td></tr><tr><td>16G</td><td>Gris</td><td>1.8</td><td>32</td><td>200</td></tr><tr><td>18G</td><td>Verde</td><td>1.3</td><td>32</td><td>85</td></tr><tr><td>20G</td><td>Rosado</td><td>1.1</td><td>32</td><td>55</td></tr><tr><td>22G</td><td>Azul</td><td>0.9</td><td>25</td><td>33</td></tr><tr><td>24G</td><td>Amarillo</td><td>0.7</td><td>19</td><td>18</td></tr></table>						CALIBRE	CODIGO DE COLOR	DIAMETRO EXTERNO EN (mm)	LONGITUD EN (mm)	TASA DE FLUIDO (ml/min)	14G	Naranja	2.1	45	270	16G	Gris	1.8	32	200	18G	Verde	1.3	32	85	20G	Rosado	1.1	32	55	22G	Azul	0.9	25	33	24G	Amarillo	0.7	19	18
	CALIBRE	CODIGO DE COLOR	DIAMETRO EXTERNO EN (mm)	LONGITUD EN (mm)	TASA DE FLUIDO (ml/min)																																				
	14G	Naranja	2.1	45	270																																				
	16G	Gris	1.8	32	200																																				
	18G	Verde	1.3	32	85																																				
	20G	Rosado	1.1	32	55																																				
	22G	Azul	0.9	25	33																																				
24G	Amarillo	0.7	19	18																																					
Indicaciones y precauciones de uso																																									
Advertencias																																									
Composición																																									
Contraindicaciones																																									
Criterio de descarte																																									
Presentación comercial:																																									
Condiciones de almacenamiento																																									

	ELABORO	REVISO	APROBÓ
CARGO	Asistente SGC	Director Técnico	Gerente General
NOMBRE	Maicol Alexis Perilla Triana	Nicolás Pinzón Hernández	Gustavo Pinzón Díaz

Toda copia magnética de este documento que se encuentre fuera de la RED \\192.168.0.6\Compartida\SGC BIOPLAST S.abackup\DOCUMENTACION PROCESOS debe entenderse como COPIA NO CONTROLADA y está fuera del alcance del Sistema de Gestión de BIOPLAST S.A.S, por lo tanto, es responsabilidad de la persona que la posea, comprobar la veracidad de la Información para garantizar que se encuentra actualizada.

	DIRECCION TECNICA	Código: FT-DT-282
	FICHA TECNICA CATÉTER INTRAVENOSO DE SEGURIDAD	Versión: 0 Fecha: 2023 Nov 13 Página: 2 de 2

	Se debe utilizar estibas, estantería, u otro sistema para el almacenamiento del producto con el fin de evitar la contaminación directa con paredes y pisos.
Disposición final:	La disposición final de este producto se debe realizar según el protocolo interno de la institución garantizado el cumplimiento del decreto 351 del 2014 (Febrero 19) del Ministerio de salud “Por el cual se reglamenta la gestión integral de los residuos generados en la atención en salud y otras actividades”

	ELABORO	REVISO	APROBÓ
CARGO	Asistente SGC	Director Técnico	Gerente General
NOMBRE	Maicol Alexis Perilla Triana	Nicolás Pinzón Hernández	Gustavo Pinzón Díaz

Toda copia magnética de este documento que se encuentre fuera de la RED \\192.168.0.6\Compartida\SGC BIOPLAST S.abackup\DOCUMENTACION PROCESOS debe entenderse como COPIA NO CONTROLADA y está fuera del alcance del Sistema de Gestión de BIOPLAST S.A.S, por lo tanto, es responsabilidad de la persona que la posea, comprobar la veracidad de la Información para garantizar que se encuentra actualizada.