

## **DIRECCION TECNICA**

## FICHA TECNICA CÁNULA DE GUEDEL O MAYO

Código: FT-DT-009

Versión: 0

Fecha: 2021 Sep 01 Página: 1 de 1

INFORMACIÓN GENERAL		COMPONENTES DEL PRODUCTO			
Nombre:	CÁNULA DE GUEDEL O				
Nombre.	MAYO				
Fabricante:	BIOPLAST S.A.S				
Marca:	BIOLIFE	1. Cuerpo			
Vida Útil:	2 años Estéril 5 años no Estéril	Cánula de Guedel			
Procedencia:	Colombia	2. Conector			
Registro Sanitario INVIMA:	2021 DM-0008169 R1	Cánula de Guedel / (código color).			
Vigencia:	19 Marzo 2031	00101).	2		
Clasificación de riesgo:	lla				
Método de esterilización	Óxido de Etileno (ETO)				
Descripción y uso del producto	Diseñado para mantener despejada la vía aérea, impidiendo que la lengua y la musculatura faríngea obstruyan el flujo de aire, superficie lisa (sin bordes o aristas), con canal de ventilación. Aséptico, libre de patógenos, código de colores, ESTÉRIL por Óxido de Etileno.				
Indicaciones y precauciones de uso	<ul> <li>Uso bajo supervisión de un profesional del área médica.</li> <li>Conservar en un lugar fresco y seco.</li> <li>Uso de un solo paciente.</li> <li>El contenido se garantiza mientras el envase permanezca sellado y sin alteraciones.</li> <li>No utilizar después de la fecha de expiración.</li> </ul>				
Advertencias	Ninguna conocida.				
Composición	Fabricada en Polipropileno.				
Contraindicaciones	Ninguna conocida.				
Numero de Re-usos	Un solo uso. Producto Descartable.				
Presentación comercial:	Envase: Bolsa por unidad Disponible en diferentes Tamaños:  • N° 0 (50 mm)  • N°1 (60mm)  • N°2 (70mm)  • N°3 (80mm)  • N°4 (90mm)  • N°5 (100mm)  Embalaje: Paquete x 50, 100 y 250 unidades				
Condiciones de almacenamiento  Disposición final:	<ul> <li>Se recomienda evitar poner elementos pesados sobre los productos.</li> <li>Conservar el producto en un lugar fresco, limpio y seco donde las condiciones de temperatura, humedad e iluminación no altere las características físicas del mismo.</li> <li>Se debe utilizar estibas, estantería, u otro sistema para el almacenamiento del producto con el fin de evitar la contaminación.</li> <li>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"</li> </ul>				

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