

FICHA TECNICA DEL PRODUCTO



PRODUCTO:	CIRCUITO DE VENTILACIÓN Y ANESTESIA - GOTHAPLAST		
FABRICADO POR:	LABORATORIOS GOTHAPLAST LTDA.	MARCA:	GOTHAPLAST
PAÍS / CIUDAD	COLOMBIA / BOGOTÁ		
REGISTRO SANITARIO:	INVIMA 2017DM-0017229	CLASE DE RIESGO	II a
ESPECIFICACION REFERENCIA / ACCESORIO:	FILTRO HMEF ANTIMICROBIANO (NARIZ DE CAMELLO) PEDIÁTRICO NO ESTÉRIL		
		·	·

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO:

El circuito de ventilación y anestesia, también llamado sistema anetésico, sistema respiratorio o circuito respiratorio, es el conjunto de elementos que permite la conducción de gases y/o vapores anestésicos al paciente y desde el paciente, terminando en un intercambio gaseoso. De esta misma manera se constituye como el medio a través del cual se establece el intercambio de gases respiratorios con el exterior.

El Filtro HMEF se utiliza en los circuitos de ventilación y anestesia de los pacientes para evitar la posibilidad de

	contaminación cruzada entre el paciente y la máquina, así como también como intercambiador de calor y humedad.	
	Materiales	Filtro HMEF (Nariz de Camello) - Polipropileno Papel Corrugado
ESPECIFICACIONES	Eficiencia de Filtración BFE y VFE	Promedio de 99,98% de Eficiencia antibacteriana y viral
	Filtro	Filtro Electrostático e Hidrófobo Blanco
	Tamaño de particula filtrada	>0.02M
	Rango de Volumen Tidal	90 - 1500 ml
	Carga máxima de humedad absoluta	33,5 mg/L
	Espacio muerto	26 ml
	Conector	22M / 15F - 22F / 15M con puerto.
	Peso	19 gr
	Recomendación de cambio de uso	* El cambio se debe efectuar a los protocolos clinicos de cada institución. * El dispositivo médico ha sido fabricado para un solo uso y para un período de validez no superior a 24 horas (< 24 horas) tras la primera apertura del embalaje primario. * Tenga siempre un filtro de repuesto preparado para sustituir el que está en uso, en los siguientes casos: - aumento de la resistencia; - el filtro está visiblemente sucio o dañado, o vibra; - condensación excesiva; - o alarma asociada.
	Inspecciones Físicas	Integridad de los componentes. Dimensiones. Sellos y cuerpo del empaque de papel grado médico.
	Inspecciones Visuales	Libre de presencia de partículas removibles y coloraciones. Libre de presencia de partículas incrustadas.
	Método de Esterilización	No aplica.
	Trazas de EtO	No aplica.
	Apirogeneidad	Apirogénico
	Atoxicidad	Atóxico
	Fecha de Vencimiento**	Tres Años Después de la Fecha de Fabricación.**
	Empaque Primario	Bolsa de Polietileno para referencias No estériles por unidad.
	Empaque Secundario	Bolsa de Polietileno de Alta Densidad para las unidades esterilizadas
	Embalaje	Caja de cartón corrugado
	Presentación Comercial	Unidad
	Vida Útil **	Tres Años Después de la Fecha de Fabricación.**
	Condiciones de Conservación	Humedad Relativa: Entre 40%RH y 60%RH
		Temperatura: Entre 4°C y 45 °C
		Área de almacenamiento fresca, seca y protegido de la luz y humedad.
	Advertencias y Precauciones	Este producto es de un solo uso, no reutilizar.
		No utilizar si el empaque no está en perfecto estado.
		Evitar sobre todo humedad, salpicaduras de agua y contacto con elementos cortopunzantes durante su almacenamiento.
	Método de Desecho o Disposición Final del Producto	Este producto después de su uso o mezcla con residuos infecciosos o de riesgo biológico, así como parcialmente utilizado, vencido y/o deteriorado, incluyendo su empaque debe ser separado en recipiente o bolsa roja identificada como riesgo biológico o infeccioso para ser posteriormente desechado de acuerdo a las políticas internas de la institución que lo genera, dando cumpliendo a la reglamentación nacional actualmente vigente.
	Método de Reutilización	No aplicable, dispositivo de un solo uso, No reutilizar

Laboratorios Gothaplast Ltda. Certifica que el producto cumple con los requisitos y especificaciones reglamentarias y las solicitadas por el cliente.

Fecha de actualización: 12/04/2022

Observaciones:

** Este producto cumple con el periodo de vida útil siempre y cuando se mantengan las condiciones de manipulación y almacenamiento adecuadas.