

## 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 TUBO COAXIAL DE 1.8 m x 22 mm ADULTO, **ESPECIFICACIÓN** REFERENCIA / ACCESORIO: 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 permiten 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.

Este dispositivo médico de un solo uso funciona como la interface o enlace entre la máquina de anestesia y el paciente y en él se convierte el flujo continuo proveniente de la misma en flujo respiratorio intermitente.

	pasiente y en er se convierte et najo continuo proveniente de la misma en najo respiratorio intermitente.	
ESPECIFICACIONES	Materiales	Cuerpo de Tubo coaxial (tubo en tubo) es corrugado. Codo con puerto de CO2, ángulo de 45°C - Polipropileno Conector en T con puerto con tapa hembra y tubo expandible hasta 50 cm - Prolipropileno 3 Conectores - Polipropileno
	Especificaciones	Conectores estándar compatibles con máquinas de anestesia. Con trampa de agua. Línea opicional de monitoreo interno de CO2. Ahorro de espacio en el tubo. Ayuda con la Anti flexión y estanqueidad.
	Inspecciones Físicas	Libre de fugas en empalmes. 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	EO - Oxido de Etileno en las referencias estériles.
	Trazas de EtO	Unidades de venta estéril y no estéril Esteriles: < 20 ppm
	Apirogeneidad	Apirogénico
	Atoxicidad	Atóxico
	Fecha de Vencimiento**	Tres Años Después de la Fecha de Fabricación y Esterilización **
	Empaque Primario	Bolsa de Polietileno para referencias No estériles por unidad Papel Grado Médico para referencias 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 y Esterilización **
	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, <b>No reutilizar</b>

## Observaciones.

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

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

Fecha de actualización: 13/05/2021