

Página 1/2

## FICHA TECNICA NCE..SE



## JERINGA NUTRICAIR™ ENTERAL CON CONEXIÓN ENFIT HEMBRA

GAMA: NUTRICIÓN – NUTRICAIR™ ENTERAL

**DESTINACIÓN:** NUTRICIÓN ENTERAL

### INFORMACIÓN REGLAMENTARIA:

Dispositivo médico estéril de uso único

Clase marcado CE: Ila

Organismo Notificado: G-MED, número 0459

## **DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO**:



### **M**ATERIALES CONSTITUYENTES:

- Cuerpo in PP, lubricado con SI, conector ENFit hembra
- 2. Pistón en PP
- 3. Junta del pistón en isopreno

DEHP (DOP), BBP, DBP, DIBP y DHP no forman parte de la composición de nuestros productos.

La presencia residual de estas sustancias en la composición cumple las normas REACH. LIBRE DE LATEX

## **ESPECIFICACIONES**

REFERENCIA	CAPACIDAD (ML)	CONECTOR	VOLUMEN MUERTO (CONECTADO)
NCE01SE	1 ml	ENFit hembra low dose	~ 0,01 ml
NCE02SE	2,5 ml	ENFit hembra	~ 0,04 ml
NCE05SE	5 ml	ENFit hembra	~ 0,03 ml
NCE10SE	10 ml	ENFit hembra	~ 0,04 ml
NCE20SE	20 ml	ENFit hembra	~ 0,05 ml
NCE50SE	50 ml/60 ml	ENFit hembra	~ 0,06 ml

Se recomienda reemplazar las líneas de extensión y accesorios en cada comida (por ejemplo: cada 3 o 4 horas, especialmente en neonatología), cada 24 horas máximo o según protocolos de la institución.

Cumplir los protocolos de lavado aplicables para cada centro.

Nutricair™ Enteral con ENFit cumple los requisitos exigidos por la norma ISO 80369-3 para conectores seguros y no interconectables.







# FICHA TECNICA NCE..SE



Edición n°070619 Página 2/2

MODO DE USO: Consultar instrucciones de uso de la referencia 5C4931.

- Verificar la integridad del protector individual de esterilidad antes de utilizarlo
- No re-esterilizar
- Destruir después de su uso.

## **COMPATIBILIDAD DE LOS MATERIALES:**

Consultar instrucciones de uso de la referencia 5C4931.

## PRODUCCIÓN:

- inyección de los componentes
- ensamblaje automático / manual

## **CONTROL CALIDAD:**

- control visual: ausencia de rayados, manchas, roturas, marcas, deformaciones
- control dimensional
- control funcional (presión, impermeabilidad, etc.).

#### **ESTERILIZACION:**

Modo de esterilización: Óxido de Etileno

Validación y control de rutina de la esterilización según la Norma Internacional ISO 11135.

CAIR LGL no ha diseñado este dispositivo para ser reprocesado ni reutilizado y, por tanto, no podemos verificar si el reprocesamiento puede limpiar y/o esterilizar o mantener la integridad estructural del dispositivo para garantizar la seguridad del paciente y/o usuario.

#### **CADUCIDAD:**

Tiempo de caducidad: 59 meses

## **CONSERVACIÓN DE STOCK:**

Una zona limpia y seca, al amparo de la luz. Se recomienda almacenar el dispositivo en un lugar donde la temperatura esté entre +5 y +40°C.

#### **ELIMINACIÓN DM RESIDUOS:**

Eliminación en un contenedor especializado que reagrupa residuos manchados con destino a su incineración.

#### **UNIDAD DE EMPLEO:**

Bolsa envase: 1 cara de papel, 1 cara transparente.

Embalaje: 50 por caja

ABREVIATURAS: ABS: Acrilonitrilo butadieno estireno; PA: Poliamida; PC: Policarbonato; PE:

Polietileno ; POM : Poliacetal ; PP : Polipropileno ; PS : Poliestireno ; PU : Poliuretano ; PVC: Policloruro

de vinilo; SAN: Estireno acrilonitrilo; SB: Estireno butadieno; SI: Silicona.

REACH: regulación Europea sobre el registro, evaluación, autorización o restricción de sustancias químicas. Es obligatoria la comunicación de sustancias que supongan riesgo si su presencia en la composición es mayor de 0,1% (peso/peso).que supongan riesgo si su presencia en la composición es mayor de 0,1% (peso/peso).



HB Supplier S.A. Distribuidor Autorizado

Dirección: Carrera 21a No. 172 - 17 Bogotá D.C, Colombia

PBX: 678 00 40 - Cel: 316 471 38 62 E-mail: corporativo@hbsupplier.com



