

FICHA TECNICA NCE2..AU



Edición n°120219 Página 1/2

SONDA DE NUTRICIÓN NASO-DUODENAL NUTRICAIR™ ENTERAL ADULTOS CON CONEXIÓN ENFIT, EN PU + PESO

GAMA: NUTRICIÓN - NUTRICAIR™ ENTERAL

DESTINACIÓN: NUTRICIÓN ENTERAL

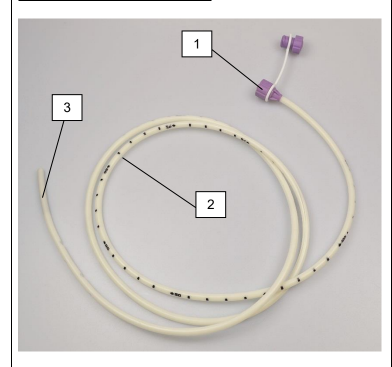
INFORMACIÓN REGLAMENTARIA:

Dispositivo médico estéril de uso único

Clase marcado CE: IIb

Organismo Notificado: G-MED, número 0459

DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO:



Ejemplo: NCE212AU

MATERIALES CONSTITUYENTES:

- Conector ENFit macho en ABS (morado) con tapón ENFit hembra en PP (morado) y tira de sujeción en TPU, (diferente color dependiendo del tamaño en French de la sonda)
- 2. Tubo en PU radio-opaco con banda transparente, L = 110 cm
- 3. Peso en tungsteno con hebra en SI

Características:

Sonda de Nutrición Enteral con punta atraumática distal cerrada

4 orificios laterales

Marcado en centímetros desde 25 hasta 105 cm

Duración de uso recomendada: 45 días y hasta 3 meses máximo

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	FR/CH	COLOR DE LA TIRA DE SUJECIÓN	Ø EXT.	Ø INT.	PESO
NCE206AU	06	Verde claro	2 mm	1,3 mm	1,1 g
NCE208AU	08	Azul	2,6 mm	1,6 mm	1,1 g
NCE210AU	10	Gris oscuro	3,3 mm	2,2 mm	1,7 g
NCE212AU	12	Blanco	4 mm	2,6 mm	2,8 g
NCE214AU	14	Verde oscuro	4,6 mm	3 mm	4 g

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

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 NCE2..AU



Edición n°120219 Página 2/2

MODO DE USO: Consultar instrucciones de uso de la referencia 5C4932.

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

COMPATIBILIDAD DE LOS MATERIALES:

Consultar instrucciones de uso de la referencia 5C4932.

PRODUCCIÓN:

- inyección y extrusión 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.

Acondicionamiento: 20 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



