

FICHA TÉCNICA DISPOSITIVOS MÉDICOS

REFERENCIA	4251601-04	DESCRIPCIÓN	INTROCAN SAFETY DE POLIURETANO 24G X19MM				
PRODUCTO	INTROCAN®		MARCA		B BRAUN		
NOMBRE GENERICO (NOMBRE TÉCNICO)	CÁNULAS INTRAVENOSAS						
DESCRIPCIÓN Y CARACTERÍSTICAS	Catéter intravenoso periférico, libre de LATEX, libre de PVC y libre de DEHP. En Poliuretano radiopaco, resistente al acodamiento, paredes lisas, con tres bandas radiopacas. Catéter con tecnología Double Flashback. Tapón ajustable, transparente con filtro de membrana hidrofóbica, con conector luer-lock. Catéter intravenoso periférico biocompatible, con seguridad pasiva que se acciona automáticamente y no requiere activación por parte del usuario, eliminando el riesgo de punciones accidentales. la exposición de fluidos y un desecho seguro de corto punzantes. Bisel con corte posterior, tri-biselado que crea una incisión tricúspide en forma de V, ofreciendo diferentes ventajas: Amplia selección de ángulo de inserción, esto ayuda a acceder a las venas difíciles, gran éxito de punción con menos fuerza, los bordes cortantes crean una abertura en forma de V, menos dolorosa para el paciente, menos sangrado después de la extracción del catéter y una curación más rápida y un menor riesgo de infección. La geometría de bisel permite una amplia gama de ángulos de perforación dependiendo de la preferencia del usuario.						
COMPOSICIÓN	Acero cromo níquel, Acrilbutadienoestírol (ABS), Elastómero, Polioximetileno (POM), polipropileno (PP), poliuretano (PUR), Propileno-etileno fluorado (FEP). Los componentes no contienen, látex natural, PVC, ni DEHP.						
CALIBRE	24	LONGITUD	19.00 mm	CAUDAL	22.0 ml/min	VOLUMEN RESIDUAL	0.093 ml
INDICACIONES DE USO	Introcan Safety: El catéter intravenoso introcan safety® se inserta en el sistema vascular del paciente y permanece en este durante un breve espacio de tiempo (menos de 30 días) para facilitar la extracción de sangre, la monitorización de la presión sanguínea o la administración intravenosa de fluidos y sangre. Introcan safety® también está indicado en terapias de infusión subcutánea. Los catéteres de calibre 14–22 pueden utilizarse con inyectores de potencia para los que el ajuste de presión máxima es de 300 psi/21 bar. Es preciso utilizar solo conexiones luer lock.						
CONTRAINDICACIONES	El catéter intravenoso no debe utilizarse en pacientes con hipersensibilidad conocida a alguno de los materiales empleados. Dependiendo del tiempo de la permanencia en la vena y del volumen de la solución infundida, puede producirse una tromboflebitis. Ver inserto adjunto.						
ADVERTENCIAS	Este dispositivo no es reutilizable (un solo uso) y se suministra estéril y apirógeno. La reutilización de dispositivos de un solo uso supone un riesgo potencial para el paciente o el usuario . Puede producir contaminación o mal funcionamiento de la capacidad funcional. La contaminación o la limitación en el funcionamiento del dispositivo pueden ocasionar lesión, enfermedad o incluso la muerte del paciente. (Ver inserto del producto).						
VIDA ÚTIL	5 años	MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN	Óxido de Etileno	CLASIFICACION DE RIESGO		III	
REGISTRO SANITARIO	INVIMA 2016DM-0000215 R2		MODALIDAD	Importar y Vender		VIGENCIA	18-ago.-2026
TITULAR	B. Braun Melsungen AG.		FABRICANTE	B.Braun Melsungen AG – Melsungen, Alemania B. Braun Medical Industries SDN, BHD – Penang, Malasia			
PRESENTACION COMERCIAL	Su presentación es en empaque individual estéril en papel grado medico de alta densidad, biodegradable, fácil apertura y con identificación: fecha de caducidad, número de lote. Caja x 50 unidades						
ENVASE	TIPO	MATERIAL	UNIDADES CONTENIDAS	INFORMACIÓN CONTENIDA			
	Blister	PVC / Papel grado médico	1	Nombre.			
				Descripción del producto.			
				Lote, fecha de fabricación y expiración.			
				Titular			
EMPAQUE	TIPO	MATERIAL	UNIDADES CONTENIDAS	INFORMACIÓN CONTENIDA			
	Caja	Cartón	50	Nombre.			
				Descripción del producto.			
				Lote, fecha de fabricación y expiración.			
				Titular			
EMBALAJE	TIPO	MATERIAL	UNIDADES CONTENIDAS	INFORMACIÓN CONTENIDA			
	Caja	Cartón corrugado	200	Nombre.			
				Descripción del producto.			
				Lote, fecha de fabricación y expiración.			
				Titular, Importador, registro sanitario.			
CONDICIONES ALMACENAMIENTO	Mantener el producto en un ambiente limpio fresco en su empaque original.						
MÉTODO DE DESECHO O DISPOSICIÓN FINAL	Una vez utilizado, se debe desechar de acuerdo a la normativa ambiental aplicable en materia de residuos peligrosos y residuos hospitalarios.						
BENEFICIOS AMBIENTALES	Los empaques y embalajes del producto poseen características de aprovechamiento, tras un adecuado proceso de separación en la fuente.						