

Riferimenti di gara

SCHEDA TECNICA

Nome Commerciale	Injekt Duo® Siringhe Luer con Ago Sterican incluso , non montato
-------------------------	--

ILLUSTRAZIONE



Descrizione Prodotto	Siringhe monouso a due pezzi da 2 – 5 – 10 – 20 ml con attacco luer ed ago incluso non montato
Codice Prodotto	Vedi elenco allegato
Divisione	Hospital Care
Prodotto da	B. Braun Melsungen AG - Melsungen Germania
Rappresentato in Italia da	B. Braun Milano S.p.A. Via Vincenzo da Seregno 14 20161 Milano
Certificazione	CE D.O.C. ISO
Ente certificatore	0123
Classe di rischio	Ila
Codice CND	a020102010101

INDICAZIONI, CONTROINDICAZIONI, AVVERTENZE

Non utilizzare se la confezione è danneggiata o aperta .
Utilizzare il dispositivo subito dopo la rimozione delle capsule di protezione .
Attenersi alle istruzioni d'uso riportate sulla confezione.

INFORMAZIONI TECNICHE

(per una valutazione di compatibilità biologica e chimico-fisica con tessuti e soluzioni infusionali e di termodistruzione)

SIRINGA

Cilindro : polipropilene (PP)
Stantuffo : polipropilene (PP)

AGO

Acciaio di grado medicale
Raccordo Luer Lock in policarbonato (PC)
Altri materiali usati per cappucci di protezione, ecc.:
PP, PS, PE

Gli inchiostri e i materiali usati per la stampa di etichette o per le stampigliature su raccordi, tubi, cateteri, ecc. sono assolutamente atossici

Codici :

4645022V	- 2 ml	cono centrale,	intervallo di graduaz. 0,1 ml.
4645057V	- 5 ml	cono eccentrico,	intervallo di graduaz. 0,2 ml
4645103V	- 10 ml	cono eccentrico,	intervallo di graduaz. 0,5 ml
4645200V	- 20 ml	cono eccentrico,	intervallo di graduaz. 1,0 ml
9166033V	- 1 ml	cono centrale,	intervallo di graduaz. 0,1 ml.

Monouso	SI
Sterile alla vendita	SI
Metodo di sterilizzazione	Il prodotto è sterilizzato ad Ossido di Etilene (ETO) e l'eventuale residuo è conforme ai limiti fissati dalla circolare ministeriale n. 56 del 22/06/83 stabiliti in < 2ppm.
Mesi validità	Il prodotto nella confezione integra è stabile per 5 (cinque) anni dalla data di sterilizzazione
Presenza di Lattice	No
Confezionamento	Peel-pack costituito da foglio in poliestere/polipropilene (PE/PP) trasparente e carta permeabile all'ossido di etilene. Scatole in cartone
Temperatura di conservazione	Non richiede particolari condizioni di conservazione e immagazzinamento. Evitare comunque di esporre il prodotto all'azione diretta del sole.
Biocompatibilità	Si
	I dispositivi sono sottoposti e soggetti a test di biocompatibilità secondo gli standard internazionali : ISO 10993 -1 Valutazioni Biologiche dei dispositivi medici Part. 1: valutazione e test"

LISTA CODICI

Codice	Descrizione	CND	Classe	Confezione	N° Repertorio
4645022V	INJEKT DUO 2ml LUER CENTR-AGO 23Gx30mm	A020102010101	II a	SCA 2500 PZ	9164/R
4645057V	INJEKT DUO 5ml ECCENTR-AGO 22Gx30mm	A020102010101	II a	SCA 2000 PZ	371893/R
4645103V	INJEKT DUO 10ml ECCENTR-AGO 21Gx40mm	A020102010101	II a	SCA 1200PZ	371894/R
4645200V	INJEKT DUO 20ml ECCENTR-AGO 21Gx40mm	A020102010101	II a	SCA 800 PZ	371895/R
9166033V	INJEKT-F DUO 1ml-AGO 25Gx16mm TUBERC.	A020102010101	II a	SCA 1800 PZ	371896/R