

Riferimenti di gara

SCHEDA TECNICA

Nome Commerciale	Discofix® - Rubinetti 3/2/1 Via
-------------------------	---------------------------------

ILLUSTRAZIONE



Descrizione Prodotto	Rubinetti a 3 2 e 1 via , per linee di infusione e monitoraggio, con attacchi luer-lock in policarbonato resistente ai lipidi
Codice Prodotto	Riferirsi all'elenco allegato
Divisione	Hospital Care
Prodotto da	B. Braun Melsungen AG - Melsungen Germania
Officina di produzione	B. Braun Medical AG Escholzmatt Svizzera
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	A0703 - RUBINETTI

INDICAZIONI, CONTROINDICAZIONI, AVVERTENZE

Rubinetto a 3/2/1 via per la somministrazione contemporanea o alternata di farmaci e soluzioni, per gravità e/o a pressione, o di linee per misurazione delle pressioni cruento.

Resistente ai lipidi.

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.

Verificare la compatibilità dei farmaci infusi.

Si consiglia l'utilizzo di valvole unidirezionali sulle eventuali vie infusionali per gravità.

INFORMAZIONI TECNICHE**Elenco codici**

Codice Articolo	Colore Rotatore
4095111	Blu
4095120	Rosso
4095146	Bianco
4099010	Blu
4099117	Blu

Il volume di riempimento del rubinetto a 3 vie è pari a 0,2 ml

Materiali costituenti

Dispositivo composto da materiali plastici, biocompatibili, sterili e apirogeni; chimicamente stabili e incapaci di cedere sostanze ai liquidi che scorrono al loro interno, LATEX-free, DEHP-free, PVC-free.

Componente	Materiale
Corpo del rubinetto	Policarbonato resistente ai lipidi
Rotatore	Polietilene(PE)
Raccordo Luer Lock maschio	Polietilene (PE)

Altri materiali per cappucci di protezione e tappi: PP, PS

Presente Olio di Silicone.

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

Limiti di utilizzo

Resistenza alla pressione 2.0 bar

In funzione del protocollo ospedaliero il tempo massimo di utilizzo può variare.

In caso di somministrazione di sangue e soluzioni contenenti lipidi si consiglia l'uso per un massimo di 24 ore. E' opportuno riferirsi nell'utilizzo a protocolli interni al singolo reparto o all'ospedale, che facciano riferimento a linee guida emesse da organismi nazionali o internazionali (p. es. CDC di Atlanta).

Monouso	SI
Sterile alla vendita	SI
Metodo di sterilizzazione	Il prodotto è sterilizzato a Raggi Gamma
Mesi validità	Il prodotto nella confezione integra è stabile per 3 (tre) 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	Il prodotto 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
4095111	DISCOFIX - 3 VIE BLU	A0703	Ila	SCA da 200 pz.	373538/R
4095146	DISCOFIX - 3 VIE BIANCO	A0703	Ila	SCA da 200 pz.	373541/R
4095120	DISCOFIX - 3 VIE ROSSO	A0703	Ila	SCA da 200 pz.	373539/R
4099010	DISCOFIX 2 VIE	A0703	Ila	SCA da 200 pz.	373542/R
4099117	DISCOFIX 1 VIA	A0703	Ila	SCA da 200 pz.	373543/R