

## EQUIPO PARENTERAL INJETORP/ BOMBA DE INFUSÃO

Equipo com entrada de ar com filtro de 15 micra com tubo Fotossensível de PVC Isento de DEHP e Látex, compatível com a Bomba modelo BeneFusion VP3 - MINDRAY, Injetor Lateral, luer Lock Retrátil com filtro eliminador de ar. Volume de armazenamento a 40°C do equipo de 19,15 mL.

### Composição do produto:

- Equipo com padrão da Norma NBR ISO 8536-8
- Penetrador (2) com dimensional ISO – NBR
- Filtro de entrada de ar (3) com filtro de 0,2 micra
- Filtro de 15 micra (5) de malha de Nylon
- Pinça Rolete (6) de controle de fluxo
- Tubo de PVC Fotossensível (7 e 9) isento de DEHP de 210 e 20 cm
- Injetor Lateral (8) com aba de protetora – NR 32
- Intermediário Rotativo Luer Lock Retrátil (10).
- Protetor (11) com Filtro eliminador de ar.

### Indicação

Indicado para administração de soluções Parenterais fotossensível com controle de bomba infusora compatível com a Bomba modelo VP3, com precisão de infusão de  $\pm 5\%$  na vazão programada.

### Registro ANVISA nº 80317519008

### Certificação de Conformidade da TUV NORD – TNBR nº 28308

### Equipo de Infusão por Bomba NBR ISO 8536-8-IS-P

### Normas aplicadas aos produtos:

- ABNT NBR ISO 8536-8 - Equipamento de infusão para uso médico - Parte 8: Equipos de infusão para uso com bombas de infusão.
- ABNT NBR ISO 594-1 - Montagem cônica com conicidade de 6% (Luer) para seringas, agulhas e outros equipamentos médicos - Parte 1: Requisitos gerais
- ABNT NBR ISO 11607 - Especifica os requisitos e métodos de ensaio dos materiais, sistemas de barreira estéril pré-formados, sistemas de barreira estéril e sistemas de embalagem que visam manter a esterilidade dos produtos para saúde até o momento da utilização.
- NBR IEC 60601-2-24 - Equipamento eletromédico – Parte 2: Prescrições particulares para segurança de bombas e controladores de infusão.

### Embalagem Primária e Secundária

Primária - Tipo "Blister" com papel grau cirúrgico 60g/m<sup>2</sup> com abertura sem liberação de partículas e fibras e filme flexível cristal, atóxico grau médico.

Secundária - Caixa de papelão reforçada, com rótulo e instruções de uso.

ABNT NBR 14990-7 - Versão Corrigida - Sistemas e materiais de embalagem para esterilização de produtos para saúde. Parte 7: Envelope e tubular para esterilização por óxido de etileno.

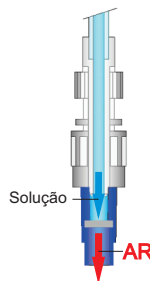
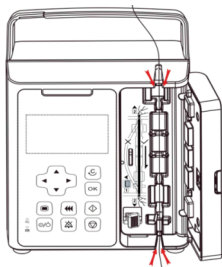
### Esterilizado a Óxido de Etileno

- Validade de 3 anos, desde que a embalagem do produto esteja intacta.

### Informações Adicionais

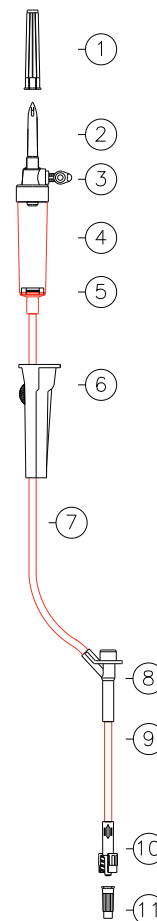
- Equipo isento de DHEP e Látex.

7 - Não colocar o tubo de PVC do equipo dobrado, amassado ou torto, deverá ficar reto através do encaixe superior e inferior da seção de bombeamento (seção de dedilhamento), guias de tubo, detectores (ar na linha, oclusão) e o grampo de fluxo livre.



#### Benefícios:

11 - Protetor com membrana filtrante com filtro hidrófobo que permitirá eliminar o ar do interior do equipo, sem a desconexão do protetor, reduzindo as manipulações adicionais e os riscos de contaminação na linha de infusão.



### Variações disponíveis

Código	Descrição do Modelo	Quant. (Cx)	Primer (mL)
110.106	LL-Equipo Parenteral Fotossensível Injetor Bomba Infusora - VP3	100	19,15

