

EQUIPO PARENTERAL 150 ML P/ BOMBA DE INFUSÃO UNIVERSAL

Equipo com entrada de ar, câmara graduada de 150 mL com filtro de 15 micra com tubo de PVC Isento de DEHP, BPA e Látex, compatível com as Bombas do modelo universal linear - BeneFusion VP3 - MINDRAY, luer Lock Retrátil com filtro eliminador de ar. Volume de armazenamento a 40°C do equipo de 20,43 mL.

Composição do produto:

- Equipo com padrão da Norma NBR ISO 8536-4
- Penetrador (2) com dimensional ISO – NBR
- Filtro de entrada de ar (3) com membrana de 0,2 micra
- Corta-fluxo (5) fechamento da câmara graduada
- Tampa superior com filtro de entrada de ar (7) e injetor valvulado sem uso de agulha (6)
- Alça de sustentação (8) da Câmara
- Câmara graduada (9) de 150 mL, com escala com subdivisões de 1 mL
- Válvula flutuante (10) na câmara
- Câmara Flexível (11) cristal com filtro de 15 micra (12) e Conta gotas (1mL = 60 gotas)
- Pinça rolete (13) ara controle adequado do fluxo de infusão
- Injetor valvulado sem uso de agulha (15)
- Tubo de PVC (4, 14 e 16) isento de DEHP de 20, 190 e 20 cm respectivamente
- Intermediário Rotativo Luer Lock (17) com filtro Eliminador de ar (18).

Indicação

Indicado para administração de soluções Parenterais com fracionamento de soluções em câmara graduada de 150 mL, com controle de bombas compatíveis com o modelo universal linear, com precisão de infusão de $\pm 5\%$ na vazão programada.

Registro ANVISA nº 80317519007

Certificação de Conformidade da TUV NORD – TNBR nº 28307

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

Normas aplicadas aos produtos:

- ABNT NBR ISO 8536-5 e 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/m² 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.

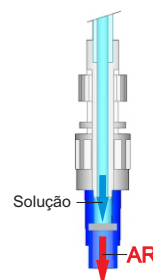
Informações Adicionais

- Equipo isento de DHEP, BPA e Látex.
- 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.
- 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.
- Posicione adequadamente o tubo do equipo (14) no detector de ar e no grampo de proteção de fluxo livre e feche a porta do equipamento.
- Abrir a pinça rolete (15) e realize a programação de infusão conforme manual de operação da bomba.
- Não utilizar o trecho de tubo de PVC no interior da bomba por mais de 24 horas em processo de infusão, após este tempo se necessário deverá ser deslocado o tubo de Silicone para uma nova posição, isto garantirá uma adequada precisão dos parâmetros de controle da bomba. Podendo ser utilizado até 96h com 4 trocas de trechos de tubo do equipo.

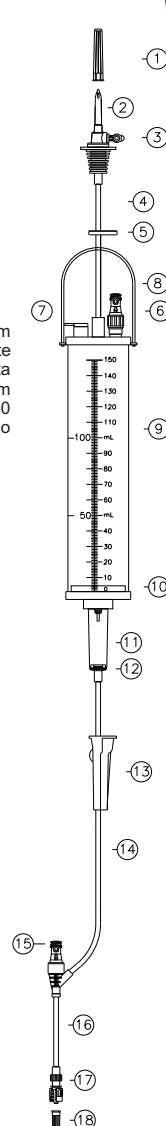
Especificações de uso:



- Vazão de infusão: 200 mL/min (12 L/h) com pressão 0,45 bar
- Primer: 0,040 mL
- Pressão de uso: 140 psi (5,5 bar)
- Contrapressão: 60 psi (2,36 bar)
- Pressão de desconexão: Neutra (-0,008ml)
- Resistência ao Vácuo: -2,9 psi
- Material resistente a Quimioterapia e Lipídios
- Não contém: Látex, DEHP e Parte Metálicas



Benefícios:
- 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.



Não permiti a infusão com agulhas, mesmo de baixo calibre

Benefícios:
6 e 15 - Injetor Valvulado sem permitir o uso de agulha totalmente transparente permitindo a completa visualização das soluções a serem infundidas, com garantia de 200 ativações sem haver contaminação interna durante uso.

Variações disponíveis

Código	Descrição do Modelo	Quant. (Cx)	Primer (mL)
110.110	LL-Equipo Parenteral 150 mL Bomba Infusora - VP3	20	20,43