

Fiche technique

PROLONGATEUR DE REMPLISSAGE

Prolongateur perfusion

1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED :	C54MA99
Code LPPR* si applicable :	NA
*Liste des produits et prestations remboursables inscrits sur la liste prévue à l'article L165-1	
Classe du DM :	Is
Directive de l'UE applicable :	93/42/CE
N° Organisme notifié :	0051
Première mise sur le marché de l'UE :	11/2021
Fabricant :	ADRIA. MED



Descriptif du dispositif :

Prolongateur de remplissage permettant le transfert de la médication en maintenant le système clos.

Une fois le prolongateur connecté entre la poche ou un flacon de soluté via le perforateur, le diffuseur portable et la seringue via le robinet 3 voies, le remplissage peut se faire par simple activation de la seringue sans avoir à la déconnecter à chaque fois.

Le dispositif comprend : un percuteur/perforateur sans/avec prise d'air (selon la référence) et d'un protecteur, une tubulure en PVC sans DEHP avec un clamp, une valve anti-retour, un robinet 3 voies muni d'un Luer lock mâle mobile et d'un obturateur.

Étanchéité : max. 5bars (72.5psi)

Diamètre interne tube : 2.9mm

Diamètre externe tube : 4.1mm

Longueur tube : 20cm

Taille filtre de la prise d'air (présente sur la réf 203074) : 0.2 microns

Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence ASI	Volume amorçage	Cond
Prolongateur de remplissage sans prise d'air	203015	1.3 ml	carton de 100 u
Prolongateur de remplissage avec prise d'air	203074	1.3 ml	carton de 100 u

Fiche technique

Composition du dispositif et accessoires :

Principaux composants et matériaux :

Elément : Perforateur	Matériau : Acrylonitrile Butadiène Styrène
Elément : Prolongateur	Matériau : Polychlorure de vinyle (sans DEHP)
Elément : Clamp	Matériau : Polyéthylène Haute Densité
Elément : Valve anti-retour/Robinet 3 voies	Matériau : Polycarbonate résistant aux lipides

Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et / ou les produits administrés, précisions complémentaires :

Latex : Absence

Phtalates classés CMR de catégorie 1A ou 1B : Absence

Origine animale ou biologique : Absence

Domaines et indications (selon nomenclature Euro-Pharmat) :

Domaines :

Anesthésie
Chirurgie
Réanimation
Pédiatrie
Obstétrique

Indications :

Abord veineux
Accès veineux
Accessoire de cathétérisme
Administration
Perfusion

2 PROCEDE DE STERILISATION : Oxyde éthylène

3 CONDITIONS DE CONSERVATION :

Conditions normales de conservations et de stockage :

Lieu sec et frais, à l'abri de la lumière du jour, de la poussière et des émanations chimiques.

Précautions particulières :

Intégrité de l'emballage.

Durée de validité du produit :

5ans.

CONTACT :

SERVICE QUALITE – qualite@aseptinmed.fr