

Fiche Technique

PROLONGATEUR PE MALE/FEMELLE

NEOLINE®

Prolongateur perfusion

1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED :	C54MA01
Code LPPR* si applicable :	NA
*Liste des produits et prestations remboursables inscrits sur la liste prévue à l'article L165-1	
Classe du DM :	IIa
Directive de l'UE applicable :	93/42/CE
N° Organisme notifié :	0123
Première mise sur le marché de l'UE :	01/11/2006
Fabricant :	POLY MEDICURE

Descriptif du dispositif :

Résistance pression pour les prolongateurs diamètre 3x4.1mm : 4.5 bars max.

Résistance pression pour les prolongateurs diamètre 1x2 mm : 55 bars max.

Les prolongateurs diamètre 1x2 mm possèdent un clamp plat non amovible.

Dispositif lipido résistant

Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence	Volume Résiduel	Cond't
PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 3x4.1x500mm Luer Lock mâle mobile	202102	3.53 ml	carton de 100 u
PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 3x4.1x1000mm Luer Lock mâle mobile	202103	7.07 ml	carton de 100 u
PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 3x4.1x1500mm Luer Lock mâle mobile	202104	10.60 ml	carton de 100 u
PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 3x4.1x2000mm Luer Lock mâle mobile	202105	14.13 ml	carton de 100 u
PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 1x2x100mm Luer Lock mâle mobile	202131	0.08 ml	Carton de 100 u
PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 1x2x300mm Luer Lock mâle mobile	202132	0.24 ml	Carton de 100 u
PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 1x2x500mm Luer Lock mâle mobile	202106	0.39 ml	carton de 100 u
PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 1x2x1000mm Luer Lock mâle mobile	202107	0.79 ml	carton de 100 u
PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 1x2x1500mm Luer Lock mâle mobile	202108	1.18 ml	carton de 100 u
UNILINE PROLONGATEUR PE Mâle Femelle 1x2x2000mm Luer Lock mâle mobile	202109	1.57 ml	carton de 100 u

Fiche Technique

Composition du dispositif et accessoires : Principaux composants et matériaux :

Elément : Tubulure	Matériau : Polyéthylène haute densité
Elément : Connecteur	Matériau : Polyéthylène haute densité
Elément : Bouchon femelle	Matériau : Polycarbonate
Elément : Bouchon mâle	Matériau : HDPE (Polyéthylène Haute densité)

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 :

5 ans.

4 PRECAUTIONS D'EMPLOI :

La durée d'utilisation de ces dispositifs est de 7 jours maximum

Recommandation :

Concernant la durée de contact avec certains solutés (émulsions lipidiques, produits sanguins,...), nous préconisons de suivre les recommandations de la SF2H « Prévention des infections liées aux cathéters périphériques vasculaires et sous-cutanés » de 2019, à savoir des changements de lignes de perfusion anticipés (R25).

CONTACT :

CORRESPONDANT MATERIOVIGILANCE : Mme Cindy CAVELIER – ccavelier@aseptinmed.fr

Tel : 05.62.57.69.18 – Fax : 05.62.57.69.01