

Fiche Technique

PROLONGATEUR PVC 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 :	Ila
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
Provenance :	Inde
Statut d'Asept InMed :	Importateur



Descriptif du dispositif :

Connecteurs transparents: permet de contrôler la formation et le passage des bulles d'air.
Diamètres extérieurs disponibles en 3mm et 1.5mm
Luer lock mâle avec bague mobile et filtre de purge.
Résistance pression pour les prolongateurs diamètre 3x4.1 : 4,5 bars max.
Résistance pression pour les prolongateurs diamètre 1.5x3 : 55 bars max.
Dispositif lipido résistant

Fiche Technique

Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence	Volume Résiduel	Cond
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 3x4.1x100mm Luer Lock Mâle mobile	202127	0.71 ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 3x4.1x300mm Luer Lock Mâle mobile	202128	2.12 ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 3x4.1x500mm Luer Lock Mâle mobile	202094	3.53ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 3x4.1x1000mm Luer Lock Mâle mobile	202095	7.07ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 3x4.1x1500mm Luer Lock Mâle mobile	202096	10.60ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 3x4.1x2000mm Luer Lock Mâle mobile	202097	14.13ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 1.5x3x100mm Luer Lock Mâle mobile	202129	0.18 ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 1.5x3x300mm Luer Lock Mâle mobile	202130	0.53 ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 1.5x3x500mm Luer Lock Mâle mobile	202098	0.88ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 1.5x3x1000mm Luer Lock Mâle mobile	202099	1.77ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 1.5x3x1500mm Luer Lock Mâle mobile	202100	2.65ml	carton de 100 u
NEOLINE® PROLONGATEUR PVC 1.5x3x2000mm Luer Lock Mâle mobile	202101	3.53ml	carton de 100 u

Composition du dispositif et accessoires :

Principaux composants et matériaux :

Élément : Tubulure

Matériau : Polychlorure de Vinyle

Élément : Bague mobile

Matériau : Polycarbonate

Élément : Luer

Matériau : Acrylonitrile Butadiène Styène

Élément : Bouchon

Matériau : Polycarbonate

Élément : Bouchon filtre de purge

Matériau : Polyéthylène

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

Fiche Technique

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 :

Service Qualité : qualite@aseptinmed.fr