

# REGULADOR DE FLUJO CON PUNTO Y "POLYFLO"

Dispositivo para uso complementario con terapia de infusión intravascular que nos permite ajustar de forma precisa la velocidad de infusión.

Incorpora punto Y para la administración de medicación puntual.

Desechable. 100% exento de látex y DEHP. Esterilizado mediante Óxido de Etileno.

## Regulador del flujo

Fabricado en Policarbonato y TPR

- Blanco.
- Para ajuste de 5 a 250ml/h
- Con indicativos de posición cerrado y abierto.
- Una única escala con numeración clara.

## Punto Y

Fabricado en ABS

- Transparente
- Situado a 21cm de la conexión distal.
- Punto para punción con aguja.

## Conector hembra

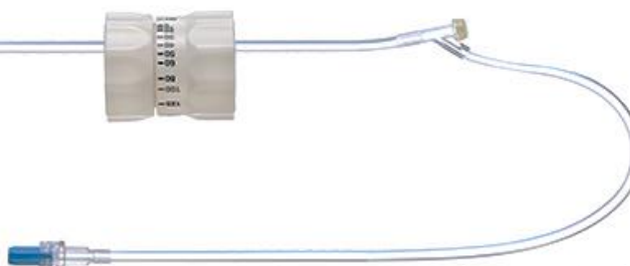
Fabricado en PVC

- Translúcida violácea.
- Con capucha protectora.

## Alargadera

Fabricado en PVC

- Transparente.
- Longitud 40cm
- Libre de DEHP



## Conector macho Luer-Lock

Fabricado en HDPE

- Apariencia: Transparente.
- Con capucha protectora.

## BENEFICIOS

- › La selección del regulador permanece en el tiempo lo que elimina la necesidad de reajustar la velocidad. Regulación suave.
- › Punto en Y que permite una administración externa puntual a través de una aguja sin necesidad de manipular la conexión a paciente y disminuyendo así la posibilidad de infección por conectar/desconectar las vías venosas.
- › Permite su uso durante procedimientos de RM ya que no contiene partes metálicas.
- › Apariencia totalmente transparente para visionado del interior tanto el fluido como posibles burbujas de aire. Fácil control de la purga.
- › Empaquetado recogido con una banda, permite apertura controlada del paquete y volcado en campo estéril más seguro.
- › Material 100% exento de látex y libre de DEHP.

## REFERENCIA, UNIDADES Y CÓDIGO DE BARRAS

REFERENCIA UNIDIX	REFERENCIA FABRICANTE	UNIDADES	EAN13
13164	13158	45	8902095131589
		450	8432229620738

Fabricado en conformidad con la directiva 93/42EEC. Producto Clase IIa. Marcado CE0123

Acorde EN 1707:1997 acoplamiento dispositivos médicos, EN ISO 8536-4:2013 equipo de infusión por gravedad de uso médico, ISO 10993 evaluación biológica de dispositivos médicos, ISO 11135-1 esterilización, ISO 14644 salas limpias y entornos controlados. Envasado y etiquetado acorde EN 980 EN 11607-1 EN 868-5 y EN 1041. EN ISO 13485:2012 sistemas de gestión de calidad.