

SISTEMA DE SUERO CON LUER-LOCK ROTATORIO Y FILTRO DE PURGA UNIDIX

Dispositivo para infundir líquidos en el torrente sanguíneo del paciente por acción de la gravedad.

Con toma de aire para uso tanto con bolsas flexibles como con botellas de vidrio. Posee terminal luer-lock rotatorio para una conexión más segura y filtro de purga que facilita la técnica de cebado del sistema.

100% exento de látex y DEHP. Esterilizado mediante Óxido de Etileno. Un solo uso, desechable.

Tapa protectora

Fabricado en Polietileno

- Translúcida
- Protege el punzón hasta su uso

Punzón

Fabricado en ABS

- Blanco

Cámara de goteo

Fabricado en PVC

- Transparente
- Macrogoteo
- 20 gotas= 1 ± 0.1 ml agua destilada
- Libre de DEHP
- Posee un filtro de $15 \mu\text{m}$ para el fluido y retención de partículas.

Toma de aire

Fabricado en PVC

- Apariencia: Azul.
- Posee un filtro hidrofóbico de retención microbiana.
- Permite apertura y cierre.

Regulador del flujo

Fabricado en ABS

- Blanco
- Rueda de control de la velocidad de administración.
- Con dispositivo para anclar el tubo.

Tubo

Fabricado en PVC

- Transparente
- Flexible y sin memoria
- Antiacodable
- Longitud 180cm
- \varnothing int. 3mm \varnothing ext. 4.1mm
- Libre de DEHP

Conexión macho Luer-Lock rotatoria

Fabricado en ABS

- Apariencia: Transparente.
- Terminal distal.
- Sistema rotatorio.
- Con tapón protector con filtro de purga.

MODO DE EMPLEO DEL SISTEMA DE SUERO UNIDIX

- › Extraer del embalaje unitario manteniendo su esterilidad.
- › Cerrar el regulador de flujo.
- › Retirar la tapa protectora del punzón e insertar en el recipiente del fluido y colocar en suspensión.
- › En caso de que el recipiente sea rígido, abrir la toma de aire
- › No es necesario retirar el tapón de la conexión luer-lock para purgar el sistema.
- › Llenar la cámara de goteo hasta la mitad.
- › Abrir el regulador de flujo y purgar hasta expulsar todo el aire.
- › El purgado parará automáticamente cuando llegue al final de la línea.
- › Cerrar de nuevo el regulador de flujo.
- › Retirar el tapón la conexión luer-lock y conectar al acceso venoso.
- › Ajustar la velocidad de administración.

BENEFICIOS

- › Sistema resistente a lípidos y citostáticos, lo cual amplía el rango de uso y su administración. (Siga las indicaciones de seguridad de las guías y protocolos)
- › Toma de aire tipo ventana para controlar su apertura y/o cierre según uso con recipiente rígido o flexible. En distintivo azul para su rápida identificación.
- › Filtro para partículas y bacterias tanto en toma de aire como en cámara de goteo.
- › Apariencia totalmente transparente para visionado del interior tanto el fluido como posibles burbujas de aire.
- › Tapón de conexión con filtro de purga que permite un cebado aséptico ya que no es necesaria su retirada hasta que sea precisa la conexión a vía venosa.
- › Una purga más controlada ya que se detiene automáticamente al llegar al final.
- › Nos proporciona menor pérdida de fluido y mayor limpieza al realizar esta técnica.
- › Permite su uso durante procedimientos de RM ya que no contiene partes metálicas.
- › Conexión Luer-lock rotatoria más segura que disminuye las desconexiones accidentales y las desviaciones de la línea.
- › Empaquetado recogido con una banda lo que permite una extracción controlada del producto y volcado en campo estéril más seguro.
- › Envase codificado por colores para su rápida identificación.
- › Material atóxico y apirógeno. 100% exento de látex y libre de DEHP. No contiene componentes de origen animal BSE/TSE.
- › Menor impacto ambiental; envases/embalajes con material reciclado y reciclable.

REFERENCIA, UNIDADES Y CÓDIGO DE BARRAS

Sistema de doble embalaje. Caja de transporte 200 unidades. Bolsas internas de 20u.

REFERENCIA	UNIDADES	EAN13
SS10	200	8902095142196

Fabricado para GRUPO UNIDIX en conformidad con la Directiva 93/42/EEC. Producto Clase IIa. Carta de extensión conforme al Reglamento MDR (EU) 2017/745.

Acorde EN 1707:1997 acoplamiento dispositivos médicos, EN 13868 métodos de ensayo de acodamiento de tubos uso médico, 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, EN ISO 15223-1 y EN 1041. Aseguramiento de la calidad ISO 13485:2016 y Sistemas de gestión ambiental ISO 14001:2015.