

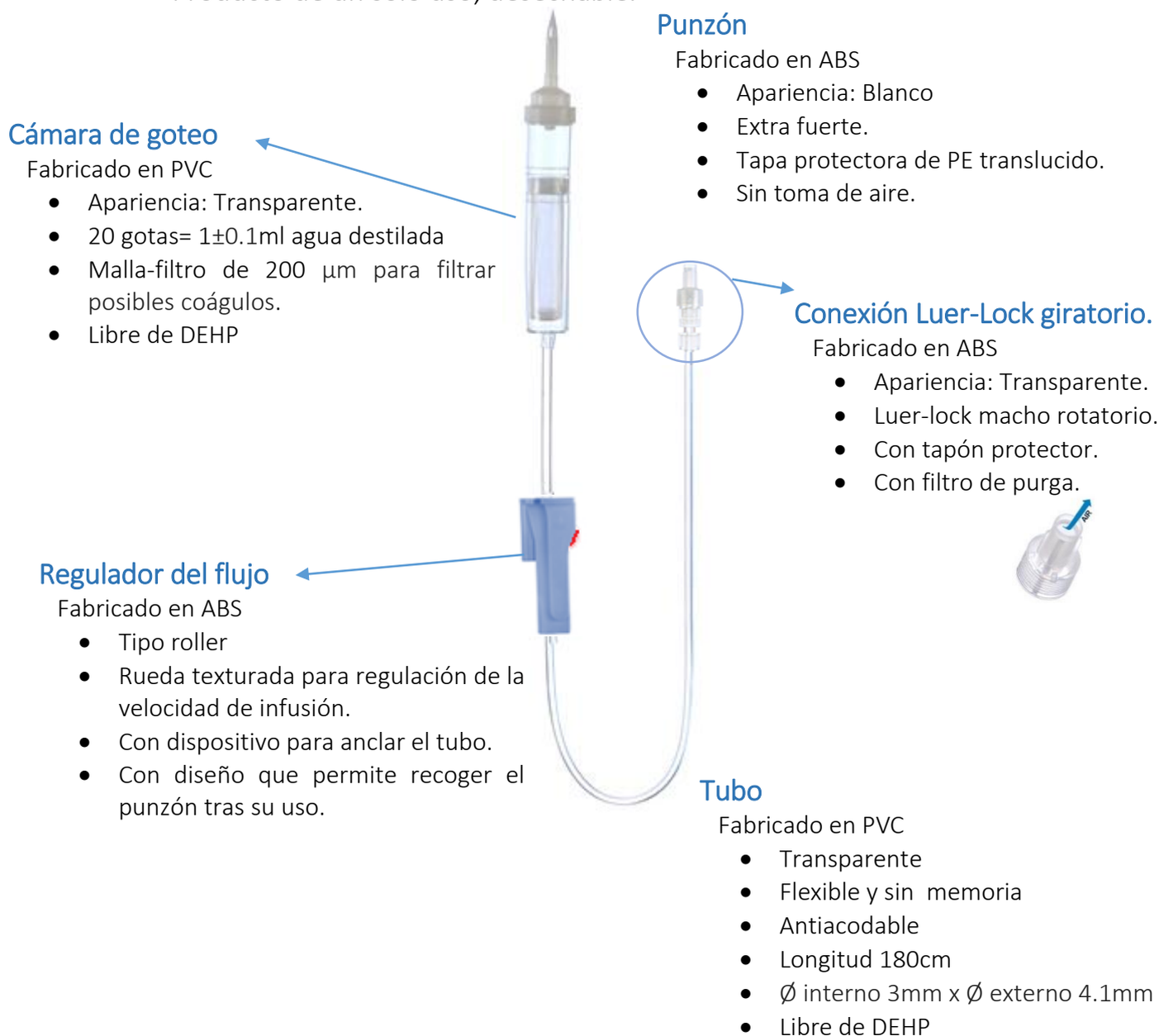
EQUIPO DE TRANSFUSIÓN DE SANGRE “TRANSVOL”

Dispositivo para infundir sangre o componentes sanguíneos en el torrente sanguíneo del paciente por acción de la gravedad.

Sistema de transfusión sin toma de aire y con filtro específico para sangre.

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

Producto de un solo uso, desechable.



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)
- › Filtro para partículas y específico para sangre que permite la retención por ejemplo de coágulos mientras mantiene el flujo de infusión sin colapsarse.
- › Situado de modo central y en suspensión en la cámara permite un filtrado continuo sin alterar la velocidad.
- › 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.
- › 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.
- › Material atóxico y apirógeno. 100% exento de látex y libre de DEHP. No contiene componentes de origen animal.
- › Menor impacto ambiental; envases/embalajes con material reciclado y reciclable.

REFERENCIA Y UNIDADES

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

REFERENCIA	UNIDADES	EAN13
70148	200	58902095701480

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

Acorde EN 1707:1997 y EN 20594-1 acoplamiento dispositivos médicos, ISO 80369 conectores de pequeño calibre, ISO 1135-4 set de transfusión uso médico, ISO 10993-1, 4, 5, 7, 11 y 12 evaluación biológica de dispositivos médicos, ISO 11135-1 y EN ISO 11737-1 y 2 esterilización, ISO 14644 salas limpias y entornos controlados. Envasado y etiquetado acorde EN 11607-1 EN 868-5, EN ISO 15223-1 y EN 1041.

Aseguramiento de la calidad conforme EN ISO 13485:2016.