

Fiche Technique

REGULATEUR DE DEBIT POUR SOLUTIONS PARENTERALES

NEOFLOW®

Régulateur débit perfusion

1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

Code CLADIMED :	C54HC99
Code LPPR* si applicable : <small>*Liste des produits et prestations remboursables inscrits sur la liste prévue à l'article L165-1</small>	Eligible à la nomenclature Perfadom (réf 202082)
Classe du DM :	Ila
Directive de l'UE applicable :	93/42/CE
N° Organisme notifié :	0123
Première mise sur le marché de l'UE :	07/2009
Fabricant :	POLY MEDICURE

Descriptif du dispositif :

Porosité des filtres de purge (Réf 200919) : air : 0.3 μ . Liquide : 15 μ
Ces dispositifs étant des dispositifs de perfusion par gravité, ils peuvent être soumis à 1bar de pression, maximum.

202080 : Luer femelle + tube de 10cm + molette régulation débit + tube de 30cm + Luer mobile

202081 : Luer femelle + tube de 10cm + molette régulation débit + tube de 10cm + site d'injection + tube de 20cm + Luer mobile

202082 : Perfuseur + tube de 170cm + molette régulation débit + tube de 25cm + Luer mobile

Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence	Conditionnement
REGULATEUR DE DEBIT NEOFLOW® SANS SITE D'INJECTION	202080	carton de 100 unités
REGULATEUR DE DEBIT NEOFLOW® AVEC SITE D'INJECTION	202081	carton de 100 unités
REGULATEUR DE DEBIT NEOFLOW® AVEC PERFUSEUR SANS SITE D'INJECTION	202082	carton de 100 unités

Fiche Technique

Composition du dispositif et accessoires : Principaux composants et matériaux :

Elément : Régulateur débit	Matériau : Acrylonitrile Butadiène Styène
Elément : Tubulure	Matériau : Polychlorure de Vinyle
Elément : Site d'injection	Matériau : Polycarbonate
Elément : Bague mobile	Matériau : Polycarbonate
Elément : Luer	Matériau : Acrylonitrile Butadiène Styène
Elément : Bouchon filtre purge	Matériau : Polyéthylène

Pour la référence avec perfuseur :

Elément : Capuchon percuteur	Matériau : Polypropylène
Elément : Chambre compte-gouttes	Matériau : Polychlorure de Vinyle
Elément : Percuteur	Matériau : Acrylonitrile Butadiène Styène
Elément : Clamp	Matériau : Polypropylène

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
Pédiatrie
Réanimation

Indications :

Abord veineux
Perfusion
Abord veineux périphérique
Administration médicament

2 **PROCEDES 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.

Fiche Technique

4 PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mode d'emploi :

Se référer à la notice d'utilisation.

AUTRES DONNEES TECHNIQUES :

L'UNIFLOW est calibré à l'aide d'une solution de NaCl 0.9%, dont le niveau est positionné à 80 cm.

PIECES JOINTES :

Notice d'utilisation.

CONTACT :

CORRESPONDANT MATERIOVIGILANCE : Mme Cindy CAVELIER – ccavelier@aseptinmed.fr
Tel : 05.62.57.69.18 – Fax : 05.62.57.69.01