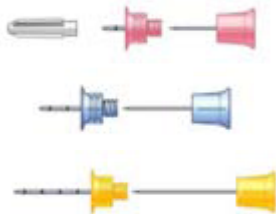


Nome commerciale:	<b>ARROW EZ-IO NEEDLE + STABILIZER KIT</b>
Destinazione d'uso:	Aghi per l'accesso intraosseo con stabilizzatore
Codice:	<b>90xxP-EU-005</b>
Fabbricante:	Teleflex Medical Ida Business and Technology Park Dublin Road Athlone Co Westmeath
Distributore esclusivo Italia:	TELEFLEX MEDICAL S.r.l. Via Torino, 5 20814 Varedo - MB

<p><b>Immagini del prodotto</b></p>	 <p>L'immagine riportata ha puro scopo illustrativo.</p>
<p><b>Indicazioni per l'uso</b></p>	<p>Per l'accesso intraosseo in qualsiasi momento in cui è difficile ottenere l'accesso vascolare in casi di emergenza, urgenza o quando clinicamente necessario.</p>
<p><b>Caratteristiche</b></p>	<p>Sistema per infusione intraossea composto da ago mandrinato 15G, brevettato e progettato appositamente per favorire l'accesso vascolare intraosseo con dispositivo di inserimento a perforazione (trapano) dedicato. Disponibili in 3 lunghezze diverse per pazienti di ogni età e peso: 15 mm (colore rosa) per pazienti di peso compreso tra 3 e 39 kg 25 mm (colore azzurro) per pazienti di peso superiore a 3 kg 45 mm (colore giallo) per pazienti di peso non inferiore a 40, applicazioni omerali in pazienti adulti e pazienti obesi. L'ago è costituito di due parti; il mandrino tagliente viene rimosso una volta creato l'accesso in modo che rimanga in situ la cannula per l'infusione, in acciaio e dotata di parte terminale con design a becco per massimizzare il flusso. Durata massima di permanenza: 72h</p>
<p><b>Contenuto della Confezione</b></p>	<p>Il kit include:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ago EZ-IO sterile da 15 G</li> <li>- sistema di fissaggio adesivo con attacco telescopico EZ-Stabilizer</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- linea di connessione EZ-Connect®</li> <li>- 1 porta NeedleVISE®</li> <li>- fascia da polso per dati identificazione paziente</li> </ul>																				
<p><b>Gamma Prodotto</b></p>	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 60%;">DESCRIZIONE</th> <th style="width: 20%;">CODICE</th> <th style="width: 20%;">CODICE COLORE</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Set ago PD 15 mm + stabilizzatore e linea di connessione</td> <td align="center">9018P-EU-005</td> <td align="center">Rosa</td> </tr> <tr> <td>Set ago AD 25 mm + stabilizzatore e linea di connessione</td> <td align="center">9001P-EU-005</td> <td align="center">Blu</td> </tr> <tr> <td>Set ago LD 45 mm +stabilizzatore e linea di connessione</td> <td align="center">9079P-EU-005</td> <td align="center">Giallo</td> </tr> </tbody> </table>			DESCRIZIONE	CODICE	CODICE COLORE	Set ago PD 15 mm + stabilizzatore e linea di connessione	9018P-EU-005	Rosa	Set ago AD 25 mm + stabilizzatore e linea di connessione	9001P-EU-005	Blu	Set ago LD 45 mm +stabilizzatore e linea di connessione	9079P-EU-005	Giallo						
DESCRIZIONE	CODICE	CODICE COLORE																			
Set ago PD 15 mm + stabilizzatore e linea di connessione	9018P-EU-005	Rosa																			
Set ago AD 25 mm + stabilizzatore e linea di connessione	9001P-EU-005	Blu																			
Set ago LD 45 mm +stabilizzatore e linea di connessione	9079P-EU-005	Giallo																			
<p><b>Presenza di lattice, ftalati (DEHP), farmaci, sostanze, tessuti biologici</b></p>	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 60%;">DESCRIZIONE</th> <th style="width: 10%;">SI</th> <th style="width: 10%;">NO</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Lattice</td> <td align="center"><input type="checkbox"/></td> <td align="center">X</td> </tr> <tr> <td>DEHP</td> <td align="center"><input type="checkbox"/></td> <td align="center">X</td> </tr> <tr> <td>Farmaci</td> <td align="center"><input type="checkbox"/></td> <td align="center">X</td> </tr> <tr> <td>Sostanze</td> <td align="center"><input type="checkbox"/></td> <td align="center">X</td> </tr> <tr> <td>Tessuti Biologici</td> <td align="center"><input type="checkbox"/></td> <td align="center">X</td> </tr> </tbody> </table> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p><b>Materiale di costruzione:</b> Gli aghi sono in acciaio inossidabile 304 e apirogeni</p> </div>			DESCRIZIONE	SI	NO	Lattice	<input type="checkbox"/>	X	DEHP	<input type="checkbox"/>	X	Farmaci	<input type="checkbox"/>	X	Sostanze	<input type="checkbox"/>	X	Tessuti Biologici	<input type="checkbox"/>	X
DESCRIZIONE	SI	NO																			
Lattice	<input type="checkbox"/>	X																			
DEHP	<input type="checkbox"/>	X																			
Farmaci	<input type="checkbox"/>	X																			
Sostanze	<input type="checkbox"/>	X																			
Tessuti Biologici	<input type="checkbox"/>	X																			
<p><b>Specifiche di sterilizzazione</b></p>	<p>Durata sterilizzazione: <b>4 anni</b> dalla data di fabbricazione.</p> <p>I prodotti TELEFLEX sono sterilizzati ad ossido di etilene in conformità alle specifiche normative BS - UNI - EN - ISO applicabili e relativi aggiornamenti novelle e revisioni, implementati nei tempi e con le modalità di legge, secondo quanto dichiarato dai produttori. La data di sterilizzazione, la relativa scadenza e il numero di lotto appaiono chiaramente sulla confezione del prodotto. La sterilità non è garantita se la confezione non è integra. Utilizzare immediatamente dopo l'apertura della confezione. Prodotto monouso non risterilizzabile.</p>																				
<p><b>Modalità di confezionamento</b></p>	<p>La confezione del prodotto è stata studiata per consentire una buona conservazione della stessa e il facile immagazzinamento per sovrapposizione. Ogni confezione riporta in modo chiaro e ben leggibile, in lingua italiana, la descrizione qualitativa e quantitativa del contenuto, il nome del produttore e ogni altra informazione utile all'immediato riconoscimento del prodotto stesso.</p> <p>Le singole confezioni sono di facile apertura, tali da non permettere che il materiale aderisca alla confezione, facilitando il prelievo del prodotto.</p>																				



## SCHEDA TECNICA 90xxP-EU-005

Vs Rif. Gara:  

---

---

<b>Quantità per confezione secondaria</b>	Una confezione secondaria contiene <b>5 pezzi</b> , imbustati singolarmente.
<b>Modalità di conservazione</b>	Conservare a temperatura ambiente, lontano dall'esposizione diretta alla luce. Un'esposizione prolungata a luce fluorescente, luce del sole o calore danneggiano il dispositivo.
<b>Modalità di smaltimento</b>	Verificare le indicazioni dettate dalle normative Italiane inerenti lo smaltimento dei dispositivi medici.
<b>Controlli di Qualità</b>	<p>I dispositivi sono progettati e fabbricati in modo che la loro utilizzazione non comprometta lo stato clinico e la sicurezza dei pazienti, né la sicurezza e la salute degli utilizzatori ed eventualmente di terzi, quando siano utilizzati alle condizioni e per i fini previsti.</p> <p>Il CONTROLLO QUALITÀ, realizzato secondo le Normative Internazionali, prevede una serie di verifiche ad ogni stadio della produzione. Ogni lotto di produzione subisce un costante controllo tecnico-chimico-biologico dal momento dell'utilizzo della materia prima sino alla sterilizzazione.</p> <p>L'azienda certificata opera secondo un Sistema di Qualità in accordo alle G.M.P., secondo le M.D.D. 93/42 ed in conformità alle specifiche normative BS - UNI - EN - ISO applicabili e relativi aggiornamenti novelle e revisioni, implementati nei tempi e con le modalità di legge.</p>
<b>Modalità di impiego e controindicazioni</b>	Pregasi fare riferimento alle istruzioni per l'uso del prodotto.

Ente certificatore:	BSI 2797
Classe di appartenenza:	IIa
Certificato CE:	CE 540596
Dichiarazione di conformità:	DC0041
Nr. repertorio:	Vedi dettaglio
CND:	A019011

<b>CODICE</b>	<b>Repertorio</b>
9018P-EU-005	2195705
9001P-EU-005	2195705
9079P-EU-005	2195705