

## Rubinetto a 3 vie

Con prolunga

### INDICAZIONI

Il **Rubinetto a 3 vie con prolunga** è un prodotto sanitario sterilizzato con ossido di etilene e di facile visualizzazione in modo che possa essere identificato senza bisogno di aprirlo.

Tre vie con due collegamenti luer-lock femmina e uno maschio. Con prolunghe di diverse dimensioni e cappuccio di protezione.

Il prodotto è adatto per lipidi, citostatici, antisettici e altri farmaci altamente caustici



### COMPOSIZIONE

Corpo in policarbonato completamente trasparente. Prolunga per tubo PVC DEHP FREE Ø 2,6x3,9 mm (840022 Ø 3,0x4,1 mm). Senza lattice e apirogeno

### MODALITÀ D'USO

Usò raccomandato per l'infusione e la somministrazione intermittente di farmaci per via endovenosa.

- Rimuovere i cappucci protettivi e collegare il rubinetto a 3 vie ai terminali.
- Far scorrere il liquido e spurgare l'aria dal tubo.
- Collegare il collegamento della prolunga al terminale corrispondente.

### CARATTERISTICHE

Sterilizzato con gas ossido di etilene, secondo la norma

ISO 11135. Compatibile con sangue ed emoderivati.

Resistenza alla pressione idrostatica: 3-5 bar.

### AVVERTENZE E RACCOMANDAZIONI

Monouso.

L'uso da parte di più di un paziente può provocare un'infezione crociata.

Non utilizzare il prodotto se è contaminato, sporco o evidentemente danneggiato.

### CONSERVAZIONE E DURATA

Mantenere al riparo dalla luce solare. Tenere asciutto.

Scadenza: 5 anni.

**MISURE UNITÀ DI PRODOTTO**

RIFERIMENTO	LUNGHEZZA PROLUNGA (cm)
8400021	10
8400023	25
8400024	50
8400025	100

Imballato in blister singolo con la descrizione del prodotto

PRESENTAZIONE			
RIFERIMENTO	UNITÀ SCATOLA	MISURE SCATOLA (cm)	PESO SCATOLA* (kg)
8400021	200 unità (8 sacchetti da 25 unità)	39x38x29	2,49
8400023	200 unità (10 sacchetti da 20 unità)	39x39x28	2,69
8400024	200 unità (10 sacchetti da 20 unità)	39x39x28	3,10
8400025	200 unità (10 sacchetti da 20 unità)	39x39x28	3,97

\*TOLLERANZE: Peso  $\pm$  0,5 kg

**CONFORME A:**

- Direttiva 93/42/CEE del Consiglio, Direttiva 2007/47/CE del Parlamento europeo e del Consiglio e regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio.
- Classe I, non sterile (secondo l'Allegato IX della Direttiva 93/42 e l'Allegato VIII del Regolamento 745/2017).
- Azienda certificata ISO 13485 e ISO 9001.
- Licenza di esercizio fabbricante di dispositivi medici n.: 3689-PS.

