

## IV Filtr infuzyjny 0,2 µm

Nr kat. EF02ASPU

### CECHY I ZALETY:

- 96-godzinny filtr infuzyjny zatrzymujący cząsteczki, drobnoustroje i endotoksyny.
- Filtr jest wyposażony w zintegrowany z obudową, membranowy odpowietrznik eliminujący powietrze z roztworu i posiada bezftalanową drogę płynów.
- Zabezpiecza pacjenta i personel przed ryzykiem podaży nieumyślnie zanieczyszczonych roztworów (np. cząstki nieorganiczne), co ma znaczenie dla każdego podmiotu leczniczego.
- Chroni pacjenta przed zagrożeniami mikrobiologicznymi (np. bakterie i substancje powiązane) związanymi z zanieczyszczeniem infuzji, co potencjalnie skraca czas opieki nad pacjentem.
- Filtr minimalizuje zatory powietrzne (nie przepuszcza powietrza), więc zmniejsza liczbę niepotrzebnych manipulacji zestawem infuzyjnym.
- Zastosowanie produktu skutecznie zapobiega przerwom w podaży z powodu występowania wtrąceń powietrza.
- Posiada smukły profil obudowy, co umożliwia przyklejenie w miejscu użycia.

**INFORMACJA:** Dostępne są różne konfiguracje produktu.

### DANE TECHNICZNE:

**Membrana filtrująca:** membrana polieterosulfonowa Supor 0,2 µm (µm=mikrometr), przepływ (około) 110ml/godz. dla 0,9% roztworu NaCl, membrana słabo wiążąca białka.

**Czas stosowania:** do 96 godzin.

**Filtr, dreny, zacisk:** kolor PRZEZROCZYSTY, dreny wykonane w poliuretanu o dł. 5 cm do 10 cm (jako opcja - w zależności od konfiguracji produktu), zacisk lub zawór (jako opcja - w zależności od konfiguracji produktu), produkt nie zawiera DEHP i lateksu.

**Powierzchnia membrany:** 1,65 cm<sup>2</sup>

**Objętość wypełnienia (przybliżona):** 0,4 ml do 0,6 ml (w zależności od konfiguracji drenów)

**Wymiary obudowy filtra (przybliżone):** długość = 3,9 cm, szerokość = 1,5 cm, wysokość = 0,7 cm.

**Złącza:** wylot męski luer ISO i wlot żeński luer ISO z zaślepkami z/lub bez membrany hydrofobowej (jako opcja - w zależności od konfiguracji produktu).

**Sterylność:** produkt sterylny, droga płynu jałowa i apirogenna.

**TERMIN WAŻNOŚCI:** 5 lat od daty produkcji / **SPOSÓB STERYLIZACJI:** sterylizacja tlenkiem etylenu (gaz EO); pozostały gaz EO w granicach normatywnych / **TESTOWANIE I ANALIZA:** testowanie sterylności, zawartości pirogenu i właściwości fizycznych (testy szczelności, przepływ, integralność opakowania itp.) jest wykonywana na każdej partii przed zwolnieniem /

**BIOKOMPATYBILNOŚĆ:** produkt jest zgodny z wymaganiami dotyczącymi biokompatybilności, zgodnie z międzynarodową normą ISO 10993, na podstawie badań gotowego produktu / **PRZECHOWYWANIE:** przechowywać w chłodnym i suchym miejscu, w temperaturze pokojowej z dala od wilgoci, bezpośredniego światła słonecznego i źródeł ciepła / **SPOSÓB**

**UTYLIZACJI:** wyroby medyczne i ostre przedmioty zanieczyszczone krwią lub innymi płynami ustrojowymi należy wyrzucić do specjalnych pojemników i zutylizować przez spalanie. Utylizacja musi być zgodna z odpowiednimi normami krajowymi/międzynarodowymi. Należy zapoznać się z protokołami szpitalnymi dotyczącymi utylizacji.

EF02ASPU\_v2024.4.2\_PL

