

IV Filtr infuzyjny 1,2 µm

Nr kat. EF12ASPU

CECHY I ZALETY:

- 24-godzinny filtr do żywienia pozajelitowego (do emulsji tłuszczowych) zapobiegający zatorom, poprzez skuteczne zatrzymywanie zanieczyszczeń.
- 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. zarodniki grzybów) 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.
- Obudowa filtra jest bardzo mała i płaska - posiada smukły profil - co umożliwia przyklejenie w miejscu użycia.

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

DANE TECHNICZNE:

Membrana filtrująca: membrana polieterosulfonowa Supor 1,2 µm (µm=mikrometr), przepływ (około) 10ml/godz. dla 20% emulsji lipidowej, membrana słabo wiążąca białka, 100% retencja candida albicans.

Czas stosowania: do 24 godzin.

Filtr, dreny, zacisk: kolor NIEBIESKI, 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 cm²

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.

EF12ASPU_v2024.4.2_PL

