

FICHA TÉCNICA

KIT DE CATERIZACIÓN VENOSA CENTRAL

NOMBRE GENÉRICO



El Kit de Cateterización Venosa Central (de simple, doble o triple lumen) adulto y pediátrico, está indicado para usarse en pacientes que requieren la administración intravenosa de fluidos, productos sanguíneos, medicamentos y soluciones de nutrición parenterales, así como para la toma de muestra de sangre.

CIRUGIA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

IIb Dispositivo Médico Implantable

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

Unilumen:

USBAN14G20 Adulto

USBAN16G20 Adulto

Bilumen

DBSN-0408 Pediátrico

DBSN-0413 Pediátrico

DBSN-0720 Adulto

Trilumen

TSBN-0720 Adulto

➤ **Consúltenos sobre otras referencias disponibles**

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Tubo de alimentación PEG con domo interior suave.	Poliuretano radiopaco.
Catéter Unilumen/Bilumen/Trilumen.	PVC.
Conector Luer.	Pellethane 90A.
Tubo de extensión lumen distal C/ID de GA.	Pellethane 90A.
Hub.	Acero inoxidable 304.
Guía Metálica Doble Punta.	Polipropileno.
Dilatador.	Polipropileno y acero inoxidable.
Jeringa de 5 cc con aguja hipodérmica.	Polipropileno y acero inoxidable.
Aguja introductora.	Goma libre de látex.
Tapones intermitentes.	Santoprene.
Aleta de sutura móvil con traba.	ABS.
Clamp.	Mango de PTFE/Acero inoxidable.
Bisturí.	

MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN Y VIDA ÚTIL

Producto Esterilizado con Óxido de Etileno, listo para su uso.
Envase hermético, que garantiza su preservación y esterilidad.
Vida útil de 3 años desde su fabricación.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

El Kit de Cateterización Venosa Central fabricado por KFF S.A. es para un solo procedimiento.
No volver a esterilizar ni reutilizar. Verificar la integridad del envase. No utilizar si se encuentra dañado.
Almacenar en lugar fresco y seco. Sólo debe ser utilizado por personal médico capacitado.
Luego de ser utilizado, deseche de acuerdo con la práctica médica aceptada y con las leyes locales, estatales y federales.
Material estéril, atóxico y libre de pirógenos mientras el envase original se encuentre inalterado.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Conservar en lugar fresco y seco.
No exponer a los rayos del sol.
Debe desecharse de acuerdo a los protocolos establecidos por la institución.

BIOCOMPATIBILIDAD

El producto cumple con la Normativa ASTM D5035:1995- Standard Test Method for Breaking Force and Elongation of Textile Fabrics (Strip Method)'. Tracción con resultados satisfactorios.
Biocompatibilidad: * El producto cumple con la Normativa: Serie ISO 10.993 - "Biological evaluation of medical devices". Ensayos realizados con resultados satisfactorios: Reactividad Biológica Intracutánea, Citotoxicidad in vitro y Sensibilización Dérmica Maximizada.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

Los productos se presentan en blíster de PET transparente sellados con una lámina de Tyvek® conteniendo el dispositivo. Para un solo uso. La esterilidad del contenido se garantiza hasta la fecha de vencimiento o hasta la ruptura del envase, cualquiera ocurra primero. Cumple con Disposición 2328/20 ANMAT- Ministerio de Salud de la Nación. Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

🏠 Cra. 3#10-35. PER. Colombia.

✉ comercial@districlinicos.com

🌐 www.districtclinic.com

☎ (+57) 3147478975

📷 Districlinicosas

🏢 Districlinicos SAS

Importado por:



🏠 Espora 49 Sarandi (C.O.1872) Argentina.

✉ info@dkffmed.com

🌐 www.kffmed.com

☎ (54-11) 4265-4515

📷 Kffmed

Fabricado por:

