

FICHA TÉCNICA

STENT URETERAL DOBLE J

NOMBRE GENÉRICO

RADIOLOGÍA
CIRUGIA
UROLOGÍA



CLASIFICACIÓN DE RIESGO

IIb Dispositivo
Médico Implantable

Consiste en un tubo de poliuretano de lumen simple con múltiples perforaciones en su superficie, con indicación de la profundidad de inserción, con ambos extremos en forma de PIG TAIL, de uno o más rulos. Las puntas de los mismos pueden ser abiertas, cerradas tanto en sus modelos estándar como en su presentación Multilength.

CERTIFICACIONES



REFERENCIAS

DAHBS-xxyy

DAHBS-xxyy

DAHBL-xxyy

DAHBS-xxyy

SCML-xxyyzz

xx= diámetro
yy= longitud
zz= elongación

➤ Consúltenos sobre otras referencias disponibles

COMPONENTES Y MATERIA PRIMA

Catéter Doble J.	Poliuretano.
Empujador.	Polipropileno.
Funda protectora del catéter.	Polipropileno.
Clamp.	Polipropileno.
Hilo Extractor del Catéter.	Nylon Quirúrgico.
Protector de la Guía Metálica.	PEAD.
Guía metálica/Guía Hidrofílica	Acero Inox.304/
Guía Teflonada.	Cobertura Hidrofílica.

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

Revise el manual de uso previo a ser usado.

Examine las condiciones físicas del empaque, etiquetado, medidas, componentes y vida útil, y de encontrar una anomalía, absténgase de usarlo. Para la utilización de este dispositivo, la inserción de un Stent ureteral no debe llevarse a cabo sin un conocimiento amplio de las indicaciones, técnicas y riesgos del procedimiento.

Si el catéter posee hilo de remoción, este no debe permanecer implantado por más de catorce (14) días para evitar una posible incrustación del hilo. Flexionar o doblar el Stent o la guía metálica durante o antes de la colocación, pueden dañar la integridad del Stent. Si se encuentra resistencia durante la colocación o remoción del Stent, DETENERSE. No continúe hasta determinar la causa de la resistencia y determinar la solución apropiada. El Stent implantado debe ser evaluado periódicamente por el médico. Se recomiendan evaluaciones radiográficas, ecográficas o cistoscópicas para evaluar la eficiencia del Stent y observar posibles complicaciones.

ALMACENAMIENTO Y DISPOSICIÓN FINAL

Conservar en lugar fresco y seco.
No exponer a los rayos del sol.
De un solo uso, trate como desechos hospitalarios.
Aplique las leyes y regulaciones establecidas.
No disperse en el medio ambiente.

BIOCOMPATIBILIDAD

La biocompatibilidad tanto del Nitinol como del Acero Inoxidable, se encuentra respaldada por la literatura científica.

EMPAQUE Y ETIQUETADO

Envase Primario: Sobre de Tyvek®.
Envase Secundario: Caja de Cartón.
Etiquetado: Cumple con Disposición 2328/20 ANMAT.
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 Sarandí (C.O.1872) Argentina.

✉ info@dkffmed.com

🌐 www.kffmed.com

☎ (54-11) 4265-4515

📷 Kffmed

Fabricado por:

