

Rev. 01
Maggio 2010



Scheda tecnica

020 XX 023

Cateteri Nelaton da donna in PVC



Codice	Descrizione
020 57 023	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 8
020 58 023	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 10
020 16 023	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 12
020 17 023	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 14
020 19 023	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 16
020 62 023	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 18

Indicazioni	
Produttore	Unomedical Sdn. Bhd. Malesia
CND	178472
Repertorio	U01010502
Conformità	Dispositivo Medico di Classe I conforme alla Direttiva 93/42/CEE

Indicazioni

Catetere Nelaton in PVC di varie misure.

Descrizione

Catetere Nelaton in PVC per donna, intermittenti, per trattamento urologico. Monouso.

Punta chiusa con due fori laterali non contrapposti, punta soffice e arrotondata per introduzione atraumatica, superficie liscia e compatta per minimizzare la necessità di lubrificanti, privo di componenti in

INTERMED s.r.l.

Via della Pace, 21 – 20098 San Giuliano Milanese (MI) • Tel +39 0298248016 • Fax +39 0298247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
Sede legale: Via Besana, 5 – 20122 Milano • Cap.Soc. 51.640 € i.v. • C.F./P.IVA 11703230158 • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A. Mi 1494142

lattice.

Connettore con codice colore per una facile identificazione dello ch, compatibilità con i lubrificanti normalmente utilizzati per il cateterismo, compatibilità con prodotti farmaceutici e disinfettanti, compatibilità e tollerabilità con tessuti e liquidi biologici.

Controindicazioni e avvertenze

Non sono state rilevate controindicazioni salvo nei casi di accertata sensibilità al materiale componente.

Conservazione

Conservare in luogo asciutto e al riparo da fonti di calore.

Sterilizzazione

Ossido di Etilene (ETO). Controllo della sterilità su strip di spore, determinazione del residuo ETO che deve risultare inferiore a 0,5 mg/l.

Modalità di smaltimento

Smaltire il dispositivo rispettando le normative vigenti in materia di tutela ambientale e raccolta differenziata. Da smaltirsi come rifiuto ospedaliero.

Scadenza

5 anni dalla data di sterilizzazione.



INTERMED s.r.l.

Via della Pace, 21 – 20098 San Giuliano Milanese (MI) • Tel +39 0298248016 • Fax +39 0298247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
Sede legale: Via Besana, 5 – 20122 Milano • Cap.Soc. 51.640 € i.v. • C.F./P.IVA 11703230158 • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A. Mi 1494142