

Rev. 01
Maggio 2010



Scheda tecnica

3111XX

Cateteri Foley in silicone con
valvola di plastica



| Codice | Descrizione |
|--------|--|
| 311112 | Cateteri Foley da uomo in silicone sterile, a 2 vie, con valvola in plastica – CH 12 |
| 311114 | Cateteri Foley da uomo in silicone sterile, a 2 vie, con valvola in plastica – CH 14 |
| 311116 | Cateteri Foley da uomo in silicone sterile, a 2 vie, con valvola in plastica – CH 16 |
| 311118 | Cateteri Foley da uomo in silicone sterile, a 2 vie, con valvola in plastica – CH 18 |
| 311120 | Cateteri Foley da uomo in silicone sterile, a 2 vie, con valvola in plastica – CH 20 |
| 311122 | Cateteri Foley da uomo in silicone sterile, a 2 vie, con valvola in plastica – CH 22 |
| 311124 | Cateteri Foley da uomo in silicone sterile, a 2 vie, con valvola in plastica – CH 24 |

| Indicazioni | |
|-------------|--|
| Produttore | L.M. Euromedical S.p.A. |
| CND | U010201 |
| Repertorio | 99680 |
| Conformità | Dispositivo Medico di Classe I conforme alla Direttiva 93/42/CEE |

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

Indicazioni

Catetere Foley in silicone di varie misure indicato per cateterismo vescicale.

Descrizione

Catetere Foley a 2 vie realizzato in silicone con palloncino di ancoraggio da 5-10 ml. Monouso. Con punta atraumatica, superficie liscia e compatta per minimizzare l'incrostazione, massima tollerabilità. Fori di drenaggio ampi e smussati, punta nelaton, rotonda, liscia, morbida e rinforzata per una facile introduzione, valvola di gonfiaggio con codice colore, 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