

DADOS TÉCNICOS

- Cânulas fabricadas em aço inoxidável;
- Estéril;
- Canhão em polipropileno identificado por cores de acordo com a ISO 6009:2020;
- Tampas protetoras fabricadas em polipropileno;
- Bisel trifacetado;
- Conicidade 6 % luer;
- Parede normal para o tamanho 13x0,45mm, parede fina (para os seguintes tamanhos: 20x0,55mm; 25x0,60mm; 25x0,70mm; 25x0,80mm; 30x0,70mm; 30x0,80mm;) e parede extrafina para o tamanho 40x1,20mm;
- Lubrificadas, facilitando uma punção suave;
- Permitem a conexão com seringas bico luer slip e luer lock;
- Embaladas individualmente em filme termoplástico e em papel grau cirúrgico;
- As Agulhas Hipodérmicas Descartáveis atendem as normas ABNT NBR ISO 7864:2020, ABNT NBR ISO 9626:2020, ABNT NBR ISO 594-1:2003, a portaria do INMETRO nº 84 de 10 de fevereiro de 2021, resolução RDC nº 344 06 março de 2020 e RDC nº 05 de fevereiro de 2011.

MODELOS DISPONÍVEIS

Tamanho

13 x 0,45 mm

20 x 0,55 mm

25 x 0,60 mm

25 x 0,70 mm

25 x 0,80 mm

30 x 0,70 mm

30 x 0,80 mm

40 x 1,20 mm

INSTRUÇÕES DE USO

1. Selecionar o tipo de agulha a ser utilizada conforme seu calibre;
2. Abrir o envelope na aba indicada expondo o canhão da agulha;
3. Conectar a seringa no canhão exposto com pressão e rosqueie no sentido horário;
4. Retirar o protetor da agulha e ela estará pronta para o uso;
5. Após o uso, descartar a agulha em recipiente apropriado.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Antes de utilizar leia atentamente as instruções de uso;
- Verificar cuidadosamente a integridade de cada embalagem primária antes do uso;
- Não utilizar caso a embalagem primária esteja violada;
- Produto esterilizado com Óxido de Etileno;
- Proibido reprocessar;
- Validade assegurada por 5 anos enquanto a embalagem não for danificada ou molhada;
- Produto médico-hospitalar de uso único;
- Após o uso descartar em local apropriado.

CONTRAINDICAÇÕES

Não aplicável

ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

As embalagens contendo os produtos devem ser armazenadas e transportadas em temperatura de 4 a 40°C, evitando exposição direta ao calor, luz e umidade.

A validade do produto é garantida enquanto as embalagens permanecerem

íntegras, dentro do prazo de validade estabelecido na rotulagem do produto. Para que isto aconteça, é preciso que os devidos cuidados de armazenagem e transporte sejam tomados.

CONDIÇÕES DE MANIPULAÇÃO

Não informamos métodos de limpeza e desinfecção pois o produto é de reprocessamento proibido de acordo com a RE nº 2605/2006. O descarte deste produto deve ser feito imediatamente após a utilização. Sugere-se o descarte do produto em recipiente próprio para perfurocortantes (grupo E de acordo com a RDC 222/2018).

INFORMAÇÕES SOBRE O PRODUTO

Fabricante Responsável: Jiangsu Jichun Medical Devices Co., Ltd.

Importado e Distribuído por: Descarpac Descartáveis do Brasil Ltda

Notificação Anvisa: 10330669063

Responsável Técnica: Beatriz Poleza – CRQ: 13101190