

# PROLUNGA LINEARE IN POLIURETANO AMBRATA

Prolunga retta in Poliuretano (PUR) Anti-UV - Ø 3.0 x 4.1	cm. 7
CODICE PF 0141(cm)	10
	15
Prolunga retta in Poliuretano (PUR) Anti-UV - Ø 1.5 x 3.0	30
CODICE PF 0153(cm)	50
	75
	100
Prolunga retta in Poliuretano (PUR) Anti-UV - Ø 1.0 x 2.0	150
CODICE PF 0112(cm)	200
	240



## SPECIFICA MATERIALI

Protezioni terminali	HDPE
Luer Lock	ABS
Tubo	PVC

## Labelling Key



TIPO  
Dispositivo Medico  
CLASSE CE  
Is 0434  
CND A03020101  
CODICE Vedi tabelle

## Controlli

### Controlli eseguiti:

Controllo qualità sia per i materiali che per i dispositivi. ISO 10993-7

Valutazione di biocompatibilità UNI EN ISO 10993-1

Citossicità ISO 10993-5

Emolisi ISO 10993-4

Tossicità sistemica acuta ISO 10993-11

Sensibilizzazione allergica ISO 10993-10

### Compatibilità:

I materiali usati sono compatibili con farmaci e soluzioni infusionali.

### Sterilità

Prodotto sterilizzato ad ETO validità del prodotto a 5 anni dalla data di sterilizzazione. Non risterilizzabile.

### Confezionamento

Box 20 confezioni da 25 unità

### Produttore:

SKUPINA MEDICINE D.o.o

Partizanska cesta 79

6210 Sezana

# PROLEX

## Modalità d'uso generale

Il dispositivo è utilizzato per il collegamento ad un sistema infusionale, pressione di utilizzo 10 KGF/cm. (angiografia, arteriografia, pressione venosa centrale).

-Prima dell'uso controllare l'integrità della confezione. Dopo aver tolto il dispositivo dal suo involucro, assicurarsi della corretta tenuta delle connessioni. Chiudere i regolatori di flusso posti sui set infusione e collegare il sistema ai terminali degli stessi. Aprire i regolatori di flusso e fare defluire la soluzione nel circuito, espellendo l'aria presente. Collegare la linea al dispositivo per la venipuntura ed agendo sul regolatore impostare la velocità di infusione, avendo cura di operare in condizioni adeguate. L'operatore deve essere abilitato all'uso del dispositivo



## PROLUNGA LINEARE IN POLIURETANO

Prolunga retta in Poliuretano (PUR) CODICE PU 0141(cm)	- Ø 3.0 x 4.1	cm. 7 10 15
Prolunga retta in Poliuretano (PUR) CODICE PU 0153(cm)	- Ø 1.5 x 3.0	30 50 75
Prolunga retta in Poliuretano (PUR) CODICE PU 0112(cm)	- Ø 1.0 x 2.0	100 150 200 240

SPECIFICA MATERIALI  
 Protezioni terminali HDPE  
 Luer Lock ABS  
 Tubo PU



**PROLEX**

### Labelling Key



## PROLUNGA LINEARE IN PVC

Prolunga retta in <b>PVC</b> CODICE P 0141(cm)	- Ø 3.0 x 4.1	cm. 7 10 15
Prolunga retta in <b>PVC</b> CODICE P 0153(cm)	- Ø 1.5 x 3.0	30 50 75
Prolunga retta in <b>PVC</b> CODICE P 0112(cm)	- Ø 1.0 x 2.0	100 150 200 240

SPECIFICA MATERIALI  
 Protezioni terminali HDPE  
 Luer Lock ABS  
 Tubo PVC



**PROLEX**

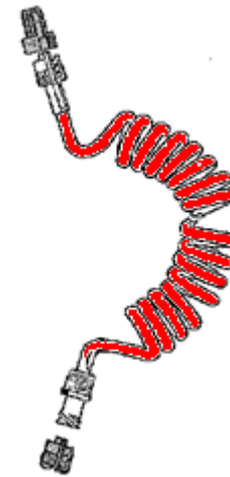
### Labelling Key



## PROLUNGA SPIRALE POLIURETANO AMBRATA

Prolunga a spirale in Poliuretano (PUR) Anti-UV - Ø 1.0 x 2.0	Cm 30
	50
Prolunga a spirale in Poliuretano (PUR) Anti-UV - Ø 1.5 x 3.0	75
	80
Prolunga a spirale in Poliuretano (PUR) Anti-UV - Ø 3.0 x 4.1	100
	150
	200

SPECIFICA MATERIALI  
 Protezioni terminali HDPE  
 Luer Lock ABS  
 Tubo PU



**PROLEX**

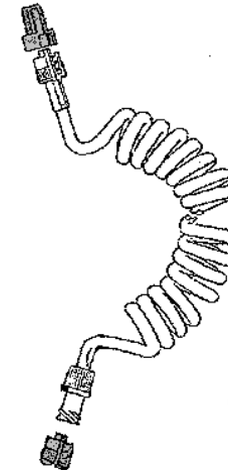
### Labelling Key



## ROLUNGA SPIRALE POLIURETANO

Prolunga a spirale in Poliuretano (PUR)	- Ø 1.0 x 2.0	Cm 30
		50
Prolunga a spirale in Poliuretano (PUR)	- Ø 1.5 x 3.0	75
		80
Prolunga a spirale in Poliuretano (PUR)	- Ø 3.0 x 4.1	100
		150
		200

SPECIFICA MATERIALI  
 Protezioni terminali HDPE  
 Luer Lock ABS  
 Tubo PU



**PROLEX**

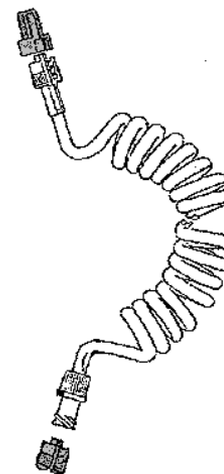
### Labelling Key



## PROLUNGA SPIRALE IN PVC

Prolunga a spirale in PVC	- Ø 1.0 x 2.0	Cm 30 50
Prolunga a spirale in PVC	- Ø 1.5 x 3.0	75 80
Prolunga a spirale in PVC	- Ø 3.0 x 4.1	100 150 200

SPECIFICA MATERIALI  
 Protezioni terminali HDPE  
 Luer Lock ABS  
 Tubo PVC



PROLEX

### Labelling Key



## PROLUNGA CON REGOLATORE DI FLUSSO

Controlli  
 Controlli eseguiti:  
 Controllo qualità sia per i materiali che per i dispositivi.  
 ISO 10993-7  
 Valutazione di biocompatibilità UNI EN ISO 10993-1  
 Citossicità ISO 10993-5  
 Emolisi ISO 10993-4  
 Tossicità sistemica acuta ISO 10993-11  
 Sensibilizzazione allergica ISO 10993-10  
 Compatibilità:  
 I materiali usati sono compatibili con farmaci e soluzioni infusionali.  
 Sterilità  
 Prodotto sterilizzato ad ETO validità del prodotto a 5 anni dalla data di sterilizzazione. Non risterilizzabile.  
 Confezionamento  
 Box 20 confezioni da 25 unità  
 Produttore:  
 SKUPINA MEDICINE D.o.o  
 Partizanska cesta 79  
 6210 Sezana

TIPO  
 Dispositivo Medico  
 CLASSE CE  
 Is 0434  
 CND A03020101  
 CODICE Vedi tabelle

SPECIFICA MATERIALI  
 Protezioni terminali HDPE  
 Luer Lock ABS  
 Tubo PVC  
 Clamp HDPE  
 Punto ago ad Y PE Polisoprene  
 Regolatore di flusso ABS Silicone  
 Lunghezza del dispositivo 30 cm.  
 Diametro Ø 3.0 x 4.1



PROLEX

Prolunghe con dispositivo in linea, attacchi L.L.M. girevole e L.L.F.. Le particolari caratteristiche costruttive dell'estensione garantiscono al sistema la massima flessibilità ed elasticità, oltre a consentire la massima trasparenza per il controllo del flusso. Il sistema è in grado di resistere a pressioni temporanee massime di 56 P.S.I. (4 Bar). Collegare la prolunga al set di somministrazione e fare defluire la soluzione per liberarlo dall'aria nel circuito.

### Labelling Key



# PROLUNGA CON FILTRO PARTICELLARE

# PROLEX

Controlli

Controlli eseguiti:

Controllo qualità sia per i materiali che per i dispositivi.

ISO 10993-7

Valutazione di biocompatibilità UNI EN ISO 10993-1

Citossicità ISO 10993-5

Emolisi ISO 10993-4

Tossicità sistemica acuta ISO 10993-11

Sensibilizzazione allergica ISO 10993-10

Compatibilità:

I materiali usati sono compatibili con farmaci e soluzioni infusionali.

Sterilità

Prodotto sterilizzato ad ETO validità del prodotto a 5 anni dalla data di sterilizzazione. Non risterilizzabile.

Confezionamento

Box 20 confezioni da 25 unità

Produttore:

SKUPINA MEDICINE D.o.o

Partizanska cesta 79

6210 Sezana

TIPO

Dispositivo Medico

CLASSE CE

Is 0434

CND A03020101

CODICE Vedi tabelle

SPECIFICA MATERIALI

Protezioni terminali HDPE

Luer Lock ABS

Tubo PVC

Clamp HDPE

Punto ago PE Polisoprene

Filtro in Linea ABS Polimero

Lunghezza del dispositivo 30 cm.

Diametro **Ø 3.0 x 4.1**

## Labelling Key

STERILE EO



Destroy after use



Prolunghe con filtro particellare da 0.2 micron in linea, attacchi L.L.M. girevole e L.L.F.. Le particolari caratteristiche costruttive dell'estensione garantiscono al sistema la massima flessibilità ed elasticità, oltre a consentire la massima trasparenza per il controllo del flusso. Il sistema è in grado di resistere a pressioni temporanee massime di 56 P.S.I. (4 Bar). Collegare la prolunga al set di somministrazione e fare defluire la soluzione per liberarlo dall'aria nel circuito.



# PROLUNGA CON RUBINETTO TRE VIE

Controlli

Controlli eseguiti:

Controllo qualità sia per i materiali che per i dispositivi.

ISO 10993-7

Valutazione di biocompatibilità UNI EN ISO 10993-1

Citossicità ISO 10993-5

Emolisi ISO 10993-4

Tossicità sistemica acuta ISO 10993-11

Sensibilizzazione allergica ISO 10993-10

Compatibilità:

I materiali usati sono compatibili con farmaci e soluzioni infusionali.

Sterilità

Prodotto sterilizzato ad ETO validità del prodotto a 5 anni dalla data di sterilizzazione. Non risterilizzabile.

Confezionamento

Box 20 confezioni da 25 unità

Produttore:

SKUPINA MEDICINE D.o.o

Partizanska cesta 79

6210 Sezana

TIPO

Dispositivo Medico

CLASSE CE

Is 0434

CND A03020101

CODICE Vedi tabelle

SPECIFICA MATERIALI

Protezioni terminali HDPE

Luer Lock ABS

Tubo PVC

Clamp HDPE

Punto ago PE Polisoprene

Rubinetto 3 vie HDPE PC

## Labelling Key

STERILE EO



Destroy after use



# PROLEX



Prolunghe con Rubinetto tre vie in linea, attacchi L.L.M. girevole e L.L.F.. Le particolari caratteristiche costruttive dell'estensione garantiscono al sistema la massima flessibilità ed elasticità, oltre a consentire la massima trasparenza per il controllo del flusso. Il sistema è in grado di resistere a pressioni temporanee massime di 56 P.S.I. (4 Bar). Collegare la prolunga al set di somministrazione e fare defluire la soluzione per liberarlo dall'aria nel circuito. Lunghezza del dispositivo 30 cm. Diametro **Ø 3.0 x 4.1**



## Controlli

Controlli eseguiti:

Controllo qualità sia per i materiali che per i dispositivi.

ISO 10993-7

Valutazione di biocompatibilità UNI EN ISO 10993-1

Citossicità ISO 10993-5

Emolisi ISO 10993-4

Tossicità sistemica acuta ISO 10993-11

Sensibilizzazione allergica ISO 10993-10

Compatibilità:

I materiali usati sono compatibili con farmaci e soluzioni infusionali.

Sterilità

Prodotto sterilizzato ad ETO validità del prodotto a 5 anni dalla data di sterilizzazione. Non risterilizzabile.

Confezionamento

Box 20 confezioni da 25 unità

Produttore:

SKUPINA MEDICINE D.o.o

Partizanska cesta 79

6210 Sezana

## TIPO

Dispositivo Medico

CLASSE CE

Is 0434

CND A03020101

CODICE Vedi etichette

## SPECIFICA MATERIALI

Protezioni terminali HDPE

Luer Lock ABS

Tubo PVC

Clamp HDPE

Punto ago PE Polisoprene

Rabipatto 3 vie HDPE PC

Tipologia:

Rampa a 2/3/4/5 rubinetti

Connettori Femmina/Femmina

Connettori Femmina/Maschio

## Labelling Key



Prolunghe con Rampa in linea, attacchi L.L.M. girevole e L.L.F.. Le particolari caratteristiche costruttive dell'estensione garantiscono al sistema la massima flessibilità ed elasticità, oltre a consentire la massima trasparenza per il controllo del flusso. Il sistema è in grado di resistere a pressioni temporanee massime di 56 P.S.I. (4 Bar). Collegare la prolunga al set di somministrazione e fare defluire la soluzione per liberarlo dall'aria nel circuito. Lunghezza del dispositivo 30 cm. Diametro **Ø 3.0 x 4.1**

