

Rev. 01  
Maggio 2010



## Scheda tecnica

010 XX 023

Cateteri Nelaton da uomo in PVC



Codice	Descrizione
<b>010 04 023</b>	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 8
<b>010 07 023</b>	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 10
<b>010 08 023</b>	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 12
<b>010 09 023</b>	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 14
<b>010 13 023</b>	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 16
<b>010 15 023</b>	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 18
<b>010 54 023</b>	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 20
<b>010 55 023</b>	Cateteri Nelaton da uomo in PVC punta chiusa con 2 fori laterali, 40 cm – CH 22

Indicazioni	
Produttore	<b>Unomedical Sdn. Bhd. Malesia</b>
CND	178471
Repertorio	U01010502
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 Nelaton in PVC di varie misure.

## Descrizione

Catetere Nelaton in PVC per uomo, 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 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