

## **SCHEDA TECNICA**

<b>Nome Commerciale:</b>	Perican®
<b>Descrizione Prodotto:</b>	Aghi per anestesia peridurale singola con punta di Tuohy , con alette amovibili
<b>Divisione:</b>	Hospital Care
<b>Prodotto da:</b>	B. Braun Melsungen AG - Melsungen
<b>Rappresentato in Italia da:</b>	B.Braun Milano S.p.A. Via Vincenzo da Seregno 14 20161 Milano
<b>Certificazioni:</b>	D.O.C., CE, ISO
<b>Ente certificatore:</b>	0123
<b>Classe di rischio:</b>	III
<b>Codice CND:</b>	A01030102

## **INDICAZIONI, CONTROINDICAZIONI, AVVERTENZE**

Anestesia peridurale .

Non utilizzare se la confezione è danneggiata o aperta .

Utilizzare il dispositivo subito dopo la rimozione delle capsule di protezione .

Attenersi alle istruzioni d'uso riportate sulla confezione.

## **INFORMAZIONI TECNICHE**

Ago per anestesia peridurale con punta tipo Tuohy e alette fisse.

Marcature di profondità centimetrata chiaramente stampigliate con inchiostro atossico.

Impugnatura ergonomica

Cappuccio copri-ago di facile rimozione impugnatura ergonomica

Ago: acciaio di tipo medicale

Cono raccordo: policarbonato (PC) trasparente

Mandrino: polietilene (PE) con codice colore

Altri materiali usati per cappucci di protezione, raccordi, ecc.: PE, PP

Gli inchiostri e i materiali usati per la stampa di etichette o per le stampigliature su raccordi, tubi, cateteri, ecc. sono assolutamente atossici

## DATI TECNICI

<b>Monouso:</b>	Sì
<b>Sterile alla vendita:</b>	Sì
<b>Metodo di sterilizzazione:</b>	<p>Il prodotto è sterilizzato ad Ossido di Etilene (ETO) e l'eventuale residuo è conforme ai limiti fissati dalla circolare ministeriale n. 56 del 22/06/83 stabiliti in &lt; 2ppm.</p> <p>Il prodotto risulta conforme ai seguenti standard: ISO 11135: Sterilizzazione dei prodotti sanitari - Ossido di etilene - Requisiti per lo sviluppo, la convalida e il controllo sistematico di un processo di sterilizzazione per dispositivi medici. ISO 10993-7: Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 7: Residui di sterilizzazione a ossido di etilene.</p>
<b>Validità:</b>	Il prodotto nella confezione integra è stabile per 5 (cinque) anni dalla data di sterilizzazione
<b>Presenza di lattice:</b>	No
<b>Confezionamento:</b>	Peel-pack costituito da foglio in poliestere/polipropilene (PE/PP) trasparente e carta permeabile all'ossido di etilene. Scatole in cartone
<b>Temperatura di conservazione:</b>	Non richiede particolari condizioni di conservazione e immagazzinamento. Evitare comunque di esporre il prodotto all'azione diretta del sole.
<b>Biocompatibilità</b>	Sì I dispositivi sono sottoposti e soggetti a test di biocompatibilità secondo gli standard internazionali: ISO 10993 -1 Valutazioni Biologiche dei dispositivi medici Part. 1: valutazione e test

## LISTA CODICI

<b>Codice</b>	<b>Descrizione</b>	<b>CND</b>	<b>Classe</b>	<b>Confezione</b>	<b>Banca Dati/Repertorio</b>
4502078	PERICAN PED 22Gx50mm	A01030102	III	SCADa 25 PZ	16845/R
4502094	PERICAN PED 20Gx50mm	A01030102	III	SCADa 25 PZ	355717/R
4502302	PERICAN PED 18Gx50mm	A01030102	III	SCADa 25 PZ	355718/R
4512200	PERICAN G18 X 150 MM	A01030102	III	SCADa 25 PZ	355720/R
4512383	PERICAN LUER G18 1,3/80 MM	A01030102	III	SCADa 25 PZ	355721/R
4512453	PERICAN 18Gx120mm	A01030102	III	SCA25	355714/R
4512588	PERICAN CANULA G17 X 3 ¼ 1,5 X 80 ROSA	A01030102	III	SCADa 25 PZ	355722/R
4512782	PERICAN LUER G16 1,7/80 MM	A01030102	III	SCADa 25 PZ	355723/R