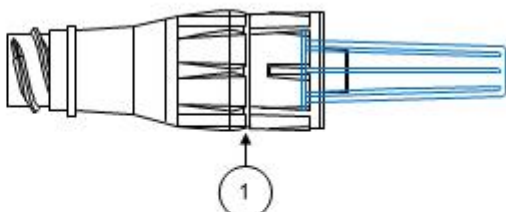


PRODUKTDATABLAD		
REF	011-MC100	
LEGAL TILLVERKARE	ICU Medical, Inc. 951 Calle Amanecer, San Clemente, CA 92673, USA	
TILLVERKNINGSPLATS	ICU Medical de Mexico, S.A. de C. , Avenida Cuarza No. 250, Colonia Rancho Santa Clara, Delegacion Manaedero Ensenada, Baja California, Mexico 22790	
PRODUKTBESKRIVNING	MicroClave™ Clear Connector	
PRODUKTGRUPP	IV-konnektorer, Set & Intravaskulära administrationsset	
		
<p>Rev. 11 Capacity = 0.04 ml. Length = 0.821 in.</p>		
Avsedd användning	Är ett nålfritt injektionsmembran, katetertillbehör, vilket medger provtagning, injektion och infusion.	
Läkemedelskompatibilitet	Alkohol	Ja
	Fetter	Ja
	Klorhexidin	Ja

	Kemoterapi	Ja
TEKNISK SPECIFIKATION	Deadspace	0.04 mL
	Flödeshastighet	165 mL/min
	Kompatibel med blod	Ja
	MRI-kompatibel	Ja
	High Pressure Kompatibel	10 ml/sekund
Komponenter	1	MICROCLAVE®, CLEAR, POLYPROPYLEN POLYKARBONAT SILIKON
Förpackning	I enlighet med BS EN ISO 11607. Latexfri. Blisterförpackning gjord av medical grade material. 100 st/dispenser	
STERISERING	Gamma	
Hållbarhet	5 år	
BIOKOMPATIBILITET	I enlighet med ISO 10993-1.	
BRUKSANVISNING	Etikett och bruksanvisning innehåller information för korrekt användning, inklusive varningar och kontraindikationer. Varje förpackning innehåller bruksanvisning.	

PRODUKTIONS MILJÖ	Produkten är tillverkade i ett rum med kontrollerad miljö. Golv, ytor och miljö är övervakade för att verifiera att tillverkningsrummet uppfyller ställda krav.
SPÅRBARHET	ICU Medical garanterar full spårbarhet av samtliga komponenter använda i sina produkter
AVFALL	I enlighet med lokala föreskrifter.
FÖRVARING	Förvaras i ett torrt och rent utrymme. Produkten skall vara kvar i sin förpackning fram till användning.
VARNINGAR	Använd aseptisk teknik. Engångsbruk- får ej re-steriliseras. Steril, Icke-pyrogen flödesväg i oöppnad,oskadd förpackning.
PRODUKTIONSKONTROLL	<ul style="list-style-type: none"> • Varje komponent kontrolleras(visuell inspektion, dimensionscheck och funktionella tester)för att verifiera konformitet med krav utformade i ICU Medical interna kvalitetsprocedurer. • Specifika tester utförs under produktionsfasen i enlighet med ICU Medicals interna kvalitetsprocedurer innan produkten släpps ut. • LAL-tester utförts på prover varje månad för att säkerställa konformitet med gränser för endotoxin förekomst. • Bioburdentester utförs minst varje kvartal för att säkerställa konformitet med ställd nivå av mikrobiologisk förekomst på produkten.