

## Fiche Technique

# REGULATEUR DE DEBIT POUR SOLUTIONS PARENTERALES

## NEOFLOW®

Régulateur débit perfusion

### 1 INFORMATIONS SUR DISPOSITIF OU EQUIPEMENT

<b>Code CLADIMED :</b>	C54HC99
<b>Code LPPR* si applicable :</b> *Liste des produits et prestations remboursables inscrits sur la liste prévue à l'article L165-1	Eligible à la nomenclature Perfadom (réf 202082)
<b>Classe du DM :</b>	Ila
<b>Directive de l'UE applicable :</b>	93/42/CE
<b>N° Organisme notifié :</b>	0123
<b>Première mise sur le marché de l'UE :</b>	07/2009
<b>Fabricant :</b>	POLY MEDICURE

#### Descriptif du dispositif :

Porosité des filtres de purge (Réf 200919) : air : 0.3 $\mu$ . Liquide : 15 $\mu$   
 Ces dispositifs étant des dispositifs de perfusion par gravité, ils peuvent être soumis à 1bar de pression, maximum.

202080 : Luer femelle + tube de 10cm + molette régulation débit + tube de 30cm + Luer mobile

202081 : Luer femelle + tube de 10cm + molette régulation débit + tube de 10cm + site d'injection + tube de 20cm + Luer mobile

202082 : Perfuseur + tube de 170cm + molette régulation débit + tube de 25cm + Luer mobile

#### Références Catalogue :

Désignation du produit	Référence	Conditionnement
REGULATEUR DE DEBIT NEOFLOW® SANS SITE D'INJECTION	202080	carton de 100 unités
REGULATEUR DE DEBIT NEOFLOW® AVEC SITE D'INJECTION	202081	carton de 100 unités
REGULATEUR DE DEBIT NEOFLOW® AVEC PERFUSEUR SANS SITE D'INJECTION	202082	carton de 100 unités

## Fiche Technique

### Composition du dispositif et accessoires : Principaux composants et matériaux :

Elément : Régulateur débit	Matériau : Acrylonitrile Butadiène Styène
Elément : Tubulure	Matériau : Polychlorure de Vinyle
Elément : Site d'injection	Matériau : Polycarbonate
Elément : Bague mobile	Matériau : Polycarbonate
Elément : Luer	Matériau : Acrylonitrile Butadiène Styène
Elément : Bouchon filtre purge	Matériau : Polyéthylène

### Pour la référence avec perfuseur :

Elément : Capuchon percuteur	Matériau : Polypropylène
Elément : Chambre compte-gouttes	Matériau : Polychlorure de Vinyle
Elément : Percuteur	Matériau : Acrylonitrile Butadiène Styène
Elément : Clamp	Matériau : Polypropylène

### Pour les composants susceptibles d'entrer en contact avec le patient et / ou les produits administrés, précisions complémentaires

**Latex** : Absence

**Phtalates classés CMR de catégorie 1A ou 1B** : Absence

**Origine animale ou biologique** : Absence

### Domaines et indications (selon nomenclature Euro-Pharmat) :

#### Domaines :

Anesthésie  
Chirurgie  
Pédiatrie  
Réanimation

#### Indications :

Abord veineux  
Perfusion  
Abord veineux périphérique  
Administration médicament

**2 PROCEDES DE STERILISATION** : Oxyde éthylène

**3 CONDITIONS DE CONSERVATION** :

#### Conditions normales de conservations et de stockage :

Lieu sec et frais, à l'abri de la lumière du jour, de la poussière et des émanations chimiques.

#### Précautions particulières :

Intégrité de l'emballage.

#### Durée de validité du produit :

5 ans.

## Fiche Technique

### 4 PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Mode d'emploi :**

Se référer à la notice d'utilisation.

**AUTRES DONNEES TECHNIQUES :**

L'UNIFLOW est calibré à l'aide d'une solution de NaCl 0.9%, dont le niveau est positionné à 80 cm.

**PIECES JOINTES :**

Notice d'utilisation.

**CONTACT :**

CORRESPONDANT MATERIOVIGILANCE : Mme Cindy CAVELIER – [ccavelier@aseptinmed.fr](mailto:ccavelier@aseptinmed.fr)  
Tel : 05.62.57.69.18 – Fax : 05.62.57.69.01