


IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Nombre:	Catéter intravenoso.
Marca:	Cranberry.
Material:	Catéter intravenoso periférico de teflón polimérico y poliuretano, el trócar es de acero quirúrgico con punta pulida y biselada.
Color:	Ver especificaciones del producto.
Tallas:	Ver especificaciones del producto.
Presentación:	Caja x 50 unidades.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Función:	Un catéter venoso periférico es un dispositivo médico clase II, compuesto por un tubo delgado, teflonado y flexible que posee en su interior un trócar de acero con una punta biselada. Este trócar o cánula permite insertar el teflón de la vía venosa periférica en la vena del paciente. Este dispositivo se inserta por lo general en una vena del dorso de la mano o una vena del brazo del paciente en donde el profesional de salud pincha la vena con el trócar, y luego de manera coordinada va introduciendo el teflón en el lumen vascular mientras va retirando el trócar, hasta que solo queda el teflón al interior de la vena del paciente. Una vez que el tubo del catéter está adentro de la vena, es usado para administrar sueros, medicamentos, antibióticos, analgésicos, transfusiones sanguíneas y/o quimioterapias endovenosas. Este insumo se usa de manera transversal en el área de la salud.		
Libre de Látex:	Sí.	Estéril:	Sí, en óxido de etileno.
Vigencia:	5 años a partir de la fecha de fabricación indicada en el empaque.		
Almacenamiento:	Lugar fresco y seco, rango temperatura entre 10 a 40°C. Humedad máxima 80%.		
Uso:	No usar si el empaque está abierto o deteriorado. Una vez usado, eliminar en contenedores cortopunzantes.		

CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

- La pared más delgada del teflón permite usar catéteres de menor calibre sin comprometer el flujo.
- El conector del catéter intravenoso es universal.
- El pulido del trócar del teflón permite usar menos presión al insertar un catéter en la vena del paciente, esto reduce considerablemente el trauma de la punción.
- Este producto no es reutilizable.
- El teflón polimérico y de poliuretano es radiopaco, por lo tanto, su estructura no deja pasar los rayos X, visualizándose de color blanco en una radiografía.
- El catéter está protegido por una cámara de polipropileno que permite su correcta visualización.

CERTIFICACIONES

Este fabricante cuenta con las siguientes certificaciones:

- EC certificate
- ISO 13485 - 2016.

Cranberry®
PROVEEDOR
 ChileCompra
Express
 Tienda virtual de Convenios Marco

Producto importado y comercializado por **REUTTER S.A.**

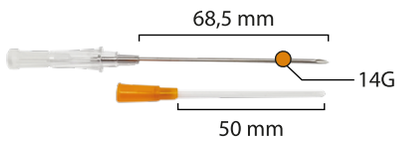
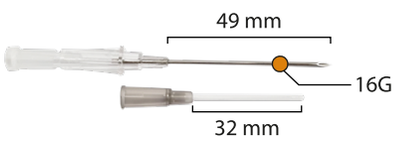
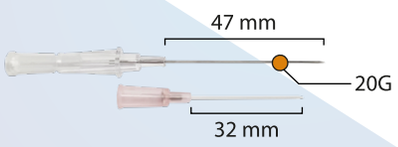
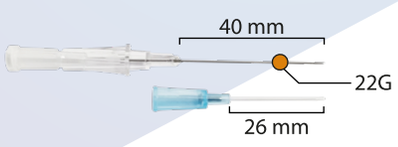
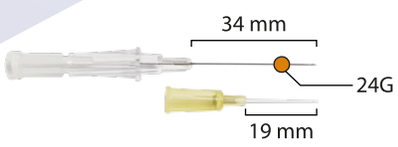
Ficha Técnica V-00 **propiedad de Empresas Reutter.** Prohibida su reproducción total o parcial, sin consentimiento de la empresa.

✉ contacto@reutter.cl

☎ +56 2 2489 7000

📍 Av. El Salto 4447, Huechuraba, Santiago

www.reutter.cl

ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO					
Código Interno	Flujo que brinda el catéter	Calibre de aguja	Largo	Descripción Gráfica	Color
AACATE01	316 ml/min	14 G	2''IN (50 mm)		Naranja
AACATE02	210 ml/min	16 G	1 ¼''IN (32 mm)		Gris
AACATE03	99 ml/min	18 G	1 ¼''IN (32 mm)		Verde
AACATE05	67 ml/min	20 G	1 ¼''IN (32 mm)		Rosado
AACATE07	38 ml/min	22 G	1''IN (26 mm)		Celeste
AACATE09	24 ml/min	24 G	¾'' IN (19 mm)		Amarillo

RECOMENDACIONES TÉCNICAS DEL PROVEEDOR

- Las vías venosas periféricas debiesen instalarse de proximal a distal, eligiendo en primera instancia venas de las manos y/o la vena cefálica distal.
- Si la persona tiene accesos venosos difíciles, usted puede puncionar el pliegue del brazo (fosa cubital). Procure colocar siempre una almohadilla en el codo del paciente, que permita mantener lo más extendido posible la extremidad, esto asegurará el correcto funcionamiento del dispositivo médico. El dispositivo médico no debe permanecer doblado en los pliegues del paciente.
- El catéter venoso periférico debe ser observado en cada turno, vigilando correcta función, posición y completa cobertura con apósito transparente.
- El tiempo de permanencia del catéter es de 72 horas, debiendo instalar un nuevo dispositivo, una vez cumplido el tiempo.