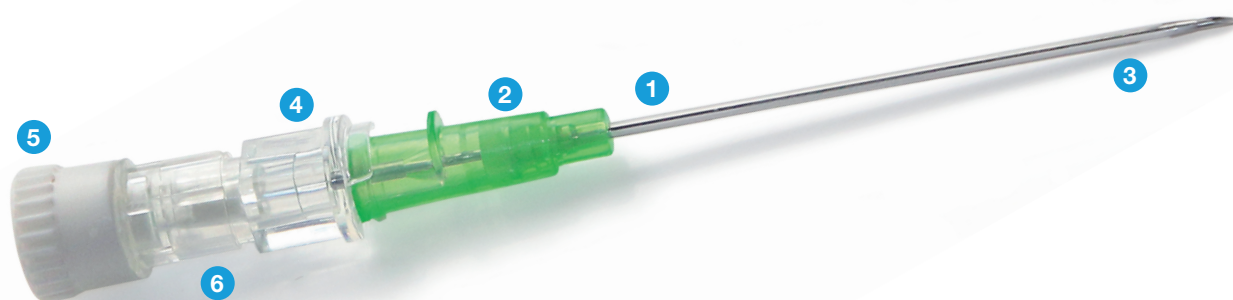


# Surflo™ S-PLUS

Cathéter IV droit



## Informations sur le produit



### Conçu et fabriqué par des techniciens qualifiés en Europe

- Embase de cathéter ergonomique – Permet des techniques d'insertion traditionnelles tout en offrant confort, facilité de stabilisation et réduction des mouvements dans le vaisseau
- La chambre de reflux confirme visuellement que le cathéter est correctement inséré dans la veine
- L'extrémité pointue de l'aiguille minimise les traumatismes vasculaires pendant l'utilisation
- Gamme complète de 14G à 26G

Description	Matériaux
1 Cathéter	FEP + Ba SO <sub>4</sub>
2 Embase de cathéter Goupille de calage	Polypropylène + master batch Polyoxyméthylène
3 Canule (aiguille interne)	Acier inoxydable
4 Raccord de l'aiguille	Copolymère styrène/butadiène
5 Bouchon Luer-lock	Polypropylène
6 Filtre de raccord d'évent Corps de raccord d'évent	Polyéthylène Copolymère styrène/butadiène
Protection	Polyéthylène
Emballage du dispositif	Papier enduit d'adhésif. Film thermoformé : polyéthylène laminé/ complexe polypropylène

Ne contient aucun composant fabriqué à partir de PVC ou de latex naturel.

### Stérilisation

À l'oxyde d'éthylène pour un niveau de stérilité d'au moins 10<sup>-6</sup>

### Stockage

- Durée de conservation de 5 ans
- Le numéro de lot et la date d'expiration sont imprimés sur l'emballage du dispositif
- Ne pas stocker à des températures extrêmes et à l'humidité

Consultez toujours l'étiquette du dispositif pour un aperçu complet des avertissements, des mises en garde et/ou des précautions avant l'utilisation effective.

### Précautions

- Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
- Ne pas réutiliser/ne pas restériliser
- Ne pas tenter de réinsérer une aiguille si elle a été partiellement ou totalement retirée
- Éliminer en toute sécurité après usage unique pour éviter tout risque d'infection
- Le temps de pose doit être conforme aux normes d'utilisation acceptées

## Vos cathéters de choix, pour une large gamme d'applications IV.

### Gamme de produits

Référence	Couleur	Ø externe du cathéter	Ø interne du cathéter	Longueur du cathéter	Débit ml/min
SR+DM2619SX	Violet	26G 0,64 mm	0,45 mm	19 mm	19
SR+DM2419SX	Jaune	24G 0,74 mm	0,55 mm	19 mm	29
SR+DM2225SX	Bleu	22G 0,90 mm	0,65 mm	25 mm	42
SR+DM2032SX	Rose	20G 1,00 mm	0,75 mm	32 mm	59
SR+DM1832SX	Vert	18G 1,30 mm	0,95 mm	32 mm	103
SR+DM1845SX	Vert	18G 1,30 mm	0,95 mm	45 mm	96
SR+DM1745SX	Blanc	17G 1,50 mm	1,15 mm	45 mm	155
SR+DM1645SX	Gris	16G 1,75 mm	1,35 mm	45 mm	225
SR+DM1445SX	Orange	14G 2,00 mm	1,55 mm	45 mm	290



Ces dispositifs sont réservés aux professionnels de santé.  
Lire attentivement les instructions figurant sur l'étiquetage.  
Date de création Mars 2022

### Conditionnement

**Unité individuelle** Emballage thermoformé

**Boîte unitaire** 50 pièces

**Carton d'expédition** 500 pièces

Poids brut ± 3,0 kg

Dimensions 390 x 730 x 140 mm

### Statut réglementaire

Certification CE – Dispositif médical de classe IIa

**Organisme notifié**

TÜV Rheinland (0197)

**Fabricant**

TERUMO EUROPE N.V.,

Interleuvenlaan 40, 3001 Louvain, Belgique

Cette gamme complète l'offre plus large de produits Terumo, notamment un portefeuille complet de produits de sécurité et de produits IV classiques qui peuvent être trouvés sur notre page Web [www.terumo-europe.com](http://www.terumo-europe.com)

\* Injection et accès



**Terumo Corporation**  
+81 3 6742 8500

**Terumo Europe N.V.**  
+32 16 38 12 11

**TERUMO FRANCE S.A.S.**  
Bâtiment Renaissance  
3 rond-point des Saules  
78280 GUYANCOURT  
R.C. Versailles 73 B 663

[www.terumo-europe.com](http://www.terumo-europe.com)

Votre partenaire Terumo

Tous les noms de marque sont des marques de commerce ou des marques déposées de TERUMO CORPORATION et de leurs propriétaires respectifs.  
Publié par Terumo Europe S.A.