

# Abbocath™-T

Abbocath-T adalah alat kateterisasi intravena yang sudah disterilkan, terdiri dari kateter dipasang di atas jarum dengan koneksi transparan dan filter udara. Kateter dan jarum juga dilindungi oleh selubung plastik.

## PENGUNAAN

Perangkat ini digunakan untuk menyalurkan obat dan IV Solution secara intravascular dan memasukkan atau ekstraksi darah dan cairan tubuh.

## MATERIAL

Produk ini tidak mengandung karet alam dan LATEX. Produk ini tidak mengandung DEHP.

Polimer bemolekul tinggi yang digunakan dalam pembuatan produk ini.

Bahan ini tidak akan bereaksi secara kimia apabila digunakan sesuai rekomendasi.

Bahan material: Acrylonitrile Butadiene Styrene, Polyethylene, Acrylic Multipolymer, Polypropylene, Co-polyester, politetrafluoroetilen, Polycarbonate, Stainless Steel, dan fluorinated ethylene propylene.

## KEMASAN

Unit kemasan yang bersifat biodegradable seperti yang didefinisikan oleh Directive 94/62 / EC. Kemasan menurut BS EN ISO 11607. Kemasan untuk produk ini tidak mengandung Lateks.



1. Ujung jarum yang tajam dan mulus.

- Gampong melakukan vena pungsi yang komplit dan pasien tidak merasa sakit.

2. Ujung Catheter double taper

- Memperkecil kemungkinan robeknya ujung Catheter

3. FEP Teflon

- Memperkecil iritasi vena

4. Radiopaque Catheter

- Dapat melakukan visualisasi dengan X-Ray

5. Advancing tab

- Memudahkan pegangan untuk mendorong Catheter

6. Anti Rotation & bevel indikator

- Catheter tidak berputar dan menunjukkan arah muka bevel

7. Penutup jarum bersegi 7: tidak licin

- memudahkan perawat melepaskan dan memasang tutup jarum



## LABELING/PELABELAN

Pelabelan dikembangkan sesuai dengan BS EN 980: 2003, BS EN 1041: 1998, Pelabelan Internasional dan Spesifikasi Pengembangan SOP 39B-0084; untuk permintaan perubahan harus melalui Prosedur dan Persetujuan, QCD.04.002. Laporan Manajemen Risiko perlu meninjau untuk potensi bahaya / kerugian yang perlu me-mitigasi label.

## CARA PEMAKAIAN

Cara penggunaan yang seharusnya termasuk peringatan dan kontradiksi ada tertera di dalam label.

## PELACAKAN

Setiap produk telah diidentifikasi dengan jumlah daftar sesuai dengan jumlah catatan batch produk, dan dilacak melalui semua tahapan proses produksi termasuk perilsan produk ke pasar.

## KUALITAS SISTEM DAN SERTIFIKASI PRODUK

Quality System is in compliance to: ISO 13485:2003  
Certify Body: BSI The British Standards Institution  
FDA Approved: 510 (K); n/a International set only

Belanja Cepat Cara Tepat  
sekarang terdaftar di  
**ecatalogue**



Product Certification: It is manufactured in compliance to Council Directive MDD/93/42/EEC  
CE Certificate Number: 252.113  
Certify Body: NSAI National Standards Authority of Ireland  
Device Classification: Class IIa (according to Annex IX Rule 7 per MDD/93/42/EEC)

## BIOKOMPATIBILITAS

Produk ini telah disetujui penggunaannya sebagai alat infus intravena dan telah melalui uji biokompatibilitas.

## MASA KADALUWARSA

60 bulan

## METODE STERILISASI

EO, menurut ISO 11135

## MANUFAKTUR

Produk diproduksi di ruangan bersih yang sesuai dengan prosedur China GMP (1998).

## PENYIMPANAN

Simpan di kondisi yang kering dan kelembapan yang seimbang. Produk harus disimpan dalam kemasaannya sampai siap untuk digunakan. Simpan pada suhu 20-30°C

## TES KUALITAS

Produk akhir diuji sesuai spesifikasi Hospira di pabrik manufaktur dan dijaga kualitasnya selama enam tahun.

Color	Size
Orange	14 G x 51 mm (2")
Grey	16 G x 51 mm (2")
Green	18 G x 51 mm (2")
Pink	20 G x 32 mm (1 1/4")
Blue	22 G x 32 mm (1 1/4")
Yellow	24 G x 19 mm (3/4")
White	26 G x 19 mm (3/4")