



Excellente performance et confort amélioré



Âme en tungstène pour une détection fiable et précise des signaux.

Zone d'enregistrement de 0,02 ou 0,07 mm², selon la taille de l'aiguille.

- Le revêtement en silicone et la conception à biseau triple ultra-fine améliorent le confort du patient en réduisant le degré de friction et la force d'insertion
- La canule en acier inoxydable confère une solidité permettant une pénétration efficace et suffisamment de flexibilité pour effectuer des ajustements précis
- Chaque aiguille est dotée d'une embase ergonomique à code couleur avec indicateur de direction de la zone d'enregistrement
- Centrée avec précision, l'âme isolée en tungstène fournit une détection précise des signaux
- Le contrôle qualité rigoureux garantit une finesse constante et une concentricité élevée pour une excellente fiabilité clinique
- Faibles niveaux d'impédance pour un enregistrement précis
- Préstérilisées

Embase à code-couleur avec clip de sécurité et indicateur de direction de la zone d'enregistrement



Raccordement à orientation non spécifique

Caractéristiques techniques

| Référence | Longueur | Diamètre d'aiguille | Zone d'enregistrement (mm ²) | Couleur d'embase | Quantité |
|-----------|----------------|---------------------|--|------------------|-----------------------|
| 9013S0012 | 25 mm (1 po) | 0,30 mm / 30 G | 0,02 | Orange | 1/pochette - 25/boîte |
| 9013S0022 | 25 mm (1 po) | 0,46 mm / 26 G | 0,07 | Vert | 1/pochette - 25/boîte |
| 9013S0032 | 37 mm (1,5 po) | 0,46 mm / 26 G | 0,07 | Bleu | 1/pochette - 25/boîte |
| 9013S0042 | 50 mm (2 po) | 0,46 mm / 26 G | 0,07 | Rouge | 1/pochette - 25/boîte |
| 9013S0052 | 75 mm (3 po) | 0,64 mm / 23 G | 0,07 | Jaune | 1/pochette - 25/boîte |

Câble porte-aiguilles

Les câbles fonctionnent avec la plupart des instruments EMG.

| Référence | Longueur | Extrémité de l'électrode | Extrémité de l'instrument |
|-----------|---------------|--------------------------|---------------------------|
| 9013C0014 | 1,5 m (59 po) | Broche Pogo | 5 broches DIN |



Utilisation prévue

Les électrodes-aiguilles concentriques à usage unique (DCN) stérilisées ont été conçues pour les examens d'électromyographie (EMG) et sont réservées à un usage unique. Les électrodes-aiguilles à usage unique n'ont pas été conçues pour être réutilisées. Elles ont été conçues pour être utilisées sur un seul patient pour une seule procédure et doivent ensuite être jetées. Elles n'ont pas été conçues pour être reconditionnées et réutilisées, même sur le même patient.

Matériel

Électrode

| | |
|--------------------------------|------------------------------|
| Canule..... | Acier inoxydable |
| Revêtement de canule..... | Silicone |
| Âme..... | Tungstène |
| Isolant..... | Polyestérimide |
| Embase..... | Étain, placage cuivre/nickel |
| Protège-embase en couleur..... | Plastique ABS |
| Tube protecteur..... | Polyéthylène |
| Emballage | |
| Quantité..... | 25 aiguilles/boîte |
| Pochette..... | Tyvek et EVA |
| Boîte..... | Carton |

Stérilisation

| | |
|----------------------------|-------------------|
| Type..... | Irradiation gamma |
| Durée de conservation..... | 3 ans |

Fournitures

Natus propose une gamme complète de fournitures de diagnostic neurologique, accompagnée des avantages suivants :

- Un service à la clientèle dévoué et compétent
- Une procédure de commande simplifiée
- Un système de commande en ligne pratique (clients américains seulement)

Boutique médicale Natus – www.natusneurostore.com

Des solutions médicales conçues avec une seule idée en tête. Vous.

©2020 Natus Medical Incorporated. Tous droits réservés. Tous les noms de produits figurant dans ce document sont des marques de commerce ou déposées, acquises, exploitées sous licence, promues ou distribuées par Natus Medical Incorporated, ses filiales ou sociétés affiliées. 016003C

Conditions ambiantes

Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel / Conformité RoHS
Température de stockage.....-17,7 °C à 55 °C (0 °C à 132 °F)

Règlementation

| | |
|--------------------------------|--|
| FDA | |
| Autorisation FDA via 510(k) | |
| Classification..... | II |
| Marquage CE | |
| Organisme notifié..... | BSI |
| Numéro de marque CE..... | 0086 |
| Classe CE..... | IIA |
| Déclaration de conformité..... | Annexe II de la directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux. |

Normes en matière de réglementation et de conformité

Conçu, testé, fabriqué et certifié pour satisfaire aux normes américaines, canadiennes, européennes et internationales suivantes :

EN 556-1, DS/EN ISO 11607-1, DS/EN ISO 11137-1, DS/EN ISO 11137-2, DS/EN ISO 11137-3, EN 980, EN ISO 10993-1, DS/EN ISO 13485, DS/EN ISO 14971, DS/EN ISO 14644-1

Pays d'origine.....Irlande

Pour en savoir plus sur les produits Natus, contactez votre distributeur local ou votre représentant commercial.

Numéro pour la clientèle américaine : **1-800-356-0007**

Numéro pour la clientèle internationale : **+1-608-829-8500**

natus®

Natus Medical Incorporated

natus.com