



Électrodes-aiguilles hypodermiques jetables pour EMG



Pointe ultra-acérée pour un confort patient optimal

- Enregistre l'activité EMG tout en permettant l'injection d'un médicament
- Aiguilles hypodermiques en acier inoxydable d'un tranchant constant
- Revêtues d'un isolant faible friction pour faciliter l'insertion
- Se raccordent aux seringues Luer Lock et Slip Tip
- Fils à code-couleur pour une identification facile
- Câble de 90 cm (35,5 po), terminé par un connecteur de 1,5 mm protégé des contacts
- Préstérilisées

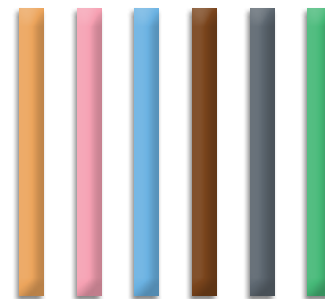


Conception surmoulée compatible avec les seringues Luer lock

Connecteur protégé des contacts, compatible avec les amplificateurs EMG standard

Caractéristiques techniques

Référence	Longueur	Diamètre d'aiguille	Couleur du fil	Quantité
9013S0422	25 mm (1 po)	0,30 mm / 30 G	Beige	1/pochette - 10/boîte
9013S0432	25 mm (1 po)	0,41mm / 27 G	Rose	1/pochette - 10/boîte
9013S0442	37 mm (1,5 po)	0,41 mm / 27 G	Bleu clair	1/pochette - 10/boîte
9013S0472	37 mm (1,5 po)	0,46 mm / 26 G	Marron	1/pochette - 10/boîte
9013S0452	50 mm (2 po)	0,51 mm / 25 G	Gris	1/pochette - 10/boîte
9013S0462	75 mm (3 po)	0,71 mm / 22 G	Vert clair	1/pochette - 10/boîte



Utilisation prévue

L'électrode aiguille hypodermique jetable DHN Bo-ject® est utilisée dans les applications EMG afin d'enregistrer l'activité EMG tout en permettant l'injection d'un médicament. Le médicament utilisé est choisi par le médecin.

Matériau

Électrode

Canule.....Acier inoxydable
 Revêtement.....PTFE
 Embase.....Polypropylène
 Tube protecteur.....Polypropylène
 Emballage
 Quantité.....10 aiguilles/boîte
 Pochette.....Tyvek et EVA
 Boîte.....Carton

Stérilisation

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

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

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

Pour passer une commande ou obtenir plus de renseignements, contactez votre distributeur local ou votre représentant commercial.

Numéro pour la clientèle Amérique du Nord :

1-800-356-0007

Numéro pour la clientèle internationale :

+33 557 224692

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. 019849B

natus

Natus Medical Incorporated

natus.com