

Subkutane Nadelelektroden für die Elektromyographie (EMG) einmal Verwendbar



Äußerst scharfe Spitze erhöht den Patientenkomfort

- Ermöglicht Aufzeichnung von EMG-Aktivitäten bei gleichzeitiger Injektion von Medikamenten
- Edelstahl-Injektionsnadel mit gleichbleibend scharfer Spitze
- Beschichtung mit reibungsarmem Isolator erleichtert den Einstich
- Ermöglicht Anschluss an Spritzen mit Luer-Lock- und Slip-Fit-Konnektor
- Farbcodierte Kabel sorgen für einfache Identifikation
- 90 cm (35,5 Zoll) langes Kabel mit berührungssicherem 1,5-mm-Anschluss
- Sterilisiert

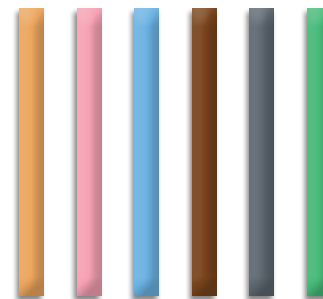


Vergossene Ausführung der Spritzen kompatibel mit Luer-Lock-Konnektor

Berührungssicherer Anschluss mit standardmäßigen EMG-Verstärkern kompatibel

Technische Daten

Teilenummer	Länge	Nadeldurchmesser	Kabelfarbe	Menge
9013S0422	25 mm (1,0 Zoll)	0,30 mm/30 G	Gelbbraun	1/Beutel, 10/Karton
9013S0432	25 mm (1,0 Zoll)	0,41 mm/27 G	Rosa	1/Beutel, 10/Karton
9013S0442	37 mm (1,5 Zoll)	0,41 mm/27 G	Hellblau	1/Beutel, 10/Karton
9013S0472	37 mm (1,5 Zoll)	0,46 mm/26 G	Braun	1/Beutel, 10/Karton
9013S0452	50 mm (2,0 Zoll)	0,51 mm/25 G	Grau	1/Beutel, 10/Karton
9013S0462	75 mm (3,0 Zoll)	0,71 mm/22 G	Hellgrün	1/Beutel, 10/Karton



Verwendungszweck

Die einmal verwendbare, subkutane Bo-ject-Nadelelektrode wird in EMG-Anwendungen zum Aufzeichnen von EMG-Aktivitäten verwendet, während gleichzeitig Medikamente injiziert werden können. Das verwendete Medikament wird vom Arzt bestimmt.

Materialien

Elektrode

Kanüle Edelstahl
 Beschichtung PTFE
 Nabe Polypropylen
 Schutzhülse Polypropylen

Verpackung

Menge 10 Nadeln/Karton
 Beutel Tyvek und EVA
 Karton Pappe

Sterilisation

Art Gamma-Strahlung
 Haltbarkeit 3 Jahre

Umgebungsdaten

Enthält keinen Naturkautschuk/RoHS-konform

Lagerungstemperatur -17,7 °C bis 55 °C (0 °F bis 132 °F)

Regulierungsstandards

FDA

510(k)-Zulassung
 Schutzklasse II
 CE-Kennzeichen
 Benannte Stelle BSI
 Nummer 0086
 CE-Klasse IIA
 Konformitätserklärung Anhang II der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte

Compliance/regulatorische Vorgaben

Design, Tests, Herstellung und Zertifizierung gemäß den folgenden US-amerikanischen, kanadischen, europäischen und internationalen Normen:

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

Herkunftsland Irland

Zubehör

Natus bietet ein umfassendes Sortiment von neurodiagnostischem Zubehör sowie:

- Engagierten und kompetenten Kundendienst
- Effizientes Bestellverfahren

Um mehr über Produkte von Natus zu erfahren, setzen Sie sich mit Ihrem örtlichen Vertriebspartner oder Vertriebsmitarbeiter in Verbindung.

Natus Europe GmbH

Tel: +49 (0)89 262 027 976

verkauf@natus.com

Lösungen für das Gesundheitswesen mit einem Ziel: das Beste für Sie!

©2021 Natus Medical Incorporated. Alle Rechte vorbehalten. Alle auf diesem Dokument erscheinenden Produktnamen sind Marken oder eingetragene Marken im Besitz, lizenziert, beworben oder vertrieben von Natus Medical Incorporated, ihrer Tochtergesellschaften oder verbundenen Unternehmen. **019850 RevB1**

natus

Natus Medical Incorporated

natus.com