

GUÍA PARA TUBO ENDOTRAQUEAL	
Fabricante:	Well Lead Medical Co. Ltd.
Marca:	Golden Care
Vida Útil:	5 años
Procedencia:	China
Registro Sanitario INVIMA:	2016DM-0000271-R1
Vigencia:	20/09/2026
Clasificación del Riesgo:	IIA
Descripción General del producto	Guías o estiletes maleable de fácil manejo en la intubación endotraqueal, Adulto: longitud 383 mm X 14 Fr. Pediátrica: Longitud 382mm X 10 Fr. Neonatal: Longitud 302 mm X 6 Fr.
Uso y/o Indicación	Dispositivo que permite fijar el tubo endotraqueal en el momento de colocarlo en la tráquea. Estéril EO.
Advertencias y precauciones de uso	<ul style="list-style-type: none"> • Uso médico exclusivamente. • Uso para un solo paciente. • Conservar en un lugar fresco y seco.
Contraindicaciones	<ul style="list-style-type: none"> • No utilizar si el envase presenta averías • No utilizar si fecha de vencimiento ha caducado



MATERIALES		
PIEZAS	TIPO	CARACTERÍSTICAS
Alma de la Guía Recubrimiento	Aluminio P.V.C.	<ul style="list-style-type: none"> • Resistencia mecánica. • Flexible. • Material inerte.

ACONDICIONAMIENTO	
Envase	Pouch, PVC grado médico por Unidad. Rótulo que contiene identificación y características del producto, lote, fecha de vencimiento, fecha del fabricante, código de barras.
Empaque	Caja x 20 unidades
Condiciones Almacenamiento	<ul style="list-style-type: none"> • Se recomienda evitar poner elementos pesados sobre los productos. • Conservar el producto en un lugar fresco, limpio y seco donde las condiciones de temperatura, humedad e iluminación no altere las características físicas del mismo. • Se debe utilizar estibas, estantería, u otro sistema para el almacenamiento del producto con el fin de evitar la contaminación directa con paredes y pisos.

Elaborado por: Aura Cecilia Forero Especialista de Producto	Aprobado por: Kesia Pinzón Director Técnico
--	--

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ANEXAS

Seguridad	<ul style="list-style-type: none"> • El producto es estéril EO, listo para su uso • El envase es hermético y garantiza su total preservación y esterilización. • El producto cumple con las especificaciones de calidad y seguridad para su uso.
Funcionalidad	<ul style="list-style-type: none"> • Es compatible con sistemas de dispositivos médicos, con conexiones estándar. • El envase del producto permite visualizar el contenido. • El envase y empaque son de fácil apertura.
Biocompatibilidad de materiales	<ul style="list-style-type: none"> • Los dispositivos médicos son atóxicos y no generan riesgo biológico, físico y/o químico a los usuarios finales o a los profesionales que los manipulen. • Desechable, debido el uso esta expuestos a contaminación con fluidos sanguíneos o corporales, en cuyo caso, deberán ser dispuestos de acuerdo con los protocolos sobre disposición de residuos hospitalarios.
Ambiente (disposición final)	<ul style="list-style-type: none"> • Tratar como Residuo Infeccioso de Riesgo Biológico – Biosanitarios. Se debe depositar en una bolsa ROJA, identificada con el nombre del residuo y el símbolo internacional de bioseguridad. Estas bolsas deben depositarse en un recipiente rígido con tapa, y ser llevados al sitio de almacenamiento temporal para posteriormente ser entregados a la ruta sanitaria correspondiente para su tratamiento final.
Etiquetado	<ul style="list-style-type: none"> • El etiquetado del producto cumple con la normatividad legal vigente, aplicable a dispositivos médicos (Decreto 4725 de 2005, Cap. VIII, Art. 51 al 57).
<p>QUIRURGICOS LTDA. cumple con las siguientes certificaciones:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Certificado de Capacidad de Almacenamiento y Acondicionamiento (CCAA) No. 0355, expedido el 25 de mayo de 2017 por el INVIMA • Certificado de Capacidad de Almacenamiento y Acondicionamiento (CCAA) No. 0616, expedido el 03 de diciembre de 2018 por el INVIMA. • Certificado ISO 9001:2015 expedido por Bureau Veritas, Colombia 	

Elaborado por:
Aura Cecilia Forero
Especialista de Producto

Aprobado por:
Kesia Pinzón
Director Técnico