

Equipos

para administração parenteral e enteral

Giraset[®], Milset[®], Icaset[®], Amiset[®] e Graviset[®]

- Ampla variedade de modelos
- Opções livres de PVC e livres de DEHP
- Apirogênicos, atóxicos, estéreis e de uso único
- Modelos com conexões livres de agulhas
- Certificação INMETRO conforme legislação vigente*

Em conformidade com as diversas normas relativas ao segmento:



NORMA
ISO **8536-8****

Equipos para bombas de infusão



NORMA
ISO **8536-4*****

Equipos gravitacionais



NORMA
ISO **80369-7******

Conexões luer para infusões parenterais



NORMA
ISO **18250-3*******

Administração de dietas enterais para sistema fechado, com o conector ENPlus



NORMA
ISO **80369-3*******

Segurança na conexão, impossibilitando o uso em infusões parenterais, com o conector ENFit™



NORMA
EN **1615*******

Equipos para dietas enterais com o conector escalonado

*Exceção dos equipos e extensores enterais

**ISO 8536-8: Infusion equipment for medical use — Part 8: Infusion sets for single use with pressure infusion apparatus

***ISO 8536-4: Infusion equipment for medical use — Part 4: Infusion sets for single use, gravity feed

****ISO 80369-7: Small-bore connectors for liquids and gases in healthcare applications - Part 7: Connectors for intravascular or hypodermic applications

*****ISO 18250-3: Connectors for reservoir delivery systems for healthcare applications - Part 3: Enteral applications

*****ISO 80369-3: Small-bore connectors for liquids and gases in healthcare applications - Part 3: Connectors for enteral applications

*****EN 1615: Enteral feeding catheters and enteral giving sets for single use and their connectors - Design and testing

Aplicações



Cristal

Equipos transparentes para infusões parenterais e transfusão de sangue

- Equipos para transfusão de sangue de acordo com a norma **ISO 1135-5***



Fotoprotetor

Administração de soluções fotossensíveis



Enteral

Administração de dietas enterais

- Conector ENFit™
- Conector ENPlus
- Conector escalonado



Produto fornecido com **código UDI**
(Identificação única para produtos da saúde)

*ISO 1135-5: Transfusion equipment for medical use — Part 5: Transfusion sets for single use with pressure infusion apparatus

Icaset®

Exclusivo para bomba de infusão **icatu s**



Possui dispositivo corta fluxo integrado para maior segurança

Cristal

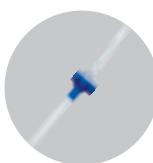
Bureta



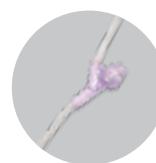
Filtro de linha
0,22 µm



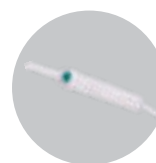
Válvula
antirrefluxo



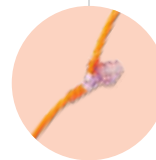
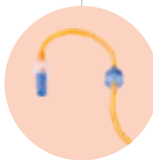
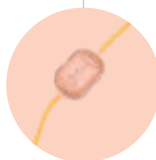
Injetor lateral
(livre de agulha)



Filtro de 180 µm
Transfusão de sangue



Fotoprotetor



- Filtro na câmara gotejadora (15 µm)
- Injetor lateral com membrana autocicatrizante
- Injetor lateral suplementar com membrana autocicatrizante

Enteral

Conector
escalonado



Conector
ENFit™



Conector
ENPlus



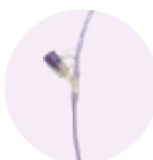
Injetor lateral
(livre de agulha)



Bolsa sistema
aberto



Injetor lateral
ENFit™



Intermediário
de silicone



- 2 vias
- Injetor lateral





Cristal

Modelo	Descrição	Prime	Apresentação
EI 0424 0000	Parenteral, com filtro e injetor lateral com membrana autocicatrizante	16,0 mL	50 unidades
EI 0424 0000 3,00 m	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante e comprimento 3,00 m	20,0 mL	50 unidades
EI 0424 CF10	Parenteral, com filtro de linha 0,22 µm, injetor lateral e injetor suplementar com membrana autocicatrizante	17,0 mL	50 unidades
EI 0421 0000	Parenteral, com filtro e injetor lateral com membrana autocicatrizante	16,0 mL	50 unidades
EI 0421 0000 3,00 m	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante e comprimento 3,00 m	20,0 mL	50 unidades
EI 0421 A000	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante e válvula antirrefluxo	15,0 mL	50 unidades
EI 0921 0000	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante e bureta	16,0 mL	25 unidades
EI 0921 A000	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante, bureta e válvula antirrefluxo	15,0 mL	25 unidades
EI 0921 P000	Parenteral, com filtro, bureta e injetor lateral livre de agulha	15,0 mL	25 unidades
EI 0221 P000	Parenteral, com filtro e injetor lateral livre de agulha	16,0 mL	50 unidades
EI 0521 0000	Transfusão de Sangue e Hemocomponentes, com filtro na câmara de 180 µm e injetor lateral com membrana autocicatrizante	16,0 mL	50 unidades



Fotoprotetor

Modelo	Descrição	Prime	Apresentação
EI 0425 0000	Parenteral, com filtro e injetor lateral com membrana autocicatrizante	16,0 mL	50 unidades
EI 0425 0000 3,00 m	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante e comprimento 3,00 m	20,0 mL	50 unidades
EI 0425 CF10	Parenteral, com filtro de linha 0,22 µm, injetor lateral e injetor suplementar com membrana autocicatrizante	17,0 mL	50 unidades
EI 0422 0000	Parenteral, com filtro e injetor lateral com membrana autocicatrizante	16,0 mL	50 unidades
EI 0422 0000 3,00 m	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante e comprimento 3,00 m	20,0 mL	50 unidades
EI 0422 A000	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante e válvula antirrefluxo	15,0 mL	50 unidades
EI 0922 0000	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante e bureta	16,0 mL	25 unidades
EI 0922 A000	Parenteral, com filtro, injetor lateral com membrana autocicatrizante, bureta e válvula antirrefluxo	15,0 mL	25 unidades
EI 0922 P000	Parenteral, com filtro, bureta e injetor lateral livre de agulha	15,0 mL	25 unidades
EI 0222 P000	Parenteral, com filtro e injetor lateral livre de agulha	16,0 mL	50 unidades



Enteral

Modelo	Descrição	Prime	Apresentação
EI 0323 0000	Com conector escalonado	15,0 mL	50 unidades
EI 0323 0000 3,00 m	Com conector escalonado e comprimento 3,00 m	20,0 mL	50 unidades
EI 0623 CPT0 (ISO)	Com conector ENPlus (ponta CRUZ), injetor lateral ENFit™ e conector ENFit™	15,0 mL	50 unidades
EI 0623 CPTY (ISO)	Com duas vias, conector ENPlus (ponta CRUZ), ponta perfurante, injetor lateral ENFit™ e conector ENFit™	13,0 mL	50 unidades
EI 0623 CPTY	Com duas vias, conector ENPlus (ponta CRUZ), ponta perfurante, injetor lateral livre de agulha e conector escalonado	13,0 mL	50 unidades
EI 0623 CT00	Com conector ENPlus (ponta CRUZ) e conector escalonado	16,0 mL	50 unidades
EI 0623 CT00 3,00 m	Com conector ENPlus (ponta CRUZ), conector escalonado e comprimento 3,00 m	18,0 mL	50 unidades
EI 0623 CT00 (ISO)	Com conector ENPlus (ponta CRUZ) e conector ENFit™	16,0 mL	50 unidades
EI 0623 CT00 (ISO) 3,00 m	Com conector ENPlus (ponta CRUZ) e conector ENFit™ e comprimento 3,00 m	18,0 mL	50 unidades
EI 0623 BC00 (1000 mL)	Com bolsa sistema aberto de 1000 mL e conector escalonado	15,0 mL	25 unidades





www.samtronic.com.br
contato.sp@samtronic.com.br



Acesse
o canal
do **YouTube**
da Samtronic

MATRIZ:

R. Venda da Esperança, 162, Bairro Socorro, São Paulo, SP
Fone: +55 11 2244-7750

UNIDADE FABRIL:

R. das Indústrias, 334, Distrito Industrial IV, Bragança Paulista, SP
Fone: +55 11 2490-1910

CENTRO DE DISTRIBUIÇÃO:

R. Domingos Jorge, 261, Bairro Vila Socorro, São Paulo, SP
Fone: +55 11 2244-7835

CENTRO DE DISTRIBUIÇÃO NORDESTE:

Rodovia BR 101 Sul, 3791, M 8B, Cabo de Santo Agostinho, PE
Fone: +55 81 3092-3384

Imagens meramente ilustrativas. Verifique se os produtos estão registrados em seu país. As instruções de uso podem variar de acordo com a localidade. Entre em contato com a Samtronic ou representante autorizado para mais informações.

Samtronic e suas marcas registradas são propriedades da Samtronic Indústria e Comércio Ltda. Todos os direitos reservados.

 samtronicbrasil

 samtronicbrasil

 samtronicbrasil

Anvisa Equipos - Giraset®, Milset®, Icaset®, Amiset® e Graviset®:
10188530058 / 10188530059 / 10188530060 / 10188530061 /
10188530062 / 10188530063 / 10188530071 / 10188530064 /
10188530073 / 10188530074 / 10188539009

Resp. Técnica: Fabianna Rondinelli CRF-SP: 23913

icatu 4.0

intelli

Bomba de Infusão Peristáltica





VAZÃO	0,1 a 1200,0 mL/h programável a intervalos de 0,01 mL/h.
VOLUME	0,1 a 9999,9 mL.
TEMPO	0,1 segundo a 999 horas e 59 minutos.
PESO	Máximo 500,0 kg.
PROTOCOLOS DE PROGRAMAÇÃO	Vazão • Vazão x volume • Volume x Tempo • Peso x Concentração x Dose • Sequencial • Rampa • Bolus intermitente • DERS.
FUNÇÕES ESPECIAIS	<ul style="list-style-type: none"> • Titulação • Pausar Infusão em até 24h • Zerar volume • Biblioteca de drogas(179+30custom) • Balanço hídrico • Ajuste de bolus • Ajuste oclusão • Ajuste de oclusão superior • Senha do operador • Ajuste do sensor de ar • Ajuste tempo de pré-alarme • Volume sonoro • Volume do frasco • Ajuste de KVO • Bloqueio de teclado • Detalhes da infusão • Ajuste do display • Ajuste data/hora • Log infusão (os últimos 8 mil eventos) • Modo transporte (uso do sensor de gotas) • Volume de purga • Relatório DERS • Dados da infusão anterior • Ajuste sensor de gotas • Reconhecer alarme • Reinicialização do alarme • Versão biblioteca DERS.
MENU ENGENHARIA CLÍNICA	<ul style="list-style-type: none"> • Idioma • Ajuste de display • Volume sonoro mínimo • Senha eng.clínica • Senha de operador • Configuração padrão • Uso do sensor de gotas • Interfaces de rede • Modos de programação • Atualizar biblioteca de drogas • Exportar relatórios DERS • Apagar relatórios DERS.
PRESSÃO DE OCLUSÃO	15 níveis de 30 kPa a 100 kPa / oclusão superior: 3 níveis Alto/Médio/Baixo.
KVO	Ajustável de 0,0 (desabilitado) a 10,0 mL/h, sendo o valor padrão de 5,0 mL/h.
PURGA	Volume de purga ajustável de 0,1 a 20 mL.
BOLUS	Vazão ajustável de 0,2 a 1200,0 mL/h e Volume do Bolus ajustável de 0,5 a 40,0 mL.
PRECISÃO	Desvio de erro de $\pm 5\%$.
DISPLAY	Display LCD colorido de 3,4 polegadas.
CONECTIVIDADE	USB -A, USB -B, Ethernet e Wi-fi.
ALARMES/ALERTAS (SONOROS E VISUAIS)	<ul style="list-style-type: none"> • Vazão Livre • Frasco Vazio • Oclusão • Oclusão superior • Ar na linha • Porta aberta • Bateria Crítica • Infusão concluída • Balanço hídrico • Em KVO • Infusão Interrompida • Desconecte o equipo do paciente(purga) • Valor inválido • Sentido da infusão • Teclado bloqueado • Biblioteca não encontrada (DERS) • Erro de arquivo (DERS) • Erro de biblioteca (DERS) • Operação concluída • Sistema reiniciado • Valor abaixo do permitido (DERS) • Valor acima do permitido (DERS) • Valor abaixo do recomendado (DERS) • Valor acima do recomendado (DERS) • Confirma sair do setor? (DERS) • Confirmar Titulação para dose de manutenção selecionada? (DERS) • Bolus não permitido nesta aplicação (DERS) • Erro de mídia (DERS).
INTERCONEXÃO ELÉTRICA	Permite a interconexão elétrica de até 5 bombas Samtronic • Potência máxima consumida em interconexão: 175 VA.
ALIMENTAÇÃO ELÉTRICA	95 a 240 V~, 50/60 Hz • 9 – 12 V (DC) .
PROTEÇÃO CONTRA CHOQUES ELÉTRICOS	Equipamento de classe II, e parte aplicada de tipo CF. Classificação contra penetração nociva de água: IP22.
BATERIA	Níquel-metal hidreto de longa vida com autonomia de no mínimo 5 horas (quando totalmente carregada).
DIMENSÕES (L X A X P) / PESO	168,6 x 193,3 x 190,8 mm / 1,86 kg.
ACESSÓRIOS	Cabo de alimentação externa, garra de fixação, SamLOG® II e software computacional SamINTELLI®.

Imagens meramente ilustrativas. Entre em contato com a Samtronic ou representante autorizado para mais informações. Samtronic e suas marcas registradas são propriedades da Samtronic Indústria e Comércio Ltda. Todos os direitos reservados.



www.samtronic.com.br
contato.sp@samtronic.com.br



Acesse
o canal
do **YouTube**
da Samtronic

MATRIZ:

R. Venda da Esperança, 162, Bairro Socorro, São Paulo, SP
Fone: +55 11 2244-7750

UNIDADE FABRIL:

R. das Indústrias, 334, Distrito Industrial IV, Bragança Paulista, SP
Fone: +55 11 2490-1910

CENTRO DE DISTRIBUIÇÃO:

R. Domingos Jorge, 261, Bairro Vila Socorro, São Paulo, SP
Fone: +55 11 2244-7835

CENTRO DE DISTRIBUIÇÃO NORDESTE:

Rodovia BR 101 Sul, 3791, M 8B, Cabo de Santo Agostinho, PE
Fone: +55 81 3092-3384

Imagens meramente ilustrativas. Verifique se os produtos estão registrados em seu país. As instruções de uso podem variar de acordo com a localidade. Entre em contato com a Samtronic ou representante autorizado para mais informações. Samtronic e suas marcas registradas são propriedades da Samtronic Indústria e Comércio Ltda. Todos os direitos reservados.

 samtronicbrasil

 samtronicbrasil

 samtronicbrasil

ENFit™ é uma marca registrada da Global Enteral Device
Supplier Association (GEDSA)

Resp. Técnica: Fabianna Rondinelli CRF-SP: 23913

Anvisa Icatu 4.0: 10188530084

Anvisa Amiset® e Icasel®: 10188530058 / 10188530059

10188530060 / 10188530061 / 10188530062 / 10188530063

10188530064 / 10188530073 / 10188530074 / 10188539009