

	FICHA TÉCNICA DO PRODUTO		
	LANCETA AUTOMÁTICA		
NCM	9018.32.19	Marca	CEPALAB
Validade	5 anos	Fabricante	STERILANCE MEDICAL (SUZHOU) INC.
Reg. MS nº	82533959018	Origem	China
Código de Barras:	21G x 1,8mm: 7908584900989		
	23G x 1,8mm: 7908584901047		
	28G x 1,8mm: 7908584901085		
	30G x 1,8mm: 7908584901139		
Detentor do Registro: CEPALAB LABORATÓRIOS S.A			
Finalidade de uso	Lanceta Automática é um dispositivo perfurocortante, utilizado em punção digital ou no pé para obter amostras de sangue capilar para dosagens laboratoriais.		
Imagens do produto			
Princípio de funcionamento	Lanceta Automática possui um dispositivo que ao ser pressionado dispara a lanceta, que produz um microfuro na pele do paciente, liberando uma gotícula de sangue para ser utilizada nas mais diversas formas de exames diagnósticos. Lanceta Automática nos seus mais diversos modelos são dotados de um dispositivo de prevenção de reuso.		
Composição	• Agulha: Aço inoxidável • Núcleo da Agulha: Polietileno de alta densidade • Mola: Aço carbono • Gatilho: Acrilonitrila butadiona estireno (ABS) • Corpo: Polipropileno e ABS		
Armazenagem	Manter o produto em ambiente limpo e seco, à temperatura ambiente, ao abrigo da luz, com os cuidados necessários para que a embalagem permaneça íntegra. Estocagem: em todas as áreas de estocagem, antes da utilização, o produto deve ser armazenado de forma a manter sua configuração e seu acabamento de superfície e não danificar a sua embalagem. Armazenar em estantes de armação metálica, vidro ou paletes de plástico, com altura mínima do piso, possibilitando assim boa frequência de limpeza e higienização; garantir que o ambiente do almoxarifado esteja livre de poeira e intempéries que possam afetar a perfeita conservação do produto.		

Embalagem	Embalagens podendo conter 10, 20, 30, 40, 50, 100, 200, 300, 400, 500, 1000, 2000, 3000, 4000, 5000 ou 10000 unidades de lancetas automática esterilizadas por radiação gama. Uso único. Não reutilizável. Proibido reprocessar. Rotulagem em conformidade com a RDC ANVISA nº 751/2022, com identificação de procedência, tipo e data de esterilização, validade, número do lote e registro no Ministério da Saúde do produto.
------------------	---