

# Compat<sup>®</sup> Adapter

## Kit de transition avec adaptateurs Compat<sup>®</sup> pour ENFit<sup>®</sup>

Le kit de transition avec adaptateurs Compat<sup>®</sup> pour ENFit<sup>®</sup> est destiné à connecter les tubulures d'administration ENFit<sup>®</sup> aux sondes de nutrition et aux seringues existantes.

### Aperçu des caractéristiques

Le kit de transition avec adaptateurs Compat<sup>®</sup> pour ENFit<sup>®</sup> comprend un adaptateur ENLock / Cranté (adaptateur A) et un adaptateur Luer / Oral (adaptateur B). Il est conçu pour rendre les tubulures d'administration ENFit<sup>®</sup> compatibles avec la plupart des seringues et des sondes de nutrition entérale.

**Sécurité des matériaux :** le kit de transition avec adaptateurs Compat<sup>®</sup> pour ENFit<sup>®</sup> est fabriqué sans DEHP, BPA ni latex\*.

#### Compatibilité :

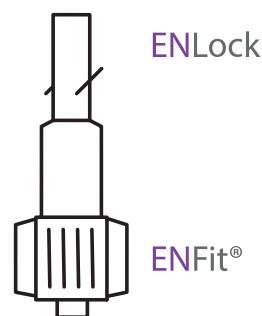
Adaptateur A : adaptateur ENLock / cranté

- Tubulures d'administration : ENFit<sup>®</sup>
- Sondes de nutrition entérale : type ENLock, coniques\*\*

Adaptateur B : adaptateur Luer / Oral

- Seringues : type Luer, Oral, ENLock
- Sondes de nutrition entérale : ENFit<sup>®</sup>
- Port de médication : ENFit<sup>®</sup>

#### Adaptateur A :



#### Adaptateur B :



### Informations de commande

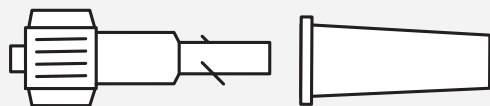
Nom du produit	Code produit	Unité de vente/carton
Kit de transition avec adaptateurs Compat <sup>®</sup> pour ENFit <sup>®</sup>	12334450	10 pcs

*Les Soins aux Patients. Notre Priorité.*

# Kit de transition avec adaptateurs Compat® pour ENFit®

Adaptateur A : I

II



Adaptateur B : I

II



## Composants

### Adaptateur A :

- I Adaptateur ENLock / cranté
- II Capuchon amovible

### Adaptateur B :

- I Adaptateur Luer / Oral
- II Capuchon amovible

## Spécifications

<b>Stérile :</b>	Produit non stérile.
<b>Emballage :</b>	Emballage individuel en boîtes de 10 pièces (11,5 x 9,5 x 9 cm).
<b>Stockage :</b>	Stocker à température ambiante. Conserver à l'abri de l'humidité et de la lumière du soleil.
<b>Durée de conservation :</b>	3 ans à compter de la date de production. La date d'expiration est marquée sur l'emballage.
<b>Durée d'utilisation :</b>	24 heures. Usage unique.
<b>Marquage CE :</b>	Conforme au Règlement européen sur les dispositifs médicaux 2017/745.
<b>Classification :</b>	Classe I.
<b>Fabricant légal :</b>	Cedic Srl, Via Liberazione 63/9, IT-20068 Peschiera Borromeo (MI), Italie.
<b>Développement durable :</b>	Le système de gestion environnementale est conforme à la norme ISO 14001:2015.
<b>Matériaux :</b>	Tous les matériaux sont sans DEHP, sans BPA et sans latex*. Détails supplémentaires disponibles sur demande.
<b>Pays d'origine :</b>	Fabriqué en Italie.

\*Le DEHP et le BPA ne sont pas ajoutés intentionnellement au cours du processus de fabrication. Non formulé avec du latex de caoutchouc naturel.

\*\*Certaines incompatibilités pourraient subsister.

Ce document ne remplace pas la notice d'utilisation qui doit être lue avant emploi.  
Pour plus d'informations, veuillez contacter votre délégué(e) médical(e) Compat® ou visiter [www.compat.com](http://www.compat.com)  
\*Sauf mention contraire, toutes les marques sont utilisées avec permission.

AXI01533 Rév.0 27 Novembre 2025

# Compat®