

Medela Disposable producten

Hygiënische
oplossingen
voor elke
situatie



De disposable producten van Medela voor **Symphony®** voorzien in een compleet en uitgebreid assortiment om optimale oplossingen te bieden voor ziekenhuizen, moeders en baby's. Wij begrijpen dat de situatie in elk ziekenhuis uniek is. Daarom is het onze doelstelling om aan de individuele behoeften van iedere klant te voldoen.



- Geen reiniging nodig vóór het eerste gebruik
- Handig en gemakkelijk – na gebruik weggooien
- Getest en bewezen in klinische studies¹⁻³



READY-TO-USE EN STERIEL



Ready-to-Use

- Productie en verpakking vinden plaats in een schone ruimte (cleanroom) met laminaire stroming ⁴
- Gevormd bij meer dan 150 °C
- Elke batch (partij) wordt voor vrijgave microbiologisch getest⁵
- Ruim 20 keer schoner dan flessenwater⁶
- Hygiënisch veilig voor gebruik bij voldragen, premature en zieke baby's en hun moeders⁷



Steriel

- Gevalideerd overeenkomstig toepasselijke normen voor steriele medische hulpmiddelen ⁸
- Producten behandeld met EO-gas – gegarandeerd steriel voor de volledige houdbaarheidsperiode
- Gegarandeerd steriel door steriele stuksverpakkingen



PRODUCTOVERZICHT

AFKOLFSETS

De disposable afkolfsets van Medela voor Symphony® zijn voorzien van innovatieve, ovale borstschilden met een bredere openingshoek van 105°. Het is klinisch bewezen dat ze de levering van meer melk mogelijk maken en meer comfort bieden.*¹

Onze afneembare borstschilden zijn verkrijgbaar in verschillende maten (S: 21 mm, M: 24 mm, L: 27 mm en XL: 30 mm) voor extra comfort en ondersteuning bij efficiënt en effectief kolven.



- Voor gebruik door één moeder
- Gebruik voor één dag (max. 8 afkolfsessies binnen 24 uur)



Meer melk.
Meer comfort.
Klinisch
bewezen.

FLESSEN

Medela's Disposable flessen zijn ontworpen om moedermelk veilig op te vangen en te bewaren.

Er zijn verschillende maten verkrijgbaar, afhankelijk van het individuele melkvolume. Bovendien zijn de flessen voorzien van een maatverdeling (2 ml of 5 ml) om het melkvolume aan te geven.



- Voor eenmalig gebruik

Voor elk
gebruik de
juiste maat.



COLOSTRUMCONTAINER

De colostrumcontainer (35 ml) van Medela verhoogt de motivatie van moeders die in eerste instantie kleine hoeveelheden moedermelk afkolven. Bovendien zorgt de afgeronde bodem ervoor dat er zo weinig mogelijk colostrum verloren gaat bij het uitnemen.



- EO gesteriliseerd
- Voor eenmalig gebruik



Om te
beschermen
wat kostbaar
is.

Product	Ready-to-Use	EO steriel	Voor eenmalig gebruik	Gebruik voor één dag
Ready-to-Use afkolfsets	•			•
Ready-to-Use flessen	•		•	
Steriele colostrumcontainer		•	•	

PRODUCTINFORMATIE

Afkolfsets					
Artikelnummer	Naam	GTIN verpakkingseenheid	Aantal/ eenheid	Materiaal ⁹	MD-klasse**
101044745	Ready-to-Use Symphony afkolfset voor één dag, maat S (21 mm)	7612367089104	30	PP, TPE, PVC, Siliconen	IIa ¹⁰ , II ¹¹
008.0276	Ready-to-Use Symphony afkolfset voor één dag, maat M (24 mm)	7612367082990	30	PP, TPE, PVC, Siliconen	IIa ¹⁰ , II ¹¹
008.0277	Ready-to-Use Symphony afkolfset voor één dag, maat L (27 mm)	7612367047876	30	PP, TPE, PVC, Siliconen	IIa ¹⁰ , II ¹¹
008.0278	Ready-to-Use Symphony afkolfset voor één dag, maat XL (30 mm)	7612367047883	30	PP, TPE, PVC, Siliconen	IIa ¹⁰ , II ¹¹
Flessen					
Artikelnummer	Naam	GTIN verpakkingseenheid	Aantal/ verpakking	Materiaal ⁹	MD-klasse**
200.2957	Ready-to-Use-fles voor eenmalig gebruik 80 ml	7612367021562	480	PP, HDPE	IIa ¹⁰ , II ¹¹
200.2956	Ready-to-Use-fles voor eenmalig gebruik 150 ml	7612367021555	320	PP, HDPE	IIa ¹⁰ , II ¹¹
200.4802	Ready-to-Use-fles voor eenmalig gebruik 250 ml	7612367025744	160	PP, HDPE	IIa ¹⁰ , II ¹¹
200.2110	Steriele colostrumcontainer voor eenmalig gebruik 35 ml	7612367021548	100	PP, PBT	IIa ¹⁰ , II ¹¹

De oplossingen van Medela voor eenvoudig, effectief en comfortabel borstvoeding geven



Het brede assortiment borstverzorgingsproducten van Medela biedt moeders extra ondersteuning wanneer dat nodig is. Deze producten helpen haar om veelvoorkomende problemen bij het geven van borstvoeding, zoals lekkende melk, pijnlijke tepels of tepelkloven, te overwinnen.

Neem contact op met uw contactpersoon van Medela voor meer informatie of scan



Literatuur
* 105° vs 90° openingshoek van het schild ** Classificatie van medische hulpmiddelen
1 Sakalidis VS et al. Acta Obstet Gynecol Scand. 2020; 99(11):1561-1567 2 Manshanden TMN et al. Front Glob Womens Health. 2024; 5:1378263 3 Takako H et al. Breastfeed Med. 2020; 15(8):538-545 4 Behuizing met laminaire stroming met een luchtkwaliteit vergelijkbaar met ISO 8 of schone ruimten (cleanrooms), ISO-gecertificeerd klasse 7 of 8. ISO 14644-1 Schone ruimten en gelijksoortige gecontroleerde omgevingen – Deel 1: Classificatie van luchtzuiverheid op basis van deeltjesconcentratie 5 ISO 11737-1 Sterilisatie van producten voor de gezondheidszorg – Microbiologische methoden – Deel 1: Bepaling van de populatie van micro-organismen op producten. 6 Federaal Ministerie van Justitie. Duitse wetgeving voor de kwaliteit van water bestemd voor menselijke consumptie (Trinkwasser-verordnung 2023 (2023)). 7 Duits adviescentrum voor ziekenhuisepidemiologie en infectiebeheersing (Deutsches Beratungszentrum für Hygiene). Conclusie van de risicobeoordeling van de productiemethode voor Ready-to-Use producten (2014). 8 EN ISO 11607-1: Verpakkingsmateriaal ten behoeve van steriele medische hulpmiddelen die gesteriliseerd worden in de verpakking – Deel 1: Materiaaleisen, steriele barrièresystemen en verpakkingssystemen, EN ISO 11607-2: Verpakkingsmateriaal ten behoeve van steriele medische hulpmiddelen die gesteriliseerd worden in de verpakking – Deel 2: Validatie-eisen voor vorming, afdichting en assemblageprocessen, EN ISO 11135: Sterilisatie van gezondheidsproducten – Ethyleenoxide – Vereisten voor de ontwikkeling, validatie en routinecontrole van een sterilisatieproces voor medische hulpmiddelen. 9 PP=Polypropyleen, TPE=Thermoplastisch elastomeer, PVC=Polyvinylchloride, HDPE=Hogedichtheidspolyethyleen, PBT=Polybutyleentereftalaat 10 Classificatie volgens MDR 2017/745 (EU) en Classificatie volgens de Therapeutic Goods Act 1989 Hoofdstuk 4 Therapeutic Goods Regulation 2002 (Australië) 11 Classificatie volgens de Canadian Medical Device Regulations (CMDR) SOR/98-282.