

FR	Instructions d'utilisation des prolongateurs pour perfusion en PE/PVC et PVC (Réf : PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
EN	Instructions for use of PE/PVC and PVC extension tubing for infusion (Ref.: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
ES	Instrucciones de uso de los prolongadores para infusión de PE/PVC y PVC (ref.: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
IT	Istruzioni per l'uso delle prolunghe per infusione in PE/PVC e PVC (Cod.: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
DE	Bedienungsanleitung für Verlängerungen für die Perfusion aus PE/PVC und PVC (Art.-Nr.: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
DA	Brugsanvisning til infusionsforlængere i PE/PVC og PVC (Ref.: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
SV	Instruktioner för användning förlängningsslanger för i PE/PVC och PVC (Ref: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
PT	Instruções de utilização dos prolongadores para perfusão PE/PVC e PVC (Ref: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
NL	Gebruiksaanwijzingen voor verlengslangen voor infusen van PE/pvc en pvc (ref.: PB ..., PN ..., PO ..., PY ..., PP)
SL	Navodila za uporabo podaljškov za infundiranje iz PE/PVC in PVC (Ref: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
TR	PE/PVC ve PVC infüzyon amaçlı uzatma hatları kullanım talimatları (Ref: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
FI	Infusiojatkoliittimien käyttöohjeet, materiaali PE/PVC ja PVC (Tuotenumero: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
HR	Upute za uporabu nastavka za infuziju od PE/PVC-a i PVC-a (Ref: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
HU	PE/PVC és PVC perfúzor-hosszabbítók használati utasítása (Ref.: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
AR	تعليمات استخدام وصلات إطالة للحقن مصنوعة من البولي إيثيلين/البولي فينيل كلوريد ومن البولي فينيل كلوريد (الرقم المرجعي: ...PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
EL	Οδηγίες χρήσης επεκτάσεων για έγχυση από PE/PVC και PVC (Κωδ. αναφ.: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
NO	Brukerveiledning for forlengelsessett for infusjon i PE/PVC og PVC (Ref.: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)
PL	Sposób użycia przedłużaczy do zestawów infuzyjnych z PE/PVC i PVC (Nr ref.: PB ..., PN ..., PO ..., PY ..., PP ...)
ZH	PE/PVC 和 PVC 输液延长管使用说明 (编号: PB.../ PN.../ PO.../ PY.../ PP...)
CS	Pokyny k použití prodlužovacích hadiček pro infúzi z PE/PVC a PVC (kat. č.: PB..., PN..., PO..., PY..., PP...)

1. Indications/Revendications d'utilisation

Les prolongateurs pour perfusion intraveineuse mono ou multi-voies sont des dispositifs médicaux stériles à usage unique. Ils peuvent inclure des valves anti-retour, des valves bidirectionnelles et/ou des filtres de perfusion.

Les prolongateurs permettent l'administration de substances médicamenteuses ou de prélever sur voie veineuse ou uniquement de prélever sur voie artérielle en association avec d'autres dispositifs de perfusion : perfuseurs, rampes, robinets, valves bidirectionnelles....

Ces dispositifs sont destinés à être utilisés uniquement par des professionnels de santé.

Ces dispositifs sont destinés à être utilisés sur des populations pédiatrique et adulte.

2. Composition

Les prolongateurs peuvent être à luer simple (l'embout luer n'est pas vissé au dispositif auquel il est connecté), à bague fixe (l'embout luer est vissé au dispositif auquel il est connecté sans mouvement possible) ou à bague mobile (l'embout luer est vissé au dispositif auquel il est connecté et les deux dispositifs peuvent tourner l'un par rapport à l'autre).

Les dispositifs ne contiennent pas de DEHP (DOP), de latex, BBP, DBP, DIBP et DHP. La présence éventuelle de ces composés sous forme de trace est conforme à la réglementation REACH.

3. Bénéfice clinique / Performance / Mécanisme d'action

Les prolongateurs pour perfusion intraveineuse permettent l'apport du médicament en conduisant les substances médicamenteuses jusqu'au système sanguin du patient par l'intermédiaire d'un cathéter. Les prolongateurs permettent également le prélèvement de sang.

La pression d'utilisation maximum de chaque dispositif figure sur sa fiche technique.

4. Prérequis avant utilisation et instruction d'utilisation

Respecter les règles d'hygiène en vigueur.

Vérifier l'intégrité et la propreté du conditionnement et du dispositif avant usage, en cas de défaut ne pas utiliser le dispositif.

Ouvrir délicatement l'alvéole en tenant compte du sens de pelabilité. Vérifier la date de péremption avant usage, si expirée ne pas utiliser.

Vérifier toutes les connexions (bouchon obturateur) avant d'utiliser le dispositif. Purger l'ensemble du dispositif (toutes les voies sur les PY) avant connexion au patient.

- Connexion à la ligne de perfusion via luer lock :

- Connexion bague mobile simple : 1. Connecter 2. Solidariser en vissant
- Connexion bague mobile rotative (CAIR SWING) : connecter en vissant. Cette connexion qui solidarise deux dispositifs de perfusion permet de les rendre libre en rotation l'un par rapport à l'autre et donc sécuriser l'association des deux dispositifs.

- Cas des prolongateurs avec valve anti-retour ou valve anti-siphon : attention, les valves anti-retour sont des systèmes ouverts, il faut donc clamer en aval de celle-ci avant toute déconnexion ou connexion d'un autre dispositif. Risque d'entrée d'air, notamment sur voie centrale.

- Cas des prolongateurs avec valve bidirectionnelle Neutraclear™ :

- Activation : l'activation de la valve bidirectionnelle consiste en la connexion de celle-ci à un embout luer mâle permettant ainsi le passage du fluide entre les deux dispositifs, dans un système sécurisé et étanche. Avant toute connexion d'un autre dispositif Luer mâle désinfecter le septum de la valve par friction de 15 secondes avec une compresse imbibée de désinfectant à base alcoolique. La valve bidirectionnelle Neutraclear™ est compatible avec tous les raccords Luer slip et Luer lock de diamètre interne supérieur à 1,5 mm. Pour la connexion d'un Luer simple, enfoncez puis tournez d'1/4 de tour pour bloquer la liaison, ne pas laisser sans surveillance continue. Pour la connexion d'un Luer Lock, visser complètement sans excès. Le nombre d'activation maximale du Neutraclear est 600.
- Déconnexion : Pour déconnecter dévisser l'embout luer mâle connecté à la valve.
- Rincage : Rincer la valve après toute injection ou prélèvement. Le rinçage s'effectue avec un soluté isotonique neutre avec une seringue de préférence type 10 ml. Le rinçage doit être saccadé et non pas en injection continue, le volume de rinçage idéal se situe entre 2,5 et 10 ml. Il doit être adapté au patient. Les valves Neutralcear™ sont transparentes et permettent cette adaptation de volume de rinçage par la visualisation de la canule interne.

- Durée d'utilisation : Les protocoles en vigueur dans les hôpitaux prévalent sur les durées d'utilisation indiquées ci-dessous. L'intégrité fonctionnelle des dispositifs est garantie par Cair pour les durées suivantes :

- 24h si utilisation d'un produit de contraste, de médicaments dérivés du sang ou si présence d'un filtre 1,2 µm pour médialipides
- 96h si présence d'un filtre de 0,2µm
- 7 jours dans les autres cas.

- Vérification : Une vérification des connexions doit être faite impérativement au moins une fois par 24h et avant/après chaque mobilisation du patient (levée, mise en fauteuil ...).

5. Précautions d'emploi et contre-indication

Ne jamais connecter de bouchon Luer mâle ou utiliser d'aiguille ou de canule émoussée avec les valves bidirectionnelles car cela pourrait endommager le dispositif. Si cela se produit remplacer immédiatement le dispositif. Les seringues en verre ne sont pas compatibles avec les valves.

Ne jamais utiliser de pinces. Un serrage excessif des connexions peut endommager les Luer et rendre difficiles les connexions.

Vérifier les éventuelles incompatibilités et contre-indications potentielles des fabricants de solutions médicamenteuses avant utilisation.

6. Risques et événements indésirables

Les risques encourus par l'utilisation de ces dispositifs sont les risques d'embolie, d'infection.

En cas d'incident grave avec le dispositif médical, l'utilisateur doit informer le fabricant et l'autorité de santé compétente du pays où est survenu l'incident.

Conservez impérativement les dispositifs médicaux incriminés afin de permettre une expertise.

7. Stockage/Manipulation/Elimination

Durée de péremption : se référer à l'étiquette produit. Les dispositifs peuvent avoir une durée de péremption de 35 mois ou de 59 mois.

Stockage : Dans une zone propre, sèche, à l'abri de la lumière. Nous conseillons de stocker le dispositif dans un endroit où la température est comprise entre +5 et +40°C.

Elimination des déchets : Pour éliminer ce dispositif, se référer à la réglementation s'appliquant à l'élimination des déchets dangereux, des déchets biologiques ou à risque infectieux en vigueur.

8. Usage unique

Ce dispositif a été conçu pour une utilisation à usage unique.

Ne pas re-stériliser, détruire après usage.

CAIR LGL n'a pas conçu ce dispositif pour qu'il puisse être retraité et ne peut donc pas certifier qu'un processus de retraitement conserve les caractéristiques de performance et de sécurité du dispositif.

9. Symboles



Durée maximale d'utilisation (heures)



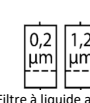
Durée maximale d'utilisation (jours)



Sur prescription médicale uniquement



Ne pas réutiliser. A usage unique exclusivement



Filtre à liquide avec diamètre de pore



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé



Date de péremption



Lire le mode d'emploi



Consulter les instructions d'utilisation concernant les informations d'avertissement



Dispositif médical



Volume résiduel



Pression maximale



Numéro de référence



Apyrogène



STERILE EO

Stérilisé à l'oxyde d'éthylène



Ne pas restériliser



Fabricant



Code de lot



Date de fabrication



Sens de pelabilité



QTE/QTY

Quantité



Limite de température



Conserver à l'abri de la lumière du soleil



Crain l'humidité

1. Indications/Use claims

Extension tubing for one-way or multi-way intravenous infusion is a sterile, single-use medical device. It can include non-return valves, bidirectional valves and/or infusion filters.

Extension tubing is used for the administration of drug substances or sample collections from veins or solely for sample collections from arteries in combination with other infusion devices: infusion pumps, manifolds, stopcocks, bidirectional valves, etc.

These devices are intended to be used by health staff.

These devices are intended to be used on paediatric and adult populations.

2. Composition

Extension tubing can be equipped with a simple luer (the luer end fitting is not screwed onto the device to which it is connected); with a fixed ring (the luer end fitting is screwed onto the device to which it is connected, with no possible movement); or with an adjustable ring (the luer end fitting is screwed onto the device to which is it connected and both devices can rotate in relation to each other).

The devices do not contain DEHP (DOP), latex, BBP, DBP, DIBP or DHP. Any presence of these compounds is a trace amount and is compliant with REACH regulations.

3. Clinical benefit/Performance/Action mechanism

Extension tubing for intravenous infusion helps administer the medicinal product by carrying the drug substances into the patient's bloodstream via a catheter. Extension tubing is also used to collect blood.

The maximum pressure for use of each device is indicated on its technical data sheet.

4. Prerequisites before use and instruction for use

Comply with applicable hygiene rules.

Check the integrity and the cleanliness of the packaging and the device before use; if defective, do not use the device.

Carefully open the blister, taking into account the direction of peeling. Check the expiry date before use; if expired, do not use.

Check all connections (stopper cap) before using the device.. Purge the entire device (all ports on the PY) before connection to the patient.

- Connection to the infusion line via luer lock:

- Connection via simple adjustable ring: 1. Connect 2. Secure by screwing
- Connection via rotating adjustable ring (CAIR SWING): connect by screwing. This connection that secures two infusion devices allows them to rotate freely in relation to each other, thus securing the combination of the two devices.

- Case of extension tubing with non-return valve or anti-siphon valve: non-return valves are open systems, you must therefore clamp downstream of the valve before disconnecting or connecting another device. Risk of entry of air, in particular in central line.

- Case of extension tubing with Neutraclear™ bidirectional valve:

- Activation: the activation of the bidirectional valve consists of connecting this valve to a male luer end fitting, thereby enabling the fluid to flow between the two devices, within a secure and watertight system. Before connecting another male Luer device, disinfect the valve septum by rubbing with a pad soaked in alcohol-based disinfectant for 15 seconds. The Neutraclear™ bidirectional valve is compatible with all Luer slip and Luer lock fittings with an inner diameter greater than 1.5 mm. To connect a simple Luer, press and turn 1/4 turn to tighten the connection; do not leave unattended. To connect a luer lock, screw all the way on. The maximum number of activations for the Neutraclear is 600.
- Disconnection: To disconnect, unscrew the male luer end fitting connected to the valve.
- Rinsing: Flush the valve after each injection or sample collection. Flushing is done with a neutral isotonic solution with needle, preferably 10 ml. Flushing must be done in fits and starts, not in a continuous injection. The ideal rinsing volume is between 2.5 and 10 ml. It must be adjusted to the patient. Neutraclear™ valves are transparent and allow this adjustment of flushing volume through visualisation of the internal cannula.

- Duration of use: The protocols in force in hospitals prevail over the durations of use indicated below. Cair guarantees the devices' functional integrity for the following periods:

- 24h if a contrast medium or medicinal products derived from blood are used, or in the presence of a 1.2 µm filter for medialipids
- 96h in the presence of a 0.2µm filter
- 7 days in all other cases.

- Verification: Connections must be checked at least once every 24 h and before/after each mobilisation of the patient (lifting, positioning in chair, etc.).

5. Caution, precautions for use and contraindication

Never connect a male Luer cap or use a worn needle or cannula with bidirectional valves as this could damage the device. Should this occur, immediately replace the device. Glass syringes are not compatible with the valves.

Never use pliers. Excessive tightening of connections can damage the Luers and make connections difficult.

Check any potential incompatibilities and contraindications from drug solution manufacturers before use.

6. Risks and adverse events

The risks incurred by the use of these devices are risks of embolism or infection.

In the event of a serious incident with the medical device, the user must inform the manufacturer and the relevant health authority of the country where the incident occurred.

It is imperative to keep the incriminated medical devices in order to allow an expertise.

7. Storage/Handling/Disposal

Shelf life: refer to the product label. The devices must have a shelf life of 35 months or 59 months.

Storage: in a clean, dry, away from sunlight. We recommend to store the device in a place where the temperature is between +5°C and +40°C.

Waste disposal: To dispose of this device, please refer to the regulation applicable to the disposal of hazardous waste, biological waste or infectious medical waste.

8. Single use

This is a single-use medical device.

Do not resterilize, destroy it after use.

CAIR LGL did not design this device for reprocessing and therefore cannot certify that a reprocessing process maintains the performance and safety characteristics of the device.

9. Symbols



Maximum duration of use (hours)



Maximum duration of use (days)



Only On medical prescription only



Do not reuse. Intended only for single use



Liquid filter with pore diameter



Do not use if the packaging is damaged



Expiry date



Always read the instructions for use relating to warning information



Read the instructions for use relating to warning information



Medical device



Residual volume



Maximum pressure



Reference number



Pyrogen-free



Sterilised with ethylene oxide



Do not resterilise



Manufacturer



Batch code



Manufacturing date



Peel-off direction



Quantity



Temperature limit



Store away from sunlight



Fears humidity

1. Indicaciones/Reivindicaciones de uso

Los prolongadores para infusión intravenosa mono o multivía son dispositivos médicos estériles desechables. Pueden incluir válvulas antirretorno, válvulas bidireccionales y/o filtros de infusión.

Los prolongadores permiten la administración de sustancias medicamentosas o extraer por vía venosa o únicamente extraer por vía arterial asociados a otros dispositivos de infusión: infusores, rampas, llaves, válvulas bidireccionales...

Estos dispositivos están destinados a ser utilizados únicamente por profesionales sanitarios.

Estos dispositivos están destinados a ser utilizados en poblaciones pediátricas y en adultos.

2. Composición

Los prolongadores pueden ser con Luer simple; la boquilla Luer no está enroscada al dispositivo al que está conectada, con anillo fijo; la boquilla Luer está enroscada al dispositivo al que está conectada sin movimiento posible o con anillo móvil; la boquilla Luer está enroscada al dispositivo al que está conectada y los dos dispositivos pueden girar independientemente el uno del otro.

Los dispositivos no contienen DEHP (DOP), látex, BBP, DBP, DIBP ni DHP. La presencia eventual de estos componentes de forma residual cumple con la reglamentación REACH.

3. Beneficio clínico/Rendimiento/Mecanismo de acción

Los prolongadores para infusión intravenosa permiten la administración del medicamento conduciendo las sustancias medicamentosas hasta el sistema sanguíneo del paciente mediante un catéter. Los prolongadores también permiten la extracción de sangre.

La presión de uso máxima de cada dispositivo figura en su ficha técnica.

4. Requisitos previos antes del uso e instrucciones de uso

Debe cumplir las normas de higiene vigentes.

Compruebe la integridad y limpieza del envase y del dispositivo antes de usarlo. No lo utilice si presenta cualquier defecto. Abra delicadamente el alvéolo teniendo en cuenta el sentido de apertura. Compruebe la fecha de caducidad antes de usarlo, si está caducado no deberá usarlo.

Compruebe todas las conexiones (tapón obturador) antes de usar el dispositivo. Purgue el conjunto del dispositivo (todas las vías en los PY) antes de conectarlo al paciente.

- Conexión a la línea de infusión mediante Luer lock:

- Conexión de anillo móvil simple: 1. Conecte 2. Solidarice enroscando
- Conexión de anillo móvil giratorio (CAIR SWING): conecte enroscando. Esta conexión, que solidariza dos dispositivos de infusión, permite que puedan girar libremente uno con respecto al otro y, por lo tanto, asegura la asociación de los dos dispositivos.

- Caso de prolongadores con una válvula antirretorno o válvula antisifón: cuidado, las válvulas antirretorno son sistemas abiertos, por lo tanto, se debe pinzar debajo de estas antes de conectar o desconectar ningún otro dispositivo. Riesgo de entrada de aire, especialmente en la vía central.

- Caso de prolongadores con válvula bidireccional Neutraclear™:

- Activación: la activación de la válvula bidireccional consiste en conectarla a una boquilla Luer macho que permite así el paso del fluido entre los dos dispositivos, en un sistema seguro y estanco. Antes de conectar otro dispositivo Luer macho, desinfecte el septo de la válvula con fricción de 15 segundos con una compresa impregnada con un desinfectante de base alcohólica. La válvula bidireccional Neutraclear™ es compatible con todos los empalmes Luer slip y Luer lock con un diámetro interno superior a 1,5 mm. Para la conexión de un Luer simple, introduzca y gire 1/4 de vuelta para bloquear la conexión, no se debe dejar sin vigilancia constante. Para la conexión de un Luer lock, enrosque completamente, pero sin exceso. El número de activación máximo del Neutraclear es 600.
- Desconexión: Para desconectar, desenrosque la boquilla Luer macho conectada a la válvula.
- Enjuague: Enjuague la válvula después de una inyección o extracción. El enjuague se realizará con un soluto isotónico con una jeringa, preferentemente de tipo 10 ml. El enjuague deberá realizarse a ráfagas y no mediante inyección continua; el volumen de enjuague idóneo se encuentra entre 2,5 y 10 ml. Debe adaptarse al paciente. Las válvulas Neutraclear™ son transparentes y permiten la adaptación del volumen de enjuague ya que se ve la cánula interna.

- Duración de uso: Los protocolos vigentes en los hospitales prevalecen sobre las duraciones de uso indicadas a continuación. La integridad funcional de los dispositivos está garantizada por Cair para las duraciones siguientes:

- 24 h si se usa un producto de contraste, medicamentos derivados de la sangre o si hay un filtro 1,2 µm para emulsiones lipídicas
- 96 h si hay un filtro de 0,2 µm
- 7 días en el resto de casos.

- Comprobación: Una comprobación de las conexiones se deberá realizar obligatoriamente una vez cada 24 h y siempre que se mueva al paciente (al levantarla, sentarlo...).

5. Advertencias, precauciones de uso y contraindicaciones

No conecte nunca el tapón Luer macho ni use aguja ni cánula roma con las válvulas bidireccionales porque podría dañar el dispositivo. En caso de que se produzca algún daño, sustituya inmediatamente el dispositivo. Las jeringas de cristal no son compatibles con las válvulas.

No use nunca pinzas. El hecho de apretar excesivamente las conexiones puede dañar los Luer y dificultar las conexiones.

Compruebe las eventuales incompatibilidades y contraindicaciones potenciales de los fabricantes de soluciones medicamentosas antes del uso.

6. Riesgos y efectos adversos

Los riesgos posibles por el uso de estos dispositivos son riesgos de embolia o de infección.

En caso de incidente grave con el dispositivo médico, el usuario deberá informar al fabricante y a la autoridad sanitaria competente del país donde se haya producido el incidente. Es obligatorio que conserve los dispositivos médicos implicados para permitir que se efectúe un peritaje.

7. Almacenamiento/Manipulación/Eliminación

- Tiempo de caducidad: consulte el tiempo de caducidad inscrito en la etiqueta de cada dispositivo.

- Almacenamiento: En una zona limpia, seca, protegida de la luz. Recomendamos almacenar el dispositivo en una zona cuya temperatura esté comprendida entre +5 y +40 °C.

- Eliminación de los residuos: siga el procedimiento institucional para los residuos infecciosos y/o contaminados por líquidos biológicos o químicos.

8. Uso único

Este dispositivo ha sido diseñado para un solo uso.

No se debe volver a esterilizar, debe desecharse después de su uso.

CAIR LGL no ha diseñado este dispositivo para que pueda ser recuperado, por lo que no puede certificar que un proceso de recuperación conserve sus características de rendimiento y de seguridad.

9. Símbolos



Duración máxima de uso (horas)



Duración máxima de uso (horas)



Bajo prescripción médica únicamente



No reutilice
Uso único exclusivamente



Filtro de líquido con diámetro de poro



El dispositivo no debe usarse si el embalaje está dañado



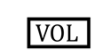
Fecha de caducidad



Consulte las instrucciones de uso con respecto a la información de aviso



Producto sanitario



Volumen residual



Presión máxima



Número de referencia



Apírogeno



Esterilizado con óxido de etileno



No vuelve a esterilizar



Fabricante



Código de lote



Sentido de apertura



QTE/QTY
Cantidad



Límite de temperatura



Debe conservarse protegido de la luz solar



No resiste a la humedad

1. Indicazioni/Istruzioni per l'uso

Le prolunghe per infusione endovenosa a una o più vie sono dispositivi medici sterili monouso. Possono includere valvole di non ritorno, valvole bidirezionali e/o filtri per infusione.

Le prolunghe permettono di somministrare medicinali, di fare prelievi per via venosa o esclusivamente di fare prelievi per via arteriosa se usate assieme ad altri dispositivi per infusione quali deflussori, rampe, rubinetti, valvole bidirezionali, ecc.

I presenti dispositivi sono destinati all'uso esclusivo da parte di professionisti sanitari.

I presenti dispositivi sono destinati all'uso nella popolazione pediatrica e adulta.

2. Composizione

Le prolunghe possono essere a luer semplice; l'attacco luer non è avvitato sul dispositivo al quale è collegato (ad anello fisso); l'attacco luer è avvitato sul dispositivo al quale è collegato senza potersi muovere (ad anello mobile); l'attacco luer è avvitato sul dispositivo al quale è collegato e i due dispositivi possono ruotare l'uno rispetto all'altro.

I dispositivi non contengono DEHP (DOP), lattice, BBP, DBP, DIBP e DHP. L'eventuale presenza di tracce di tali sostanze è conforme al regolamento REACH.

3. Beneficio clinico / Prestazioni / Meccanismo d'azione

Le prolunghe per infusione endovenosa permettono di erogare il medicinale trasportandone le sostanze fino al sistema circolatorio del paziente per mezzo di un catetere. Le prolunghe permettono inoltre di eseguire prelievi di sangue.

La pressione di utilizzo massima di ogni dispositivo è riportata sulla relativa scheda tecnica.

4. Condizioni preliminari e istruzioni per l'uso

Rispettare le norme d'igiene vigenti.

Prima dell'uso, accertarsi dell'integrità e della pulizia della confezione e del dispositivo; in caso di anomalie, non utilizzare.

Aprire delicatamente l'alveolo tenendo conto del senso di pelabilità. Verificare la data di scadenza prima dell'uso. Non usare se scaduto.

Prima di usare il dispositivo, controllare tutti i collegamenti (tappo otturatore). Prima di collegare il paziente, spurgare l'insieme del dispositivo (tutte le vie sui PY).

- Collegamento alla linea di infusione mediante luer lock:

- Collegamento con anello mobile semplice: 1. Collegare 2. Rendere saldo il collegamento avvitando
- Collegamento con anello mobile rotante (CAIR SWING): collegare avvitando. Questo tipo di collegamento, unendo due dispositivi di infusione, permette di renderne la rotazione indipendente e rinsaldarne la connessione.

- In caso di prolunghe con valvola di non ritorno o valvola antisifone: attenzione! Le valvole di non ritorno sono sistemi aperti, prima di collegare o scollegare altri dispositivi occorre quindi clamarle a valle. Rischio di ingresso di aria, in particolare nella via centrale.

- In caso di prolunghe con valvola bidirezionale Neutraceutical™:

- Attivazione: l'attivazione della valvola bidirezionale consiste nel collegamento di tale valvola a un attacco luer maschio al fine di consentire il passaggio del fluido tra i due dispositivi, nell'ambito di un sistema protetto e stagno. Prima di collegare altri dispositivi luer maschi, disinfeccare il setto della valvola strofinando per 15 secondi con una compressa imbevuta di disinfettante a base alcolica. La valvola bidirezionale Neutraceutical™ è compatibile con tutti i raccordi luer slip e luer lock con diametro interno superiore a 1,5 mm. Per raccordare un luer semplice, spingerlo fino in fondo e ruotarlo di 1/4 di giro per bloccarlo. Non lasciare mai incustodito un luer collegato. Per raccordare un luer lock, avvitare fino in fondo, ma senza forzare. Il numero massimo di attivazioni del Neutraceutical è pari a 600.
- Scollegamento: Per scollegare, svitare l'attacco luer maschio collegato alla valvola.
- Lavaggio: Lavare la valvola dopo ogni iniezione o prelievo. Per il lavaggio, applicare una soluzione isotonica neutra con una siringa preferibilmente da 10 ml. La soluzione deve essere iniettata a scatti irregolari, non tutta insieme. Il volume ideale da iniettare è compreso tra i 2,5 e i 10 ml. Il volume deve essere adattato al paziente. Le valvole Neutraceutical™ sono trasparenti e consentono di adattare il volume osservando la cannula interna.

- Durata di utilizzo: I protocolli in vigore negli ospedali hanno la precedenza rispetto alle durate di utilizzo indicate di seguito. Cair garantisce l'integrità funzionale dei dispositivi per le seguenti durate:

- 24 ore se si utilizzano mezzi di contrasto, medicinali emoderivati o filtri da 1,2 µm per médialipide
- 96 ore in presenza di un filtro da 0,2 µm
- 7 giorni negli altri casi.

- Verifica: Controllare i collegamenti almeno ogni 24 ore e prima/dopo ogni spostamento del paziente (quando lo si alza, quando lo si mette sulla sedia a rotelle, ecc.).

5. Avvertenze, precauzioni per l'uso e controindicazioni

Avvertenza! Rischio di danneggiare il dispositivo: in caso di valvole bidirezionali, non collegare tappi luer maschi né utilizzare aghi o cannule senza punta. Se tale evento dovesse verificarsi, sostituire il dispositivo. Le siringhe in vetro non sono compatibili con le valvole.

Non utilizzare pinze. Un serraggio eccessivo dei collegamenti può danneggiare i luer e rendere difficili i collegamenti.

Prima dell'uso, controllare le eventuali incompatibilità e controindicazioni dei produttori di soluzioni mediche.

6. Rischi ed effetti indesiderati

L'utilizzo di questi dispositivi comporta rischi di embolia o infezione.

In caso di grave incidente durante l'utilizzo del dispositivo medico, l'utente è tenuto a informare il produttore e l'autorità sanitaria competente del paese nel quale si è verificato l'incidente.

Conservare i dispositivi medici incriminati per consentirne l'ispezione.

7. Conservazione/Manipolazione/Smaltimento

- Scadenza: V. durata di scadenza indicata sull'etichetta del singolo dispositivo.
- Conservazione: Conservare in luogo asciutto e pulito al riparo dalla luce del sole. Si consiglia di conservare il dispositivo in un locale con temperatura compresa tra +5 e +40°C.
- Smaltimento dei rifiuti: come indicato dalla normativa riguardante i rifiuti a rischio infettivo o contaminati da liquidi biologici o chimici.

8. Dispositivo monouso

Il dispositivo è stato concepito per essere utilizzato una sola volta.

Non risterilizzare; gettare dopo l'uso.

Il presente dispositivo non è stato progettato per essere ritrattato, di conseguenza CAIR LGL non assicura che un eventuale processo di ritrattamento permetta di mantenere inalterate le prestazioni e la sicurezza dello stesso.

9. Simboli



Durata massima di utilizzo (ore)



Durata massima di utilizzo (giorni)



Rx Only
Obligo di prescrizione medica



Non riutilizzare.
Monouso



Filtro per liquidi con diametro dei pori 0,2 µm e 1,2 µm



Non utilizzare qualora l'imballo sia stato danneggiato



Data di scadenza



Leggere le modalità d'impiego



Consultare le istruzioni per l'uso relativamente alle avvertenze



Dispositivo medico



Volume residuo



Pressione massima



Numero di riferimento



Apriogeno



Sterilizzato con ossido di etilene



Non risterilizzare



Produttore



Codice del lotto



Data di fabbricazione



Senso di pelabilità

QTE/QTY Quantità



Limite di temperatura



Conservare al riparo dalla luce



Sensibile all'umidità

1. Indikationen/Verwendungsansprüche

Die Einweg- oder Mehrwege-/Verlängerungen für die intravenöse Perfusion sind sterile Einweg-Medizinprodukte. Sie können Rückschlagventile, Zwei-Wege-Ventile und/oder Perfusionsfilter umfassen.

Die Verlängerungen ermöglichen die Verabreichung von Arzneimitteln oder venöse Entnahmen oder ausschließlich arterielle Entnahmen in Verbindung mit anderen Perfusionsvorrichtungen: Perfusionsgeräte, Gestelle, Hähne, Zwei-Wege-Ventile, ...

Diese Medizinprodukte sind ausschließlich für die Verwendung durch medizinisches Fachpersonal bestimmt.

Diese Medizinprodukte sind für die Verwendung bei pädiatrischen und erwachsenen Patienten bestimmt.

2. Zusammensetzung

Die Verlängerungen können mit einem einfachen Luer ausgerüstet sein; das Luer-Endstück ist nicht mit der Vorrichtung, an die es angeschlossen ist, verschraubt, mit festem Ring; das Luer-Endstück ist mit der Vorrichtung, an die es angeschlossen ist, verschraubt, ohne Bewegungsmöglichkeit oder mit mobilem Ring; das Luer-Endstück ist mit der Vorrichtung, an die es angeschlossen ist, verschraubt und die beiden Vorrichtungen können sich gegeneinander drehen.

Die Vorrichtungen enthalten kein DEHP (DOP), Latex, BBP, DBP, DIBP und DHP. Das mögliche Vorhandensein solcher Verbindungen in Form von Spuren entspricht der REACH-Verordnung.

3. Klinischer Nutzen/Leistung/Wirkungsmechanismus

Die Verlängerungen für die intravenöse Perfusion ermöglichen die Arzneimittelverabreichung, indem sie die Arzneimittel mithilfe eines Katheters in den Blutkreislauf des Patienten leiten. Die Verlängerungen ermöglichen auch die Blutentnahme.

Der maximale Betriebsdruck jeder Vorrichtung ist dem entsprechenden technischen Datenblatt zu entnehmen.

4. Verwendungsvoraussetzungen und Bedienungsanleitung

Halten Sie die geltenden Hygienevorschriften ein.

Prüfen Sie die Verpackung und das Produkt vor dem Einsatz auf Unversehrtheit und Sauberkeit, gegebenenfalls das Produkt nicht verwenden.

Öffnen Sie vorsichtig die Packung unter Berücksichtigung der Peilrichtung. Prüfen Sie das Verfallsdatum vor Gebrauch, wenn es abgelaufen ist, das Produkt nicht verwenden. Prüfen Sie alle Anschlüsse (Verschlussstopfen), bevor Sie das Produkt verwenden. Spülen Sie das gesamte Produkt (alle Wege an den PY), bevor Sie das Produkt an den Patienten anschließen.

- Verbindung mit der Perfusionsleitung per Luer-Lock:

- Verbindung mit einfaches beweglichen Ring: 1. Verbinden 2. Durch Verschrauben befestigen.
- Verbindung mit drehendem beweglichen Ring (CAIR SWING): Durch Verschrauben verbinden. Mit diesem Anschluss können die zwei miteinander verbundenen Perfusionsvorrichtungen durch eine Drehbewegung unabhängig voneinander bewegt werden, wobei gleichzeitig die Verbindung der beiden Vorrichtungen gesichert wird.

- Bei Verlängerung mit Rückschlagventil oder Antiheberventil: Achtung, die Rückschlagventile sind offene Systeme, deshalb muss hinter diesen Ventilen vor jedem Trenn- bzw. Anschlussvorgang eines anderen Produkts abgeklemmt werden. Gefahr von Lufteintritt, vor allem auf dem zentralen Venenkatheter.

- Bei Verlängerungen mit Zwei-Wege-Ventil Neutraclear™:

- Aktivierung: Zur Aktivierung des Zwei-Wege-Ventils wird dieses mit einem männliche Luer-Endstück verbunden und so der Durchlass der Flüssigkeit zwischen den beiden Vorrichtungen in einem sicheren, dichten System ermöglicht. Vor dem Anschluss einer anderen Vorrichtung mit männlichem Luer-Anschluss desinfizieren Sie das Septum des Ventils 15 Sekunden lang durch Reiben mit einer Komresse, die mit einem alkohol-basierten Desinfektionsmittel getränkt ist. Das Zwei-Wege-Ventil Neutraclear™ kann mit allen Luer-Slip- und Luer-Lock-Anschläßen verbunden werden, deren Innendurchmesser größer als 1,5 mm ist. Für den Anschluss einer einfachen Luer-Verbindung einstecken und eine Vierteldrehung ausführen, um die Verbindung zu blockieren, nicht unbeaufsichtigt lassen. Für den Anschluss einer Luer-Lock-Verbindung vollständig, aber nicht zu stark festschrauben. Die maximale Aktivierungsanzahl des Neutraclear beträgt 600.
- Trennen: Zur Trennung das mit dem Ventil verbundene männliche Luer-Endstück lösen.
- Spülen: Spülen Sie das Ventil nach jeder Injektion oder Blutentnahme. Das Spülen erfolgt mit einer neutralen isotonischen Lösung mit einer Spritze vorzugsweise vom Typ 10 ml. Das Spülen muss stoßartig erfolgen und nicht durch eine kontinuierliche Injektion, das ideale Spülvolumen liegt zwischen 2,5 und 10 ml. Es ist an den Patienten anzupassen. Die Neutraclear™ Ventile sind durchsichtig und erlauben diese Anpassung des Spülvolumens durch die Visualisierung der Innenkanüle.

- Verwendungsdauer: Die in den Krankenhäusern geltenden Protokolle haben Vorrang vor den nachfolgend genannten Verwendungsdauern. Die Funktionstüchtigkeit der Vorrichtungen wird durch Cair für folgende Zeiträume garantiert:

- 24 Std. bei Verwendung von Kontrastmitteln, Arzneimitteln aus Blut oder bei Vorhandensein eines Filters (1,2 µm) für Médialipide
- 96 Std. bei Vorhandensein eines Filters (0,2 µm)
- 7 Tage in den anderen Fällen.

Prüfen: Eine Prüfung der Anschlüsse muss mindestens alle 24 Std. und vor/nach jeder Mobilisierung des Patienten erfolgen (Aufstehen, in den Rollstuhl setzen...).

5. Warnhinweis, Sicherheitshinweise und Kontraindikation

Niemals einen männlichen Luer-Stopfen verbinden oder eine stumpfe Nadel oder Kanüle bei Zwei-Wege-Ventilen verwenden, da dies die Vorrichtung beschädigen könnte. Wenn das geschieht, tauschen Sie das Produkt sofort aus. Glasspritzen sind nicht mit den Ventilen kompatibel.

Verwenden Sie niemals Zangen. Eine zu starke Befestigung der Anschlüsse kann die Luer beschädigen und das Verbinden erschweren.

Prüfen Sie vor der Verwendung mögliche Inkompatibilitäten und Kontraindikationen der Hersteller von medizinischen Lösungen.

6. Risiken und unerwünschte Ereignisse

Bei den Risiken, die die Verwendung dieser Vorrichtungen birgt, handelt es sich um Embolie- oder Infektionsrisiken.

Bei einem schweren Zwischenfall mit diesem Medizinprodukt muss der Anwender den Hersteller und die zuständige Gesundheitsbehörde des Landes, in dem der Zwischenfall eingetreten ist, informieren. Die beanstandeten Medizinprodukte sind unbedingt aufzubewahren, um eine Begutachtung zu ermöglichen.

7. Lagerung/Handhabung/Entsorgung

- Haltbarkeitsdauer: siehe die auf dem Etikett jedes Produkts angegebene Haltbarkeitsdauer.

- Lagerung: In einem sauberen, trockenen und lichtgeschützten Raum. Wir empfehlen, dieses Medizinprodukt an einem Ort aufzubewahren, an dem die Temperatur zwischen +5 und +40°C liegt.

- Abfallsorgung: Gemäß dem institutionellen Verfahren für infektiöse und/oder durch Körperflüssigkeiten oder chemische Flüssigkeiten kontaminierte Abfälle.

8. Einmalgebrauch

Dieses Produkt ist nur für den Einmalgebrauch bestimmt.

Nicht erneut sterilisieren, nach Verwendung vernichten.

CAIR LGL hat dieses Produkt nicht zur Wiederaufbereitung oder Wiederverwendung entwickelt und kann daher nicht bescheinigen, dass durch ein Wiederaufbereitungsverfahren die Leistungs- und Sicherheitsmerkmale des Produkts gewahrt werden können.

9. Symbole



1. Indikationer/anvendelseskav

Forlængere til en- eller flerveis intravenøs infusion er sterilt medicinsk udstyr til engangsbrug. De kan omfatte kontraventiler, tovejsventiler og/eller infusionsfiltre.

Forlængerne giver mulighed for administration medikamenter eller at opsamle venøst eller alene opsamle arterielt ved hjælp af andre infusionsanordninger: slanger, ramper, haner, tovejsventiler...

Disse enheder er alene beregnet til at blive anvendt af sundhedspersonale.

Disse enheder er beregnet til brug i paediatriske og voksne populationer.

2. Sammensætning

Forlængere kan være med enkelt luer: luer spidsen er ikke skruet fast på den enhed, den er forbundet til, eller med fast ring: luer spidsen er skruet fast på den enhed, hvortil den er forbundet uden mulighed for bevægelse, eller med mobil ring: luer-spidsen er skruet fast på den enhed, som den er forbundet til, og de to enheder kan rotere i forhold til hinanden.

Anordningerne indeholder ikke DEHP (DOP), latex, BBP, DBP, DIBP og DHP. Eventuelt restindhold af disse komponenter er i overensstemmelse med REACH-bestemmelserne.

3. Klinisk fordel / Ydelse / Virkningsmekanisme

Forlængerne til intravenøs infusion muliggør tilførsel af medicin ved at lede medikamenterne helt til patientens blodkredsløb ved hjælp af et kateder. Forlængerne muliggør ligeledes udtagning af blodprøve.

Det maksimale brugstryk for hver anordning fremgår af dens tekniske beskrivelse.

4. Krav inden brug og brugsvejledning

Overhold de gældende hygiejneregler.

Kontroller før brug, at indpakningen af anordningen er ren og intakt; hvis den ikke er det, må enheden ikke bruges.

Åbn forsigtigt cellen under hensyntagen til aftrækningsretningen. Kontroller udløbsdatoen før brug, hvis den er overskredet, skal indholdet ikke bruges.

Kontroller alle tilslutningerne (stopprop), før anordningen bruges. Udluft hele anordningen (alle linjer på PY'erne) før tilkobling til patienten.

- Tilslutning til infusionslinjen via luer-lock:

- Tilslutning med enkel mobil ring: 1. Tilslut 2. Sammenholder ved skruning
- Tilslutning med roterende mobil ring (CAIR SWING): tilslut ved skruning. Denne tilslutning, som sammenholder to infusionsanordninger giver dem fri rotationsmulighed i forhold til hinanden, og sikrer dermed forbindelsen af de to anordninger.

Vær opmærksom på, at kontraventiler er åbne systemer, der skal derfor lukkes nedstrøms for disse før al af- eller tilkobling til en anden anordning. Risiko for indtrængen af luft, især på central linje.

- For forlængere med Neutraceutical™ tovejsventil:

- Aktivering: aktivering af tovejsventilen består i at forbinde denne til en han-luer-studs, hvilket muliggør passage af væske mellem de to enheder, i et sikkert og forseglet system. Før enhver tilslutning til en anden anordnings han-luer skal ventilens septum desinficeres ved friktion i 15 sekunder med et kompres, der er fugtet med et alkoholbaseret desinfektionsmiddel. Neutraceutical™ tovejsventilen er kompatibel med alle Luer-slip- og Luer-låsebeslag med en intern diameter på mere end 1,5 mm. For tilslutning tryk den helt i bund og drej en ¼ omgang for at for at blokere forbindelsen, der må ikke efterlades uden opsyn. For tilslutning af en Lock Luer skrues helt i bund uden at skrue for stramt til. Neutraceutical kan aktiveres maksimalt 600 gange.
- Afkobling: For afkobling skrues han-luer-studsden tilsluttet ventilen af.
- Skylling: Skyl ventilen efter enhver injektion eller udtagning. Skyllingen udføres med en neutral isotonisk opløsning helst med en sprøjte af typen 10 ml. Skyllingen skal være sakkaderet og ikke en kontinuerlig indsprøjtnig, den ideelle skyllemængde er mellem 2,5 og 10 ml. Den skal tilpasses patienten. Neutraceutical™ ventilerne er gennemsigtige og giver mulighed for denne tilpasning af skyllemængden via visualisering af den interne sprøjte.

- Brugsvarighed: Hospitalernes nugældende protokoller har forrang for brugsperioder anført herunder. Udstyrets funktionelle integritet garanteres af Cair for følgende varigheder:

- 24 timer, hvis der anvendes et kontrastmiddel, blodafledte lægemidler, eller medialipid, hvis der er et 1,2 µm filter
- 96 timer hvis filteret er på 0,2µm
- 7 dages i øvrige tilfælde.

- Kontrol: Der skal udføres en kontrol af forbindelserne mindst en gang hver 24. time og før/efter hver mobilisering af patienten (rejse sig, sætte sig i stol osv.).

5. Forholdsregler ved brug og kontraindikationer

Tilslut aldrig et han-luer endestykke, og brug heller ikke en nål eller stump kanyle med tovejsventilerne, da dette kan beskadige anordningen. Hvis det sker, skal anordningen straks udskiftes. Glaskanyler er ikke kompatibel med ventilerne.

Brug aldrig tænger. For hård stramning af samlingerne kan skade luerne og gøre frakoblingerne vanskelige.

Kontroller før brug eventuelle ikke-kompatibilitet og potentielle kontraindikationer fra producenterne af lægemiddelholdige opløsninger.

6. Risici og uønskede bivirkninger

Risiko ved brug af disse enheder er risikoen for blodprop eller infektion.

I tilfælde af en alvorlig hændelse med det medicinske udstyr skal brugerne informere producenten og den kompetente sundhedsmyndighed i det land, hvor hændelsen fandt sted.

Det er vigtigt at opbevare det implicerede medicinske udstyr for at muliggøre ekspertundersøgelse.

7. Opbevaring / Håndtering / Bortsaffelse

- Udløbsperiode: se holdbarheden skrevet på hver enheds mærkat.

- Opbevaring: I et rent, tørt område beskyttet mod lys. Vi anbefaler at opbevare enheden et sted, hvor temperaturen er mellem +5 og + 40 °C.

- Bortsaffelse af affald: Ifølge institutionel procedure for infektiøst affald og/eller affald med biologiske eller kemiske væsker.

8. Engangsbrug

Denne enhed er alene designet til engangsbrug.

Må ikke gensteriliseres, skal destrueres efter brug.

CAIR LGL har ikke designet denne enhed til genbehandling og kan derfor ikke certificere, at en genbehandlingsproces bevarer enhedens ydeevne og sikkerhed.

9. Symbolet



Maksimal brug (timer)



Maksimal brug (dage)



Kun på lægercept



Må ikke genbruges
Kun til engangsbrug



Væskefilter med
poreddiameter



Må ikke bruges, hvis
emballagen er
beskadiget



Udløbsdato



Læs
brugsanvis-
ning



Se brugsvejledning for
advarselsinformation



Medicinsk
anordning



Restvolumen



Maksimalt tryk



Referencenummer



Ikke pyrogen



Steriliseret med
ethylenoxid



Må ikke
gensteriliseres



Producent



Partikode



Fremstillingsdato



Aftræknings-
retning



Mængde



Temperaturgrænse



Opbevares
beskyttet mod
sollys



Tåler ikke fugt

1. Indikationer/invändningar vid användning

Förlängningsslangarna för enkel- eller flerspåriga infusion är sterila medicintekniska produkter för engångsbruk. De kan inkludera spärrventiler, tvåvägsventiler och/eller infusionsfilter.

Med förlängningsslangarna kan man administrera läkemedel eller ta intravenösa prover eller enbart arteriella prover i kombination med andra infusionsenheter: infusionsaggregat, ramper, kranar, tvåvägsventiler...

Dessa produkter är avsedda att användas av sjukvårdspersonal endast.

Dessa produkter är avsedda att användas på populationer av barn och vuxna.

2. Sammansättning

Förlängningsslangarna kan vara en enkel luer; luerfattningen skruvas inte på den enhet till vilken den är ansluten, fast ring; luerfattningen skruvas till den enhet till vilken den är ansluten utan möjlighet att flytta eller med mobil ring; luerfattningen skruvas till den enhet till vilken den är ansluten och de två enheterna är roterbara i förhållande till varandra.

Enheterna innehåller inte DEHP (DOP), latex, BBP, DBP, DIBP eller DHP. Eventuell närväro av dessa ämnen i form av spår överensstämmer med REACH-förordningen.

3. Klinisk nytta/Prestanda/Driftmekanism

Förlängningsslangarna för infusion möjliggör intag av läkemedel genom att driva läkemedelssubstanter till patientens blodomlopp via en kateter.

Förlängningsslangarna gör det också möjligt att utföra blodprov.

Varje enhets maximala arbetstryck finns angivet på databladet.

4. Villkor före användning och instruktioner för användning

Observera gällande hygienregler.

Kontrollera att förpackningen och enheten är hela och rena före användning. Vid skada får produkten inte användas.

Öppna försiktigt förpackningsenheten åt rätt riktning. Kontrollera utgångsdatum före användning. Om utgångsdatumet har passerat får produkten inte användas.

Kontrollera alla anslutningar (förslutningsplugg) innan du använder enheten. Rengör hela enheten (alla spår på PY) innan du ansluter till patienten.

- Anslutning till infusionslinjen via luerlås:

- Anslutning av en enkel mobil ring: 1.Anslut 2. Fäst genom att skruva
- Roterbar mobil ringanslutning (CAIR SWING): anslut genom att skruva. Denna anslutning som säkerställer de båda infusionsenheterna gör att den har möjlighet att rotera fritt i förhållande till varandra och säkrar på så sätt kopplingen mellan de två enheterna.

- Förlängningsslang med spärrventil eller ventiler som förebygger sifonflöden: observera att spärrventilerna är öppna system, det är nödvändigt att klämma nedströms innan du kopplar bort en annan enhets anslutning. Risk för att det kommer in luft, framför allt på centralspåren.

- Vid fall av förlängningsslangar tvåvägsventilen Neutracleartm:

- Aktivering: när tvåvägsventilen skall anslutas måste den anslutas till en han-luerfattning som gör det möjligt för vätskan att passera mellan de två enheterna i ett säkert och förseglat system. Innan du ansluter en annan luer-infusionssats med haninfattning, desinficera ventilens septum genom att gnida denna med en kompress indränkt i en alkoholbaserad desinficering i 15 sekunder. Tvåvägsventilen Neutracleartm är kompatibel med alla luer-slip- och luer-läs-anslutningar med en inre diameter som är större än 1,5 mm. För anslutning av en enkel luer, tryck och vrid sedan 1/4 varv för att blockera länken, lämna inte obevakad. För att ansluta ett Luer-lock, skruva helt utan att ta i för mycket. Maximalt antal aktiveringar av Neutracleart är 600.
- Fränkoppling: För att fränkoppla skruva loss han-luerfattning som är ansluten till ventilen.
- Sköljning: Skölj ventilen efter en injektion eller ett prov. Sköljning utförs med en neutral isotonisk lösning med en spruta, företrädesvis av typen 10 ml. Sköljningen måste vara ryckig och får inte vara en kontinuerlig injektion. Den ideala sköljvolymen är mellan 2,5 och 10 ml. Den måste anpassas till patienten. Neutracleart-ventilerna är transparenta och det är därför möjligt att anpassa volymen genom att visuellt kontrollera den inre kanylen.

- Användningstid: Gällande sjukhusprotokoll har företräde på sjukhus vad gäller den användningstid som anges nedan. Produkternas funktionella integritet garanteras av Cair under följande perioder:

- 24 timmar vid användning av ett kontrastmedium, ett läkemedel som härrör från blod eller vid närväro av ett filter på 1,2 µm för medialipider
- 96 timmar vid närväro av ett filter på 0,2 µm
- 7 dagar i övriga fall.

- Kontroll: Det är obligatoriskt att göra en kontroll av anslutningarna minst en gång per 24 timmar och före och efter varje gång då patienten flyttats (lyfts, satt i rullstol...).

5. Varning, försiktigheatsåtgärder och kontraindikationer

Anslut aldrig en plugg med han-luerfattning, och använd aldrig en trubbig nål eller kanyl med tvåvägsventiler eftersom det kan skada enheten. Om detta inträffar, byt genast enheten. Glassprutor är inte kompatibla med ventilerna.

Använd aldrig klämmor. För hård åtdragning av kopplingarna kan skada luerfattningarna och försvara anslutningen.

Kontrollera eventuella inkompatibiliteter och möjliga kontraindikationer från tillverkarna av farmaceutiska lösningar före användning.

6. Risker och biverkningar

De risker som användningen av dessa enheter kan orsaka är risk för emboli eller infektion.

I händelse av en allvarlig incident med den medicinska produkten måste användaren informera tillverkaren och den behöriga hälsovårdsmyndigheten i det land där händelsen inträffade.

Det är viktigt att spara berörda medicintekniska produkter för att medge senare granskning.

7. Förvaring/Hantering/Kassering

- Utgångsdatum: se utgångsdatumet på etiketten på varje produkt.

- Förvaring: På ett rent och torrt ställe, i skydd från direkt ljus. Vi rekommenderar att produkten förvaras på ett ställe där temperaturen ligger mellan +5 och +40 °C.

- Bortskaffande av avfall: enligt vårdinrätningens standardpraxis för smittfarligt avfall och/eller avfall som förorenats av biologiska eller kemiska vätskor.

8. Engångsbruk

Enheten är endast avsedd för engångsbruk.

Sterilisera inte, kassera efter användning.

CAIR LGL har inte utformat denna produkt för att den ska kunna återanvändas och kan därför inte garantera att någon process för återanvändning kan återställa dess egenskaper i fråga om prestanda och säkerhet.

9. Symboler



Maximal användningstid (timmar)



Maximal användningstiden (dagar)



Enbart som receptbelagt läkemedel



Får ej återanvändas
Endast för engångsbruk



Värskefilter med pordiameter
0,2 µm | 1,2 µm



Använd inte produkten om förpackningen är skadad



Utgångsdatum



Läs bruksanvisningen noggrant



Kontrollera bruksanvisningens varningsinformation



Medicinteknisk produkt



Resterande volym



Maximalt tryck



Referencenummer



Apyrogen



Steriliseras med etylenoxid



Steriliseras ej på nytt



Tillverkare



Lotnummer



Tillverkningsdatum



Öppningsriktning



Mängd



Temperaturgräns



Förvara skyddad från solljus



Känslig för fukt

1. Indicações/reivindicações de utilização

Os prolongadores para perfusão intravenosa mono ou multivia são dispositivos médicos estéreis para uso único. Estes podem incluir válvulas de retenção, válvulas bidirecionais e/ou filtros de perfusão.

Os prolongadores permitem a administração de substâncias medicamentosas ou a recolha de amostras da via venosa ou apenas a recolha de amostras da via arterial em combinação com outros dispositivos de perfusão: perfusores, rampas, torneiras, válvulas bidirecionais...

Estes dispositivos destinam-se a ser utilizados apenas por profissionais de saúde.

Estes dispositivos destinam-se a ser utilizados em populações pediátricas e adultas.

2. Composição

Os prolongadores podem ser de luer simples; a ponta luer não é aparaflusada ao dispositivo ao qual está ligada, com um anel fixo; a ponta luer é aparaflusada ao dispositivo ao qual está ligada sem movimento possível ou com um anel móvel; a ponta luer é aparaflusada ao dispositivo ao qual está ligada e os dois dispositivos podem rodar um em relação ao outro.

Os dispositivos não contêm DEHP (DOP), látex, BBP, DBP, DIBP e DHP. A possível presença de resíduos destes compostos está em conformidade com o regulamento REACH.

3. Benefício clínico / Desempenho / Mecanismo de ação

Os prolongadores para perfusão intravenosa permitem que o medicamento seja administrado conduzindo as substâncias medicamentosas até ao sistema circulatório do paciente através de um cateter. Os prolongadores também permitem a amostragem de sangue.

A pressão máxima de funcionamento de cada dispositivo é indicada na respectiva folha de dados.

4. Pré-requisitos antes da utilização e instruções de utilização

Respeitar as regras de higiene em vigor.

Verificar a integridade e a higiene da embalagem e do dispositivo antes do uso; em caso de defeito, não utilizar.

Abri cuidadosamente o alvéolo, respeitando o sentido de abertura. Verificar o prazo de validade antes do uso; se estiver expirado, não utilizar.

Verifique todas as conexões (tampa de obturação) antes de utilizar o dispositivo. Purgue todo o dispositivo (todas as vias nos PY) antes da conexão ao paciente.

- Ligação à linha de perfusão via luer lock:

- Conexão de anel móvel simples: 1.Ligar 2. Apertar aparaflusando
- Conexão de anel móvel rotativo (CAIR SWING): conexão por aparaflusamento. Este ponto de ligação que fixa dois dispositivos de perfusão permite que estes girem de maneira independente e protege a combinação dos dois dispositivos.

- No caso dos prolongadores com válvulas de retenção ou anti-sifão: tenha cuidado, as válvulas de retenção são sistemas abertos, pelo que é necessário fixá-las a jusante antes de desligar ou ligar qualquer outro dispositivo. Risco de entrada de ar, especialmente na via central.

- Caso de prolongadores com válvula bidirecional Neutraclear™:

- Ativação: a ativação da válvula bidirecional consiste em ligá-la a uma ponta de Luer macho, permitindo assim que o fluido passe entre os dois dispositivos de maneira segura e estanque. Antes de ligar qualquer outro dispositivo Luer macho, desinfecte o septo da válvula por fricção de 15 segundos com uma compressa embebida de desinfectante à base de álcool. A válvula bidirecional Neutraclear™ é compatível com todas as conexões Luer slip e Luer lock com um diâmetro interno superior a 1,5 mm. Para a conexão de um Luer simples, pressione e gire 1/4 de volta para bloquear a conexão, não a deixe sem supervisão contínua. Para conectar um Luer Lock, aperte completamente e sem excesso. O número máximo de ativações do Neutraclear é de 600.
- Desconexão: Para desconectar desaparafluse a ponta luer macho conectada à válvula.
- Lavagem: Lave a válvula após qualquer injeção ou amostra. A lavagem é realizada com um soluto isotônico neutro e uma seringa de preferência do tipo 10 ml. O enxagüe deve ser irregular e não em injeção contínua, o volume de enxagüe ideal é entre 2,5 e 10 ml. Deve ser adaptado ao paciente. As válvulas Neutraclear™ são transparentes e permitem o ajuste do volume de lavagem através da visualização da cânula interna.

- Duração da utilização: Os protocolos em vigor nos hospitais prevalecem sobre os tempos de funcionamento indicados abaixo. A integridade funcional dos dispositivos é garantida pela Cair para os seguintes períodos:

- 24h se utilizar um agente de contraste, medicamentos derivados do sangue ou na presença de um filtro de 1,2 µm para médialipides
- 96h se houver um filtro de 0,2µm
- 7 dias nos outros casos.

- Verificação: A verificação das conexões deve ser feita pelo menos uma vez a cada 24 horas e antes/depois de cada mobilização do paciente (elevação, colocação na cadeira de rodas...).

5. Advertência, precauções de uso e contra-indicações

Nunca ligue uma tampa Luer macho ou use uma agulha ou cânula romba com as válvulas bidirecionais, pois isso pode danificar o dispositivo. Se isso acontecer, substitua o dispositivo imediatamente. As seringas de vidro não são compatíveis com as válvulas.

Nunca utilizar pinças. Apertar demasiado os pontos de ligação pode danificar os conectores luer e dificultar o processo de desligação.

Verificar eventuais incompatibilidades e potenciais contra-indicações dos fabricantes de soluções medicamentosas antes de as utilizar.

6. Riscos e eventos indesejáveis

Os riscos inerentes à utilização destes dispositivos são o risco de embolia ou de infecção.

Em caso de incidente grave com o dispositivo médico, o utilizador deve informar o fabricante e a autoridade sanitária competente do país onde o incidente ocorreu.

Conservar imperativamente os dispositivos médicos defeituosos, a fim de permitir a realização de perícia.

7. Armazenagem/Manuseio/Eliminação

- Prazo de validade: consultar o prazo de validade descrito no rótulo de cada dispositivo.

- Armazenamento: Armazenar num espaço limpo, seco e ao abrigo da luz. Recomendamos o armazenamento do dispositivo num local cuja temperatura se situe entre +5 e +40°C.

- Eliminação de resíduos: de acordo com os procedimentos institucionais para resíduos infecciosos e/ou contaminados por fluidos biológicos ou químicos.

8. Apenas para uso único

Este dispositivo foi concebido apenas para uso único.

Não voltar a esterilizar, eliminar após o uso.

A CAIR LGL não concebeu este dispositivo para que possa ser reprocessado e não pode, por conseguinte, garantir que o processo de reprocessamento possa conservar as características de desempenho e segurança do dispositivo.

9. Símbolos

xxH Duração máxima de utilização (horas)	Duração máxima de utilização (dias)	Only Apenas mediante prescrição médica	Não reutilizar Apenas para uso único	Filtro de líquido com diâmetro de poro 0,2 µm / 1,2 µm	Não utilizar se a embalagem estiver danificada	Data de expiração	Ler as instruções de utilização	Consultar as instruções de utilização para obter informações de advertência	Dispositivo médico
Volume residual	Pressão máxima	Número de referência	Apriogénico	Esterilizado com óxido de etileno	Não voltar a esterilizar	Fabricante	Lote	Data de fabrico	Sentido de abertura
QTE/QTY Quantidade	Limite de temperatura	Armazenar ao abrigo da luz do sol	Não expor à humidade						

1. Gebruiksaanwijzingen/-vereisten

De verlengslangen voor enkele of meerweginfusen zijn steriele medische hulpmiddelen voor eenmalig gebruik. Ze kunnen terugslagkleppen, bidirectionele kleppen en/of infuusfilters bevatten.

De verlengslangen zijn bedoeld voor het toedienen van geneesmiddelen, het afnemen langs veneuze weg of uitsluitend het afnemen via arteriële weg in combinatie met andere infuusmechanismen zoals infuuslangen, kranenbalken, kranen, bidirectionele kleppen, ...

Deze hulpmiddelen zijn uitsluitend bedoeld om gebruikt te worden door specialisten binnen de gezondheidszorg.

Deze hulpmiddelen zijn bedoeld voor gebruik bij kinderen en volwassenen.

2. Samenstelling

De verlengslangen kunnen uitgerust zijn met 1. een enkele luer; het lueropzetstuk zit niet vast aan het mechanisme waarop deze is aangesloten, 2. een vaste ring; het lueropzetstuk zit vast aan het mechanisme waarop deze is aangesloten waarbij geen beweging mogelijk is of, 3. een mobiele ring; het lueropzetstuk zit vast aan het mechanisme waarop deze is aangesloten en de twee mechanismen kunnen draaien ten opzichte van elkaar.

De mechanismen bevatten geen DEHP (DOP), latex, BBP, DBP, DIBP en DHP. De eventuele aanwezigheid van traceerelementen van deze samenstellingen voldoet aan de REACH-verordening.

3. Klinisch voordeel / Prestatie / Werkingsmechanisme

Met de verlengslangen voor infusen worden de geneesmiddelen tot aan de bloedvaten van de patiënt geleid met behulp van een katheter. Met de verlengslangen kan ook bloed worden afgenoem.

De maximale werkdruk van elk mechanisme staat vermeld op het gegevensblad.

4. Basisvoorraarde vóór gebruik en gebruiksinstructie

Leef de geldende hygiënevoorschriften na.

Controleer de integriteit van de verpakking en het hulpmiddel vóór gebruik en controleer of ze schoon zijn. In geval van gebreken het hulpmiddel niet gebruiken.

Open het blistervak voorzichtig en houd rekening met de trekrichting. Controleer de uiterste gebruiksdatum vóór gebruik. Wanneer deze verlopen is, het hulpmiddel niet gebruiken.

Controleer alle aansluitingen (afsluitdop) alvorens het mechanisme te gebruiken. Ontlucht het mechanisme volledig (alle wegen op de PY) alvorens het op de patiënt aan te sluiten.

- Aansluiting op de infuuslijn via luerlock:

- Aansluiting enkele beweegbare ring: 1. Aansluiten 2. Vastzetten door aan te schroeven.
- Aansluiting draaiende beweegbare ring (CAIR SWING): aansluiten door aan te schroeven. Door deze verbinding, die twee infuusmechanismen vastzet, kunnen ze vrij draaien ten opzichte van elkaar waardoor de samenvoeging van de twee mechanismen wordt beveiligd.

- Gevallen van verlengslangen met terugslagklep of antisifonklep: opgelet! De terugslagkleppen zijn open systemen. Het is noodzakelijk om stroomafwaarts ervan te klemmen voordat een ander mechanisme wordt aangesloten of ontkoppeld. Risico op luchtinlaat, vooral op de centrale weg.

- Gevallen van verlengslangen met de bidirectionele klep van Neutraclear™:

- Activering: de activering van de bidirectionele klep bestaat uit het aansluiten van voornoemde klep op een mannelijk lueropzetstuk, waardoor de vloeistof zich tussen de twee mechanismen kan verplaatsen in een veilig en waterdicht systeem. Voordat u een ander mannelijk luermechanisme aansluit, desinfecteert u het septum van de klep door deze gedurende 15 seconden in te wrijven met een kompres met ontsmettingsmiddel op basis van alcohol. De bidirectionele klep NeutraclearTM is compatibel met alle andere luerslip- en luerlockverbindingstukken met een binnendiameter van meer dan 1,5 mm. Voor de aansluiting van een simpele luer goed indrukken en een kwartslag draaien om de verbinding te blokkeren. Niet onbeheerd achterlaten. Om een luerlock aan te sluiten, deze goed (maar niet te vast) aanschroeven. Het maximaal aantal activering van de Neutraclear is 600.
- Ontkoppeling: Om te ontkoppelen het mannelijk lueropzetstuk losschroeven dat aangesloten is op de klep.
- Spoelen: Spoel de klep na elke injectie of monster. Spoel met een neutraal isotoon oplosmiddel met een injectiespuit, bij voorkeur type 10 ml. Spoel met tussenpauzen en niet in continu-injectie. Het ideale spoelvolume ligt tussen 2,5 en 10 ml. Dit moet worden afgestemd op de patiënt. De Neutraclear™ -kleppen zijn transparant, waardoor deze aanpassing van het spoelvolume gezien kan worden in de interne canule.

- Gebruiksduur: De geldende protocollen in ziekenhuizen hebben voorrang boven de hierboven genoemde gebruiksduren. De functionele integriteit van de mechanismen wordt garandeerd door Cair voor de volgende duren:

- 24 uur bij gebruik met een contrastproduct, uit bloed bereide geneesmiddelen of bij aanwezigheid van een filter van 1,2 µm voor middellangeketenlipidenoplossingen.
- 96 uur bij aanwezigheid van een filter van 0,2 µm.
- 7 dagen in alle andere gevallen.

- Controle: De aansluitingen moeten tenminste één keer per 24 uur en vóór/na elke mobilisatie van de patiënt (tillen, rolstoel ...) worden gecontroleerd.

5. Voorzorgsmaatregelen en contra-indicatie

Nooit een mannelijke luerdop aansluiten of een stompe naald of canule gebruiken met de bidirectionele kleppen, aangezien dit het mechanisme kan beschadigen. Indien dit toch gebeurt het mechanisme direct vervangen. Injectiespuiten van glas zijn niet compatibel met de kleppen.

Nooit een tang gebruiken. Een te strakke aansluiting kan schade aan de luers toebrengen en het loskoppelen bemoeilijken.

Ga vóór gebruik eventuele incompatibiliteiten en contra-indicaties na van fabrikanten van medicinale oplossingen.

6. Risico's en bijwerkingen

De risico's door het gebruik van deze mechanismen bestaan uit risico's op embolie of infectie.

In geval van een ernstig incident met het medische hulpmiddel moet de gebruiker de fabrikant en de bevoegde gezondheidsautoriteit van het land waar het incident heeft plaatsgevonden, hierover informeren.

De betrokken medische hulpmiddelen moeten bewaard worden om expertise mogelijk te maken.

7. Opslag/Hantering/Verwerking

- Houdbaarheidsduur: de houdbaarheidsduur raadplegen, vermeld op het etiket van elk hulpmiddel.

- Opslag: In een schone, droge en donkere ruimte. Wij raden aan om het hulpmiddel te bewaren op een plek waar de temperatuur tussen +5 en +40°C ligt.

- Afvalverwijdering: volgens de institutionele procedure voor infectieus en/of met biologische of chemische vloeistoffen besmet afval.

8. Eenmalig gebruik

Dit hulpmiddel werd voor eenmalig gebruik ontworpen.

Niet opnieuw steriliseren. Vernietigen na gebruik.

CAIR LGL heeft dit instrument niet ontworpen om te worden opgewerkt en kan derhalve niet garanderen dat door middel van een opwerkingsproces de prestatie- en veiligheidseigenschappen van het hulpmiddel behouden blijven.

9. Symbolen



Maximale gebruiksduur (uren)



Maximale gebruiksduur (dagen)



Only
Uitsluitend op
medisch voorschrijf



Niet opnieuw
gebruiken
Uitsluitend voor
eenmalig gebruik



Vloeistoffilter met
porosidiameter



Niet gebruiken
indien de verpakking
is beschadigd



Uiterste
gebruiksdatum



De gebruiksinstructies
raadplegen met betrekking tot
de informatie over
waarschuwingen



Medisch
hulpmiddel



Restvolume



Maximale druk



Referentienummer



Pyrogenveilig



STERILE EO
Gesteriliseerd met
etheenoxide



Niet opnieuw
steriliseren



Fabrikant



Partijnum
mer



Productiedatum



Trekrichting

QTE/QTY
Hoeveelheid



Bewaren op
een plek beschermd
tegen zonlicht



Vochtgevoelig

1. Indikacije za uporabo/Trditve o uporabi

Eno- ali večpotni podaljški za intravensko infundiranje so sterilni medicinski pripomočki za enkratno uporabo. Sestavljeni so lahko iz nepovratnih ventilov, dvosmernih ventilov in/ali filtrov za infundiranje.

Podaljški omogočajo aplikacijo zdravil ali odvzem venozne krvi ter odvzem arterijske krvi, vendar izključno skupaj z drugimi pripomočki za infundiranje: infuzijski seti, ventili, razdelilniki, dvosmerni ventili...

Te naprave so namenjene samo zdravstvenim delavcem.

Te naprave so namenjene za uporabo pri pediatrični in odrasli populaciji.

2. Sestava

Podaljški imajo lahko enostaven nastavek Luer. Priključek Luer ni privit na pripomoček, na katerega je priključen. S fiksnim obročkom. Priključek Luer je privit na pripomoček, na katerega je priključen, tako da je premikanje onemogočeno, ali s premičnim obročkom. Priključek Luer je privit na pripomoček, na katerega je priključen, in oba pripomočka se v odnosu en do drugega lahko vrtita.

Pripomočki ne vsebujejo DEHP (DOP), lateksa, BBP, DBP, DIBP in DHP. Morebitna prisotnost teh spojin v sledih je skladna z uredbo REACH.

3. Klinična korist/Zmogljivost/Mehanizem delovanja

Podaljški za intravensko infundiranje omogočajo aplikacijo zdravila, tako da se s pomočjo katetra dovaja v krvni sistem bolnika. Podaljški omogočajo tudi odvzem krvi.

Največji delovni tlak vsakega pripomočka preverite v tehničnih podatkih.

4. Zahteve pred uporabo in navodila za uporabo

Upoštevajte veljavne higienske predpise.

Pred uporabo preverite celovitost in čistost embalaže in naprave, v primeru napake pa naprave ne uporabljajte.

Nežno odprite celico ob upoštevanju smeri luščenja. Pred uporabo preverite rok uporabnosti, če je potekel, ne uporabljajte.

Pred uporabo pripomočka preverite vse priključke (obturator). Sperite celoten pripomoček (vse kanale na PY), preden ga priklopite na bolnika.

– Priključitev na linijo za infundiranje prek nastavka Luer Lock:

- Priključitev enostavnih premičnih obročkov: 1. Priključite 2. Pritrdite s privitjem
- Priključitev rotacijskih premičnih obročkov (CAIR SWING): pritrdite s privitjem. S to priključitvijo, kjer povežete dva pripomočka za infundiranje, omogočite prostotno rotacijo enega v odnosu do drugega, s čimer zagotovite povezavo med obema pripomočkoma.

– V primeru podaljška z nepovratnim ventilom ali antisifonskim ventilom: pozor, nepovratni ventili so odprtii sistemi, zato je treba pred vsakim odklopom/priklopom z drugim pripomočkom linijo pod ventilom pretišniti. Nevarnost vstopa zraka, predvsem v glavni kanal.

– V primeru podaljškov z dvosmernim ventilom Neutraclear™:

- Aktiviranje: dvosmerni ventili aktivirajte tako, da ga povežete z moškim priključkom Luer, kar omogoči pretok tekočine med dvema pripomočkoma v sistem, ki je varen in nepropusten. Pred priključitvijo z drugim pripomočkom z moškim priključkom Luer tesnilo ventila dezinficirajte tako, da ga 15 sekund drgnete z zložencem, prepojenim z dezinfekcijskim sredstvom na osnovi alkohola. Dvosmerni ventili Neutraclear™ je združljiv z vsemi nastavki Luer Slip in Luer Lock z notranjim premerom več kot 1,5 mm. Za priključitev enostavnega nastavka Luer pritisnite in zavrtite za četrtna krogla, da pride do blokade. Izdelka ne puščajte brez neprestanega nadzora. Za priključitev nastavka Luer Lock narahlo privijte do konca. Največje število aktiviranj ventila Neutraclear je 600.
- Odklop: Za odklop odvijte moški priključek Luer, ki je povezan z ventiliom.
- Spiranje: Ventil spiramo po vsakem injiciraju ali ekstrakciji. Sperite z neutralno izotonično raztopino in injekcijsko brizgo, po možnosti tipa 10 ml. Spiranje mora potekati prekinjeno in ne kot neprestano injiciranje. Najprimernejša količina spiranja je med 2,5 in 10 ml. Prilagojeno mora biti bolniku. Ventili Neutraclear™ so prozorni in omogočajo prilagajanje količine spiranja, saj je vidna notranja kanila.

– Čas uporabe: Veljavni protokoli v bolnišnicah prevladujejo nad spodaj navedenim trajanjem uporabe. Družba Cair jamči neoporečnost delovanja pripomočkov za naslednji čas trajanja:

- 24 ur, če uporabljate kontrastno sredstvo, zdravila, pridobljena iz krvi, ali če je nameščen filter velikosti 1,2 µm za raztopino Médialipides
- 96 ur, če je nameščen filter velikosti 0,2 µm
- V vseh drugih primerih 7 dni.

– Preverjanje: Priključitev je obvezno treba preveriti vsaj vsakih 24 ur in pred/po vsakem premiku bolnika (vstajanje, presedanje na voziček...).

5. Opozorila, previdnostni ukrepi in kontraindikacije

Na ventil nikoli ne nameščajte moške zaporce Luer in z dvosmernimi ventili ne uporabite igle ali tope kanile, saj lahko to povzroči nepravilno delovanje pripomočka. Če se to zgodi, pripomoček takoj zamenjajte. Steklene brizge niso združljive z ventili.

Nikoli ne uporabljajte klešč. Če priključke preveč zategnete, lahko poškodujete nastavek Luer, zaradi česar jih boste težko odklopili.

Pred uporabo preverite, ali so proizvajalci medicinskih raztopin navedli kakršna koli opozorila o nezdružljivosti in kontraindikacijah.

6. Tveganja in nezaželeni učinki

Pri uporabi teh pripomočkov obstaja tveganje embolije ali okužbe.

V primeru resnejšega zapleta pri uporabi medicinskega pripomočka mora uporabnik obvestiti proizvajalca in pristojni zdravstveni organ v državi, kjer je prišlo do dogodka.

Bistvenega pomena je hraniti vpletene medicinske pripomočke, da se omogoči strokovno znanje.

7. Shranjevanje/Rokovanje/Odstranjevanje

- Rok uporabnosti: glejte rok uporabnosti, ki je opisan na oznaki vsake naprave.

- Skladiščenje: V čistem, suhem prostoru, zaščitenem pred svetlobo. Priporočamo, da napravo hranite na mestu, kjer je temperatura med +5 in +40 °C.

- Odstranjevanje odpadkov: po institucionalnem postopku za naležljive odpadke in/ali kontaminirane z biološkimi ali kemičnimi tekočinami.

8. Samo za enkratno uporabo

Ta naprava je zasnovana samo za enkratno uporabo.

Po uporabi ne sterilizirajte.

CAIR LGL te naprave ni zasnoval za ponovno obdelavo in zato ne more zagotoviti, da bo pri ponovni obdelavi ohranjena zmogljivost in varnostne naprave.

9. Simboli



Najdaljši čas uporabe (ure)



Najdaljši čas uporabe (dnevi)



Izdaja samo na recept



Ne uporabiti ponovno Samo za enkratno uporabo



Filter za tekočino s premerom por



Ne uporabiti, če je embalaža poškodovana



Rok uporabnosti



Preberite navodila za uporabo



Preberite opozorila v navodilih za uporabo



Medicinski pripomoček



Preostala prostornina



Najvišji tlak



Referenčna številka



Apirogen



Sterilizirano z etilenoksidom



Ne sterilizirati ponovno



Proizvajalec



Šifra serije



Datum izdelave



Smer luščenja

QTE/QTY
Količina

Temperaturna
omejitev

Izogniti se sončni
svetlobi

Ločiti od vlage

1. Kullanım Endikasyonları/Amaçları

Tek veya çok kanallı intravenöz infüzyon amaçlı uzatma hatları, tek kullanımlık steril tıbbi cihazlardır. Tek yönlü valfler, çift yönlü valfler ve/veya infüzyon filtreleri içerebilirler.

Uzatma hatları, ilaçların uygulanmasını veya venöz kanaldan numune alınmasını ya da infüzyon setleri, çıkış boruları, musluklar, çift yönlü vlfler vb. gibi diğer infüzyon cihazlarıyla birlikte sadece arteriyel kanaldan numune alınmasını sağlar.

Bu cihazlar yalnızca sağlık profesyonelleri tarafından kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

Bu cihazlar, çocuk ve yetişkin popülasyonlarında kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

2. İçerik

Uzatma hatları basit luer tipinde olabilir; luer ucu bağlandığı cihaza, sabit halkaya sabitlenmemiştir; luer ucu hiçbir hareket olmadan bağlandığı cihaza veya hareketli halkaya sabitlenmiştir; luer ucu bağlandığı cihaza sabitlenmiştir ve her iki cihaz da birbirine göre dönenbilmektedir.

Cihazlar DEHP (DOP), lateks, BBP, DBP, DIBP ve DHP içermez. Bu bileşiklerin eser miktarında olası varlığı, REACH yönetmeliğine uygundur.

3. Klinik Yarar / Performans / Çalışma Mekanizması

Intravenöz infüzyon amaçlı uzatma hatları, ilacı bir kateter yoluyla hastanın kan dolaşım sistemine yönlendirerek ilaçın ulaşılmasını sağlar. Uzatma hatları aynı zamanda kandan numune alınmasını sağlar.

Her bir cihazın maksimum çalışma basıncı, teknik veri sayfasında gösterilmektedir.

4. Kullanımdan önce ön koşullar ve kullanım talimatları

Geçerli hijyen kurallarına uyun.

Kullanmadan önce ambalajın ve cihazın bütünlüğünü ve temizliğini kontrol edin, hasarlı olması durumunda cihazı kullanmayın.

Ambalajın açma yönüne dikkat ederek ambalajı yavaşça açın. Kullanmadan önce son kullanma tarihini kontrol edin, son kullanma tarihi geçmişse ürünü kullanmayın.

Cihazı kullanmadan önce tüm bağlantıları (körleme tapası) kontrol edin. Hastaya bağlamadan önce cihazın tamamını (PY üzerindeki tüm kanallar) boşaltın.

- Luer kiliğiyle infüzyon hattına bağlanı:

- Basit hareketli halkanın bağlantısı: 1.Bağlayın 2. Sabitleyerek emniyete alın
- Döner hareketli halkanın (CAIR SWING) bağlantısı: Sabitleyerek bağlayın. İki infüzyon cihazını sabitleyen bu bağlantı, birinin diğerine göre serbestçe dönmesine olanak sağlayarak, iki cihazın bağlantısını emniyete alır.

Tek yönlü valf veya geri tepme valfine sahip uzatma hatları durumunda, tek yönlü valflerin açık sistemler oldukça sıkı bir şekilde bir cihaz ile bağlantıları kesilmeden veya başka bir cihaza bağlanmadan önce aşağı akışlarının sıkıştırılarak engellenmesi gerektiğine dikkat edin. Özellikle merkez kanal üzerinde hava giriş riski vardır.

- Neutraclear™ çift yönlü valflı uzatma hatları durumunda:

- Aktivasyon: Çift yönlü valfin aktivasyonu, valfin güvenli ve kapalı bir sistemde sıvının iki cihaz arasında geçişini sağlayan bir erkek Luer ucu bağlanmasıyla sağlanmaktadır. Başka bir Luer erkek cihazı bağlamadan önce, valf septumunu, alkol bazlı dezenfektan ile ıslatılmış bir kompres ile, 15 saniyelik bir frikşiyon işlemiyle dezenfekte edin. Neutraclear™ çift yönlü valf, iç çapı 1,5 mm üzerinde olan tüm Luer slip ve Luer kiliği bağlantıları ile uyumludur. Basit Luer bağlantısı için bastırın ve ardından bağlantıyı bloke etmek için 1/4 tur döndürün. Sürekli gözetim altında tutun. Luer Kiliği bağlantısı için aşırı kaçmadan tamamen sabitleyin. Neutraclear'in maksimum aktivasyon sayısı 600'dür.
- Bağlantı kesme: Bağlantı kesme için valfe bağlı erkek Luer ucu çıkarın.
- Çalkalama: Her türlü enjeksiyon ve alımdan sonra valfi çalkalayın. Çalkalama işlemi, tercihen 10 ml'lik bir şırınga ve nötr izotonik bir solute ile gerçekleştirilir. Çalkalama işlemi sürekli olmalı, devamlı enjeksiyon halinde olmamalıdır. Ideal çalkalama hacmi 2,5 ila 10 ml arasındadır. Hastaya göre uyarlanmalıdır. Neutraclear™ valfleri şeffaftır ve iç kanülün görünmesini sağlayarak bu çalkalama hacmi uyarlamasını mümkün kılar.

- Kullanım süresi: Hastane protokollerini, aşağıda listelenen kullanım süreleri için geçerlidir. Cihazların işlevsel bütünlüğünü aşağıdaki süreler için garanti etmektedir:

- Bir kontrast madde, kan türevi ilaçlar kullanılıyorsa veya medialipidler için 1,2 µm bir filtre mevcutsa 24 saat
- 0,2 µm bir filtre mevcutsa 96 saat
- Diğer durumlarda 7 gün.

- Kontrol: Bağlantıların, en az 24 saatte bir ve hastanın her hareket ettirilmesinden (hastanın kaldırılması, koltuğa oturtulması vb.) önce/sonra kontrol edilmesi zorunludur.

5. Kullanım önlemleri ve kontrendikasyonlar

Erkek Luer tapasını asla bağlamayın veya iğne ya da kör kanülü çift yönlü valflerle birlikte kullanmayın. Aksi takdirde cihaz hasar görebilir. Böyle bir durumda cihazı derhal değiştirin. Cam şırıngalar valflerle uyumlu değildir.

Asla pens kullanmayın. Bağlantıların fazla sıkılması Luere zarar verebilir ve geri açmayı zorlaştırır.

Kullanımdan önce, ilaç solüsyonu üreticilerinin belirttiği olası ilaç uyumsuzluklarını ve kontrendikasyonları kontrol edin.

6. Riskler ve istenmeyen durumlar

Bu cihazların kullanımında karşılaşılan riskler emboli veya enfeksiyon riskleridir.

Tıbbi cihazla ilgili ciddi bir olay olması durumunda, kullanıcı üreticiyi ve olayın meydana geldiği ülkenin yetkili sağlık otoritesini bilgilendirmelidir.

Ekspertiz yapılabilmesi için ilgili tıbbi cihazların saklanması gerekmektedir.

7. Depolama/Kullanım/İmha

- Raf ömrü: Her cihazın etiketinde belirtilen raf ömrüne bakın.

- Saklama: Temiz, kuru ve işığa maruz kalmayacağı bir ortamda muhafaza edin. Cihazı, sıcaklığın +5 ila +40 °C arasında olduğu bir yerde saklamamanız öneriz.

- Atıkların imha edilmesi: bulaşıcı ve/veya biyolojik veya kimyasal sıvılarla kirlenmiş atıklar için kuruluşa ait prosedüre göre.

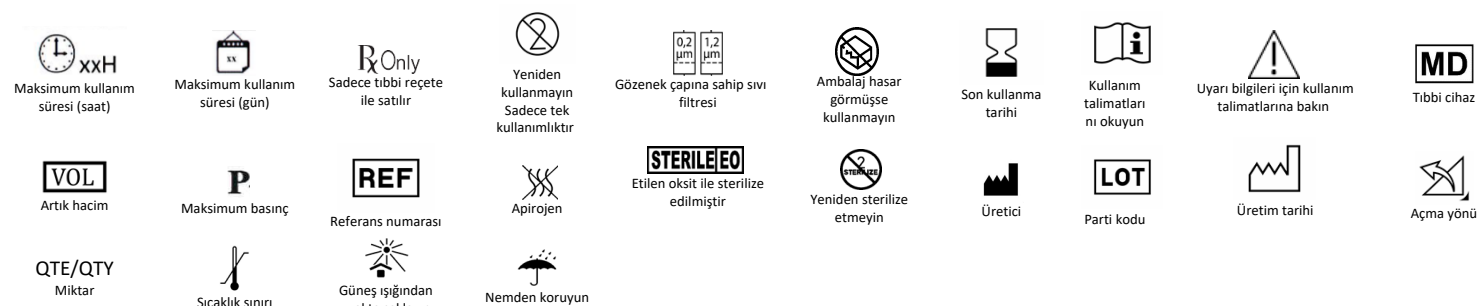
8. Tek kullanım

Bu sistem tek kullanımlık olarak tasarlanmıştır.

Yeniden sterilize etmeyecek, kullanımını takiben imha edin.

CAIR LGL bu cihazı yeniden kullanılmak üzere işleme tabi tutulacak şekilde tasarlamamıştır ve bu nedenle yeniden işlem görmesi durumunda ürünün performans ve güvenlik özelliklerine ilişkin garanti verememektedir.

9. Semboller



1. Käyttöaiheet/-edellytykset

Yksi- tai moniteiset infusiojatkoliittimet ovat kertakäyttöisiä sterilejä lääkinnällisiä laitteita. Ne voivat käsittää vastaventtiileitä, kaksisuuntaisia venttiileitä ja/tai infusiosuodattimia.

Jatkoliittimiä käytetään lääkeaineiden antamiseen tai verinäytteiden ottoon laskimosta tai pelkästään verinäytteiden ottoon valtimosta yhdessä muiden infusiolaitteiden kanssa, esimerkkeinä perfuusorit, kokoojaputket, venttiilit, kaksisuuntaiset venttiilit jne.

Nämä laitteet on tarkoitettu yksinomaan terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön.

Nämä laitteet on tarkoitettu käytettäväksi lapsi- ja aikuispotilailla.

2. Koostumus

Jatkoliittimissä voi olla yksinkertainen luer, jolloin luer-liitintä ei ruuvata laitteeseen, johon se yhdistetään, kiinteärenkainen luer, jolloin luer-liitin ruuvataan laitteeseen, johon se yhdistetään, eivätkä laitteet pääse liikkumaan, tai pyörivä irrotettava rengas, jolloin luer-liitin ruuvataan laitteeseen, johon se yhdistetään, ja laitteet voivat pyöriä vapaasti toisistaan riippumatta.

Tuotteissa ei käytetä DEHP:tä (DOP:tä), lateksia, BBP:tä, DBP:tä, DIBP:tä eikä DHP:tä. Näiden yhdisteiden mahdolliset jäännöspitoisuudet täytyvät REACH-asetuksen vaatimukset.

3. Klininen hyöty / Toiminta / Toimintatapa

Infusiojatkoliittimet mahdolistaavat lääkkeen annon johtamalla lääkeaineet potilaan verijärjestelmään katetrin kautta. Lisäksi jatkoliittimiä käytetään verinäytteen ottoon.

Kunkin laitteen enimmäiskäyttöpaine on näkyt sen teknisistä tiedoista.

4. Käytön ennakoedellytykset ja käyttöohje

Noudata voimassa olevia hygieniavaatimuksia.

Tarkista pakkaus ja laitteen eheys ja puhtaus ennen käyttöä. Ellei näin ole, älä käytä laitetta.

Avaav läpiperäinen varovasti ja ota huomioon avaamissuunta. Tarkista viimeinen käyttöpäivä ennen käyttöä. Jos se on ohi, älä käytä laitetta.

Tarkista kaikki liittimet (sulkukorkki) ennen laitteen käyttöä. Esitetyt laitekokonaisuus (kaikki PY-tiet) ennen yhdistämistä potilaaseen.

– Yhdistämisen infusioletkuun luer lock -liittimen avulla:

- Yhdistämisen yksinkertaisen irrotettavan renkaan avulla: 1. Yhdistä 2. Varmista ruuvaamalla
- Yhdistämisen pyörivän irrotettavan renkaan (CAIR SWING) avulla: yhdistä ruuvaamalla. Kaksi infusiolaitetta toisiinsa kiinnittävä liitos mahdollistaa niiden pyörimisen vapaasti toisistaan riippumatta ja toimii siten kahden laitteen liitoksen varmistuksena.

– Vastaventtiiliillä eli lappoventtiiliillä varustetut jatkoliittimet: huoma, että vastaventtiilit ovat avoimia järjestelmiä, joten letku on suljettava sen alapuolelta ennen minkä tahansa muun laitteen irrottamista tai liittämistä. Ilmanpääsyvara, erityisesti keskitiehen.

– Kaksisuuntaisella Neutrategic™ -venttiiliillä varustetut jatkoliittimet:

- Aktivoointi: kaksisuuntainen venttiili aktivoiroida yhdistämällä se urospuoliseen luer-liittimeen, jolloin neste pääsee siirtymään kahden laitteen välillä suojaatessa ja tiiviisti suljetussa järjestelmässä. Ennen minkä tahansa muun urospuolisella Luer-liittimellä varustetun laitteen liittämistä venttiili septum on desinfioitava hankaamalla sitä 15 sekunnin ajan alkoholipohjaisella desinfiointiaineella kostutetulla taitoksella. Kaksisuuntainen Neutrategic™-venttiili on yhteensopiva kaikkien Luer slip- ja Luer lock -liittimien kanssa, joiden sisähalkaisija on yli 1,5 mm. Yksinkertainen Luer-liitin: työnnä liitin pohjaan ja kiinnitä liitos kiertämällä neljäsosakierros, älä jätä ilman jatkuvaa valvontaa. Luer Lock -liitin: Kierrä pohjaan kiristämättä liikaa. Neutrategic aktivointikertojen enimmäismäärä on 600.
- Irrottaminen: Irrota venttiiliin yhdistetty urospuolinen luer-liitin auki.
- Huuhelu: Huuhtele venttiili joka injektoinni tai näytteenottoon jälkeen. Käytä huuhteluun neutraalia isotonista liuosta ja mieluiten 10 ml:n injektoruiskua. Huuhotelun on tapahduttava sykäysittäin eikä jatkuvana injektion, ihanteellinen huuhtelutilavuus on 2,5–10 ml. Sen on sovelluttava potilaalle. Neutrategic™-venttiilit ovat läpinäkyviä ja mahdolistaavat huuhtelutilavuuden mukauttamisen sisäisen kanyylin näkyvyyden ansiosta.

– Käyttöaika: Sairaaloiissa voimassa olevat sisäiset protokollat ohittavat jäljempänä ilmoitetut käyttöajat. Cair takaa laitteiden toiminnallisen eheyden seuraavien ajan:

- 24 h, jos käytetään varjoainetta, verestä peräisin olevia lääkkeitä tai jos käytetään 1,2 µm:n suodatinta medialipideille
- 96 h jos käytetään 0,2 µm:n suodatinta
- 7 päivää muissa tapauksissa.

– Tarkistus: Liitokset on tarkistettava ehdottomasti ainakin kerran vuorokaudessa (24 h) ja potilaan liikkumista ennen / liikkumisen jälkeen (nousu, istuttaminen tuoliin jne.).

5. Varoitus, käyttöä koskevia varotoimia ja vasta-aihe

Älä koskaan liitä urospuolista Luer-korkkia äläkä käytä pyöristettyä neulaa tai kanyyliä kaksisuuntaisten venttiilien kanssa, sillä ne voivat vahingoittaa tuotetta.

Vaihda laite välittömästi, jos näin tapahtuu. Lasiset injektoruiskut eivät ole yhteensopivia venttiilien kanssa.

Älä koskaan käytä piitejä. Liitosten liiallinen kiristys voi vahingoittaa luer-liittimiä ja vaikeuttaa liittämistä.

Tarkista lääkeliuosten valmistajien ilmoittamat mahdolliset yhteensopimattomuudet ja vasta-aiheet ennen käyttöä.

6. Riskit ja haittatapahtumat

Näiden laitteiden käytöstä aiheutuvat riskit ovat embolia- tai infektiovaara.

Mikäli lääkinnällisestä laitteesta aiheutuu vakava vaaratilanne, käyttäjän on ilmoitettava siitä valmistajalle ja tapahtumamaan toimivaltaiselle terveysviranomaiselle.

Säilytä ehdottomasti vialliset lääkinnälliset laitteet asiantuntijan tarkastusta varten.

7. Varastointi/käsittely/hävitäminen

- Säilymisaika: tarkista säilymisaika kunkin laitteen pakkausmerkinnöistä.

- Varastointi: Puhtaassa, kuivassa tilassa valolta suojattuna. Suosittelemme säilyttämään laitetta +5...+40 °C:n lämpötilassa.

- Jätehuolto: tarttunavaarallisten ja/tai ruumiinnesteitä tai nestemäisiä kemikaaleja sisältäviä jätteitä koskevan laitoksen menettelyn mukaisesti.

8. Kertakäyttöisyys

Tämä laite on suunniteltu kertakäyttöiseksi.

Ei saa steriloida uudelleen, hävitettävä käytön jälkeen.

CAIR LGL ei ole valmistanut tätä laitetta uudelleenkäsittelyä varten, eikä valmistaja näin ollen voi varmentaa sitä, että laitteen suorituskyky- ja turvallisuusomaisuudet säilyvät uudelleenkäsittelyssä.

9. Merkinnät



Enimmäiskäyttöaika (tunteja)



Enimmäiskäyttöaika (päiviä)



Vain lääkärin määräyksestä



Ei saa käyttää uudelleen Yksinomaan kertakäyttöinen



Nestesuodatin ja huokoskoko



Ei saa käyttää, jos pakaus on vauroitunut



Viimeinen käyttöpäivä



Katso käyttöohjeiden varoitustiedot



Lue käyttöohjeiden varoitustiedot



Terveydenhuollon laite



Jäännöstilavuus



Enimmäispaine



Artikkelinumerot



Pyrgeeninvapaa



Steriloitu etyleenioksidilla



Ei saa steriloida uudelleen



Valmistaja



Eränumero



Valmistuspäivä



Avaamissuunta

QTE/QTY

Määrä



Lämpötilaraja

Säilytettävä auringonvalolta suojuvana



Suojeltava kosteudeelta

1. Indikacije/zahtjevi za upotrebu

Jednokanalni ili višekanalni intravenski infuzijski nastavci su sterilni medicinski proizvodi za jednokratnu upotrebu. Mogu sadržavati nepovratne ventile, dvosmrjerne ventile i/ili infuzijske filtre.

Nastavci omogućuju davanje lijekova ili uzimanje krvi iz vena ili samo za uzimanje krvi iz arterija, u kombinaciji s drugim uređajima za infuziju: infuzori, rampe, skretnice, dvosmrjeri ventili

Ovi su proizvodi namijenjeni tome da se njima služe isključivo zdravstveni djelatnici.

Ovi su proizvodi namijenjeni tome da se upotrebljavaju kod djece i odraslih.

2. Sastav

Nastavci mogu biti pojedinačni luer; vršak luera nije pričvršćen na uređaj na koji je spojen, to je fiksni prsten; vršak luera pričvršćuje se na uređaj bez ikakvog pomicanja ili pomicnog prstena; vršak luera je privitnut na uređaj na koji se spaja i dva se uređaja mogu zakretati jedan prema drugom.

Proizvodi ne sadržavaju DEHP (DOP), lateks, BBP, DBP, DIBP ni DHP. Eventualno prisustvo navedenih spojeva u tragovima u skladu je s Uredbom REACH.

3. Klinička korist/učinak/mehanizam djelovanja

Intravenski nastavci za infuziju omogućuju isporuku lijeka ubrizgavanjem lijekova u krvni protok pacijenta kroz kateter. Nastavci omogućavaju također prikupljanje krvi.

Maksimalan radni tlak svakog proizvoda naveden je na pripadajućem podatkovnom listu.

4. Preduvjeti prije upotrebe i upute za uporabu

Pridržavajte se važećih higijenskih propisa.

Prije uporabe provjerite cjelovitost i čistoću pakiranja i proizvoda. Ako su oštećeni, nemojte ih upotrebljavati.

Vodite računa o smjeru otvaranja dok lagano otvarate blister. Prije uporabe provjerite datum isteka roka valjanosti. Ako je istekao, nemojte upotrebljavati proizvod.

Prije uporabe proizvoda provjerite sve priključke (čep ventila). Odzračite cijeli sklop (sve linije na proizvodima PY) prije priključivanja na pacijenta.

- Spajanje na infuzijsku liniju putem luerovog prilagodnika:

- Jednostavna mobilna veza u prstenu: 1. Priključak 2. Učvrstite ga vijkom
- Rotiračuća veza mobilnog prstena (CAIR SWING): spojite vijkom. Taj priključak, kojim se učvršćuju dva proizvoda za infuziju, omogućuje njihovo slobodno međusobno rotiranje i stoga osigurava spoj dvaju proizvoda.

- Kućišta nastavaka s nepovratnim ventilom ili anti-sifonskim ventilom: oprez, nepovratni ventili otvoreni su sustavi te ih treba prethodno pritisnuti stezaljkom prije priključivanja ili odspajanja drugog proizvoda. U suprotnom postoji opasnost od ulaska zraka, prvenstveno u središnju liniju.

- Kućišta nastavaka s dvosmrjernim ventilom Neutraclear™:

- Aktiviranje: aktiviranje dvosmrjnog ventila sastoji se od njegovog povezivanja s muškim luer vrhom, čime se omogućuje prolazak tekućine između dva uređaja u sigurnom i zatvorenom sustavu. Uvijek prije priključivanja drugog proizvoda s muškim luer spojem pregradu ventila treba dezinficirati trljanjem s pomoću komprese natopljene dezinfekcijskim sredstvom na bazi alkohola u trajanju od 15 sekundi. Neutraclear™ dvosmrjni ventil kompatibilan je sa svim luer kliznim i luer brtvenim spojnicama s unutarnjim promjerom većim od 1,5 mm. Da biste povezali jedan luer, pritisnite pa okrenite 1/4 okreta da biste blokirali vezu, ne ostavljajte bez prestanog nadzora. Za priključivanje luer lock spoja u potpunosti zavijte tako da ne ostane slobodnog navoja. Maksimalni broj aktivacija Neutracleara iznosi 600.
- Odspajanje: Da biste odspojili, odvrnute muški luer vrh spojen na ventili.
- Ispiranje: Ventil isperite prije ubrizgavanja ili uzimanja uzorka. Ispirati neutralnom izotoničnom otopinom, po mogućnosti s pomoću štrcaljke od 10 ml. Ispiranje se obavlja isprekidanim štrcanjem, a ne kontinuiranim ubrizgavanjem. Idealni obujam ispiranja iznosi između 2,5 i 10 ml. Potrebno se prilagoditi pacijentu. Ventili Neutralclear™ su prozirni i omogućuju prilagodbu obujma ispiranja zahvaljujući vidljivoj unutarnjoj kanili.

- Trajanje uporabe: Bolnički protokoli prevladavaju u odnosu na niže navedeno trajanje upotrebe. Tvrta Cair jamči funkcionalnu cjelovitost uređaja za sljedeća trajanja:

- 24 sata ako koristite kontrastni medij, lijekove dobivene iz krvi ili ako postoji filter od 1,2 µm za medijalipide
- 96 sati ako postoji filter od 0,2 µm
- 7 dana u ostalim slučajevima.

- Provjera: Provjeru priključaka obvezno treba obaviti najmanje jednom u 24 h i prije/nakon svakog pomicanja pacijenta (ustajanje, postavljanje u sjedeći položaj...).

5. Mjere opreza kod upotrebe i kontraindikacije

Nikada ne spajajte muške luer-priklučke i ne upotrebljavajte tupu iglu ili kanilu s dvosmrjernim ventilima jer to može oštetiti uređaj. Ako do toga dođe, odmah zamjenite proizvod. Staklene šprice nisu kompatibilne s ventilima.

Nikada ne upotrebljavajte kliješta. Prekomjerno zatezanje priključaka može oštetiti luerove spojeve i otežati njihovo odspajanje.

Provjerite eventualne nekompatibilnosti i moguće kontraindikacije proizvođača otopina lijekova prije uporabe.

6. Rizici i nepoželjni događaji

Rizik prilikom uporabe ovih uređaja je rizik od embolije ili infekcije.

U slučaju ozbiljnog incidenta s medicinskim proizvodom korisnik mora obavijestiti proizvođača i nadležno zdravstveno tijelo zemlje u kojoj je došlo do incidenta. Vrlo je važno da sačuvate navedene medicinske proizvode kako bi se omogućio stručan pregled.

7. Pohrana/rukovanje/zbrinjavanje

- Rok uporabe: pogledajte rok uporabe naveden na oznaci svakog proizvoda.

- Skladištenje: u čistom, suhom području zaštićenom od svjetlosti. Preporučuje se skladištenje proizvoda na temperaturi od +5 do +40 °C.

- Odlaganje otpada: sukladno postupcima vaše institucije za zbrinjavanje infektivnog otpada i/ili otpada kontaminiranog biološkim ili kemijskim tekućinama.

8. Jednokratna uporaba

Ovaj je proizvod namijenjen za jednokratnu uporabu.

Nemojte ponovno sterilizirati, uništitite nakon uporabe.

CAIR LGL nije izradio ovaj proizvod za prerađivanje i stoga ne može jamčiti da postupak prerađivanja može očuvati izvedbene karakteristike i sigurnost proizvoda.

9. Simboli



Maksimalno trajanje upotrebe (u satima)



Maksimalno trajanje upotrebe (u danima)



Samo na liječnički recept



Ne ponovo koristiti
Samo za jednokratnu upotrebu



Tekući filter s promjerom pora
0,2 µm 1,2 µm



Ne koristite ako je pakiranje oštećeno



Datum isteka



Pročitajte upute za uporabu



Pogledajte upute za uporabu u pogledu upozorenja



Medicinski proizvod



Preostali volumen



Maksimalni tlak



Referentni broj



Nepirogeno



Sterilizirano etilen oksidom



Ne ponovo sterilizirati



Proizvođač



Broj šarže



Datum proizvodnje



Smjer ljuštenja



Količina



Temperaturno ograničenje



Čuvati zaštićeno od sunčeve svjetlosti



Osjetljivo na vlagu

1. Használati utasítások/előírások

Az egy- vagy többcatornás intravénás perfúzor-hosszabbítók egyszer használatos, steril orvosi eszközök. Az eszközök visszacsapó szelepekkel, kétutas szelepekkel és/vagy perfúziós szűrőkkel lehetnek felszerelve.

A hosszabbítók lehetővé teszik több gyógyszerkészítmény adagolását, a vénakanülön keresztüli felszívást, illetve az artériás úton keresztüli történő felszívást más perfúziós eszközök használatával: perfúzorok, szelepek, elosztók, kétutas szelepek stb.

Ezeket az eszközöket kizárolag egészségügyi szakemberek használhatják.

Ezeket az eszközöket gyermekken és felnőtteken lehet alkalmazni.

2. Összetétel

A hosszabbítók lehetnek egyszerű luer csatlakozóval szereltek; a luer csatlakozó nincs rácsavarva az eszközre, amelyhez rögzített gyűrűvel van csatlakoztatva; a luer csatlakozó rá van csavarva az eszközre, amelyhez fixen vagy mozgó gyűrűvel van csatlakoztatva; a luer csatlakozó rá van csavarva az eszközre, amelyhez csatlakoztatva van, és a két eszköz egymáshoz képest el tud fordulni.

Az eszközök nem tartalmaznak DEHP (DOP), latexgumi, BBP, DBP, DIBP és DHP anyagokat. A felsorolt anyagok kizárolag nyomokban, a REACH szabályozásban előírt határérték alatti mennyiségen lehetnek jelen az eszközökben.

3. Klinikai előnyök / Teljesítmény / Működési mechanizmus

Az intravénás perfúzor-hosszabbítók a gyógyszerezést úgy teszik lehetővé, hogy a gyógyszerkészítményt egy katéteren keresztüli egészen a beteg vérrendszerig juttatják el. A hosszabbítók a vérvételt is lehetővé teszik.

Az egyes eszközök megengedett üzemi nyomása a műszaki adatlapon olvasható.

4. Használat előtti és használat közbeni utasítások

Tartsa be az érvényes higiéniai előírásokat.

Használat előtt ellenőrizze az eszköz épsegét és tisztaságát, és ha sérült, ne használja.

Finoman, a lefejtés irányának figyelembe vételével nyissa ki a tasakot. Használat előtt ellenőrizze a lejáratú dátumot, és ne használja, ha lejárt.

Az eszköz használata előtt ellenőrizze az összes csatlakozó (és záródugóik) állapotát. A pácienshez történő csatlakoztatás előtt légtelenítse a teljes eszközt (minden PY csatornát).

- Csatlakoztatás perfúziós vezetékhez luer lock csatlakozóval:

- Csatlakoztatás egyszerű mozgó gyűrűvel: 1.Csatlakoztassa 2. A rögzítéshez forgassa el
- Csatlakoztatás forgatható mozgó gyűrűvel (CAIR SWING): csatlakoztassa forgatással. Ez a csatlakozó gyűrű lehetővé teszi, hogy a perfúziós alkatrészek szabadon elforduljanak egymáshoz képest, biztonságosabb csatlakozást biztosítva.

- Hosszabbítók visszaolvásztól vagy anti-szifon szeleppel: figyelem, a visszacsapó szelepek nyitott rendszerük, a kimenetüket csipesszel le kell zárnia a leválasztás és a másik berendezéshez való csatlakoztatás előtt. Ellenkező esetben a rendszerbe levegő kerülhet, különösen a középső vezetéknél.

- Hosszabbítók használata Neutraclear™ kétutas szeleplek:

- Aktiválás: a kétutas szelepe aktiválásához csatlakoztatni kell azt a luer apa végződéshez, így a két eszköz közötti folyadékáramlás egy légmentesen zárt és biztonságos rendszerben válik lehetővé. Mielőtt másik, "apa" típusú luer csatlakozóval rendelkező eszközökhöz csatlakoztatja az alkatrészt, fertőtlenítse a szelepet diafragmáját 15 másodperces dörzsöléssel, alkoholos fertőtlenítőszerebe áztatott kötszerrel. A NeutraclearTM kétutas szelepe valamennyi, 1,5 mm-nél nagyobb belső átmérőjű luer slip és luer lock csatlakozóval kompatibilis. Egy egyszerű luer csatlakozóval való használathoz nyomja le a csatlakozót, és fordítva el 1/4 fordulattal a lezáráshoz. Ne hagyja felügyelet nélkül a rendszert. Luer lock csatlakozóval való használathoz teljesen húzza meg a csatlakozást, azonban ügyeljen rá, hogy ne szorítsa meg túlságosan. A Neutraclear legfeljebb 600 alkalommal aktiválható.
- Leválasztás: A leválasztáshoz csavarja ki a szelepehez csatlakoztatott luer apa végződést.
- Öblítés: Befecskendezés vagy felszívás előtt minden öblítse át a szelepet. Az öblítést semleges, izotóniás oldattal végezze, lehetőleg 10 ml-es feckendővel. Az öblítést szaggatottan, ne folyamatos befecskendezéssel végezze. Az ideális öblítési mennyiség 2,5 - 10 ml. Az öblítést adaptálni kell a beteghez. A Neutraclear™ szelepek áttetszők, ezért az öblítési mennyiséget a belső kanálön keresztül, szabad szemmel is ellenőrizheti.

- A felhasználás időtartama: A körházak vonatkozó protokolljai felülről a lent részletezett használati időtartamokat. A Cair az alábbi időtartamokra garantálja az eszközök funkcionális épségét:

- 24h kontrastanyag és vérből származó készítmények használata, vagy 1,2 µm-es médialipid szűrő esetén
- 96h, 0,2µm-es szűrő esetén
- 7 nap egyéb esetekben

- Ellenőrzés: A csatlakozókat 24 óránként legalább egyszer, illetve a páciens mozgatása (felemelése, felültetése, stb.) után minden esetben ellenőrizni kell.

5. Használati óvintézkedések és ellenjavallatok

Soha ne csatlakoztasson az eszközökhöz luer apa dugót, és ne használjon túl vagy tompított kanült a befecskendezéshez, mivel ezek kárt tehetnek az eszközben. Ebben az esetben azonnal cserélje ki az eszközt. Az üvegfecskendők nem kompatibilisek a szelepekkel.

Soha ne használjon csipeszt. A luer csatlakozók túl erős meghúzása kárt tehet azokban, és akadályozhatja az összekapcsolást.

Használat előtt ellenőrizze az oldatok gyártóinak ellenjavallatait és az esetleges összeférhetetlenségeket.

6. Kockázatok és nemkívánatos események

Az eszköz használata során fennáll az embolia és a fertőzés kockázata.

Ha az eszköz használata során súlyos baleset történik, az eszköz használójának tájékoztatnia kell a gyártót és azon ország illetékes egészségügyi hatóságát, ahol a baleset történt.

A sérült orvosi eszközöket mindenkor őrizze meg, hogy lehetővé tegye a szakválemény elkészítését.

7. Tárolás/Használat/Leselejtezés

- Felhasználhatósági idő: a felhasználhatósági időt lásd az egyes eszközök címkéjén.

- Tárolás: Tiszta, száraz, fénytől védett helyen. Az eszközöt +5 és +40 °C közötti hőmérsékletű helyen tárolja.

- Hulladékkezelés: a fertőző, vagy biológiai vagy kémiai folyadékokkal szennyezett hulladékot vonatkozó intézményes eljárás szerint.

8. Egyszeri használat

Ezt az eszközt kizárolag egyszeri használatra tervezték.

Ne sterilizálja újra, használat után semmisítse meg.

A CAIR LGL vállalat ezt az eszközt nem tervezte újból feldolgozásra, így nem garantálhatja, hogy az újból feldolgozási folyamat megőrzi az eszköz teljesítményjellemzőit és biztonságát.

9. Szimbólumok



Maximális használati idő (óra)



Maximális használati idő (nap)



Kizárolag orvosi használatra!



Ne használja újra! Kizárolag egyszeri használatra!



Ne használjon luer lock apa dugót!



Ne használja, ha a csomagolás sérült!



Lejárat dátuma



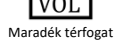
Olvassa el a használati utasítást!



A figyelmeztetésekért olvassa el a használati utasítást!



Orvostechnikai eszköz



Maradék térfogat



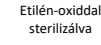
Maximális nyomás



Referenciaszám



Apigén



Etilén-oxidossal sterilizálva



Ne sterilizálja újra!



Gyártó



Kiszereleskedő



Gyártási dátum



Lehántás irányába

QTE/QTY

Mennyiségek



Hőmérési korlát



Napfénytől védve tárolandó

1. دواعي/أسباب الاستخدام:

إن وصلات الإطالة أحادبية أو متعددة القنوات للحقن الوريدية عبارة عن أجهزة طبية معقمة مخصصة للاستخدام مرة واحدة. ويمكن أيضًا أن تتضمن صمامات عدم الرجوع وصمامات ثنائية الاتجاه، وأو مرشحات حقن.

ووصلات الإطالة تسمح بإعطاء الأدوية أو جمع الدم الوريدي أو جمع الدم الشرياني فقط وذلك بالتزامن مع استخدام أجهزة الحقن الأخرى: محاذاة التسريب أو صوف الصنابير أو أندر الرش أو الصمامات ثنائية الاتجاه....

هذه الأجهزة مخصصة للاستخدام بواسطة أخصائي الرعاية الصحية فقط.

هذه الأجهزة مخصصة للاستخدام في فئات المرضى من الأطفال والبالغين.

2. المكونات:

يمكن لوصلات الإطالة أن تكون لور مفرداً، لا يكون طرف لور مثبتاً بالجهاز الذي هو متصل به دون أي تحريك، أو حلقة؛ يربط طرف لور بالجهاز الذي هو متصل به ويمكن للجهازين أن يدورا بشكل متناسب مع بعضهما البعض.

الأجهزة لا تحتوي على DEHP (DOP)، من اللاتكس، DIBP، DBP، BBP و DHP. إن التواجد المحتمل لهذه المركبات في شكل آخر يتطابق مع لائحة REACH.

3. الفائد السريري/الأداء/طريقة العمل:

وصلات الإطالة للحقن الوريدية تسمح بإعطاء الأدوية من خلال دفع المواد الدوائية إلى مجرى دم المريض عبر قنطرة. تسمح وصلات الإطالة أيضًا بجمع الدم. توضح صيغة البيانات الفنية الحد الأقصى لضغط تشغيل كل جهاز.

4. متطلبات ما قبل الاستخدام وتعليمات الاستخدام:

امتثل لقواعد الصحة السارية.

تحقق من سلامه ونطافة التطهيف والجهاز قبل الاستخدام، ولا تستخدمه في حالة وجود أي خلل.

افتتح العبوة برفق مع أحد اتجاه نقشرين الغلاف في الاتجاه. تتحقق من تاريخ انتهاء الصلاحية قبل الاستعمال، ولا تستخدمه في حالة انتهاء الصلاحية.

تحقق من كل الوصلات (سدادة العلق) قبل استخدام الجهاز. قم بتطهير الجهاز بالكامل (جميع المسارات على Y) قبل توصيله بالمريض.

- التوصيل بخط الحقن من خلال قفل لور:

- وصلة حلقة متنقلة بسيطة: 1 وصل 2، أحكام الرابط عن طريق اللف.

- وصلة حلقة متنقلة دوار (CAIR SWING): وصل عن طريق اللف. هذا التوصيل الذي يعزز جهازي الحقن يجعلهما في حرية الدوران بالنسبة لبعضهما البعض وبالتالي يؤمن ارتباط هذين الجهازين.

- حالات التوصيل بالإطالة باستخدام صمام عدم رجوع أو صمام أحادي الاتجاه: انتبه، فصمامات عدم الرجوع أنظمة مفتوحة، لذا ينبغي إغلاقها قبل أي عملية فصل أو توصيل بجهاز آخر. خط خمول الهواء، وخاصة عن طريق المسلك المركزي.

- حالات التوصيل بالإطالة باستخدام الصمام ثنائي الاتجاه من Neutraclear™: التشغيل: تتطوّر عملية تشغيل الصمام الثنائي الاتجاه على توصيله بفوهة لور من ذكر تسمح بمرور السوائل بين الجهازين في نظام آمن ومحكم الإغلاق. قبل أي عملية توصيل بجهاز آخر ذي طرف لور ذكر، قم بتطهير حازم الصمام عن طريق الاختناك مدة 15 ثانية بواسطة كمادة مشبعة بمطهر كحولي. الصمامات ثنائية الاتجاه من Neutraclear™ متوافقة مع جميع تركيبات لور المترنقة أو إغلاق لور ذات التقطير الداخلي الأكبر من 1.5 مم. للتوصيل بلوار بسيط مفرغ، اضغط ثم أدير 1/4 دوراً لسد الوصلة، ولا تترك عملية استخدام الجهاز دون مراقبة. لتوصيل طرف قفل لور، لف البرغي تماماً دون إفراط. عدد مرات التشغيل الأقصى لجهاز Neutraclear هو 600.

- ذلك التوصيل، قم بفك ربطه طرف لور الذكر المرتبط بالصمام.

- الغسل: أعمل الصمام بعد كل عملية حقن أو أخذ عينة. يتم الغسل باستخدام مادة مذابة محايدة ومتتساوية التوتر ومحقنة ويفضل من نوع 10 مل. يجب أن يكون الغسل ارتجاجياً وليس بالحقن المستمر، حجم الغسل المثالي يقع بين 2.5 و 10 مل. يجب ضبط الصمام ليناسب المريض. صمامات Neutraclear™ شفافة وتتيح هذه الملانمة لحجم الغسل من خلال رؤية أنبوية الحقنة الداخلية.

- مدة الاستخدام: تحل البروتوكولات المطبقة في المستشفيات محل المدد المدرجة أدناه. تصنف CAIR السلامة الوظيفية للأجهزة للمدد التالية:

- 24 ساعة في حالة استخدام وسط تباين أو منتجات دوائية مشتقة من الدم أو إذا كان هناك مرشح بمقاييس 1,2 ميكرومتر لدهون الوسائط.

- 96 ساعة في حالة وجود مرشح بمقاييس 0,2 ميكرومتر

- 7 أيام لجميع الحالات الأخرى.

- التحقق: يجب القيام بالتحقق من الوصلات مرة واحدة على الأقل كل 24 ساعة وبعد كل تحرك للمريض (النهوض، الجلوس على الكرسي...).

5. التدابير واحتياطات الاستخدام وموائع الاستخدام:
لا توصل أبداً سدادات لور مذكورة أو إبرًا أو قناتين ثلمرة مع الصمامات ثنائية الاتجاه حيث إن ذلك قد يؤدي إلى تلف الجهاز. وإذا حدث ذلك، فقم على الفور باستبدال الجهاز. المحاذن الزجاجية غير متوافقة مع الصمامات.

لا تستخدم مثابك أبداً. الإفراط في إحكام ربط الوصلة قد يتلف روابط لوير و يجعل عمليات التوصيل صعبة.
تحقق من عدم التوافق المحتمل والموانع المحتملة للاستخدام من جانب الشركات المصنعة للمحايل العلاجية قبل الاستخدام.

6. المخاطر والأحداث غير المرغوبية:

المخاطر التي ينطوي عليها استخدام هذا الجهاز هي مخاطر الانصمام الدموي أو العدوى.

في حالة وقوع حدث حرج في أثناء استخدام الجهاز، يجب على المستخدم إبلاغ الجهة المصنعة والجهة التنظيمية الصحية المعنية في الدولة التي وقع فيها الحادث. من الضروري الاحتفاظ بالأجهزة الطبية ذات المنشآت للسماح بفحصها من قبل الخبراء.

7. التخزين/العامل/التخلص من المنتج:

- وقت انتهاء الصلاحية: ارجع إلى وقت انتهاء الصلاحية الموضح على ملصق كل جهاز.

- التخزين: في مكان نظيف وجاف ومحمي من الضوء. نحن نوصي بتخزين الجهاز في مكان تكون درجة الحرارة فيه بين +5 و +40 درجة مئوية.

- التخلص من النفايات: حسب الإجراءات المؤسسية المتعلقة بالنفايات المعدية وأو الملوثة بسوائل بيولوجية أو كيميائية.

8. الاستخدام مرة واحدة

تم تصميم هذا الجهاز للاستخدام مرة واحدة فقط.

لا تقم بإعادة التقطيم، وأنفج الجهاز بعد الاستخدام.

لم تقم CAIR LGL بتصميم هذا الجهاز ليتم إعادة معالجته ولذلك لا يمكنها أن تتعهد بأن عملية إعادة المعالجة تحافظ على خصائص الأداء والسلامة للجهاز.

9. الرموز

QTE/QTY
الكمية

حدود درجة الحرارة



غير متوافق مع
الرطوبة

يحفظ بعيداً
عن
ضوء الشمس

حدود درجة الحرارة

تم تصميم هذا الجهاز للاستخدام مرة واحدة فقط

لا تقم بإعادة التقطيم، وأنفج الجهاز بعد الاستخدام.

لم تقم CAIR LGL بتصميم هذا الجهاز ليتم إعادة معالجته ولذلك لا يمكنها أن تتعهد بأن عملية إعادة المعالجة تحافظ على خصائص الأداء والسلامة للجهاز.

مدة الاستخدام القصوى (أيام)

MxxH

مدة الاستخدام
القصوى
(ساعات)



اجهاد المفع



تاريخ التصنيع



رمز التشفير



الجهة المصنعة



لا
لأعد التقطيم



معقم باستخدامة
الإيثيلين

غير مناسب للحرق

مرشح سوائل يمسح ذات

أظافر

لا أعد الاستخدام
مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

لا تستخدم مرة واحدة
فقط

1. Ενδείξεις/Αξιώσεις χρήσης

Οι επεκτάσεις για ενδοφλέβια έγχυση ενός ή πολλαπλών οδών είναι αποστειρωμένες ιατρικές διατάξεις για μία μόνο χρήση. Μπορεί να περιλαμβάνουν βαλβίδες αντεπιστροφής, αμφίδρομες βαλβίδες ή/και φίλτρα έγχυσης.

Οι επεκτάσεις επιτρέπουν τη χορήγηση φαρμακευτικών ουσιών ή την αιμοληψία από την φλεβική κυκλοφορία ή μόνο την αιμοληψία από την αρτηριακή κυκλοφορία, σε συνδυασμό με άλλες διατάξεις έγχυσης: εγχυτήρες, ράμπτες, στρόφιγγες, αμφίδρομες βαλβίδες κ.λπ.

Αυτές οι διατάξεις προορίζονται για χρήση αποκλειστικά από επαγγελματίες υγείας.

Αυτές οι διατάξεις προορίζονται για χρήση σε παιδιατρικό και ενήλικο πληθυσμό.

2. Σύνθεση

Οι επεκτάσεις μπορούν να έχουν ένα απλό luer, όπου το άκρο luer δεν βιδώνεται στη διάταξη στην οποία συνδέεται, με σταθερό δακτύλιο, όπου το άκρο luer βιδώνεται στη διάταξη στην οποία συνδέεται χωρίς να μπορεί να κουνηθεί ή με δακτύλιο, όπου το άκρο luer βιδώνεται στη διάταξη στην οποία συνδέεται και οι δύο διατάξεις μπορούν να κινούνται σε σχέση η μία με την άλλη.

Οι διατάξεις δεν περιέχουν DEHP (DOP), λάτεξ, BBP, DBP, DIBP και DHP. Η πιθανή παρουσία ιχνών αυτών των ουσιών συνάδει με τον κανονισμό REACH.

3. Κλινικό όφελος/Απόδοση/Μηχανισμός δράσης

Οι επεκτάσεις ενδοφλέβιας έγχυσης επιτρέπουν τη χορήγηση του φαρμάκου με τη διοχέτευση των φαρμακευτικών ουσιών στην κυκλοφορία του αίματος του ασθενούς, μέσω ενός καθετήρα. Οι επεκτάσεις επιτρέπουν επίσης την αιμοληψία.

Η μέγιστη πίεση χρήσης κάθε διατάξης εμφανίζεται στο τεχνικό φυλλάδιο της.

4. Απαιτήσεις πριν από τη χρήση και οδηγίες χρήσης

Εφαρμόζετε τους ισχύοντες κανόνες υγειείνης.

Πριν από τη χρήση, ελέγχετε την ακεραιότητα και την καθαριότητα του περιέκτη και της διάταξης. Μην χρησιμοποιήστε τη διάταξη εάν διαπιστωθούν ελαττώματα. Ανοίξτε προσεκτικά τη συσκευασία blister στην κατεύθυνση που υποδεικνύεται. Πριν από τη χρήση, ελέγχετε την ημερομηνία λήξης. Μην χρησιμοποιήστε το προϊόν εάν έχει λήξει.

Ελέγχετε όλες τις συνδέσεις (κλείστρο) πριν από τη χρήση της διάταξης. Εκκενώστε τη διάταξη στο σύνολο της (όλες τις οδούς στα PY) πριν από τη σύνδεση στον ασθενή.

- Σύνδεση στη γραμμή έγχυσης μέσω συνδέσμου luer lock:

- Σύνδεση με απλό κινητό δακτύλιο: 1. Σύνδεση 2. Στερέωση με βίδωμα
- Σύνδεση με κινητό, περιστροφικό δακτύλιο (CAIR SWING): σύνδεση με βίδωμα. Η σύνδεση αυτή, που σταθεροποιεί δύο διατάξεις έγχυσης, επιτρέπει την απελευθέρωσή τους εκ περιτροπής, ασφαλίζοντας έτσι τη σύνδεση των δύο διατάξεων.

- Περιπτώσεις επεκτάσεων με βαλβίδα αντεπιστροφής ή βαλβίδα υπερπλήρωσης: προσοχή, οι βαλβίδες αντεπιστροφής είναι συστήματα ανοικτού τύπου. Συνεπώς, είναι απαραίτητη η στερέωση στην έξοδο της βαλβίδας μιας άλλης διάταξης πριν από τη σύνδεση ή την αποσύνδεσή της. Υπάρχει κίνδυνος να εισέλθει αέρας, κυρίως στον κεντρικό καθετήρα.

- Περιπτώσεις επεκτάσεων με αμφικατευθυντική βαλβίδα Neutrategic™:

- Ενεργοποίηση: Η ενεργοποίηση της αμφικατευθυντικής βαλβίδας περιλαμβάνει τη σύνδεση της σε ένα αρσενικό άκρο luer που επιτρέπει έτσι τη διέλευση του υγρού μεταξύ των δύο διατάξεων, σε ένα ασφαλές και στεγανό σύστημα. Πριν από τη σύνδεση άλλης διάταξης με αρσενικό βύσμα Luer, απολυμάνετε το διάφραγμα της βαλβίδας επί 15 δευτερόλεπτα, με τρίβη, με ένα επίθεμα εμποτισμένο με απολυμαντικό με βάση το οινόπνευμα. Η αμφίδρομη βαλβίδα Neutrategic™ είναι συμβατή με όλους τους συνδέσμους Luer slip και Luer lock εσωτερικής διάμετρου ίσων των 1,5 mm. Για τη σύνδεση απλού συνδέσμου Luer, πιέστε προς τα κάτω και, στη συνέχεια, περιστρέψτε κατά 1/4 της περιστροφής για να μπλόκαρετε την ένωση. Φροντίζετε να υπάρχει συνεχής επίβλεψη. Για να συνδέσετε έναν συνδέσμο Luer Lock, βιδώστε πλήρως χωρίς να τον σφίξετε υπερβολικά. Ο μέγιστος αριθμός ενεργοποίησεων του Neutrategic είναι 600.
- Αποσύνδεση: Για αποσύνδεση, ξεβιδώστε το αρσενικό άκρο luer που είναι συνδεδέμενο στη βαλβίδα.
- Έκπλυση: Εκπλένετε τη βαλβίδα μετά από κάθε έγχυση ή δειγμοπληψία. Η έκπλυση γίνεται με ουδέτερο ισότονο διάλυμα με σύριγγα 10 ml κατά προτίμηση. Η έκπλυση πρέπει να είναι διαλείπουσα και να μην πραγματοποιείται με συνεχή έγχυση. Η ιδιαίτερη ποσότητα έκπλυσης κυμαίνεται μεταξύ 2,5 και 10 ml. Πρέπει να προσαρμόζεται στον ασθενή. Οι βαλβίδες Neutrategic™ είναι διαφανείς και επιτρέπουν την προσαρμογή της ποσότητας έκπλυσης μέσω της οπτικής επιθεώρησης της εσωτερικής κάνουλας.

- Διάρκεια χρήσης: Τα ισχύοντα νοσοκομειακά πρωτόκολλα υπερισχύουν ως προς τη διάρκεια χρήσης που υποδεικνύεται παρακάτω. Η λειτουργική ακεραιότητα των διατάξεων είναι εγγυημένη από την Cail, για τα ακόλουθα χρονικά διαστήματα:

- 24 ώρες αν χρησιμοποιείται σκιαγραφικό μέτρο, φάρμακα που προέρχονται από το αίμα ή εάν υπάρχει φίλτρο 1,2 μμ για τα τριγλυκερίδια με λιπαρά της μέσης αλυσίδας
- 96 ώρες αν υπάρχει φίλτρο 0,2 μμ
- 7 ημέρες στις άλλες περιπτώσεις.

- Έλεγχος: Οι συνδέσεις πρέπει να ελέγχονται οπωσδήποτε τουλάχιστον μία φορά ανά 24 ώρες και πριν/μετά από κάθε μετακίνηση του ασθενούς (σήκωμα, κάθισμα σε πολυθρόνα κ.λπ.).

5. Σημεία προσοχής, προφυλάξεις χρήσης και αντενδείξεις

Μη συνδέετε ποτέ αρσενικά πώματα Luer και μη χρησιμοποιείτε γυμνή βελόνα ή κάνουλα με τις αμφικατευθυντικές βαλβίδες, γιατί έτσι ενδέχεται να προκληθεί ζημιά στη διάταξη. Εάν συμβεί κάτι τέτοιο, αντικαταστήστε αμέσως τη διάταξη. Οι γυάλινες σύριγγες δεν είναι συμβατές με τις βαλβίδες.

Ποτέ μη χρησιμοποιείτε λαβίδες. Το υπερβολικό βιδώμα των συνδέσμων ενδέχεται να προκαλέσει ζημιά στους συνδέσμους Luer και να δυσχεράνει τη σύνδεση.

Πριν από τη χρήση, ελέγχετε για τυχόν ασυμβατότητες και αντενδείξεις από τους κατασκευαστές των φαρμακευτικών διαλυμάτων.

6. Κίνδυνοι και ανεπιθύμητα συμβάντα

Οι κίνδυνοι που ενέχονται στη χρήση αυτών των διατάξεων είναι κίνδυνοι εμβολής ή λοίμωξης.

Σε περίπτωση σοβαρού προβλήματος με την ιατρική διάταξη, ο χρήστης πρέπει να ενημερώσει τον κατασκευαστή και την αρμόδια υγειονομική αρχή της χώρας όπου έχει συμβεί το ατύχημα.

Φυλακτείτε οπωσδήποτε τα υπό αμφισβήτηση ιατροτεχνολογικά προϊόντα για να καταστεί δυνατή η διαδικασία εμπειρογνωμοσύνης.

7. Φύλαξη/Διαχείριση/Απόρριψη

- Ημερομηνία λήξης: ανατρέξτε στην ημερομηνία λήξης που υποδεικνύεται στην ετικέτα κάθε προϊόντος.

- Φύλαξη: Σε χώρο καθαρό, χωρίς υγρασία, προστατευμένο από το φως. Συνιστούμε να φυλάσσετε τη διάταξη σε χώρο με θερμοκρασία μεταξύ +5 και +40 °C.

- Απόρριψη αποβλήτων: συμφωνα με τη διαδικασία που ακολουθεί το ίδρυμα για τα μολυσματικά απόβλητα ή/και τα απόβλητα που έχουν έρθει σε επαφή με βιολογικά ή χημικά υγρά.

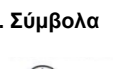
8. Μίας χρήσης

Αυτή η διάταξη έχει σχεδιαστεί για μία μόνο χρήση.

Μην την επαναποτελείτε και καταστρέψτε την μετά τη χρήση.

Η CAIR LGL δεν έχει σχεδιαστεί αυτή τη διάταξη με δυνατότητα επανεπεξεργασίας και δεν είναι σε θέση να εγγυηθεί ότι μια διαδικασία επανεπεξεργασίας διατηρεί τα χαρακτηριστικά απόδοσης και ασφαλείας της διάταξης.

9. Σύμβολα



Μέγιστη διάρκεια χρήσης (ώρες)



Μέγιστη πίεση (ήμέρες)



Χρήση αποκλειστικά με συνταγή ιατρού



Μην επαναχρησιμοποιούστε. Για μία μόνο χρήση



Φίλτρο υγρού με διάμετρο πόρων



Μην χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά



Ημερομηνία λήξης



Διαβάστε τις οδηγίες χρήσης



Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης για πληροφορίες προειδοποίησης



Ιατρική συσκευή

VOL

Υπολεπτόμενος όγκος

P

Μέγιστη πίεση

REF

Κωδικός αναφοράς

STERILE

Αποστειρωμένο με οξείδιο του αιθυλενίου

Μην επαναποτελώνετε

Κατασκευαστής

LOT

Κωδικός παρτίδας

Ημερομηνία κατασκευής

Κατεύθυνση ανοιγμάτων

QTE/QTY

Ποσότητα

Όριο θερμοκρασίας

Φυλάσσεται προστεμένο από το φως του ήλιου

Φυλάσσεται σε ξηρό μέρος

1. Bruksindikasjoner/Tiltenkt bruk

Forlengerslangene for énveis eller toveis intravenøs infusjon er sterilt medisinsk utstyr til engangsbruk. Forlengerslangene kan være utstyrt med tilbakeslagsventiler, toveisventiler og/eller perfusjonsfiltre.

Forlengerslangene brukes til administrasjon av medisinske substanser, kan brukes for venøs prøvetaking eller for arteriell prøvetaking alene, ved hjelp av annet perfusjonsutstyr: dråpekammer, broer, stoppekraner, toveisventiler...

Dette utstyret skal kun brukes av helsepersonell.

Dette utstyret skal brukes på voksne og pediatrisk pasienter.

2. Sammensetning

Forlengerslangene kan ha enkel luer-tilkobling, dvs. at luer-endestykket ikke er skrudd fast til utstyret det er koblet til; de kan ha fast låsering; luer-endestykket er skrudd fast til utstyret det er koblet til, uten mulighet for bevegelse, de kan ha løs låsering; dvs. at luer-tilkoblingen er skrudd fast til utstyret som den er koblet til, og begge deler kan fungere sammen.

Utstyret inneholder verken DEHP (DOP) eller latex, eller BBP, DBP, DIBP og DHP. Man kan finne rester av disse stoffene i våre produkter, men vi er innenfor rammene som er fastsatt i REACH direktivet.

3. Klinisk forbedring / Ytelse / Hvordan forlengelsessettet fungerer

Med forlengerslangene for intravenøs infusjon kan man administrere et legemiddel ved å føre medisinske substanser helt inn i blodomlopet på en pasient, ved hjelp av et kateter. Forlengerslangene kan også brukes til å ta blodprøve.

I databladet som følger utstyrets ulike komponenter finner man den øvre tillatte grense for trykket som vil oppstå under bruk.

4. Retningslinjer og visse ting som skal gjøres før produktet tas i bruk

Overhold gjeldende regler for hygiene.

Før utstyret tas i bruk må man sjekke at pakningen er ubrukt og at selve utstyret er helt og uskadd. Hvis så ikke er tilfelle, skal det ikke brukes.

Åpne forseglingsposen forsiktig; ta hensyn til angitt retning for åpning. Før bruk skal man sjekke holdbarhetsdatoen. Hvis den er utgått, må utstyret ikke brukes.

Sjekk alle koblingene (beskyttelsespropper) før utstyret brukes. Hele utstyret skal tømmes for luft (samtlige slanger på PY) før det kobles opp mot pasienten.

- Koble til et infusjonssett via luer lock:

- Tilkobling av løs, enkel låsering: 1.Koble til 2. Skru til, for å få ringen til å sitte godt
- Tilkobling av løs, roterende låsering (CAIR SWING): man kobler til ved å skru. Denne koblingen som kobler sammen to infusjonsenheter har den fordel at hver del kan dreies uavhengig av den andre, samtidig som sikkerheten ivaretas for koblingen av de to enhetene.

- Når det gjelder forlengerslanger med tilbakeslagsventil eller tilbakeslagsstopp: Vær oppmerksom på at tilbakeslagsventilene er åpne systemer, så man bør sette en klemme like under ventilen før man kobler til eller kobler fra et annet utstyr. Risiko for at luft kan sive inn. Dette gjelder særlig den midtre slangen.

- Når det gjelder forlengerslanger med Neutraclear™ toveisventil:

- Aktiverer ventilen: aktivering av toveis-injeksjonsventilen skjer ved at man kobler den til et hann-luer-endestykke, og man oppnår at væsken som flyter mellom de to enhetene beveger seg i et sikkert og tett system. Før tilkobling til et annet utstyr med hann-Luer, skal man desinfisere ventilklassen ved å gni på den i 15 sekunder med en kompress som er dyppe i et desinfiserende alkoholholdig middel. Neutraclear™ toveisventilen er kompatibel med alle Luer slip og Luer lock-koblinger med en indre diameter på mer enn 1,5 mm. For å koble en vanlig Luer-kobling skal man, etter å ha ført den ene delen inn i den andre, dreie en kvart omdreining for at koblingen skal sitte godt, og på dette stadiet skal man være påpasselig og årvåken, og ha full kontroll! For en Luer Lock-kobling skal man skru helt rundt, men uten å stramme til hardt. Maksimalt antall bruk av Neutraclear er 600.
- Frakobling: For å koble fra, skru løs endestykket på hann-lueren som er koblet til ventilen.
- Skylling: Ventilen skal skylles etter hver injeksjon eller prøvetaking. Man skyller med en nøytral isoton løsning, og helst med en sprøyte av kaliber 10 ml. Man skal skylle litt etter litt, og ikke i en uavbrutt strøm. Anbefalt volum bør være et sted mellom 2,5 og 10ml. Må tilpasses pasienten. Ventilene Neutraclear™ er gjennomsiktige og kan dermed skylles med det volum som ser ut til å trenge, idet man kan følge med på det som skjer i det indre kammeret.

- Brukstid: Gjeldende institusjonsprotokoll tillegges mer vekt enn tabellen med anbefalte brukstider som man finner nedenfor. Cair garanterer utstyrets funksjonelle integritet for følgende tidsrom:

- 24 timer hvis det er blitt brukt et kontrastmiddel, eller legemidler som er produsert med blodderivater, eller hvis det er blitt brukt et 1,2 µm filter for Medialipider.
- 96 timer dersom et 0,2µm-filter er blitt brukt.
- 7 dager i andre tilfeller.

- Kontroll: Det er helt nødvendig at koblingene blir sjekket minst én gang per 24timer, og før og etter at pasienten har blitt tatt opp (satt i stol, osv ...).

5. Advarsler, forholdsregler og kontra-indikasjoner

Sett aldri på en hann-luer-hette, og bruk aldri en uskarp nål eller kanyle sammen med de toveis-injeksjonsventilene, ellers kan du gjøre skade på utstyret. Hvis dette skulle skje, må ventilen straks byttes ut. Glassprytene er ikke kompatibel med ventilene.

Bruk aldri tang. Hvis koblingen strammes for hardt, kan det skade Luer-koblingene, og det vil bli vanskelig å feste dem.

Før bruk bør man sjekke om produsentene av de forskjellige medisinske løsningene advarer mot kombinasjoner som ikke er kompatible, eller mot potensielle kontra-indikasjoner.

6. Risiko og eventuelle problemer

En viss risiko er knyttet til bruken av dette utstyret, nemlig risikoen for embolus eller infeksjon.

Skulle det oppstå et alvorlig problem som følge av dette medisinske utstyret, skal brukeren informere produsenten, og helsemyndigheten i det landet hvor hendelsen har funnet sted.

Man må ta vare på alt medisinsk utstyr som ble brukt da hendelsen fant sted, slik at man kan få utstyret vurdert av en ekspert.

7. Lagring/Håndtering/Avhending

- Utstyrets holdbarhet: se holdbarhetsdatoen som er angitt på etiketten på hver enhet.

- Oppbevaring: I et rent og tørt miljø, skjermet for lys. Vi anbefaler å lagre utstyret i et lokale hvor temperaturen ligger på mellom +5 og +40°C.

- Avhending av avfall: Man skal holde seg til institusjonens rutiner for smittefarlig avfall og/eller avfall som er tilsvært av biologiske eller kjemiske væsker.

8. Engangsbruk

Dette utstyret er bare ment for engangsbruk.

Det skal ikke resteriliseres, men kastes etter bruk.

CAIR LGL har ikke fremstilt dette utstyret med den hensikt at det skal kunne brukes igjen, og kan derfor ikke garantere at man i en gjenvinningsprosess vil kunne ivareta utstyrets sikkerhet og oppnå full ytelse igjen.

9. Symboler



Maksimal brukstid (timer)



Maksimal brukstid (dager)

Reseptpliktig



Må ikke brukes på nytt. Kun for engangsbruk



Væskefilter med pore-diameter



Skal ikke brukes dersom pakningen er skadet



Utløpsdato



Les bruksanvisning



Se bruksanvisningen for å gjøre deg kjent med de advarsler som er gitt

MD

Medisinsk utstyr



VOL

Restvolum



Maksimalt trykk



Referansenummer



Ikke varmefremkallende



STERILE

Sterilisert med etylenoksid



Skal ikke steriliseres på nytt



Produsent



LOT



Kode vareparti



Produksjonsdato



Retning for å rive av forseglingen

QTE/QTY

Antall



Temperaturgrense

Skal ikke utsettes for direkte sollys



Tåler ikke fuktighet

1. Instrukcja/Uwagi dot. obsługi

Przedłużacze do zestawów infuzyjnych dożylnych jedno- lub wielokanałowe są sterylnymi wyrobami medycznymi do jednokrotnego użytku. Mogą być wyposażone w zawory zwrotne, zawory dwukierunkowe i/lub filtry infuzyjne.

Przedłużacze umożliwiają podawanie substancji leczniczych lub pobieranie materiału z żyły lub jedynie pobieranie materiału z tężnicy w połączeniu z innymi elementami wyrobów infuzyjnych: zestaw infuzyjny, listwy, zawory, zawory dwukierunkowe itd.

Te wyroby są przeznaczone do użytku wyłącznie przez personel służby zdrowia.

Te wyroby są przeznaczone do użytku przez grupę pediatryczną i osoby dorosłe.

2. Skład

Przedłużacze mogą być wyposażone w końcówkę zwykłą typu luer: końcówka luer nie jest dokręcona do urządzenia, do którego jest zamocowana za pomocą stałego pierścienia; końcówka luer jest dokręcona do urządzenia, do którego jest zamocowana bez możliwości ruchu lub za pomocą ruchomego pierścienia; końcówka luer jest dokręcona do urządzenia, do którego jest podłączona i obydwa urządzenia mogą obracać się względem siebie.

Wyroby nie zawierają DEHP (DOP), lateksu, BBP, DBP, DIBP i DHP. Ewentualna obecność ilości resztkowych tych związków w postaci śladowej jest zgodna z przepisami REACH.

3. Korzyści kliniczne / wydajność / mechanizm działania

Przedłużacze do zestawów infuzyjnych dożylnych umożliwiają podawanie leków poprzez wprowadzenie substancji leczniczych do krwiobiegu pacjenta za pomocą cewnika. Przedłużacze umożliwiają również pobieranie krwi.

Maksymalne ciśnienie robocze każdego wyrobu znajduje się na jego karcie technicznej.

4. Warunki wstępne poprzedzające użytkowanie i sposób użycia

Przestrzegać obowiązujących zasad higieny.

Przed użyciem sprawdzić, czy opakowanie lub wyrob nie mają śladów uszkodzenia lub zanieczyszczenia, w razie ich wykrycia nie używać wyrobu.

Delikatnie otworzyć blister zachowując kierunek odrywania. Sprawdzić termin ważności przed użyciem, w razie przekroczenia, nie używać wyrobu.

Sprawdzić wszystkie połączenia (korek zaślepiający) przed użyciem wyrobu. Odpowiedzieć wyrob (wszystkie kanały w PY) przed podłączeniem do pacjenta.

- Podłączenie do kroplówki za pomocą końcówek typu luer lock:

- Podłączenie prostego pierścienia ruchomego: 1. Podłączyć 2. Zamocować poprzez dokręcenie
- Podłączenie pierścienia ruchomego obrotowego (CAIR SWING): podłączyć poprzez dokręcenie. To połączenie łączące dwa zestawy infuzyjne pozwala uzyskać swobodny obrót jednego wyrobu względem drugiego i zapewnić bezpieczeństwo połączenia obu wyrobów.

Uwaga: w przypadku przedłużaczy wyposażonych w zawór zwrotny lub w zawór z zabezpieczeniem przed zjawiskiem syfonowania należy założyć zacisk w strefie za zaworem przed odłączaniem lub podłączeniem innego wyrobu. Ryzyko przedostania się powietrza, zwłaszcza w kanale środkowym.

- W przypadku przedłużaczy z zaworem dwukierunkowym Neutraclear™:

- Uruchomienie: uruchomienie zaworu dwukierunkowego polega na podłączeniu go do końcówki męskiej typu luer, umożliwiając w ten sposób przepływ płynu pomiędzy dwoma urządzeniami w bezpiecznym i szczelnym obiegu. Przed każdym podłączeniem innego wyrobu z końcówką męską typu luer należy wykonać dezynfekcję przegrody zaworu poprzez przecieranie przez 15 sekund kompresem nasączonym środkiem dezynfekującym na bazie alkoholu. Zawór dwukierunkowy Neutraclear™ nadaje się do stosowania ze złączem typu luer slip i luer lock o średnicy większej niż 1,5 mm. Przy podłączaniu pojedynczej końcówki typu luer należy ją wcisnąć i obrócić o 1/4 obrotu, aby zablokować połączenie, nie pozostawiać bez stałego nadzoru. Przy podłączaniu końcówki typu luer lock dokręcić do oporu bez stosowania nadmiernej siły. Neutraclear można uruchomić maksymalnie 600 razy.
- Odłączanie: W celu odłączenia odkręcić końcówkę męską typu luer podłączoną do zaworu.
- Plukanie: Przeplukać zawór po każdej iniekcji lub pobraniu. Plukanie wykonywać obojętnym roztworem izotonicznym za pomocą strzykawki, najlepiej typu 10 ml. Plukanie należy wykonywać w sposób przerywany bez ciągłego wstrzykiwania, idealna objętość plukania wynosi od 2,5 do 10 ml. Należy dostosować ją do pacjenta. Zawór Neutraclear™ są przezroczyste i pozwalają dostosować objętość plukania dzięki widocznej kaniuli wewnętrznej.

- Maksymalny czas użytkowania: Protokoły obowiązujące w szpitalach wyznaczają poniżej wskazany czas użytkowania. Firma Cair obejmuje gwarancją integralność funkcjonalną wyrobów na następujący czas użytkowania:

- 24 godziny w przypadku kontrastu, preparatów krwiopochodnych lub stosowania filtra 1,2 mikrona do Medialipide
- 96 godzin w przypadku filtra 0,2 mikrona
- 7 dni w innych przypadkach.

- Sprawdzenie: Należy obowiązkowo sprawdzać połączenia przynajmniej jeden raz na 24 godziny oraz przed/po każdym ruchu pacjenta (wstawianie, siadanie na fotelu itd.).

5. Ostrzeżenia, środki ostrożności i przeciwwskazania

Nigdy nie podłączać korka męskiego typu luer i nie używać igły lub kaniuli z tępym końcem z zaworami dwukierunkowymi, ponieważ może to spowodować uszkodzenie produktu. Jeżeli wystąpi taka sytuacja, należy natychmiast wymienić wyrob. Szklane strzykawki nie nadają się do stosowania z tymi zaworami.

Nigdy nie używać szczypiec. Dokręcenie złączek z nadmierną siłą może spowodować uszkodzenie końcówek typu luer i utrudnić połączenie.

Sprawdzać ewentualne niezgodności i potencjalne przeciwwskazania producentów roztworów leczniczych przed ich użyciem.

6. Zagrożenia i zdarzenia niepożądane

Zagrożenia wynikające ze stosowania tych urządzeń to ryzyko zatoru lub zakażenia.

W przypadku poważnego incydentu wynikającego ze stosowania tego wyrobu medycznego, użytkownik musi powiadomić producenta oraz właściwy organ służby zdrowia kraju, w którym incydent ma miejsce.

Należy zachować wyroby medyczne, aby umożliwić ekspercie.

7. Przechowywanie / eksplatacja / utylizacja

- Termin ważności: patrz termin ważności opisany na etykiecie każdego wyrobu.

- Przechowywanie: W czystym, suchym i zacienionym miejscu. Zalecamy przechowywać wyrob w miejscu, w którym temperatura zawiera się w przedziale od +5 do +40°C.

- Usuwanie odpadów: postępować zgodnie z obowiązującą procedurą w zakresie odpadów zakaźnych i/lub zanieczyszczonych płynami biologicznymi.

8. Jednokrotny użytk

Niniejszy wyrob został opracowany do jednokrotnego użytku.

Po użyciu, nie sterylizować. Zniszczyć zgodnie z obowiązującą procedurą.

CAIR LGL nie opracowała tego wyrobu do ponownej obróbki lub użycia, nie może więc więcej potwierdzić, że proces jego ponownego wykorzystania mógłby zagwarantować skuteczność i bezpieczeństwo wyrobu.

9. Opis symboli

xxH Maksymalny czas użytkowania (godziny)	xx Maksymalny czas użytkowania (dni)	Only Występnie na receptę lekarską	Nie używać ponownie. Nadaje się jedynie do jednokrotnego użytku	Filtr płynów o średnicy porów 0,2 μm i 1,2 μm	Nie używać, jeśli opakowanie uległo uszkodzeniu	Termin ważności	Zapoznać się z instrukcją obsługi	Zapoznać się z instrukcjami dotyczącymi ostrzeżeń	Wyrob medyczny
Pozostała objętość	Maksymalne ciśnienie	Numer referencyjny	Wolny od pirogenów	STERILE EO Sterylizować za pomocą tlenku etylenu	Nie należy ponownie sterylizować	Producent	Kod serii	Data produkcji	Kierunek otwierania
QTE/QTY Ilość	Limit temperatury	Chronić przed światłem słonecznym	Chronić przed wilgocią						

1. 使用说明/要求:

单管或多管静脉输液延长管为一次性无菌医疗器械。产品可能包含防回流导管、双向导管和/或输液过滤器。
可使用延长管进行药液给药、静脉采血或配合(输液器、多歧管、旋塞、双向导管等)其它输液设备进行单独动脉采血。
器械仅可由专业医疗人员使用。
器械可用于儿童和成人。

2. 组成:

延长管可能配备单个鲁尔接头;与器械相连的鲁尔接头并未拧紧在固定圆环上;鲁尔接头实际上拧紧固定在移动圆环上;鲁尔接头实际上拧紧固定在移动圆环上且可相对彼此旋转。
该器械不含DEHP(DOP)、乳胶、BBP、DBP、DIBP和DHP。上述成分可能会以微量形式出现,但亦符合欧盟法规《化学品的注册、评估、授权和限制》(REACH)的规定。

3. 临床优势/用途/作用原理:

静脉输液延长管可通过导管把药液注入患者血液系统内。还可以使用延长管进行采血。
各器械的最大使用压力可参考相应技术手册。

4. 使用先决条件和使用说明:

请遵守现行的卫生规定。

请在使用前检查包装和器械是否完整、洁净,如有损坏,请勿使用。

依照剥离方向轻轻打开泡罩。请在使用前检查有效期,如已过期,请勿使用。

请在使用器械前检查(紧塞盖)所有连接。请在为患者使用器械前排空整个器械(的所有PY管)。

- 使用鲁尔锁连接输液管:

- 仅连接移动圆环: 1.连接 2.拧紧并连通
- 连接(CAIR SWING)旋转移动圆环: 拧紧并连接。上述连通两套输液器械的连接方式可采用对应旋转的方式进行松动并保障两者之间的连接关系。

- 在配备带防回流或抗虹吸延长管的情况下: 请注意防回流连接件此时为开放系统,应当在断开或连接其它器械前从其底部进行钳闭。存在进入空气的风险,尤其是在主管位置。

- 在延长管配备Neutraclear™双向连接件的情况下:

- 激活: 激活双向连接件的操作包括在安全且密封系统内将其与实现两套器械之间液体流通的公鲁尔接头相连接。请在连接其它任何公鲁尔器械前,使用在酒精消毒剂中浸泡的敷料纱布揉搓15秒钟连接件隔膜进行消毒。Neutraclear™双向连接件适用于所有内径大于1.5毫米的鲁尔滑和鲁尔锁。连接单个鲁尔接头时,插入后旋转四分之一圈固定连接,始终保持专人看护的状态。连接鲁尔锁时,请完全拧紧至无法转动。Neutraclear的最大激活量为600。
- 断开: 断开连接时,拧下与连接件相连通的公鲁尔接头。
- 冲洗: 请在进行任何注射或采血后冲洗连接件。建议使用装有中性等渗溶液的10毫升型号注射器进行冲洗。应当以持续间断的方式而非持续注液的方式进行冲洗,最佳冲洗用量介于2.5至10毫升之间。应当根据患者实际情况进行操作。Neutraclear™连接件均无色透明且肉眼可见内置针头中的实际冲洗用量。

- 使用时长: 上述使用时长请以医疗机构现行规定为准。Cair按以下期限为相关器械整体功能提供质保:

- 如使用造影液/血液制品或如有1.2μm中链甘油三酯过滤器: 24小时
- 如有0.2μm过滤器: 96小时
- 其它情况: 7天。

- 检查: 强制要求至少每隔24小时以及每次患者(站立、坐轮椅等)移动前/后均必须检查连接是否完好。

5. 使用注意事项和禁忌症:

切勿连接公鲁尔塞盖或使用针头或带双向连接件针管,避免损坏器械。如果发生此现象,应立即更换器械。玻璃注射器不得和连接件一起使用。

请勿使用钳夹。过度紧固连接处可能会损坏鲁尔接头并造成断开困难。

请在使用之前确认是否存在可能的配伍禁忌以及药剂厂家注明的潜在禁忌。

6. 风险和意外事件:

使用上述器械可能会导致栓塞或感染。

出现医疗器械重大事故时,用户应当联系厂家和医疗器械事故发生地的当地有关卫生部门。

必须保存可能涉及违规的医疗设备,以供进一步调查。

7. 储存/操作/弃置:

- 有效期: 详见每件器械的标签上注明的有效期。

- 储存: 在清洁、干燥、避光处储存。建议器械储存温度在+5到+40°C之间。

- 废物处理: 根据传染性废物和/或生物液体污染废物规定程序进行处理。

8. 一次性用品

本器械仅供一次性使用。

请勿重复灭菌,使用后请销毁。

CAIR LGL并未将此器械设计为可再处理,因此无法证明再处理过程可保留器械性能和安全特性。

9. 标志

1. Indikace/pokyny k použití

Prodlužovací hadičky pro jedno- i vícecestnou nitrožilní infúzi jsou sterilní zdravotnické prostředky určené na jedno použití. Mohou obsahovat jednosměrné ventily, obousměrné ventily a/nebo infuzní filtry.

Prodlužovací hadičky umožňují podávání léčivých přípravků nebo odebírání z žilního řečiště nebo pouze odebírání z tepen spolu s dalšími infuzními nástroji: infuzními zařízeními, rampami, kohoutky, obousměrnými ventily...

Tyto zdravotnické prostředky jsou určeny pouze pro použití zdravotnickými pracovníky.

Tyto zdravotnické prostředky jsou určeny pro použití u dětské a dospělé populace.

2. Složení

Prodlužovací hadičky mohou mít jednoduchý Luer; koncovka Luer není šroubována k zařízení, s nímž je spojena, pevným kroužkem; koncovka Luer je šroubována k zařízení, s nímž je spojena, bez možnosti pohybu nebo s pohyblivým kroužkem; koncovka Luer je šroubována k zařízení, s nímž je spojena, a obě zařízení se mohou navzájem otáčet.

Zařízení neobsahuje DEHP (DOP), latex, BBP, DBP, DIBP a DHP. Případná stopová přítomnost těchto sloučenin je v souladu s nařízením REACH.

3. Klinický přínos/Výkonnost/Způsob použití

Prodlužovací hadičky pro nitrožilní infúzi umožňují podávání léčiv navedením léčivých látek až do krevního oběhu pacienta prostřednictvím katetru. Prodlužovací hadičky umožňují také odběr krve.

Maximální tlak při použití každého zařízení je uveden v příslušné technické dokumentaci.

4. Předpoklady před použitím a návod k použití

Dodržujte platné hygienické předpisy.

Před použitím zkontrolujte neporušenosť a čistotu balení i zdravotnického prostředku a v případě poškození jej nepoužívejte.

Opatrně otevřete otvor ve směru odlupovatelnosti. Před použitím zkontrolujte datum konce použitelnosti, v případě jeho uplynutí zdravotnický prostředek nepoužívejte.

Před použitím zařízení zkontrolujte veškerá spojení (ucpávka). Před připojením k pacientovi celé zařízení (všechny cesty u PY) propláchněte.

- Připojení k infuznímu vedení pomocí Luer lock:

- Připojení jednoduchým pohyblivým kroužkem: 1. Připojte 2. Připevněte zašroubováním
- Připojení mobilním otočným kroužkem (CAIR SWING): připojte zašroubováním. Toto připojení, které spojuje dvě infuzní zařízení, umožňuje jejich uvolnění pomocí otáčením vůči sobě navzájem, a tak i zajištění bezpečného spojení obou zařízení.

- V případě prodlužovacích hadiček s jednocestným ventilem nebo s protikondenzačním ventilem: pozor, ventily proti zpětnému chodu jsou otevřené, před jakýmkoli odpojením nebo připojením k jinému zařízení je tedy nutné za ventilem vedení zasvorkovat. Hrozí průnik vzduchu, zejména u centrální cesty.

- V případě prodlužovacích hadiček s obousměrným ventilem Neutraclear™:

- Aktivace: dvoucestný ventil se aktivuje připojením k samci koncovce Luer, což umožňuje průchod tekutiny mezi oběma zařízeními v zabezpečeném a utěsněném systému. Vždy před připojením k jinému zařízení se samcí spojkou Luer dezinfikujte přepážku ventili tak, že ji budete po dobu 15 sekund otírat obvazem namočeným v dezinfekci na bázi alkoholu. Obousměrný ventil NeutraclearTM je kompatibilní se všemi spojkami Luer slip a Luer lock o vnitřním průměru větším než 1,5 mm. Při připojení k jednoduché spojce Luer zatlačte a otočte o 1/4 otočky, aby bylo spojení zablokováno, nenechávejte bez stálého dohledu. Při připojení spojky Luer Lock zárobujte zcela bez nadměrné námahy. Maximální počet aktivací zařízení Neutraclear je 600.
- Odpojení: Zařízení odpojte vyšroubováním samčí koncovky Luer z ventilu.
- Proplachování: Po každé injekci nebo odebrání vzorku ventil propláchněte. Propláchnutí se provádí neutrálním izotonickým roztokem pomocí stříkačky nejlépe o objemu 10 ml. Propláchnutí by se mělo provádět postupně, a ne nepřetržitým vstříkem. Ideální proplachovací objem je 2,5 až 10 ml. Je nutné jej přizpůsobit pacientovi. Ventily Neutraclear™ jsou průhledné a umožňují nastavení objemu výplachu pouhým pozorováním vnitřní kanyly.

- Doba používání: Platné protokoly v nemocnicích mají přednost před níže uvedenou délkou použitelnosti. Společnost Cair poskytuje záruku na funkční neporušenosť zařízení po následující době:

- 24 h v případě kontrastního přípravku, léčiv na bázi krve nebo v případě používání filtru 1,2 µm pro medialipidy
- 96 h v případě používání filtru 0,2 µm
- 7 dní v ostatních případech.

- Ověření: Spoje vždy nutno zkontrolovat alespoň jednou za 24 h a před/po každém pohybu pacienta (vztyčení, přesun na křeslo...).

5. Bezpečnostní opatření při používání a kontraindikace

Samcí zátku Luer nikdy nepřipojujte k obousměrným ventilům a nepoužívejte spolu s nimi jehlu nebo tupou kanylu, protože hrozí poškození zařízení. Pokud k tomu dojde, zařízení okamžitě vyměňte. Skleněné injekční stříkačky nejsou s ventily kompatibilní.

Nikdy nepoužívejte kleště. Přílišné utažení připojek může poškodit konektory Luer a znesnadnit odpojení.

Před použitím ověřte případné nekompatibilitu a potenciální kontraindikace výrobců léčebných roztoků.

6. Rizika a nežádoucí události

Rizika spojená s používáním téhoto zařízení jsou riziko embolie nebo infekce.

V případě vážného nehody se zdravotnickým prostředkem musí uživatel informovat výrobce a příslušný zdravotní úřad země, kde k nehodě došlo.

Dotčené zdravotnické prostředky vždy uschovejte pro případné provedení znaleckého posudku.

7. Skladování/Manipulace/Likvidace

- Doba použitelnosti: dobu použitelnosti naleznete na označení každého zdravotnického prostředku.

- Skladování: Na čistém a suchém místě chráněném před světlem. Zdravotnický prostředek doporučujeme skladovat na místě při teplotě +5 až +40 °C.

- Likvidace odpadu: v souladu s postupy pro nakládání s infekčním a/nebo biologicky či chemicky kontaminovaným odpadem platnými v daném zdravotnickém zařízení.

8. Jednorázové použití

Tento zdravotnický prostředek byl navržen pro jednorázové použití.

Nesmí se znova sterilizovat, po použití zlikvidujte.

Společnost CAIR LGL nenavrhla tento zdravotnický prostředek tak, aby mohl být repasován, a nemůže tedy potvrdit, že repasování zachová výkonové a bezpečnostní vlastnosti prostředku.

9. Symboly



Maximální doba použitelnosti (hodiny)



Maximální doba použitelnosti (dny)



Pouze na lekářský předpis



Nepoužívejte opakováně. Výhradně na jedno použití



Kapalinový filtr s průměrem pórů 0,2 a 1,2 µm



Nepoužívat, pokud je obal poškozen



Datum použitelnosti



Přečtěte si návod k použití



Varování najdete v pokynech pro použití



Zdravotnický prostředek



Zbytkový objem



Maximální tlak



Referenční číslo



Nepyrogenerní



Sterilizováno ethylenoxidem



Nesterilizovat



Výrobce



Kód řáže



Datum výroby



Směr odstranění

QTE/QTY

Množství



Teplotní limit



Chraňte před slunečním zářením



Chraňte před vlhkostí

