



CHIRURGISCHE SAUGKANÜLEN UND -SCHLÄUCHE GEBRAUCHSANWEISUNG

ANWENDUNG:

Dient zum Anschluss des Sammelbehälters (nicht im Lieferumfang enthalten) und des chirurgischen Absaugers und kann präsentiert werden:

- **Absaugkanüle** zur intraoperativen Absaugung von Abfallflüssigkeiten und Blut während der Operation.
- **Saugschläuche** zur Verlängerung von Ablaufleitungen oder Verbindungsleitungen zwischen Absaugkanülen und Auffangbehälter

LEISTUNGSMERKMALE:

Absaugkanülen und -schläuche zeichnen sich durch auslaufsichere Systeme aus:

- Ihre hohe und kontinuierliche Saugleistung verdanken sie den glatten Innenwänden der Rohre
- Ihre Handhabungskapazität dank der manipulierbaren Gewichte, die die Belastung von Händen und Handgelenken während des Gebrauchs reduzieren, und der Flexibilität der Rohre
- Ihre Fähigkeit zur Visualisierung auf der Ebene des Operationsfeldes dank ihrer weißen Farbgebung
- Ihre Fähigkeit, den Flüssigkeitsfluss dank der Transparenz der Rohre zu visualisieren.

BENUTZERHANDBUCH:

1. Öffnen Sie die erste Verpackung und lassen Sie das Produkt in der zweiten bis zur Verwendung.
2. Entnehmen Sie das Gerät und verbinden Sie es sicher mit der Absaugsonde (bei einfachen Kanülen) oder dem dafür vorgesehenen Absauger (bei Kanüle + Kit).
3. Führen Sie den Saugvorgang durch.
4. Bei den Modellen, die mit der Vakuumkontrollvorrichtung ausgestattet sind, kann ein intermittierendes Saugen durchgeführt werden, indem die Öffnung am oberen Teil des Griffs mit dem Daumen verschlossen wird.

WIE MAN DIE RÖHRE VERBINDET:

1. Öffnen Sie die erste Verpackung und lassen Sie das Produkt in der zweiten bis zur Verwendung
2. Ziehen Sie das Gerät heraus und verbinden Sie es sicher mit den Endverbindungen.
3. Führen Sie den Saugvorgang durch.
4. Bei einigen Modellen befindet sich in der Verpackung ein Stück starres Rohr, das zum Anschließen von Verlängerungen nützlich ist

WARNUNGEN:

- Die Verwendung ist qualifiziertem medizinischem Fachpersonal vorbehalten. BioService Tunisie lehnt jede Verantwortung für Schäden ab, die dem Patienten bei unsachgemäßer Verwendung des Geräts, Missbrauch oder bei Verwendung durch Personen, die nicht über die erforderliche Qualifikation verfügen, entstehen.
- Vor dem Öffnen ist eine visuelle Überprüfung der Unversehrtheit der Verpackung erforderlich.
- Wenden Sie beim Umgang mit dem Gerät stets aseptische Verfahren und eine gute Hautvorbereitung an, um das Infektionsrisiko zu verringern.
- Achten Sie immer darauf, dass die Fittingverbindungen perfekt abgedichtet sind und dass die Sonde gut gedehnt ist, um einen gleichmäßigen Durchfluss zu ermöglichen.
- Der Patient sollte vor Beginn über den Ablauf des Eingriffs und die möglichen Risiken aufgeklärt werden.
- EtO-sterilisiert; Bei unbeschädigter Verpackung ist die Sterilisierung gewährleistet.
- Nicht resterilisieren
- Verwenden Sie das Gerät nicht für Infusionen.
- Einweg-Medizinprodukt, Einzelpatient, Wiederverwendung kann entweder beim Patienten oder beim Benutzer des Geräts Infektionen verursachen.
- Nicht pyrogen
- Verfallsdatum: 5 Jahre bei guter Verpackung und normaler Lagerung (in der Verpackung an einem kühlen, trockenen Ort aufbewahren). Vermeiden Sie Lichteinwirkung und hohe Temperaturen. Die Temperatur sollte zwischen 5°C und 40°C liegen.
- Die Vorrichtung ist mit einer Doppelverpackung versehen, die eine aseptische Handhabung der letzteren garantiert.
- Zur Sicherheit des Personals kann es erforderlich sein, sterile Handschuhe, Masken und Schutzbrillen zu verwenden, wenn dies von den Krankenhausvorschriften oder der Abteilung gefordert wird (Achtung: Dieses Zubehör ist nicht im Lieferumfang des Geräts enthalten).
- Jeder schwerwiegende Vorfall, der im Zusammenhang mit dem Produkt auftritt, sollte dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats gemeldet werden, in dem der Benutzer und/oder der Patient niedergelassen ist.
- Entsorgen Sie das Gerät nach Gebrauch gemäß den geltenden Vorschriften.
- Verwenden Sie dieses Gerät nicht für Frühgeborene, Säuglinge, Neugeborene und Kinder unter 10 kg.
- Verwenden Sie dieses Gerät nicht für direkten Kontakt mit dem ZNS.



HERSTELLERINFORMATIONEN:

- Erste Markteinführung: 2014
- Revisionscode und datum: 8450330000 rev. 05 Vom 10/2022
- Nummer der Zertifizierungsstelle CE 0459