



CANNULE E TUBI PER ASPIRAZIONE CHIRURGICI ISTRUZIONI PER L'USO

APPLICAZIONE:

Utilizzato per collegare il contenitore di raccolta (non fornito) e l'aspiratore chirurgico e può essere presentato in:

- **Cannula di aspirazione** per l'aspirazione intraoperatoria di fluidi di scarto e sangue durante l'intervento chirurgico.
- **Tubi di aspirazione** per prolungare le linee di drenaggio o le linee di collegamento tra le cannule di aspirazione e il contenitore di raccolta

CARATTERISTICHE DI PERFORMANCE:

Cannule e tubi di aspirazione sono sistemi a tenuta stagna caratterizzati da:

- La loro elevata e continua capacità di aspirazione grazie alle pareti interne lisce dei tubi
- La loro capacità di movimentazione grazie ai pesi manipolabili che riducono lo sforzo su mani e polsi durante l'uso e la flessibilità dei tubi
- La loro capacità di visualizzare a livello del campo operatorio grazie alla loro colorazione bianca
- La loro capacità di visualizzare il flusso del fluido grazie alla trasparenza dei tubi.

MODO D'USO:

1. Aprire la prima confezione mantenendo il prodotto nella seconda fino al momento dell'uso.
2. Estrarre il dispositivo e collegarlo saldamente alla sonda di aspirazione (per cannule semplici) o all'aspiratore previsto a tale scopo (nel caso di cannula + kit).
3. Eseguire l'operazione di aspirazione.
4. Sui modelli dotati di dispositivo di controllo del vuoto è possibile effettuare un'aspirazione intermittente ostruendo con il pollice il foro posto sulla parte superiore dell'impugnatura..

COME COLLEGARE I TUBI:

1. Aprire la prima confezione mantenendo il prodotto nella seconda fino al momento dell'uso
2. Estrarre il dispositivo e collegarlo in modo sicuro utilizzando le connessioni terminali.
3. Eseguire l'operazione di aspirazione.
4. Su alcuni modelli è presente all'interno della confezione uno spezzone di tubo rigido, utile per collegare eventuali prolunghe

AVVERTENZE :

- Uso riservato a operatori sanitari qualificati. BioService Tunisie declina ogni responsabilità per i danni causati al paziente in caso di uso improprio del dispositivo, uso improprio o in caso di utilizzo da parte di persone prive delle qualifiche richieste.
- Prima dell'apertura è necessaria la verifica visiva dell'integrità dell'imballo.
- Quando si maneggia il dispositivo, utilizzare sempre una tecnica asettica e una buona preparazione della pelle per ridurre il rischio di infezione.
- Assicurarsi sempre che le connessioni del raccordo siano perfettamente sigillate e che la sonda sia ben tesa per consentire un flusso uniforme.
- Il paziente deve essere informato del corso della procedura e dei possibili rischi prima di iniziare.
- EtO sterilizzato; La sterilizzazione è garantita a condizione che la confezione sia integra.
- Non risterilizzare
- Non utilizzare il dispositivo per infusioni.
- Dispositivo medico monouso, monopaziente, il riutilizzo può causare infezioni sia per il paziente che per l'utilizzatore del dispositivo.
- Non pirogeno
- Data di scadenza: 5 anni con imballo in buono stato e conservato in normali condizioni di stoccaggio (Conservato nella sua confezione in luogo fresco e asciutto.). Evitare l'esposizione alla luce e alle alte temperature. La temperatura deve essere compresa tra 5°C e 40°C.
- Il dispositivo è provvisto di un doppio imballo che garantisce la manipolazione asettica di quest'ultimo.
- Per la sicurezza del personale, quando richiesto dalle normative ospedaliere o di reparto, può essere necessario l'utilizzo di guanti sterili, mascherine e occhiali protettivi (Attenzione: questi accessori non sono forniti con il dispositivo).
- Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere notificato al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui risiede l'utilizzatore e/o il paziente.
- Smaltire il dispositivo dopo l'uso secondo le normative vigenti.
- Non utilizzare questo dispositivo per neonati prematuri, lattanti, neonati e bambini di peso inferiore a 10 kg.
- Non utilizzare questo dispositivo per il contatto diretto con il CNS



DATI DEL FABBRICANTE:

- Prima commercializzazione: 2014
- Codice e data di revisione: 8450330000 rev. 05 del 10/2022
- Numero dell'organismo di certificazione CE 0459

