



ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ ΚΑΝΑΛΙΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΚΑΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Εφαρμόστε :

Χρησιμοποιείται για τη σύνδεση του δοχείου συλλογής (δεν παρέχεται) και της χειρουργικής αναρρόφησης και μπορεί να παρουσιαστεί σε :

- **Κάνουλα αναρρόφησης** για διεγχειρητική αναρρόφηση υγρών αποβλήτων και αίματος κατά την επέμβαση.
- **Σωλήνες αναρρόφησης** για την επέκταση των γραμμών αποστράγγισης ή των γραμμών σύνδεσης μεταξύ των σωληνίσκων αναρρόφησης και του δοχείου συλλογής

ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ

Οι κάνουλες αναρρόφησης και οι σωλήνες αναρρόφησης είναι στεγανά συστήματα που χαρακτηρίζονται από:

- Η υψηλή και συνεχής αναρρόφηση τους χάρη στα λεία εσωτερικά τοιχώματα των σωληνίσκων
- Η ικανότητα χειρισμού τους χάρη στα χειριζόμενα βάρη που μειώνουν την ένταση στα χέρια και τους καρπούς κατά τη χρήση και την ευελιξία των σωληνίσκων
- Η ικανότητά τους να οραματίζονται στο χειρουργικό πεδίο χάρη στο λευκό τους χρώμα
- Η ικανότητά τους να οπτικοποιούν τη ροή των υγρών χάρη στη διαφάνεια των σωληνίσκων.

ΤΡΟΠΟΣ ΧΡΗΣΗΣ:

1. Ανοίξτε την πρώτη συσκευασία κρατώντας το προϊόν στη δεύτερη μέχρι να είναι έτοιμο για χρήση.
2. Αφαιρέστε τη συσκευή και συνδέστε τη με ασφάλεια στον καθετήρα αναρρόφησης (για απλούς σωληνίσκους) ή στον αναρροφητή που παρέχεται για αυτό το σκοπό (στην περίπτωση του σωληνίσκου + κλπ).
3. Εκτελέστε τη λειτουργία αναρρόφησης.
4. Σε μοντέλα εξοπλισμένα με συσκευή ελέγχου κενού, είναι δυνατή η διακοπτόμενη αναρρόφηση κλείνοντας την οπή που βρίσκεται στο πάνω μέρος της λαβής με το τσιπ.

ΠΩΣ ΝΑ ΣΥΝΔΕΞΕΤΕ ΤΟΥΣ ΣΩΛΗΝΕΣ:

1. Ανοίξτε την πρώτη συσκευασία κρατώντας το προϊόν στη δεύτερη μέχρι να είναι έτοιμο για χρήση
2. Εξάγεται τη συσκευή και συνδέστε τη με ασφάλεια χρησιμοποιώντας τις τελικές συνδέσεις.
3. Εκτελέστε τη λειτουργία αναρρόφησης.
4. Σε ορισμένα μοντέλα υπάρχει ένα κομμάτι άκαμπτου σωλήνα μέσα στη συσκευασία, χρήσιμο για τη σύνδεση οποιωνδήποτε καλωδίων επέκτασης

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ :

- Η χρήση προορίζεται για ειδικευμένους επαγγελματίες υγείας. Η BioService Tunisie αρνείται κάθε ευθύνη για ζημιές που προκαλούνται στον ασθενή σε περίπτωση ακατάλληλης χρήσης της συσκευής, κακής χρήσης ή σε περίπτωση χρήσης από άτομα που δεν διαθέτουν τα απαιτούμενα προσόντα.
- Είναι απαραίτητος ο οπτικός έλεγχος της ακεραιότητας της συσκευασίας πριν από το άνοιγμα.
- Όταν χειρίζεστε τη συσκευή, να χρησιμοποιείτε πάντα άσηπτη τεχνική και καλή προετοιμασία του δέρματος για να μειώσετε τον κίνδυνο μόλυνσης.
- Να βεβαιώνετε πάντα ότι οι συνδέσεις των εξαρτημάτων είναι τέλεια σφραγισμένες και ότι ο αισθητήρας είναι καλά τετρωμένος ώστε να επιτρέπεται ομοιόμορφη ροή.
- Ο ασθενής πρέπει να ενημερώνεται για την πορεία της διαδικασίας και τους πιθανούς κινδύνους πριν από την έναρξη.
- Αποστειρωμένο με EtO. Η αποστείρωση είναι εγγυημένη με την προϋπόθεση ότι η συσκευασία είναι άθικτη.
- Μην αποστειρώνετε ξανά
- Μη χρησιμοποιείτε τη συσκευή για εγχύσεις.
- Ιατρική συσκευή μίας χρήσης, μεμονωμένος ασθενής, επαναχρησιμοποίηση μπορεί να προκαλέσει λοιμώξεις είτε στον ασθενή είτε στον χρήστη της συσκευής.
- Μη πυρετογόνο
- Ημερομηνία λήξης: 5 χρόνια με τη συσκευασία σε καλή κατάσταση και φυλαγμένη σε κανονικές συνθήκες αποθήκευσης (Διατηρείται στη συσκευασία της σε δροσερό, ξηρό μέρος.). Αποφύγετε την έκθεση στο φως και τις υψηλές θερμοκρασίες. Η θερμοκρασία πρέπει να είναι μεταξύ 5°C και 40°C.
- Η συσκευή παρέχεται με διπλή συσκευασία που εγγυάται τον άσηπτο χειρισμό της τελευταίας.
- Για την ασφάλεια του προσωπικού, όταν απαιτείται από τους κανονισμούς του νοσοκομείου ή από το τμήμα, μπορεί να χρειαστεί να χρησιμοποιήσετε αποστειρωμένα γάντια, μάσκες και προστατευτικά γυαλιά (Προσοχή: αυτά τα αξεσουάρ δεν παρέχονται με τη συσκευή).
- Οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό που συμβαίνει σε σχέση με τη συσκευή θα πρέπει να κοινοποιείται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής.
- Απορρίψτε τη συσκευή μετά τη χρήση σύμφωνα με τους ισχύοντες κανονισμούς.
- Μη χρησιμοποιείτε αυτή τη συσκευή για πρόωρα μωρά, βρέφη, νεογνά και παιδιά κάτω των 10 kg.
- Μη χρησιμοποιείτε αυτή τη συσκευή για άμεση επαφή με το ΚΝΣ.



ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ :

- Πρώτη κυκλοφορία στην αγορά: 2014
- Κωδικός και ημερομηνία αναθεώρησης: 8450330000 rev 05 of 10/2022
- Αριθμός φορέα πιστοποίησης CE 0459