

SPOSÓB STOSOWANIA

KIT KATH⁺

KANIULA DOŻYLNIA

OPIS URZĄDZENIA :

- Kaniula dożylna to mała, elastyczna rurka przeznaczona do dostarczania pacjentowi leków i płynów dożylnych przez żyłę obwodową znajdującą się w ramieniu lub nodze pacjenta.

UŻYTE MATERIAŁY

- PP, LDPE, HDPE, PC, stal nierdzewna, cewnik z FEP
- Partia główna : pomarańczowa, średnio szara, biała, ciemnozielona, różowa, ciemnoniebieska, żółta i fioletowa
- Ten produkt nie zawiera lateksu kauczuku naturalnego. Ten produkt nie zawiera DEHP.

PRZEZNACZENIE/WSKAZANIA:

- Kaniula dożylna jest konwencjonalnym urządzeniem służącym do dostępu dożylnego / wewnątrznaczyniowego w celu krótkotrwałej kaniulacji obwodowej.

PRZECIWWSKAZANIA:

- Produktu nie należy stosować u pacjentów ze stwierdzoną nadwrażliwością na którykolwiek z użytych materiałów.

DOCELOWY UŻYTKOWNIK:

- Stosowanie jest ograniczone do wykwalifikowanego lekarza lub ratownika medycznego.

DOCELOWA POPULACJA PACJENTÓW:

- Cała populacja pacjentów bez względu na wiek i płeć.

SPOSÓB UŻYCIA:

- Starannie wybrać i aseptycznie przygotować miejsce.
- Wybrać odpowiedni rozmiar kaniuli dożylnej i przeprowadzić oględziny, aby upewnić się, że opakowanie jest nienaruszone.
- Wyjąć kaniulę ze sterylnego opakowania.
- Chwycić kaniulę od strony nasadki portu iniekcyjnego i występu znajdującego się na kielichu (dla kaniuli dożylnej z portem do iniekcji).
- Chwycić kaniulę tak, aby igła i końcówka cewnika były prawidłowo wyrównane (dla kaniuli dożylnej bez portu iniekcyjnego).
- Zdjąć osłonkę igły.
- Wykonać nakłucie żyły i sprawdzić, czy w komorze doszło do cofnięcia się krwi.
- Wsunąć cewnik do żyły i jednocześnie wyjąć igłę.
- Całkowicie wyjąć igłę, uciskając żyłę tuż za końcówką cewnika w żyłę i wyrzucić igłę do odpowiedniego pojemnika. Przy mocować kaniulę do pacjenta za pomocą opatrunku samoprzylepnego.
- Podłączyć do przewodu dożylnego zestawu infuzyjnego.
- Zabezpieczyć miejsce wkłucia jałowym opatrunkiem.
- Leki można wstrzykiwać za pomocą strzykawkę bez igły przez zintegrowany port do wstrzykiwań po zdjęciu nasadki portu. Po użyciu zamknąć port do wstrzykiwań (w przypadku kaniuli dożylnej z portem iniekcji).
- Wykonywać rutynowe monitorowanie i konserwację miejsca nakłucia żyły zgodnie z normami medycznymi.

Symbolika Słowniczek



Uwaga



Numer partii



Data produkcji



Data ważności



Zapoznaj się z instrukcją obsługi



Nie używać ponownie



Nie używać jeśli opakowanie jest uszkodzone



Nie sterylizować ponownie



Sterylnowane za pomocą tlenku etylenu



Wyrób medyczny



Pojedynczy system bariery sterylnej



Niepirogenny



Wolny od lateksu

P.T.O.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI:

- Sterylne opakowanie barierowe należy otwierać tylko w warunkach aseptycznych.
- Nigdy nie próbuj ponownie wkładać częściowo lub całkowicie wyciągniętej igły.
- Zamknij zaślepkę portu i korki, gdy urządzenie nie jest używane.
- Nigdy nie obracaj igły ani cewnika podczas wprowadzania.
- Wybierz odpowiedni rozmiar urządzenia przed użyciem.
- Wprowadź igłę skosem skierowanym do góry i pod kątem od 10° do 30°.
- Obserwuj cofnięcie krwi do kielicha igły i potwierdź przebiecie żyły.

UWAGA :

- Stosowanie tego produktu jest ograniczone do wykwalifikowanego lekarza lub pielęgniarki
- Przeczytać instrukcję przed użyciem.
- Produkt należy stosować zgodnie z instrukcją użytkowania (patrz na odwrocie).
- HMD ZRZEKA SIĘ WSZELKIEJ ODPOWIEDZIALNOŚCI ZA MOŻLIWE KONSEKWENCJE WYNIKAJĄCE Z NIEWŁAŚCIWEGO UŻYTKOWANIA.
- Przechowywać w czystym, suchym i wolnym od owadów miejscu.
- Unikaj narażenia na kwasne i opary, aby uniknąć korozji i rdzy.
- Nie narażać na działanie nadmiernego ciepła lub bezpośredniego światła słonecznego, ponieważ może to wpłynąć na integralność uszczelnienia opakowania.
- Wstrzyknięcie z portu powinno być wykonywane z małą prędkością, unikając prób szybkiego i nagłego wstrzyknięcia (w przypadku kaniuli dożylnej z portem do wstrzykiwań).
- Produkt należy złożyć natychmiast po otwarciu opakowania.
- Przed użyciem sprawdź wzrokowo i dokładnie produkt i opakowanie. Niewłaściwy transport, obsługa i przechowywanie mogą spowodować korozję, uszkodzenia strukturalne i/lub funkcjonalne urządzenia lub opakowania.
- Nie próbować ponownie wkładać częściowo lub całkowicie wyciągniętej igły, aby uniknąć przebicia cewnika.
- Po użyciu wyrzucić do pojemnika na ostre przedmioty.
- Produkt nie powinien być ponownie przetwarzany.
- Tylko do jednorazowego użytku. Nie czyścić ani nie sterylizować ponownie. Ponowne użycie urządzenia może prowadzić do zakażenia krzyżowego i infekcji.
- Gwarantuje się, że produkt jest nietoksyczny, sterylny i niepirogenny, jeśli opakowanie nie zostało otwarte lub uszkodzone.

DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE:

Ból, dyskomfort, pokrzywka, krwawienie, blednięcie, siniaki, pieczenie, reakcja alergiczna od nadwrażliwości na materiały stosowane w urządzeniu, miejscowe zakażenie w miejscu wprowadzenia itp.

UTYLIZACJA:

Po użyciu ten produkt może stanowić potencjalne zagrożenie biologiczne. Postępować i utylizować go zgodnie z przyjętą praktyką medyczną oraz obowiązującymi lokalnymi, stanowymi i federalnymi przepisami i regulacjami.

ZGŁASZANIE POWAŻNYCH ZDARZEŃ NIEPOŻĄDANYCH:

W przypadku wystąpienia jakichkolwiek poważnych zdarzeń niepożądanych prosimy o zgłaszanie ich na adres e-mail: info@hmdhealthcare.com
W przypadku produktu stosowanego w UE należy również zgłosić właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent ma siedzibę

DEC. 2024 / REV. -0

CE
0297



**HINDUSTAN SYRINGES
& MEDICAL DEVICES LTD.**

174, 178/25 BALLABGARH, FARIDABAD, HARYANA 121004 INDIA
M.L. MFG/MDI/2020/000307

Made in India.

EC/REP

Advena Ltd.

Tower Business Centre, 2nd Flr.,
Tower Street, Swatar, BKR 4013 Malta



J. Chodacki, A. Misztal "Medica"
Spółka Jawna Ul. Przemysłowa
4a, 59-300 Lubin