

Cathy®

Cathy® I.V. CANNULA

Instructions for use :

EN	Cathy® I.V. CANNULA	NO	Cathy® L.V. ANNULA
DE	Cathy® I.V. KANÜLE	PL	Cathy® KANIULA DOŻYLNA
AR	(IV) القنية الوريدية Cathy®	PT	Cathy® CÂNULA I.V.
HR	Cathy® L.V. KANILA	RO	Cathy® CANULĂ INTRAVENOASĂ
CS	Cathy® L.V. KANYLA	RU	Cathy® ВНУТРИВЕННАЯ КАНЮЛЯ
DA	Cathy® I.V. KANYLE	SR	Cathy® Л.В . ЦАННУЛА
NL	Cathy® I.V. CANULE	ES	CÁNULA INTRAVENOSA Cathy®
FI	Cathy® I.V. KANYYLI	SV	Cathy® I.V. KANYL
FR	Cathy® CANULE INTRAVEINEUSE (I.V)	TR	Cathy® I.v. KANÜL
EL	Cathy® Λ.Β. KANOΥΛΑ	SQ	Cathy® I.V. CANNULA
IT	Cathy® I.V. CANNULA	SK	I. V. KANYLY Cathy®
LT	Cathy® INTRAVENINIS KATETERIS		

MANUFACTURING SITE-1



HINDUSTAN SYRINGES

& MEDICAL DEVICES LTD.

174, 178/25 BALLABGARH, FARIDABAD
HARYANA 121004 INDIA



MANUFACTURING SITE-2

HINDUSTAN SYRINGES & MEDICAL DEVICES LTD.

JHARSINTLY-JAJRU ROAD, SECTOR-59 PART-II, BALLABGARH,
FARIDABAD, HARYANA 121004 INDIA

Made in India

CE
0297

EU REP

Advena Ltd.

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

EN

Cathy® I.V. CANNULA

INSTRUCTIONS FOR USE

DEVICE DESCRIPTION :

- IV cannula is a small, flexible tube designed to deliver IV medications and fluids to the patient through the peripheral vein situated in the arm or leg of the patient.

MATERIALS USED

- PP, LDPE, HDPE, PC, Stainless steel
Master Batch : Orange, Medium Grey, White, Deep Green, Pink, Deep Blue, Yellow & Violet

- This product does not contain natural rubber latex. This product is DEHP free.

INTENDED USE/INDICATIONS:

- IV cannula is a conventional device used for intravenous / intravascular access for short term peripheral cannulation.

CONTRAINdications:

- Product should not be used in patients with known hypersensitivity to any of the materials used.

INTENDED USER:

- Use is restricted to a qualified doctor or a paramedic.

INTENDED PATIENT POPULATION:

- All patient population irrespective of age and gender.

INSTRUCTIONS FOR USE:

- Carefully select and aseptically prepare the site.
- Select suitable size of IV. Cannula & inspect visually to ascertain that package is intact.
- Remove cannula from sterile packing.
- Grip the cannula from injection port cap & projection provided on hub (for IV. Cannula having injection port).
- Grip the cannula so the needle and catheter tip are properly aligned (for IV. Cannula not having injection port).
- Remove the needle cover.
- Perform venipuncture & check for flash back of blood in flash back chamber.
- Advance the catheter into vein and simultaneously withdraw the needle.
- Withdraw the needle completely while pressing the vein just after the tip of the catheter into the vein & discard the needle in appropriate container. Secure the Cannula to the patient with the help of adhesive dressing.
- Connect to the IV. Infusion set line.
- Cover the puncture site with sterile dressing.
- Drugs can be injected with the help of syringe without needle through integrated injection port after removing the port cap. Close the injection port after use (for IV. Cannula having injection port).
- Perform routine monitoring & venipuncture site maintenance according to medical norms.

PRECAUTIONS :

- Open the sterile barrier pack only under aseptic conditions.
- Never try to reinsert the partially or completely withdrawn needle.
- Close the port cap and stoppers when the device is not in use.
- Never rotate the needle or catheter while insertion.
- Select and appropriate size of device before use.
- Insert the needle with the bevel facing up and angle between 10° to 30°.
- Observe the flash back of blood into needle hub and confirm the puncture of the vein.

CAUTION :

- The use of this product is restricted to a qualified doctor or a paramedic

- Read instructions before use.

HMD DISCLAIMS ANY RESPONSIBILITY FOR POSSIBLE CONSEQUENCES RESULTING FROM IMPROPER USE.

- Store in clean, dry & insect free place.
- Avoid exposure to Acidic/Corrosive fumes to avoid corrosion/Rust.
- Do not expose to excessive heat or direct sunlight as it can affect packing/sealing integrity.
- Injection from port should be done at slow speed, avoid trying to inject rapidly and suddenly (for I.V. Cannula having injection port).
- The product should be used immediately after opening the packaging.
- Visually inspect and carefully check the product and packaging before use. Improper transport, handling and storage may cause corrosion, structural and/or functional damage to device or packaging.
- Do not attempt to reinsert a partially or completely withdrawn needle, to avoid puncturing of catheter.
- Discard after use in sharps container.
- The product should not be reprocessed.
- For single use only. Do not clean or resterilize. Reuse of device may lead to cross contamination/infection.
- The product is guaranteed non-toxic , sterile & non-pyrogenic if the package has not been opened or damaged.

ADVERSE EFFECTS:

Pain, discomfort, hives, bleeding, blanching, bruising, burning, allergic reaction from hypersensitivity to materials used in the device, local insertion site infection etc.

DISPOSAL:

After use, this product may be a potential biohazard. Handle and dispose off in accordance with accepted medical practice and applicable local, state, and federal law and regulation.

REPORTING OF SERIOUS ADVERSE EVENTS:

- In case of any serious adverse events, please report the same to E-mail : info@hmdhealthcare.com
- For product used in EU also report to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established

DE

Cathy® I.V. KANÜLE

GEBRAUCHSANWEISUNG

GERÄTEBESCHREIBUNG :

- Eine IV-Kanüle ist ein kleiner, flexibler Schlauch mit einer Stahlnadel, der dazu dient, dem Patienten Medikamente und Flüssigkeiten über die periphere Vene in Hand, Arm oder in das Bein zu verabreichen.

VERWENDETE MATERIALIEN

- PP, LDPE, HDPE, PC, Edelstahl
Master Batch für die Einfärbung des Kunststoffes:
Orange, Mittelgrau, Weiß, Tiefgrün, Rosa, Tiefblau, Gelb & Violett
- Dieses Produkt enthält kein Naturkautschuklatex. Dieses Produkt ist frei von DEHP

VERWENDUNGSZWECK / INDIKATIONEN:

- Die IV-Kanüle ist ein konventionelles Gerät für den intravenösen / intravaskulären Zugang zur kurzzeitigen peripheren Kanülierung.

KONTRAINDIKATIONEN:

- Das Produkt sollte nicht bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen einen der verwendeten Stoffe angewendet werden.

ANWENDUNG FACHPERSONAL:

- Die Anwendung / Nutzung ist auf einen qualifizierten Arzt, Krankenschwester oder einen Sanitäter beschränkt..

DEFINITION PATIENTENGRUPPE:

- Alle Patienten bzw.. Gruppen unabhängig vom Alter und vom Geschlecht.

GEBRAUCHSANWEISUNG:

- Wählen Sie die Stelle sorgfältig aus und präparieren Sie diese antiseptisch.
- Wählen Sie die geeignete Größe der IV. Kanüle und überprüfen Sie visuell, ob die Verpackung nicht beschädigt ist.
- Nehmen Sie die Kanüle aus der sterilen Verpackung gemäß Anleitung
- Greifen Sie die IV. Kanüle an der Kappe des Injektionsanschlusses und dem Anschluß an der Nabe (bei IV. Kanülen mit Injektionsanschluss)
- Greifen Sie die IV Kanüle so, dass die Nadel und die Katheterspitze richtig ausgerichtet sind (bei IV. Kanülen ohne Injektionsöffnung).
- Entfernen Sie die Nadelabdeckung.
- Führen Sie eine Venenpunktion durch und prüfen Sie, ob sich Blut in der Rückflusskammer der Kanüle befindet, um sicher zu gehen, dass die Kanüle in der Vene ist.
- Führen Sie den Katheter in die Vene ein und ziehen Sie gleichzeitig die Nadel zurück.
- Ziehen Sie die Nadel vollständig zurück, während Sie die Kanüle kurz nach der Spitze des Katheters in die Vene drücken, und entsorgen Sie die Nadel in einem geeigneten Behälter. Befestigen Sie die IV Kanüle mit Hilfe eines Klebeverbandes am Patienten.
- Verbinden Sie die Kanüle mit dem IV. Infusionsset.
- Decken Sie die Punktionsstelle mit einem sterilen Verband ab.
- Medikamente können nun mit Hilfe einer Spritze ohne Nadel durch den integrierten Injektionsport injiziert werden, nachdem die Portkappe entfernt wurde.
Schließen Sie den Injektionsanschluss nach der Verwendung mit der Kappe (bei IV. Kanülen mit Injektionsanschluss).
- Führen Sie die routinemäßige Überwachung der Venenpunktionsstelle gemäß den den medizinischen Normen durch.

VORSICHTSMASSNAHMEN :

- Öffnen Sie die Sterilbarrieverpackung nur unter antiseptischen Bedingungen.
- Versuchen Sie niemals, die teilweise oder vollständig zurückgezogene Nadel wieder einzuführen.
- Schließen Sie die Portkappe und die Stopfen, wenn das Gerät nicht verwendet wird.
- Drehen Sie niemals die Nadel oder den Katheter während des Einführens.
- Wählen Sie vor dem Gebrauch eine geeignete Größe des Geräts.
- Führen Sie die Nadel mit der sichtbaren Schneide nach oben und einem Winkel zwischen 10° to 30° ein.
- Beobachten Sie das Zurückfließen des Blutes in den Nadelansatz , um sicherzugehen, dass die Punktionsstelle richtig ist..

VORSICHT :

- Die Verwendung dieses Produkts ist einem qualifizierten Arzt , Krankenschwester oder Sanitäter vorbehalten
- Lesen Sie vor der Anwendung die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch..
HMD LEHNT JEDE VERANTWORTUNG FÜR MÖGLICHE FOLGEN EINER UNSACHGEMÄSSEN ANWENDUNG AB.
- Lagern Sie das Produkt an einem sauberen, trockenen und insektenfreien Ort.
- Vermeiden Sie den Kontakt mit säurehaltigen / / ätzenden Dämpfen, um Korrosion etc. zu vermeiden.
- Setzen Sie das Gerät nicht übermäßiger Hitze oder direkter Sonneneinstrahlung aus, da dies die Dichtigkeit der Verpackung beeinträchtigen kann.
- Die Injektion aus dem Anschluss sollte mit langsamer Geschwindigkeit erfolgen, vermeiden Sie eine schnelle und plötzliche Bewegung (bei I.V. Kanülen mit Injektionsanschluss).
- Das Produkt sollte sofort nach dem öffnen der Verpackung verwendet werden .
- Überprüfen Sie das Produkt und die Verpackung vor der Verwendung visuell und sorgfältig.
- Unsachgemäßer Transport, Handhabung und Lagerung können zu Korrosion, strukturellen und/oder funktionellen Schäden am Gerät oder der Verpackung führen.
- Versuchen Sie nicht, eine teilweise oder vollständig zurückgezogene Nadel wieder einzuführen, um eine Punktionsstelle des Katheters zu vermeiden.
- Entsorgen Sie sie nach Gebrauch im Behälter für scharfe Gegenstände.(sharp box)
- Das Produkt sollte nicht wiederaufbereitet und verwendet werden.
- Das Produkt ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Nicht reinigen oder resterilisieren.
- Die Wiederverwendung des Geräts kann zu Kreuzkontaminationen / Infektionen führen.
- Das Produkt ist garantiert ungiftig , steril & nicht-pyrogen,wenn die Verpackung nicht geöffnet oder beschädigt wurde.

UNERWÜNSCHTE WIRKUNGEN:

Schmerzen, Unwohlsein, Nesselsucht, Blutungen, Bleiche, Blutergüsse, Brennen, allergische Reaktionen aufgrund von Überempfindlichkeit gegen die im Gerät verwendeten Materialien, lokale Infektionen an der Einstichstelle usw.

ENTSORGUNG:

Nach der Verwendung kann dieses Produkt eine potenzielle biologische Gefahr darstellen.. Behandeln und entsorgen Sie es in Übereinstimmung mit der anerkannten medizinischen Praxis und den geltenden lokalen, staatlichen und bundesstaatlichen Gesetzen und Vorschriften

MELDUNG VON SCHWERWIEGENDEN UNERWÜNSCHTENEREIGNISSEN:

- Sollten schwerwiegende unerwünschte Ereignisse auftreten, melden Sie diese bitte per E-mail an: info@hmdhealthcare.com
- Bei Produkten, die in der EU verwendet werden, melden Sie diese auch den zuständigen Behörden des Mitgliedstaates in dem der Anwender und/oder Patient ansässig ist.

تعليمات للاستخداموصف الجهاز:

- القنية الوريدية (IV) عبارة عن أنبوب صغير ومرن مصمم لتوصيل الأدوية والسوائل الوريدية إلى المريض من خلال الوريد المحاطي الموجود في ذراع المريض أو ساقه.

المواد المستخدمة:

- PC, LDPE, HDPE, PP، الفلاز المقاوم للصدأ، القسطرة الدفعية الرئيسية: برتقالي، رمادي متوسط، أبيض، أخضر غامق، وردي، أزرق غامق، أصفر وبنفسجي
- لا يحتوي هذا المنتج على لاتكس مطاطي طبيعي. هذا المنتج خالٍ من DEHP.

الاستخدام المقصود / المؤشرات:

- القنية الوريدية (IV) هي جهاز تقطيبي يستخدم للوصول عن طريق الوريد / داخل الأوعية الدموية للقنية الطرفية قصيرة المدى.

موقع الاستخدام:

- لا ينبغي أن يستخدم المنتج في المرضى الذين يعانون من فرط الحساسية المعروفة لأي من المواد المستخدمة.

المستخدم المقصود:

- يقتصر الاستخدام على طبيب مؤهل أو مسعف.

عدد المرضى المستهدفين:

- جميع المرضى بعض النظر عن العمر والجنس.

تعليمات الاستخدام:

- حدد بعينة واعداد الموقع بشكل معمق.
- حدد الحجم المناسب للقنية الوريدية (IV) وافحص بصرياً للتأكد من أن الحزمة سليمة.
- قم بإزالة القنية من التعبينة المعقمة.
- امسك القنية من غطاء منفذ الحقن والإسقاط المتوفّر على المحور (القنية الوريدية (IV) ذات منفذ الحقن).
- قم بإزالة غطاء الإبرة.
- قم بإلجراء بزل الوريد والتحقق من عودة الدم في غرفة فلاش الضير.
- أدخل القسطرة إلى الوريد وسحب الإبرة في نفس الوقت.
- اسحب الإبرة تماماً أثناء الضغط على الوريد بعد طرف القسطرة مباشرة في الوريد وتخلص من الإبرة في الحاوية المناسبة. قم بتأمين القنية للمريض بمساعدة ضمادة لاصقة.
- اتصل بخط مجموعة التسريب الوريديي. قم بتنفسية موقع ثقب مع خلع الملابس معمقة.
- يمكن حقن الأدوية بمساعدة حقنة بدون إبرة من خلال منفذ الحقن المتكامل بعد إزالة غطاء المنفذ. أغلق منفذ الحقن بعد الاستخدام (القنية الوريدية (IV) ذات منفذ الحقن).
- قم بإلجراء المراقبة الروتينية وصيانة موقع بزل الوريد وفقاً للمعايير الطبية.

الاحتياطات:

- افتح حزمه الحاجز المعقّم فقط في ظل ظروف معقّمة.
- لا تتحاول أبداً إعادة إدخال الإبرة المسحوبة جزئياً أو كلياً.
- أغلق غطاء المنفذ والسدادات عندما لا يكون الجهاز قيد الاستخدام.
- لا تقم أبداً بتثوير الإبرة أو القسطرة أثناء الإدخال.
- حدد الحجم المناسب للجهاز قبل الاستخدام.
- أنزل الإبرة بحيث يكون الشبكة متوجهة أعلى وزاوية بين 10 درجات إلى 30 درجة.
- رافق و MIPS الدم في محور الإبرة وتأكد من ثقب الوريد.

الذر:

- يقتصر استخدام هذا المنتج على طبيب مؤهل أو مسعف.
- اقرأ التعليمات قبل الاستخدام.
- يذكر HMD أي مسؤولية عن العواقب المحتملة الناتجة عن الاستخدام غير السليم.
- يحظى مكان نظيف وجاف وخالي من الحشرات.
- تجنب التعرض للأبخرة الحمضية / المسبيبة للتكلّل لتجنب التكلّل / الصدأ.
- لا تعرّضه للحرارة الزائدة أو أشعّة الشمس المباشرة لأنها يمكن أن تؤثّر على سلامته ختم التعبينة.
- يجب أن يتم الحقن من المنفذ سرعة بطيئة، وتجنب محاولة الحقن بسرعة وفجأة (القنية الوريدية (IV) ذات منفذ الحقن).
- يجب استخدام المنتج فور فتح العبوة.
- افحص بصرياً وتحقق بعديّة من المنتج والتعبينة والتلفيف قبل الاستخدام. قد يتسبّب النقل والمنزولة والتغزّين غير السليم في حدوث تآكل و / أو تلف هيكلّي و / أو وظيفي للجهاز أو العبوة.
- لا تحاول إعادة إدخال إبرة مسحوبة جزئياً أو كلياً، لتجنب ثقب القسطرة.
- تخلص منه بعد الاستخدام في حاوية الأدوات الحادة.
- لا ينبغي إعادة معالجة المنتج.
- للاستخدام الفردي فقط لا تتم بالتنظيف أو التعقيم. قد تؤدي إعادة استخدام الجهاز إلى انتقال العدوى بالتلّوّث الأول.
- المنتج مضمون غير سام ومعلم وغير ببروجيني إذا لم يتم فتح العبوة أو تلفها.

الآثار الجانبية:

- ألم، اتزاع، خالايا، تزيف، ابيضاض، كدمات، حرقة، رد فعل تحسسي من فرط الحساسية للمواد المستخدمة في الجهاز، عدوى موقع الإدخال المحلي وما إلى ذلك.

تصريف:

- بعد الاستخدام، قد يكون هذا المنتج خطراً بيولوجياً محتملاً. تعامل معه وتخليص منه للمارسة الطبية المقبولة والقانون واللوائح المحلية والولاية والقبرالية المعهود بها.

الإبلاغ عن الأحداث السلبية الخطيرة:

- في حالة حدوث أي أحداث سلبية خطيرة، يرجى الإبلاغ عن ذلك إلى البريد الإلكتروني: info@hmdhealthcare.com

- بالنسبة للمنتج المستخدم في الاتحاد الأوروبي، قم أيضاً بإبلاغ السلطة المختصة في الدولةعضو التي تم فيها إنشاء المستخدم و / أو المريض

HR

Cathy® L.V. KANILA

UPUTE ZA UPORABU

OPIS UREĐAJA:

- IV kanila je mala, fleksibilna cijev dizajnirana za isporuku IV lijekova i tekućina pacijentu kroz perifernu venu smještenu u ruci ili nozi pacijenta.

KORIŠTENI MATERIJALI

- PP, LDPE, HDPE, PC, nehrđajući čelik
Glavna serija : narančasta, srednje siva, bijela, duboko zelena, ružičasta, tamnoprlava, žuta i ljubičasta
- Ovaj proizvod ne sadrži prirodni gumeni lateks. Ovaj proizvod je bez DEHP-a.

PREDVIĐENA UPORABA/INDIKACIJE:

- IV kanila je konvencionalni uređaj koji se koristi za intravenski / intravaskularni pristup za kratkoročnu perifernu kanilaciju.

KONTRAINDIKACIJE:

- Proizvod se ne smije koristiti u bolesnika s poznatom preosjetljivošću na bilo koji od korištenih materijala.

NAMJERAVANI KORISNIK:

- Upotreba je ograničena na kvalificiranog liječnika ili bolničara.

NAMIJENJENA POPULACIJA PACIJENATA:

- Sva populacija pacijenata bez obzira na dob i gender.

UPUTE ZA UPORABU:

- Pažljivo odaberite i aseptično pripremite mjesto.
- Odaberite odgovarajuću veličinu IV. Cannula & pregledajte vizualno kako biste utvrdili da je paket netaknut.
- Uklonite kanilu iz sterilnog pakiranja.
- Prianjanje kanile iz poklopca priključka za ubrizgavanje i projekcije na glavčini (za IV. Kanula ima priključak za ubrizgavanje).
- Uhvatite kanilu tako da su vrh igle i katetera pravilno poravnati (za IV. Cannula nema priključak za ubrizgavanje).
- Uklonite poklopac igle.
- Izvedite venipunkciju i provjerite bljeskalicu krvi u flash stražnjoj komori.
- Unaprijedite kateter u venu i istovremeno povucite iglu.
- Potpuno povucite iglu dok pritišćete venu odmah nakon vrha katetera u venu i bacite iglu u odgovarajuću posudu. Pričvrstite Canilu na pacijenta uz pomoć ljepljivog preljeva.
- Spojite se na IV. Infuzija postavljena linija.
- Pokrijte mjesto uboda sterilnim preljevom.
- Lijekovi se mogu ubrizgati uz pomoć štrcaljke bez igle kroz integrirani priključak za ubrizgavanje nakon uklanjanja lučke kapice. Zatvorite priključak za ubrizgavanje nakon uporabe (za IV. Kanula ima priključak za ubrizgavanje).
- Izvršite rutinsko praćenje i održavanje mjesta venipunkture prema medicinskim normama.

MJERE OPREZA:

- Otvorite sterilnu barijeru samo u aseptičkim uvjetima.
- Nikada ne pokušavajte ponovno umetnuti djelomično ili potpuno povučenu iglu.
- Zatvorite poklopac priključka i čepove kada se uređaj ne koristi.
- Nikada ne rotirajte iglu ili kateter tijekom umetanja.
- Prije upotrebe odaberite i odgovarajuću veličinu uređaja.
- Umetnite iglu s kosinom okrenutom prema gore i kutom između 10 ° i 30 °.
- Promatrajte bljeskalicu krvi u glavčinu igle i potvrdite probijanje vene.

OPREZ:

- Upotreba ovog proizvoda ograničena je na kvalificiranog liječnika ili bolničara
- Pročitajte upute prije uporabe.
HMD SE ODRIČE SVAKE ODGOVORNOSTI ZA MOGUĆE POSLJEDICE KOJE PROIZLAZE IZ NEPRAVILNE UPORABE.
- Čuvati na čistom, suhom mjestu bez insekata .
- Izbjegavajte izlaganje kiselim i korozivnim parama kako biste izbjegli koroziju i Rust.
- Ne izlažite se prekomjernoj toplini ili izravnoj sunčevoj svjetlosti jer to može utjecati na cjelevitost brtvljenja pakiranja i.
- Ubrizgavanje iz luke treba obaviti sporom brzinom, izbjegavati pokušaj brzog i iznenadnog ubrizgavanja (za I.V. Canila koji ima priključak za ubrizgavanje).
- Proizvod treba koristiti odmah nakon otvaranja ambalaže .
- Vizualno pregledajte i pažljivo provjerite proizvod i pakiranje prije uporabe. Nepravilan prijevoz, rukovanje i skladištenje mogu uzrokovati koroziju, strukturalna i/ili funkcionalna oštećenja proizvoda ili ambalaže.
- Ne pokušavajte ponovno umetnuti djelomično ili potpuno povučenu iglu, kako biste izbjegli probijanje katetera.
- Odbacite nakon uporabe u spremnik za oštice.
- Proizvod se ne smije ponovno obrađivati.
- Samo za jednokratnu upotrebu . Nemojte čistiti ili resterilizirati. Ponovna uporaba uređaja može dovesti do unakrsne kontaminacije i infekcije.
- Proizvodu je zajamčeno netoksično , sterilno i nepirogeno ako pakiranje nije otvoreno ili oštećeno.

ŠTETNI UČINCI:

Bol, nelagoda, košnice, krvarenje, blansiranje, modrice, peckanje, alergijska reakcija od preosjetljivosti do materijala koji se koriste u uređaju, infekcije lokalnog mesta umetanja itd.

RASPOLAGANJE:

Nakon uporabe, ovaj proizvod može biti potencijalna biološka opasnost. Rukujte i odložite u skladu s prihvaćenom medicinskom praksom i primjenjivim lokalnim, državnim i saveznim zakonom i propisima.

PRIJAVLJIVANJE OZBILJNIH ŠTETNIH DOGAĐAJA:

- U slučaju bilo kakvih ozbiljnih štetnih događaja, molimo vas da isto prijavite na e-mail : info@hmdhealthcare.com
- Za proizvod koji se upotrebljava u EU-u također izvješćuje nadležno tijelo države članice u kojoj korisnik i/ili pacijent imaju poslovni nastan

CS**Cathy® L.V. KANYLA****NÁVOD K POUŽITÍ****POPIS ZAŘÍZENÍ:**

- Intravenózní kanya je malá, ohebná hadička určená k intravenóznímu podávání léků a tekutin pacientovi periferní žílou umístěnou v paži nebo noze pacienta.

POUŽITÉ MATERIÁLY

- PP, LDPE, HDPE, PC, Nerezová ocel
Hlavní šarže: oranžová, středně šedá, bílá, tmavě zelená, růžová, tmavě modrá, žlutá a fialová
- Tento výrobek neobsahuje latex z přírodního kaučuku. Tento produkt neobsahuje DEHP.

ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ/INDIKACE:

- IV kanya je konvenční prostředek používaný pro intravenózní / intravaskulární přístup pro krátkodobou periferní kanylu.

KONTRAINDIKACE:

- Přípravek by neměli užívat pacienti se známou přecitlivělostí na kterýkoli z použitých materiálů.

ZAMÝŠLENÝ UŽIVATEL:

- Použití je omezeno na kvalifikovaného lékaře nebo záchranáře.

ZAMÝŠLENÁ POPULACE PACIENTŮ:

- Celá populace pacientů bez ohledu na věk a pohlaví.

NÁVOD K POUŽITÍ:

- Pečlivě vyberte a asepticky připravte místo.
- Vyberte vhodnou velikost IV. Kanyla a vizuálně zkонтrolujte, zda je obal neporušený.
- Vyjměte kanylu ze sterilního obalu.
- Uchopte kanylu z víčka vstříkovacího portu a výstupku na hubu (pro IV. Kanya s injekčním portem).
- Uchopte kanylu tak, aby jehla a hrot katétru byly správně zarovnány (pro IV. Kanya bez injekčního portu).
- Sejměte kryt jehly.
- Proveďte venepunkci a zkonzolujte, zda v komoře vzplanutí krve nedochází ke zpětnému vzplanutí krve.
- Posuňte katétr do žily a současně vytáhněte jehlu.
- Vytáhněte jehlu úplně a zatlačte žilu těsně za špičkou katétru do žily a jehlu zlikvidujte ve vhodné nádobě. Kanylu připevněte k pacientovi pomocí adhezivního obvazu.
- Připojte se k IV. Linka infuzního setu.
- Místo vpichu zakryjte sterilním obvazem.
- Léky mohou být injikovány pomocí injekční stříkačky bez jehly přes integrovaný injekční port po odstranění víčka portu. Po použití uzavřete vstříkovací port (pro IV. Kanya s injekčním portem).
- Provádějte rutinní monitorování a údržbu místa venepunkce v souladu s lékařskými normami.

OPATŘENÍ:

- Sterilní bariérový obal otevřejte pouze za aseptických podmínek.
- Nikdy se nepokoušejte znova zavést částečně nebo úplně vytaženou jehlu.
- Pokud zařízení nepoužíváte, zavřete krytku portu a zarázky.
- Během zavádění nikdy neotáčejte jehlou nebo katérem.
- Před použitím vyberte a přizpůsobte velikost zařízení.
- Vložte jehlu tak, aby zkosení směřovalo nahoru a nakloňte mezi 10° až 30°.
- Pozorujte zpětný ráz krve do náboje jehly a potvrďte propíchnutí žily.

OPATRNOST:

- Použití tohoto produktu je omezeno na kvalifikovaného lékaře nebo záchranáře
- Před použitím si přečtěte pokyny.

HMD SE ZŘÍKÁ JAKÉKOLI ODPOVĚDNOSTI ZA MOŽNÉ NÁSLEDKY VYPLÝVAJÍCÍ Z NESPRÁVNÉHO POUŽITÍ.

- Skladujte na čistém, suchém místě bez hmyzu.
- Vyhnete se vystavení kyselým i korozivním výparům, abyste předešli korozi i rzi.
- Nevystavujte nadměrnému teplu nebo přímému slunečnímu záření, protože to může ovlivnit integritu těsnění obalu I.
- Injekce z portu by měla být prováděna při nízké rychlosti, vyhněte se pokusu o rychlou a náhlou injekci (pro IV. kanylu s injekčním portem).
- Výrobek by měl být použit ihned po otevření obalu.
- Před použitím produkt a obal vizuálně zkonzolujte a pečlivě zkonzolujte. Nesprávná přeprava, manipulace a skladování mohou způsobit korozi, strukturální a/nebo funkční poškození zařízení nebo obalu.
- Nepokoušejte se znova zavést částečně nebo úplně vytaženou jehlu, aby nedošlo k propíchnutí katétru.
- Po použití zlikvidujte v nádobě na ostré předměty.
- Produkt by neměl být znova zpracováván.
- Pouze na jedno použití. Nečistěte ani nesterilizujte. Opakované použití prostředku může vést ke křížové kontaminaci I. infekce.
- Výrobek je zaručeně netoxický, sterilní a nepyrogenní, pokud obal nebyl otevřen nebo poškozen.

NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY:

Bolest, nepohodlí, kopřivka, krvácení, blanšírování, modřiny, pálení, alergická reakce od přecitlivělosti na materiály používané v prostředku, lokální infekci v místě zavedení atd.

LIKVIDACE:

Po použití může tento produkt představovat potenciální biologické nebezpečí. Manipulujte a likvidujte v souladu s uznávanou lékařskou praxí a platnými místními, státními a federálními zákony a předpisy.

HLÁŠENÍ ZÁVAŽNÝCH NEŽÁDOUCÍCH ÚČINKŮ:

- V případě jakýchkoli závažných nežádoucích účinků je prosím nahláste na e-mail: info@hmdhealthcare.com
- U přípravku používaného v EU se rovněž nahláste příslušnému orgánu členského státu, ve kterém je uživatel a/nebo pacient usazen

DA

Cathy® I.V. KANYLE

INSTRUKTIONER TIL BRUG

ENHED BESKRIVELSE :

- IV kanyle er et lille, fleksibelt rør designet til at levere IV medicin og væsker til patienten gennem den perifere vene beliggende i patientens arm eller ben.

ANVENDTE MATERIALER

- PP, LDPE, HDPE, PC, Rustfrit stål
Master Batch : Orange, Medium Grå, Hvid, Dyb Grøn, Pink, Dyb Blå, Gul & Violet

- Dette produkt indeholder ikke naturgummilatex . Dette produkt er DEHP-frit.

PÅTÆNKET ANVENDELSE/ANGIVELSER:

- IV-kanyle er en konventionel enhed, der anvendes til intravenøs / intravaskulær adgang til kortvarig perifer kanylering.

KONTRAINDIKATIONER:

- Produktet bør ikke anvendes til patienter med kendt overfølsomhed over for ethvert af de anvendte materialer.

TILSIGTET BRUGER:

- Brug er begrænset til en kvalificeret læge eller en paramediciner.

TILSIGTET PATIENTPOPULATION:

- Alle patientpopulationer uanset alder og gender.

BRUGSANVISNING:

- Vælg omhyggeligt og forbered stedet aseptisk .
- Vælg passende størrelse IV. Kanyle & inspicere visuelt for at sikre, at pakken er intakt.
- Fjern kanylen fra steril pakning.
- Tag fat i kanylen fra injektionsportens hætte og projektionen på navet (til IV. Kanyle med injektionsport).
- Tag fat i kanylen, så nålen og kateterspidsen er korrekt justeret (for IV. Kanyle har ikke injektionsport).
- Fjern kanylehætten.
- Udfør venipunktur & tjek for flash back af blod i flash back kammer.
- Før kateteret ind i venen og træk samtidig nålen ud.
- Træk kanylen helt ud, mens du trykker venen lige efter spidsen af kateteret ind i venen, og kassér nålen i passende beholder. Fastgør kanylen til patienten ved hjælp af klæbende dressing.
- Opret forbindelse til IV. Infusion sæt linje.
- Dæk punkteringsstedet med steril dressing.
- Narkotika kan injiceres ved hjælp af sprøjte uden nål gennem integreret injektionsport efter fjernelse af porthætten. Luk injektionsporten efter brug (for IV. Kanyle med injektionsport).
- Udfør rutinemæssig overvågning og vedligeholdelse af venepunkturstedet i henhold til medicinske normer.

FORHOLDSREGLER:

- Åbn kun den sterile barrierekning under aseptiske forhold.
- Forsøg aldrig at sætte den delvist eller helt tilbagetrukne kanyle igen.
- Luk porthætten og propperne, når enheden ikke er i brug.
- Drej aldrig nålen eller kateteret under iføring.
- Vælg og passende størrelse på enheden før brug.
- Stik nålen ind med skråningen opad og vinklen mellem 10° og 30°.
- Overhold flashbacket af blod i nålenavet og bekræft punkteringen af venen.

FORSIGTIGHED:

- Brugen af dette produkt er begrænset til en kvalificeret læge eller en paramediciner
- Læs brugsanvisningen før brug.

HMD FRASKRIVER SIG ETHVERT ANSVAR FOR MULIGE KONSEKVENSER SOM FØLGE AF FORKERT BRUG.

- Opbevares på rent, tørt og insektfrit sted.
- Undgå udsættelse for sure I ætsende dampe for at undgå korrosion I rust.
- Må ikke udsættes for overdreven varme eller direkte sollys, da det kan påvirke pakningens holdbarhed.
- Injektion fra port skal ske ved langsom hastighed, undgå at forsøge at injicere hurtigt og pludseligt (for I.V. Cannula har injektionsport).
- Produktet skal anvendes umiddelbart efter åbning af emballagen .
- Undersøg visuelt og kontroller omhyggeligt produktet og emballagen før brug. Forkert transport, håndtering og opbevaring kan forårsage korrosion, strukturel og/eller funktionel skade på enheden eller emballagen.
- Forsøg ikke at indsætte en delvist eller helt trukket kanyle igen for at undgå punktering af kateteret.
- Kassér efter brug i kanylebeholderen.
- Produktet bør ikke oparbejdes.
- Kun til engangsbrug . Må ikke rengøres eller steriliseres igen. Genbrug af enheden kan føre til krydkontaminering I-infektion.
- Produktet garanteres giftfri, steril og ikke-pyrogen, hvis pakken ikke er åbnet eller beskadiget.

BIVIRKNINGER:

Smerter, ubehag, nældefeber, blødning, blanchering, blå mærker, brændende, allergisk reaktion fra overfølsomhed over for materialer, der anvendes i enheden, infektion på lokalt indsættelsessted osv.

BORTSKAFFELSE:

Efter brug kan dette produkt være en potentiel biohazard. Håndter og bortskaf i overensstemmelse med med accepteret lægepraksis og gældende lokal, statslig og føderal lov og regulering.

INDBERETNING AF ALVORLIGE HÆNDELSER:

- I tilfælde af alvorlige bivirkninger bedes du rapportere det samme til E-mail: info@hmdhealthcare.com
- For produkter, der anvendes i EU, skal du også indberette til den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er etableret

NL

Cathy® I.V. CANULE

GEBRUIKSAANWIJZING

APPARAAT BESCHRIJVING :

- Een intraveneuze (IV) canule is een klein, flexibele buisje dat ontworpen is om intraveneuze (IV) medicatie en vloeistoffen aan de patiënt toe te dienen via de perifereader in de arm of het been van de patiënt.

GEBRUIKTE MATERIALEN

- PP, LDPE, HDPE, PC, roestvrij staal
Master Batch : Oranje, Medium Grijs, Wit, Diepgroen, Roze, Diepblauw, Geel & Violet
- Dit product bevat geen natuurrubberlatex. Dit product bevat geen DEHP.

BEOOGD GEBRUIK/INDICATIES:

- Een IV canule is een conventioneel apparaat dat wordt gebruikt voor intraveneuze / intravasculaire toegang voor kortdurende perifere canulatie.

CONTRA-INDICATIES:

- Patiënten van wie bekend is dat ze allergisch zijn voor één van de gebruikte materialen, moeten het gebruik van het product vermijden.

BEOOGDE GEBRUIKER:

- Het gebruik is voorbehouden aan een gekwalificeerde arts of een paramedicus.

BEOOGDE PATIËNTENPOPULATIE:

- Alle patiëntenpopulaties, ongeacht leeftijd en geslacht.

GEBRUIKSAANWIJZING:

- Selecteer zorgvuldig de plaats en bereid deze aseptisch voor.

- Selecteer een geschikte maat IV. canule en inspecteer deze visueel om te controleren of de verpakking intact is.

- Haal de canule uit de steriele verpakking.

- Pak de canule vast bij de dop van de injectiepoort en de projectie op de naaf (voor IV. canules met injectiepoorten).

- Pak de canule vast zodat de naald en de katheterpunt goed uitgelijnd zijn (voor een infuus heeft de canule geen injectiepoort).

- Verwijder de naaldkap.

- Voer een venapunctie uit en controleer op terugstromend bloed in de terugslagkamer.

- Schuif de katheter in deader en trek tegelijkertijd de naald terug.

- Trek de naald volledig terug terwijl u op deader drukt net na de punt van de katheter in deader en gooi de naald weg in de daarvoor bestemde container. Maak de canule vast aan de patiënt met behulp van een zelfklevend verband.

- Sluit aan op de infuuslijn.

- Bedek de prikplaats met een steriel verband.

- Geneesmiddelen kunnen worden geïnjecteerd met behulp van een spuit zonder naald via een geïntegreerde injectiepoort nadat de dop van de poort is verwijderd. Sluit de injectiepoort na gebruik (voor IV. canule met een injectiepoort).

- Voer routinecontroles en onderhoud van de venapunctieplaats uit volgens de medische normen.

VOORZORGSMATREGELLEN:

- Open de steriele barrièerverpakking alleen onder aseptische omstandigheden.

- Probeer nooit de geheel of gedeeltelijk teruggetrokken naald opnieuw in te brengen.

- Sluit de poortdop en stoppers als het apparaat niet in gebruik is.

- Draai de naald of katheter nooit tijdens het inbrengen.

- Selecteer voor gebruik de juiste maat van het apparaat.

- Breng de naald in met de schuine kant naar boven en een hoek van 10° tot 30°.

- Let op de terugslag van bloed in de naaldhub en bevestig dat deader is aangeprikt.

VOORZICHTIGHEID:

- Het gebruik van dit product is voorbehouden aan een gekwalificeerde arts of een paramedicus

- Lees de instructies voor gebruik.

HMD WIJST ELKE VERANTWOORDELICKHEID AF VOOR MOGELIJKE GEVOLGEN DIE VOORTVLOEIEN UIT ONJUIST GEBRUIK.

- Opslaan in een schone, droge en insectvrije ruimte.

- Vermijd blootstelling aan zure corrosieve dampen om corrosie en roest te voorkomen .

- Niet blootstellen aan overmatige hitte of direct zonlicht het kan de verpakking / afdichting integriteit beïnvloeden.

- Injectie van poort moet worden gedaan op langzame snelheid, vermijd proberen om snel en plotseling te injecteren (voor I.V. canule met injectiepoort).

- Het product moet onmiddellijk na het openen van de verpakking worden gebruikt.

- Inspecteer het product en de verpakking visueel en controleer ze zorgvuldig voor gebruik. Onjuist transport, onjuiste behandeling en onjuiste opslag kunnen corrosie en/of structurele en/of functionele schade aan het apparaat of de verpakking veroorzaken.

- Probeer een gedeeltelijk of volledig teruggetrokken naald niet opnieuw in te brengen om doorprikkken van de katheter te voorkomen.

- Gooi het na gebruik weg in de afvalcontainer.

- Het product mag niet opnieuw worden verwerkt.

- Alleen voor eenmalig gebruik . Niet reinigen of opnieuw steriliseren. Hergebruik van hulpmiddelen kan leiden tot kruisbesmetting en infectie.

- Het product is gegarandeerd niet-giftig, steriel en niet-pyrogeen als de verpakking niet geopend of beschadigd is.

BIJWERKINGEN:

Pijn, ongemak, netelroos, bloeding, blancheren, blauwe plekken, branderigheid en allergische reactie door overgevoeligheid voor materialen die in het apparaat worden gebruikt, plaatselijke infectie van de inbrengplaats, enz.

VERWIJDERING:

Na gebruik kan dit product een potentieel biologisch gevaar zijn. Behandel en gooide weg volgens geaccepteerd medisch gebruik

en de toepasselijke lokale, staats- en federale wet- en regelgeving.

RAPPORTAGE VAN ERNSTIGE BIJWERKINGEN:

- In het geval van ernstige bijwerkingen, gelieve deze te melden aan het e-mailadres:

info@hmdhealthcare.com

- Voor producten die in de EU worden gebruikt, meld dit ook aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd

FI

Cathy® I.V. KANYYLI

KÄYTTÖOHJEET

LAITTEEN KUVAUS:

- IV- kanyyli on pieni, joustava putki, joka on tarkoitettu antamaan IV-lääkkeitä ja nesteitä potilaalle potilaan käsivarres sa tai jalassa sijaitsevan perifeerisen laskimon kautta.

KÄYTETTY MATERIAALIT

- PP, LDPE, HDPE, PC, ruostumatonta terästä
Pääerä: Oranssi, keskiharmaa, valkoinen, syvän vihreä, vaaleanpunainen, syvän sininen, keltainen ja violetti
- Tämä tuote ei sisällä luonnonkumilat eksia. Tämä tuote on DEHP- vapaa.

KÄYTTÖTARKOITUS/KÄYTTÖAIHEET:

- IV- kanyyli on tavanomainen laite, jota käytetään laskimonsisäiseen tai suonensisäiseen pääsyn lyhytaikaiseen perifeeriseen kanyaatioon.

VASTA-AIHEET:

- Valmistetta ei tule käyttää potilaille, joiden tiedetään olevan yliherkkiä mitä tahansa käytettyä materiaalia.

TARKOITETTU KÄYTTÄJÄ:

- Käyttö on rajoitettu pätevälle lääkärille tai ensihoitajalle.

AIOTTU POTILASRYHMÄ:

- Kaikki potilaspopulaatio iästä ja ge deistä riippumatta.

KÄYTTÖOHJEET:

- Valitse huolellisesti ja valmistele alue aseptisesti.
- Valitse sopiva IV-koko. Kanyyli ja tarkista silmämäärisesti varmistaaksesi, että pakaus on ehjä.
- Poista kanyyli steriilistä pakauksesta.
- Tartu k anyyliin napassa olevasta injektiointipunktiin korkista ja ulostuksesta (IV: Ile. Kanyyli, jossa on injektiopori).
- Tartu k anyyliin niin, että neula ja katetrin kärki ovat kunnolla kohdallaan (IV: Ile. Kanyyli, jossa ei ole injektioporia).
- Irrota neulan kansi.
- Suorita laskimopunktio ja tarkista veren palautuminen flash- takak ammi ossa.
- Siirrä katetri laski moon ja vedä ääneen useaan otteeseen.
- Vedä ääneen kokonaan ja paina laskimoa heti katetrin kärjen jälkeen laskimoon ja hävitä neula sopivan astiaan. Kiinnitä kanyyli potilaaseen liimasi doksella.
- Yhdistä ääneen IV:hen. Infusiosarjan linja.
- Peitä pistoskohta steriilillä sidoksella.
- Lääkkeitä voidaan injektoida ruis kulma ilman neulaa integroidun injektiointipunktiin läpi portin korkein poistamisen jälkeen. Laita injektiopunktiin käytön jälkeen (laskimoon. Kanyyli, jossa on injektiopori).
- Suorita rutuininomaisen valvontaa - ja laskimopistokohdan ylläpito lääketieteellisten normien mukaisesti.

VAROTOIMET:

- Avaa steriili suojarakennus vain aseptisissa olosuhteissa.
- Älä koskaan yritä työntää osittain tai kokonaan vedettyä neulaa takaisin paikalleen.
- Sulje portin korkki ja tulpat, kun laitetta ei käytetä.
- Älä koskaan käännyneulaa tai katetria asettamisen aikana.
- Valitse sopiva laitteen koko ennen käyttöä.
- Työnnä neula niin, että viiste on ylöspäin ja kulma välillä 10° - 30°.
- Tarkkaile veren välähdytystä takaisin neulan napaan ja varmista laskimon puhkaisuus.

VAROITUS:

- Tuotteen käyttö on rajoitettu pätevälle lääkärille tai ensihoitajalle

- Lue ohjeet ennen käyttöä.

HMD EI VASTAA MAHDOLLISISTA SEURAUKSISTA, JOTKA JOHTUVAT VÄÄRÄSTÄ KÄYTÖSTÄ.

- Säilytä puhtaalla assalla, kuivassa ja hyönteisessä vapaalla paikassa.

- Vältä altistumista hapkolle i c I Corrosi ve - höyryille korroosion välttämiseksi.

- Älä altista liialliselle kuumalle uudelle tai suoralle auringonvalolle, koska se voi vaikuttaa pakauksen tiiviiseen stykseen.

- Injektiointipunkti tulee tehdä hitaalla nopeudella, älä yritä pistää nopeasti ja äkillisesti (L.v. Kanyyli, jossa on injektiointipunkti).

- Tuote tulee käytettäväksi heti pakauksen avaamisen jälkeen.

- Tarkasta ja tarkista tuote ja pakaus huolellisesti ennen käyttöä. Väärä kuljetus, käsittely ja varastointi voivat aiheuttaa laitteelle tai pakaukselle vaurioita, rakenteellisia ja/tai toimintallisia vaurioita.

- Älä yritä asettaa takaisin osittain tai kokonaan vedettyä neulaa eikä jotta välttetään kateterin puhkaiseminen.

- Hävitä käytön jälkeen terävien esineiden säiliössä.

- Tuotetta ei saa käsitellä uudelleen.

- Vain kertakäyttöön. Älä puhdista tai steriloit uudelleen. Laitteen uudelleenkäyttö voi johtaa ristikontaminaatioon.

- Tuote on taattu myrkyttömäksi, steriiliä ja ei-pyrogeeniseksi, jos pakauusta ei ole avattu tai vaurioitunut.

HAITTAVAIKUTUKSET:

Kipu, kipu, nokkosihottuma, verenvuoto, valkaisu, mustelmat, polttaminen, allerginen reaktio tai yliherkkyydestä johtuvat esineiden käytetylle aineelle, paikallisesta pistoskohtaan infektiosta ja/ne.

DISPOSAL:

Käytön jälkeen tämä tuote voi olla mahdollinen biologinen vaara. Käsittele ja hävitä sen mukaisesti hyväksytyn lääketieteellisen käytännön ja sovellettavan paikallisen, osavaltion ja liittovaltion lain ja sääntelyn kanssa.

VAKAVISTA HAITTATAPAHTUMISTA ILMOITTAMINEN:

- Jos ilmenee vakavia haittatapahtumia, ilmoita siitä sähköpostiin: info@mdhealthcare.com

- Ilmoita EU:ssa käytetystä tuotteesta myös sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, johon käyttäjä ja/tai potilas on sijoittautunut.

FR

Cathy® CANULE INTRAVEINEUSE (I.V)

MODE D'EMPLOI

DESCRIPTION DE L'APPAREIL :

- La canule IV est un petit tube flexible conçu pour administrer des médicaments et des liquides IV par la veine périphérique située dans le bras ou la jambe du patient.

MATÉRIAUX UTILISÉS

- PP, LDPE, HDPE, PC, Acier inoxydable
Mélange-maître : Orange, Gris moyen, Blanc, Vert foncé, Rose, Bleu profond, Jaune et Violet
- Ce produit ne contient pas de latex de caoutchouc naturel. Ce produit est sans DEHP.

UTILISATION PRÉVUE / INDICATIONS :

- La canule IV est un appareil classique utilisé pour l'accès intraveineux / intravasculaire pour les interventions périphériques à court terme.

CONTRE-INDICATIONS :

- Le produit ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une hypersensibilité connue à tout matériau utilisé.

UTILISATEUR PRÉVU :

- L'utilisation est réservée à un médecin ou à un auxiliaire médical qualifié.

POPULATION DE PATIENTS VISÉE :

- Tous les patients, quel que soit leur âge et leur sexe.

MODE D'EMPLOI :

- Sélectionnez soigneusement et préparez le site de manière aseptique.
- Sélectionnez la taille appropriée de la canule I.V et procédez à une inspection visuelle pour s'assurer que l'emballage est intact.
- Retirez la canule de l'emballage stérile.
- Saisissez la canule à partir du capuchon de l'orifice d'injection et de la projection fournis sur l'embase (pour la canule I.V avec orifice d'injection).
- Saisissez la canule de manière à ce que l'aiguille et la pointe du cathéter soient correctement alignées (pour la canule I.V n'ayant pas d'orifice d'injection).
- Retirez le couvercle de l'aiguille.
- Effectuez une ponction veineuse et vérifier qu'il n'y a pas de retour de sang dans la chambre de retour de sang.
- Faites avancer le cathéter dans la veine et retirez simultanément l'aiguille.
- Retirez complètement l'aiguille tout en appuyant sur la veine juste après la pointe du cathéter dans la veine et jetez l'aiguille dans un récipient approprié. Fixez la canule au patient à l'aide d'un pansement adhésif.
- Raccorder à la ligne du kit de perfusion I.V.
- Couvrez le site de ponction avec un pansement stérile.
- Les médicaments peuvent être injectés à l'aide d'une seringue sans aiguille à travers l'orifice d'injection intégré après avoir retiré le capuchon de l'orifice. Fermez l'orifice d'injection après utilisation (pour la canule I.V avec orifice d'injection).
- Effectuez les contrôles de routine et l'entretien du site de ponction veineuse conformément aux normes médicales.

PRÉCAUTIONS :

- Ouvrir l'emballage à barrière stérile uniquement dans des conditions d'asepsie.
- Ne jamais essayer de réinsérer l'aiguille partiellement ou complètement retirée.
- Fermer le capuchon de l'orifice et les bouchons lorsque l'appareil n'est pas utilisé.
- Ne jamais faire pivoter l'aiguille ou le cathéter pendant l'insertion.
- Sélectionner la taille appropriée de l'appareil avant utilisation.
- Insérer l'aiguille avec le biseau vers le haut et l'incliner entre 10° et 30°.
- Observer le retour de sang dans l'embase de l'aiguille et confirmer la ponction de la veine.

PRÉCAUTION :

- L'utilisation de ce produit est réservée à un médecin ou à un auxiliaire médical qualifié

- Lire les instructions avant utilisation.

HMD DÉCLINE TOUTE RESPONSABILITÉ QUANT AUX CONSÉQUENCES ÉVENTUELLES RÉSULTANT D'UNE MAUVAISE UTILISATION.

- Conserver dans un endroit propre, sec et exempt d'insectes.
- Éviter l'exposition à l'acide I vapeurs corrosives pour éviter la corrosion I rouille.
- Ne pas exposer le produit à une chaleur excessive ou à la lumière directe du soleil, car cela peut affecter l'intégrité de l'étanchéité de l'emballage.
- L'injection à partir de l'orifice doit se faire à une vitesse lente, éviter d'essayer d'injecter rapidement et soudainement (pour la canule I.V ayant un orifice d'injection).
- Le produit doit être utilisé immédiatement après l'ouverture de l'emballage.
- Inspecter visuellement et vérifier soigneusement le produit et l'emballage avant utilisation. Un transport, une manipulation et un stockage inappropriés peuvent entraîner de la corrosion, des dommages structurels et/ou fonctionnels à l'appareil ou à l'emballage.
- Ne pas essayer de réinsérer une aiguille partiellement ou complètement retirée, pour éviter de percer le cathéter.
- Jeter après utilisation dans un récipient pour objets tranchants.
- Le produit ne doit pas être retraité.
- À usage unique. Ne pas nettoyer ou restériliser. La réutilisation du dispositif peut entraîner une contamination croisée I infection.
- Le produit est garanti non toxique, stérile et apyrogène si l'emballage n'a pas été ouvert ou endommagé.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Douleur, inconfort, urticaire, saignement, blanchiment, ecchymoses, brûlures, réaction allergique de l'hypersensibilité aux matériaux utilisés dans l'appareil, infection du site d'insertion local, etc.

ÉLIMINATION :

Après utilisation, ce produit peut présenter un risque biologique potentiel. Manipuler et éliminer conformément

aux pratiques médicales acceptées et aux lois et réglementations locales, étatiques et fédérales applicables.

DÉCLARATION DES ÉVÉNEMENTS INDÉSIRABLES GRAVES :

- En cas d'événements indésirables graves, veuillez le signaler par e-mail à l'adresse : info@hmdhealthcare.com

- Pour les produits utilisés dans l'UE, signalez également à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi

EL

Cathy® Λ.Β. ΚΑΝΟΥΛΑ

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΣΥΣΚΕΥΗΣ :

- Ο ενδοφλέβιος σωληνίσκος είναι ένας μικρός, εύκαμπτος σωλήνας σχεδιασμένος να παρέχει ενδοφλέβια φάρμακα και υγρά στον ασθενή μέσω της περιφερικής φλέβας που βρίσκεται στο χέρι ή το πόδι του ασθενούς.

ΥΛΙΚΑ ΠΟΥ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ

- PP, LDPE, HDPE, PC, ανοξείδωτο
Master Batch : Πορτοκαλί, Μεσαίο Γκρι, Λευκό, Βαθύ Πράσινο, Ροζ, Βαθύ Μπλε, Κίτρινο & Βιολετί
- Αυτό το προϊόν δεν περιέχει λατέξ από φυσικό καουτσούκ. Αυτό το προϊόν δεν περιέχει DEHP.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ/ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:

- Ο ενδοφλέβιος σωληνίσκος είναι μια συμβατική συσκευή που χρησιμοποιείται για ενδοφλέβια / ενδοαγγειακή πρόσβαση για βραχυπρόθεσμη περιφερική κάνουλα.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:

- Το προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή υπερευαισθησία σε οποιοδήποτε από τα χρησιμοποιούμενα υλικά.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΟΣ ΧΡΗΣΤΗΣ:

- Η χρήση περιορίζεται σε ειδικευμένο γιατρό ή παραϊατρικό.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΟΣ ΠΛΗΘΥΣΜΟΣ ΑΣΘΕΝΩΝ:

- Όλος ο πληθυσμός των ασθενών ανεξαρτήτως ηλικίας και φύλου.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ:

- Επιλέξτε προσεκτικά και προετοιμάστε άσηπτα τον χώρο.
- Επιλέξτε κατάλληλο μέγεθος σωληνίσκου IV και επιθεωρήστε οπτικά για να βεβαιωθείτε ότι η συσκευασία είναι άθικτη.
- Αφαιρέστε την κάνουλα από την αποστειρωμένη συσκευασία.
- Πιάστε τον σωληνίσκο από το καπάκι της θύρας έγχυσης και την προβολή που παρέχεται στην πλήμνη (για σωληνίσκο IV με θύρα ένεσης).
- Πιάστε τον σωληνίσκο έτσι ώστε η βελόνα και το άκρο του καθετήρα να ευθυγραμμιστούν σωστά (για σωληνίσκο IV που δεν έχει θύρα ένεσης).
- Αφαιρέστε το κάλυμμα της βελόνας.
- Εκτελέστε φλεβοκέντηση και ελέγχετε για flash back του αίματος σε flash back θάλαμο.
- Προωθήστε τον καθετήρα σε φλέβα και ταυτόχρονα τραβήξτε τη βελόνα.
- Αναρροφήστε εντελώς τη βελόνα ενώ πιέζετε τη φλέβα αμέσως μετά την άκρη του καθετήρα μέσα στη φλέβα και απορρίψτε τη βελόνα σε κατάλληλο δοχείο. Ασφαλίστε τον σωληνίσκο στον ασθενή με τη βοήθεια συγκολλητικού επιδέσμου.
- Συνδεθείτε στη γραμμή IV ρύθμισης έγχυσης.
- Καλύψτε το σημείο διάτρησης με αποστειρωμένο επίδεσμο.
- Τα φάρμακα μπορούν να εγχυθούν με τη βοήθεια σύριγγας χωρίς βελόνα μέσω ενσωματωμένης θύρας ένεσης μετά την αφαίρεση του καλύμματος θύρας. Κλείστε τη θύρα ένεσης μετά τη χρήση (για σωληνίσκο IV με θύρα ένεσης).
- Εκτελέστε παρακολούθηση ρουτίνας και συντήρηση της θέσης φλεβοκέντησης σύμφωνα με τους ιατρικούς κανόνες.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ:

- Η αποστειρωμένη συσκευασία φραγμού ανοίγεται μόνο υπό άσηπτες συνθήκες.
- Ποτέ μην προσπαθήσετε να επανατοποθετήσετε τη μερικώς ή πλήρως αποσυρθείσα βελόνα.
- Κλείστε το καπάκι θύρας και τα πώματα όταν η συσκευή δεν χρησιμοποιείται.
- Ποτέ μην περιστρέφετε τη βελόνα ή τον καθετήρα κατά την εισαγωγή.
- Επιλέξτε και κατάλληλο μέγεθος συσκευής πριν από τη χρήση.
- Εισάγετε τη βελόνα με τη λοξότμηση στραμμένη προς τα πάνω και γωνία μεταξύ 10° και 30°.
- Παρατηρήστε το flash back του αίματος στο κέντρο της βελόνας και επιβεβαιώστε την παρακέντηση της φλέβας.

ΠΡΟΣΟΧΗ:

- Η χρήση αυτού του προϊόντος περιορίζεται σε ειδικευμένο γιατρό ή παραϊατρικό
- Διαβάστε τις οδηγίες πριν από τη χρήση.

ΑΠΟΠΟΙΟΥΜΑΣΤΕ ΚΑΘΕ ΕΥΘΥΝΗ ΓΙΑ ΠΙΘΑΝΕΣ ΣΥΝΕΠΕΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΟΚΥΠΤΟΥΝ ΑΠΟ ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΗ ΧΡΗΣΗ.

- Φυλάσσετε σε καθαρό, στεγνό και χωρίς έντομα μέρος.
- Αποφύγετε την έκθεση σε όξινες αναθυμιάσεις για να αποφύγετε τη διάβρωση I σκουριά.
- Μην εκθέτετε σε υπερβολική θερμότητα ή άμεσο ηλιακό φως, καθώς μπορεί να επηρεάσει την ακεραιότητα της σφράγισης της συσκευασίας.
- Η ένεση από τη θύρα πρέπει να γίνεται με χαμηλή ταχύτητα, αποφύγετε την προσπάθεια ένεσης γρήγορα και ξαφνικά (για σωληνίσκο IV που έχει θύρα ένεσης).
- Το προϊόν πρέπει να χρησιμοποιείται αμέσως μετά το άνοιγμα της συσκευασίας.
- Ελέγχετε οπτικά και ελέγχετε προσεκτικά το προϊόν και τη συσκευασία πριν από τη χρήση. Η ακατάλληλη μεταφορά, χειρισμός και αποθήκευση μπορεί να προκαλέσει διάβρωση, δομική ή/και λειτουργική ζημιά στη συσκευή ή τη συσκευασία.
- Μην επιχειρήσετε να επανατοποθετήσετε μια μερικώς ή πλήρως αποσυρθείσα βελόνα, για να αποφύγετε τη διάτρηση του καθετήρα.
- Απορρίψτε μετά τη χρήση σε περιέκτη αιχμηρών αντικειμένων.
- Το προϊόν δεν πρέπει να υποβάλλεται σε επανεπεξεργασία.
- Για μία μόνο χρήση. Μην καθαρίζετε ή αποστειρώνετε ξανά. Η επαναχρησιμοποίηση της συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε μόλυνση.
- Το προϊόν είναι έχει εγγύηση, μη τοξικό, αποστειρωμένο και μη πυρογενές εάν η συσκευασία δεν έχει ανοιχτεί ή καταστραφεί.

ΔΥΣΜΕΝΕΙΣ ΕΠΙΠΤΩΣΕΙΣ:

Πόνος, δυσφορία, κνίδωση, αιμορραγία, λεύκανση, μώλωπες, κάψιμο, αλλεργική αντίδραση από υπερευαισθησία σε υλικά που χρησιμοποιούνται στη συσκευή, τοπική μόλυνση της θέσης εισαγωγής κ.λπ.

ΑΠΟΡΡΙΨΗ:

Μετά τη χρήση, αυτό το προϊόν μπορεί να είναι ένας πιθανός βιολογικός κίνδυνος. Χειρίστετε και απορρίψτε σύμφωνα με

την αποδεκτή ιατρική πρακτική και τους ισχύοντες τοπικούς, πολιτειακούς και ομοσπονδιακούς νόμους και κανονισμούς.

ΑΝΑΦΟΡΑ ΣΟΒΑΡΩΝ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΩΝ ΣΥΜΒΑΝΤΩΝ:

- Σε περίπτωση σοβαρών ανεπιθύμητων ενέργειών, παρακαλούμε να το αναφέρετε στο E-mail: info@hmdhealthcare.com
- Για το προϊόν που χρησιμοποιείται στην ΕΕ, αναφέρετε επίσης στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής

IT

Cathy® I.V. CANNULA

ISTRUZIONI PER L'USO

DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO:

- La cannula endovenosa è un piccolo tubo flessibile progettato per erogare farmaci e fluidi per via endovenosa al paziente attraverso la vena periferica situata nel braccio o nella gamba del paziente.

MATERIALI UTILIZZATI

- PP, LDPE, HDPE, PC, Acciaio inossidabile
Master Batch: Arancione, Grigio Medio, Bianco, Verde Intenso, Rosa, Blu Intenso, Giallo e Viola
- Questo prodotto non contiene lattice di gomma naturale. Questo prodotto è privo di DEHP.

DESTINAZIONE D'USO/INDICAZIONI:

- La cannula endovenosa è un dispositivo convenzionale utilizzato per l'accesso endovenoso/intravascolare per l'incannulamento periferico a breve termine.

CONTROINDICAZIONI:

- Il prodotto non deve essere usato in pazienti con ipersensibilità nota a uno qualsiasi dei materiali utilizzati.

DESTINATARI:

- L'uso è limitato a un medico qualificato o a un paramedico.

POPOLAZIONE DI PAZIENTI PREVISTA:

- Tutta la popolazione di pazienti, indipendentemente dall'età e dal genere.

ISTRUZIONI PER L'USO:

- Selezionare con cura e preparare in modo asettico il sito.
- Selezionare la cannula endovenosa di dimensioni adeguate e controllare visivamente per accertare che la confezione sia intatta. Rimuovere la cannula dall'imballaggio sterile.
- Afferrare la cannula dal tappo della porta di iniezione e dalla sporgenza fornita sul mozzo (per Cannula Endovenosa con porta di iniezione).
- Afferrare la cannula in modo che l'ago e la punta del catetere siano correttamente allineati (Cannula Endovenosa senza porta di iniezione).
- Rimuovere il coperchio dell'ago.
- Eseguire la puntura venosa e controllare la presenza di ritorno di fiamma del sangue nella camera di infiammazione.
- Far avanzare il catetere in vena e contemporaneamente estrarre l'ago.
- Estrarre completamente l'ago premendo la vena subito dopo l'ingresso della punta del catetere nella vena e gettare l'ago in un contenitore appropriato. Fissare la cannula al paziente con l'aiuto di una medicazione adesiva.
- Collegare alla linea del set di infusione endovenosa. Coprire il sito di puntura con una medicazione sterile.
- I farmaci possono essere iniettati con l'aiuto di una siringa senza ago attraverso la porta di iniezione integrata dopo aver rimosso il tappo della porta. Chiudere la porta di iniezione dopo l'uso (per Cannula Endovenosa con porta di iniezione).
- Eseguire il monitoraggio di routine e la manutenzione del sito di puntura secondo le norme mediche.

PRECAUZIONI:

- Aprire la confezione barriera sterile solo in condizioni asettiche.
- Non tentare mai di reinserire l'ago parzialmente o completamente estratto.
- Chiudere il tappo della porta e i tappi quando il dispositivo non è in uso.
- Non ruotare mai l'ago o il catetere durante l'inserimento.
- Selezionare e le dimensioni appropriate del dispositivo prima dell'uso.
- Inserire l'ago con lo smusso rivolto verso l'alto e l'angolo compreso tra 10° e 30°.
- Osservare il ritorno di fiamma del sangue nel mozzo dell'ago e confermare la puntura della vena.

CAUTELA:

- L'uso di questo prodotto è limitato a un medico qualificato o a un paramedico
- Leggere le istruzioni prima dell'uso.

HMD DECLINA OGNI RESPONSABILITÀ PER EVENTUALI CONSEGUENZE DERIVANTI DA UN USO IMPROPRI.

- Conservare in un luogo pulito, asciutto e privo di insetti.
- Evitare l'esposizione a fumi acidi e corrosivi per evitare la corrosione/Ruggine.
- Non esporre a calore eccessivo o alla luce solare diretta in quanto può influire sull'integrità della tenuta dell'imballaggio.
- L'iniezione dalla porta deve essere eseguita a bassa velocità, evitare di provare a iniettare rapidamente e improvvisamente (per la cannula endovenosa con porta di iniezione).
- Il prodotto deve essere utilizzato immediatamente dopo l'apertura della confezione.
- Ispezionare visivamente e controllare attentamente il prodotto e la confezione prima dell'uso. Il trasporto, la manipolazione e lo stoccaggio improprio possono causare corrosione, danni strutturali e/o funzionali al dispositivo o all'imballaggio.
- Non tentare di reinserire un ago parzialmente o completamente estratto, per evitare la perforazione del catetere.
- Gettare dopo l'uso in un contenitore per oggetti taglienti.
- Il prodotto non deve essere ricondizionato.
- Solo per uso singolo. Non pulire o risterilizzare. Il riutilizzo del dispositivo può provocare una contaminazione incrociata/infezione..
- Il prodotto è garantito atossico, sterile e apirogeno se la confezione non è stata aperta o danneggiata.

EFFETTI AVVERSI:

Dolore, disagio, orticaria, sanguinamento, sbiancamento, lividi, bruciore, reazione allergica dall'ipersensibilità ai materiali utilizzati nel dispositivo, all'infezione del sito di inserzione locale, ecc.

DISPOSIZIONE:

Dopo l'uso, questo prodotto può essere un potenziale rischio biologico. Maneggiare e smaltire in conformità

con la pratica medica accettata e le leggi e i regolamenti locali, statali e federali applicabili.

SEGNALAZIONE DI EVENTI AVVERSI GRAVI:

- In caso di eventi avversi gravi, si prega di segnalarli all'indirizzo e-mail: info@hmdhealthcare.com
- Per i prodotti utilizzati nell'UE, segnalare anche all'autorità competente dello Stato membro in cui è stabilito l'utilizzatore e/o il paziente

LT

Cathy® INTRAVENINIS KATETERIS

NAUDOJIMO INSTRUKCIJOS

IRENGINIO APRAŠYMAS :

- Intraveninis Kateteris yra mažas, lankstus vamzdelis, skirtas tiekti į veną leidžiamus vaistus ir skysčius pacientui per periferinę veną, esančią paciento rankoje ar kojoje.

NAUDOTOS MEDŽIAGOS

- Pp, LDPE, HDPE, PC, nerūdijantis plienas
Pagrindinė partija : oranžinė, vidutiniškai pilka, balta, giliai žalia, rožinė, giliai mėlyna, geltona ir violetinė
- Šiame produkte nėra natūralaus kaučiuko latekso. Šiame gaminyje nėra DEHP.

NUMATOMA PASKIRTIS/INDIKACIJOS:

- Intraveninis Kateteris yra įprastas prietaisas, naudojamas intraveninei / intravaskulinei prieigai trumpalaikei periferinei kaniuliacijai.

KONTRAINDIKACIJOS:

- Preparato negalima vartoti pacientams, kuriems nustatyta padidėjęs jautrumas bet kuri iš naudotų medžiagų.

NUMATYTAS VARTOTOJAS:

- Naudoti gali tik kvalifikuotas gydytojas arba paramedikas.

NUMATOMA PACIENTŲ POPULIACIJA:

- Visa pacientų populiacija, nepriklausomai nuo amžiaus ir gender.

NAUDOJIMO INSTRUKCIJOS:

- Atsargiai pasirinkite ir aseptiškai paruošite vietą.
- Pasirinkite tinkamą IV dydį. Cannula & apžiūrėkite vizualiai, kad įsitikintumėte, jog pakuotė nepažeista.
- Išimkite kaniulę iš steriliros pakuotės.
- Suimkite kaniulę nuo įpurškimo angos dangtelio & projekcija, esanti stebulėje (Intraveninis Kateteris su įpurškimo anga).
- Suimkite kaniulę taip, kad adatas ir kateterio galiukas būtų tinkamai sulygiuoti (Intraveninis Kateteris neturi įpurškimo prievedo).
- Nuimkite adatos dangtelį.
- Atlikite venepunktūrą & patikrinkite, ar blykstės kameroje nėra kraujo pliūpsnio .
- Perkelkite kateterį į veną ir tuo pačiu metu ištraukite adatą.
- Visiškai ištraukite adatą, spausdami veną iškart už kateterio galą į veną & išmeskite adatą į atitinkamą talpyklę. Pritvirtinkite kaniulę prie paciento lipniu padažu.
- Prisijunkite prie IV. Infuzijos rinkinio linija.
- Uždenkite punkcijos vietą steriliu tvarsčiu.
- Narkotikai gali būti švirkščiami švirkštū be adatos per integruotą injekcijos angą, nuėmus uosto dangtelį. Po naudojimo uždarykite įpurškimo angą (Intraveninis Kateteris su įpurškimo anga).
- Atlikite įprastą stebėjimą & venepunktūrų vietas priežiūra pagal medicinos normas.

ATSARGUMO PRIEMONĖS:

- Sterilią barjerinę pakuotę atidarykite tik aseptinėmis sąlygomis.
- Niekada nebandykite vėl įdurti iš dalies ar visiškai ištrauktos adatos.
- Uždarykite prievedo dangtelį ir kamščius, kai prietaisas nenaudojamas.
- Jkišdami niekada nesukite adatos ar kateterio.
- Prieš naudojimą pasirinkite ir tinkamą prietaiso dydį.
- Įdurkite adatą taip, kad jos kampus būtų nukreiptas į viršų ir 10–30° kampu.
- Stebékite kraujo pliūpsnį atgal į adatos stebulę ir patvirtinkite venos punkciją.

ATSARGIAI:

- Ši produktą gali naudoti tik kvalifikuotas gydytojas arba paramedikas
- Prieš naudodami perskaitykite instrukcijas.
HMD NEPRISIIMA JOKIOS ATSAKOMYBĖS UŽ GALIMAS NETINKAMO NAUDOJIMO PASEKMES .
- Laikyti švarioje, sausoje ir vabzdžių neturinčioje vietoje.
- Venkite rūgštinių I korozinių dūmų poveikio, kad išvengtumėte korozijos I Rūdys.
- Saugokite nuo per didelio karščio ar tiesioginių saulės spinduliu, nes tai gali turėti įtakos pakuotės I sandarinimo vientisumui.
- Injekcija iš prievedo turi būti atliekama lėtai, venkite bandyti švirksti greitai ir staiga (I.V. Cannula turi injekcijos angą).
- Produktą reikia suvartoti iš karto atidarius pakuotę.
- Prieš naudojimą vizualiai apžiūrėkite ir atidžiai patikrinkite produktą ir pakuotę. Netinkamas transportavimas, tvarkymas ir laikymas gali sukelti koroziją, konstrukcinius ir (arba) funkcinius prietaiso ar pakuotės pažeidimus.
- Nebandykite vėl įdurti iš dalies ar visiškai ištrauktos adatos, kad išvengtumėte kateterio pradūrimo.
- Panaudojus aštinių atliekų talpyklėje, išmeskite.
- Produktas neturėtų būti perdirlomas.
- Tik vienkartiniam naudojimui . Nevalykite ir nesterilizuokite. Pakartotinis prietaiso naudojimas gali sukelti kryžminę taršą I infekciją.
- Garantuojama , kad produktas yra netoksiškas, sterilus ir nepirogeninis, jei pakuotė nebuvo atidaryta ar pažeista.

NEPAGEIDAUJAMAS POVEIKIS:

Skausmas, diskomfortas, dilgelinė, kraujavimas, blanšavimas, kraujosruvos, deginimas, alerginė reakcija

nuo padidėjusio jautrumo prietaise naudojamoms medžiagoms , vietinės įterpimo vietas infekcijos ir kt.

ŠALINIMO:

Po naudojimo šis produktas gali būti galimas biologinis pavojus. Tvarkykite ir išmeskite pagal su priimta medicinos praktika ir taikomais vietus, valstijos ir federaliniai įstatymai bei reglamentais.

PRANEŠIMAS APIE PAVOJINGUS NEPAGEIDAUJAMUS REIŠKINIUS:

- Pasireiškus bet kokiems rimtiems nepageidaujamiems reiškiniams, praneškite apie tai el. paštu : info@hmdhealthcare.com
- Dėl ES naudojamo vaisto taip pat pateikite ataskaitą valstybės narės, kurioje naudotojas ir (arba) pacientas yra įsisteigęs, kompetentingai institucijai.

NO

Cathy® L.V. ANNULA

INSTRUKSJONER FOR BRUK

ENHET BESKRIVELSE :

- IV-kanyle er et lite, fleksibelt rør designet for å levere IV-medisiner og væsker til pasienten gjennom den perifere venen som ligger i pasientens arm eller ben.

MATERIALER BRUKT

- PP, LDPE, HDPE, PC, rustfritt stål
Master Batch : oransje, middels grå, hvit, dyp grønn, rosa, dyp blå, gul og fiolett
- Dette produktet inneholder ikke naturgummilateks. Dette produktet er DEHP-fritt.

TILTEKT BRUK/INDIKASJONER:

- IV-kanyle er en konvensjonell enhet som brukes til intravenøs / intravaskulær tilgang for kortvarig perifer kanylering.

KONTRAINDIKASJONER:

- Produktet skal ikke brukes hos pasienter med kjent hypersensitivitet overfor noen av materialene som brukes.

TILTEKT BRUKER:

- Bruk er begrenset til en kvalifisert lege eller annet helsepersonell.

TILTEKT PASIENTPOPULASJON:

- Alle pasientpopulasjoner uavhengig av alder og kjønn.

BRUKSANVISNING:

- Velg nøye og forbered stedet aseptisk .
- Velg passende størrelse på IV. kanyle og inspiser visuelt for å fastslå at pakken er intakt.
- Fjern kanylen fra steril emballasje.
- Grip kanylen fra injeksjonsporten og projeksjonen på navet (for IV. kanyle med injeksjonsport).
- Ta tak i kanylen slik at nålen og kateterspissen er riktig justert (for IV. kanyle som ikke har injeksjonsport).
- Fjern kanylehetten.
- Utfør venepunktur og sjekk for tilbakeslag av blod i tilbakeslagskammer.
- Skyv forsiktig kateteret inn i venen og trekk samtidig ut nålen.
- Trekk nålen helt ut mens du presser på venen like etter tuppen av kateteret inne i venen og kast nålen i egnet beholder. Fest kanylen til pasienten ved hjelp av selvklebende bandasje.
- Koble til IV. infusjonsslange.
- Dekk stikkstedet med steril bandasje.
- Legemidler kan injiseres ved hjelp av sprøyte uten nål gjennom integrert injeksjonsport etter at porten er fjernet. Lukk injeksjonsporten etter bruk (for IV. kanyle med injeksjonsport).
- Utfør rutinemessig overvåking og vedlikehold av venepunkturstedet i henhold til medisinske normer.

FORHOLDSREGLER:

- Åpne den sterile barrierekappingen kun under aseptiske forhold.
- Prøv aldri å sette inn den delvis eller helt uttrukne kanylen igjen.
- Lukk porten og stopperne når enheten ikke er i bruk.
- Roter aldri nålen eller kateteret under innsetting.
- Velg en passende størrelse på enheten før bruk.
- Stikk nålen med skråkanten oppover og vinkelen mellom 10° og 30°.
- Observer tilbakeslaget av blod inn i nålenaven og bekrefte punkteringen av venen.

FORSIKTIGHET:

- Bruk av dette produktet er begrenset til en kvalifisert lege eller annet helsepersonell.
- Les bruksanvisningen før bruk.

HMD FRASKRIVER SEG ETHVERT ANSVAR FOR MULIGE KONSEKVENSER SOM FØLGE AV FEIL BRUK.

- Oppbevares i rent, tørt og insektfritt sted.
- Unngå eksponering for sur/etsende røyk for å unngå korrosjon/rust.
- Må ikke utsettes for sterkt varme eller direkte sollys, da det kan påvirke pakning/forseglingskvalitet.
- Injeksjon fra port bør gjøres med lav hastighet, unngå å prøve å injisere raskt og plutselig (for I.V. kanyle som har injeksjonsport).
- Produktet skal brukes umiddelbart etter at emballasjen er åpnet.
- Inspiser visuelt og kontroller nøye produktet og emballasjen før bruk. Feil transport, håndtering og lagring kan forårsake korrosjon, strukturell og/eller funksjonell skade på enhet eller emballasje.
- Ikke forsøk å sette inn en delvis eller helt uttrukket kanyle igjen for å unngå punktering av kateteret.
- Kastes etter bruk i beholderen for skarpe gjenstander.
- Produktet skal ikke behandles på nytt.
- Kun til engangsbruk . Ikke rengjør eller resteriliser. Gjenbruk av enheten kan føre til krysskontaminering I-infeksjon .
- Produktet er garantert giftfritt, sterilt og ikke-pyrogenk hvis pakken ikke er åpnet eller skadet.

BIVIRKNINGER:

Smerte, ubehag, elveblest, blødning, blekning, blåmerker, brennende følelse, allergisk reaksjon fra overfølsomhet overfor materielle stoffer som brukes i utstyret, lokal infeksjon på innettingsstedet osv.

DISPOSISJON:

Etter bruk kan dette produktet være en potensiell biologisk fare. Håndter og kast i henhold til med akseptert medisinsk praksis og gjeldende lokale, statlige og føderale lover og forskrifter.

MELDING AV ALVORLIGE UØNSKEDE HENDELSER:

- Ved alvorlige uønskede hendelser, vennligst rapporter det til e-post: info@ hmdhealthcare.com
- For produkter som brukes i EU, må du også rapportere til kompetent myndighet i medlemsstaten der brukeren og/eller pasienten er etablert

PL

Cathy® KANIULA DOŻYLNA

SPOSÓB STOSOWANIA

OPIS URZĄDZENIA :

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

UŻYTE MATERIAŁY

- PP, LDPE, HDPE, PC, stal nierdzewna
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 / wewnętrznozyjnego 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 iniecyjnego 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 iniecyjnego).
- 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 żyle i wyrzucić igłę do odpowiedniego pojemnika. Przymocować kaniulę do pacjenta za pomocą opatrunku samoprzylepnego.
- Podłączyć do przewodu dożylnego zestawu infuzyjnego.
- Zabezpieczyć miejsce wkładu jałowym opatrunkiem.
- Leki można wstrzykiwać za pomocą strzykawki 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.

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 przebicie żyły.

UWAGA :

- Stosowanie tego produktu jest ograniczone do wykwalifikowanego lekarza lub pielęgniarki
 - Przeczytać instrukcję przed użyciem.
- HMD ZRZEKA SIĘ WSZELKIEJ ODPOWIEDZIALNOŚCI ZA MOŻLIWE KONSEKWENCJE WYNIKAJĄCE Z NIEWŁAŚCIWEGO UŻYTKOWANIA.
- Przechowywać w czystym, suchym i wolnym od owadów miejscu.
 - Unikać narażenia na kwaśne i opary, aby uniknąć korozji i rdzy.
 - Nie narażać na działanie nadmiernego ciepła lub bezpośredniego światła słonecznego, ponieważ może to wpływać na integralność uszczelnienia opakowania.
 - Wstrzyknięcie z portu powinno być wykonywane z małą prędkością, unikając prób szybkiego i nagrego wstrzyknięcia (w przypadku kaniuli dożylnej z portem do wstrzykiwań).
 - Produkt należy zużyć natychmiast po otwarciu opakowania.
 - Przed użyciem sprawdzić 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 zgłoszenie 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

PT

Cathy® CÂNULA I.V.

INSTRUÇÕES DE USO

Descrição do Dispositivo:

- A cânula IV é um tubo pequeno e flexível projetado para fornecer medicamentos e fluidos IV ao paciente através de sua veia periférica situada no braço ou na perna.

MATERIAIS UTILIZADOS

- PP, PEBD, PEAD, PC, Aço inoxidável
Master Batch: Laranja, Cinza Médio, Branco, Verde Profundo, Rosa, Azul Profundo, Amarelo & Violeta
- Este produto não contém látex de borracha natural. Este produto é livre de DEHP.

UTILIZAÇÃO PREVISTA/INDICAÇÕES:

- A cânula IV é um dispositivo convencional utilizado para acesso intravenoso/intravascular para canulação periférica de curta duração.

CONTRAINDICAÇÕES:

- O produto não deve ser utilizado em doentes com hipersensibilidade conhecida a qualquer um dos materiais utilizados.

USUÁRIO PRETENDIDO:

- O uso é restrito a um médico qualificado ou a um paramédico.

POPULAÇÃO DE PACIENTES PRETENDIDOS:

- Toda a população de pacientes, independentemente de idade e gênero.

INSTRUÇÕES DE USO:

- Selecione cuidadosamente e prepare assepticamente o local.
- Selecione o tamanho adequado da Cânula IV e inspecione visualmente para verificar se a embalagem está intacta.
- Remova a cânula da embalagem estéril.
- Segure a cânula pela tampa da porta de injeção e pela projeção fornecida no cubo (para cânulas IV com porta de injeção).
- Segure a cânula para que a agulha e a ponta do cateter estejam devidamente alinhadas (para cânulas IV sem porta de injeção).
- Retire a tampa da agulha.
- Realize a punção venosa e verifique se há refluxo de sangue na câmara de refluxo.
- Introduza o cateter na veia e retire a agulha simultaneamente.
- Retire a agulha completamente enquanto pressiona a veia logo após a inserção da ponta do cateter na veia e descarte a agulha em recipiente apropriado. Fixe a cânula ao paciente com a ajuda de curativo adesivo.
- Conecte à linha do conjunto de infusão intravenosa.
- Cubra o local da punção com um curativo estéril.
- Os medicamentos podem ser injetados com a ajuda de seringa sem agulha através da porta de injeção integrada após a remoção da tampa da porta. Feche a porta de injeção após a utilização (para Cânulas IV com porta de injeção).
- Realize o monitoramento de rotina e manutenção do local de punção venosa de acordo com as normas médicas.

PRECAUÇÕES:

- Abra a embalagem de barreira estéril apenas em condições assépticas.
- Nunca tente reinserir uma agulha parcial ou completamente retirada.
- Feche a tampa da porta e as rolhas quando o dispositivo não estiver em uso.
- Nunca gire a agulha ou o cateter durante a inserção.
- Selecione o tamanho apropriado do dispositivo antes de usá-lo.
- Insira a agulha com o bisel virado para cima e com um ângulo entre 10° e 30°.
- Observe o refluxo do sangue para o interior do cubo da agulha e confirme a punção da veia.

CUIDADO:

- O uso deste produto é restrito a médicos ou paramédicos qualificados
- Leia as instruções antes de usar.

A HMD SE ISENTA DE QUALQUER RESPONSABILIDADE POR POSSÍVEIS CONSEQUÊNCIAS RESULTANTES DO USO INDEVIDO.

- Armazene em local limpo, seco e livre de insetos.
- Evite a exposição a vapores ácidos e corrosivos para evitar corrosão e ferrugem.
- Não exponha ao calor excessivo ou à luz solar direta, pois isso pode afetar a integridade da embalagem e da vedação.
- A aplicação da injeção pela porta de injeção deve ser feita em velocidade lenta, evite tentar injetar rápida e repentinamente (para cânula IV com porta de injeção).
- O produto deve ser utilizado imediatamente após a abertura da embalagem.
- Inspecione visualmente e verifique cuidadosamente o produto e a embalagem antes do uso. O transporte, manuseio e armazenamento inadequados podem causar corrosão, danos estruturais e/ou funcionais ao dispositivo ou embalagem.
- Não tente reinserir uma agulha parcial ou totalmente retirada, para evitar a punção do cateter.
- Descarte após o uso em recipiente para materiais perfurocortantes.
- O produto não deve ser reutilizado.
- Apenas para uma única utilização. Não limpe ou reesterilize. A reutilização do dispositivo pode levar à contaminação cruzada e à infecção.
- O produto é garantido como atóxico, estéril e não pirogênico se a embalagem não tiver sido aberta ou danificada.

EFEITOS ADVERSOS:

Dor, desconforto, urticária, sangramento, branqueamento, hematomas, queimação, reação alérgica de hipersensibilidade aos materiais utilizados no dispositivo, infecção local na área de inserção, etc.

DESCARTE:

Após o uso, este produto pode ser um potencial risco biológico. Manuseie-o e descarte-o de acordo com as práticas médicas aceitas e com as leis e regulamentos locais, estaduais e federais aplicáveis.

NOTIFICAÇÃO DE EVENTOS ADVERSOS GRAVES:

- Em caso de eventos adversos graves, informe-os para o E-mail : info@hmdhealthcare.com
- Para produtos utilizados na UE, informe também à autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e/ou o paciente está estabelecido

RO

Cathy® CANULĂ INTRAVENOASĂ

INSTRUCTIUNI DE FOLOSIRE

DESCRIEREA DISPOZITIVULUI :

- Canula intravenoasă este un tub mic, flexibil, conceput pentru a furniza medicamente IV și fluide pacientului prin vena periferică situată în brațul sau piciorul pacientului.

MATERIALE FOLOSITE

- PP, PEJD, PEID, PC, Otel inoxidabil
Lot master : portocaliu, gri mediu, alb, verde intens, roz, albastru intens, galben și violet
- Acest produs nu conține latex din cauciuc natural. Acest produs nu conține DEHP.

UTILIZARE/INDICAȚII PREVĂZUTE:

- Canula intravenoasă este un dispozitiv convențional utilizat pentru accesul intravenos / intravascular pentru canularea periferică pe termen scurt.

CONTRAINDICAȚII:

- Produsul nu trebuie utilizat la pacienții cu hipersensibilitate cunoscută la oricare dintre materialele utilizate.

UTILIZATOR PRECONIZAT:

- Utilizarea este limitată la un medic calificat sau la un paramedic.

POPULAȚIA DE PACIENȚI CĂREIA ÎI SUNT ADRESAȚI:

- Toată populația de pacienți, indiferent de vârstă și sex.

INSTRUCTIUNI DE FOLOSIRE:

- Selectați cu atenție și pregătiți aseptic locul injectiei.
- Selectați dimensiunea potrivită pentru canula intravenoasă și inspectați vizual pentru a vă asigura că ambalajul este intact.
- Scoateți canula din ambalajul steril.
- Prindeți canula de capacul portului de injecție și protecția furnizată pe aceasta (pentru canula intravenoasă cu orificiu de injecție).
- Prindeți canula astfel încât acul și vârful cateterului să fie aliniate corespunzător (pentru canula intravenoasă fără port de injecție).
- Scoateți capacul acului.
- Efectuați puncția venoasă și verificați flashback-ul sângelui în camera flash back.
- Avansați cateterul în venă și extrageți simultan acul.
- Scoateți acul complet în timp ce apăsați vena imediat după vârful cateterului în venă și aruncați acul în recipientul corespunzător. Asigurați canula pacientului cu ajutorul pansamentului adeziv.
- Conectați-vă la linia de perfuzie intravenoasă.
- Acoperiți locul puncției cu pansament steril.
- Medicamentele pot fi injectate cu ajutorul seringii fără ac prin portul de injecție integrat după îndepărarea capacului portului. Închideți portul de injectare după utilizare (pentru canulă intravenoasă cu orificiu de injecție).
- Efectuați monitorizarea de rutină și întreținerea locului de puncție venoasă în conformitate cu normele medicale.

PRECAUȚII:

- Deschideți ambalajul steril numai în condiții aseptice.
- Nu încercați niciodată să reintroduceți acul retras parțial sau complet.
- Închideți capacul portului și dopurile când dispozitivul nu este utilizat.
- Nu rotiți niciodată acul sau cateterul în timpul introducerii.
- Selectați dimensiunea corespunzătoare a dispozitivului înainte de utilizare.
- Introduceți acul cu teșitura orientată în sus și la un unghi aflat între 10° și 30°.
- Observați flash-ul înapoi al sângelui în capătul acului și confirmați puncția venei.

AVERTISMENT:

- Utilizarea acestui produs este limitată la un medic calificat sau la un paramedic
- Citiți instrucțiunile înainte de utilizare.

OMS NU ÎȘI ASUMĂ ORICE RESPONSABILITATE PENTRU POSIBILE CONSECINȚE REZULTATE DIN UTILIZAREA NECORESPUNZĂTOARE.

- A se păstra într-un loc curat, uscat și fără insecte.
- Evitați expunerea la vaporii acizi și corozivi pentru a evita coroziunea și rugina.
- Nu expuneți la căldură excesivă sau la lumina directă a soarelui, deoarece poate afecta ambalajul/integritatea etansării.
- Injectarea din port trebuie făcută la viteza mică, evitați încercarea de injectare rapidă și bruscă (pentru canula intravenoasă având port de injecție).
- Produsul trebuie utilizat imediat după deschiderea ambalajului.
- Verificați vizual și verificați cu atenție produsul și ambalajul înainte de utilizare. Transportul, manipularea și depozitarea necorespunzătoare pot provoca coroziune, deteriorări structurale și/sau funcționale ale dispozitivului sau ambalajului.
- Nu încercați să reintroduceți un ac retras parțial sau complet, pentru a evita perforarea cateterului.
- Eliminați după utilizare în recipient pentru obiecte ascuțite..
- Produsul nu trebuie reprocesat.
- Numai pentru o singură utilizare Nu curătați sau resterilizați. Reutilizarea dispozitivului poate duce la contaminare încrucisată/infecție.I .
- Produsul este garantat non-toxic steril și non-pirogenic dacă ambalajul nu a fost deschis sau deteriorat.

EFFECTE ADVERSE:

Durere, disconfort, urticarie, sângerare, albire, vânătăi, arsură, reacție alergică de la hipersensibilitate la materialele utilizate în dispozitiv, infecție locală la locul de inserție etc.

ELIMINAREA:

După utilizare, acest produs poate reprezenta un potențial pericol biologic. Manipulați și eliminați în conformitate cu

cu practică medicală acceptată și legile și reglementările locale, de stat și federale aplicabile.

RAPORTAREA EVENIMENTELOR ADVERSE GRAVE:

- În cazul oricăror evenimente adverse grave, vă rugăm să raportați acest lucru la adresa de e-mail: info@hmdhealthcare.com

- Pentru produse utilizate în UE, de asemenea raportați, autorității competente a Statului Membru în care utilizatorul și/sau pacientul este stabilit.

RU

Cathy® ВНУТРИВЕННАЯ КАНЮЛЯ

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

ОПИСАНИЕ УСТРОЙСТВА:

- внутривенная канюля представляет собой небольшую гибкую трубку, предназначенную для внутривенного введения лекарств и жидкостей пациенту через периферическую вену на руке или ноге.

ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ:

- PP, LDPE, HDPE, PC, (полипропилен, ПВД, ПНД, поликарбонат), нержавеющая сталь
Основная партия: оранжевый, серый, белый, темно-зеленый, розовый, темно-синий, желтый и фиолетовый
- Это изделие не содержит натурального каучукового латекса.
Это изделие не содержит DEHP (Ди(2-этилгексил)фталат).

НАЗНАЧЕНИЕ/ ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ:

- внутривенная канюля – это обычное устройство для внутривенного/ внутрисосудистого доступа для краткосрочной периферической канюляции.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:

- это изделие не следует применять на пациентах с гиперчувствительностью к любому из используемых материалов.

ПРЕДПОЛАГАЕМЫЕ ПОЛЬЗОВАТЕЛИ:

- только квалифицированные врачи или фельдшеры.

ПРЕДПОЛАГАЕМЫЕ ПАЦИЕНТЫ:

- все пациенты, независимо от возраста и пола.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ:

- тщательно подберите и асептически обработайте место установки.
- выберите подходящий размер внутривенной канюли и осмотрите упаковку, чтобы убедиться, что она не повреждена.
- извлеките канюлю из стерильной упаковки.
- возьмите канюлю за колпачок инъекционного отверстия и выступ на втулке (для внутривенных канюль с инъекционным отверстием).
- возьмите канюлю так, чтобы игла смотрела на кончик катетера (для внутривенных канюль без инъекционного отверстия).
- снимите колпачок с иглы.
- проведите венепункцию и проверьте наличие крови в контрольной камере.
- введите катетер в вену и одновременно извлеките иглу.
- полностью извлеките иглу, надавливая на вену сразу после того, как кончик катетера войдет в вену, и выбросьте иглу в сборный контейнер. Закрепите канюлю на пациенте лейкопластырем.
- подключите канюлю к шлангу капельницы.
- закройте место прокола стерильной повязкой.
- препараты можно вводить шприцем без иглы через инъекционное отверстие канюли после снятия затычки с отверстия. Закройте инъекционное отверстие после использования (для канюль с инъекционным отверстием).
- проводите регулярный мониторинг и обслуживание места венепункции в соответствии с медицинскими нормами.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ:

- вскрывать стерильную барьерную упаковку следует только в асептических условиях.
- запрещено повторно вставлять частично или полностью извлеченную иглу.
- закрывайте инъекционное отверстие пробкой, когда канюля не используется для вливания.
- не вращайте иглу или катетер во время введения!
- выберите подходящий размер канюли перед использованием.
- вводите иглу скосом вверх, и под углом от 10° до 30°.
- убедитесь в проколе вены по поступлению крови во втулку иглы.

ОСТОРОЖНО:

- использовать это изделие разрешено только квалифицированным врачам и фельдшерам.
- перед применением ознакомьтесь с инструкцией.
- HMD (ИЗГОТОВИТЕЛЬ) НЕ НЕСЕТ НИКАКОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ВОЗМОЖНЫЕ ПОСЛЕДСТВИЯ НЕПРАВИЛЬНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИЗДЕЛИЯ.
- хранить в чистом, сухом и защищенном от насекомых месте.
- избегайте воздействия кислотных и агрессивных паров, чтобы не появилась коррозия и ржавчина.
- не подвергайте чрезмерному воздействию тепла или прямых солнечных лучей, так как это может нарушить герметичность упаковки.
- инъекция через отверстие должна производиться медленно, не вводите инъекции быстро и внезапно (для канюль с инъекционным отверстием).
- канюлю следует использовать сразу после вскрытия упаковки.
- осмотрите и внимательно проверьте канюлю и упаковку перед использованием. Неправильная транспортировка, обращение и хранение могут привести к коррозии, структурному и функциональному повреждению канюли или упаковки.
- не пытайтесь повторно ввести частично или полностью извлеченную иглу, чтобы избежать прокола катетера.
- после использования выбросьте канюлю в контейнер для острых предметов.
- изделие не подлежит повторной обработке/ использованию.
- только для одноразового использования. Не чистите и не стерилизуйте канюлю. Повторное использование изделия может привести к перекрестному загрязнению заражению.
- продукт гарантированно нетоксичен, стерилен и апирогенен, если упаковка не была вскрыта или повреждена.

ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ:

боль, дискомфорт, сыпь, кровотечение, побледнение, синяки, жжение, аллергическая реакция от гиперчувствительности к материалам, используемым в устройстве, инфекции в месте введения и т.д.

УТИЛИЗАЦИЯ:

после использования это изделие может нести биологическую опасность. Обрабатывайте и утилизируйте в соответствии

с принятой медицинской практикой и применимыми местными и федеральными законами и нормативными актами.

СООБЩЕНИЕ О СЕРЬЕЗНЫХ ПРОБЛЕМАХ:

- в случае каких-либо серьезных проблем, сообщите об этом по эл. почте: info@hmdhealthcare.com
- о продукте, используемом в ЕС, также сообщайте компетентному органу государства-члена, в котором зарегистрирован пользователь или пациент

SR

Cathy® Л.В . ЦАННУЛА

УПУТСТВО ЗА УПОТРЕБУ

ОПИС УРЕЂАЈА :

- ИВ канула је мала , флексибилна цев дизајнирана да испоручи ИВ лекове и течности пацијенту кроз периферну вену смештену у руци или нози пацијента.

КОРИШЋЕНИ МАТЕРИЈАЛИ

- ПП , ЛДПЕ , ХДПЕ , ПЦ , Нерђајући челик
Мастер Батцх : Оранџ , Медиум Греј, Whхите, Дееп Греен, Пинк , Дееп Блуе, Јеллоу &амп;
Виолет
- Овај производ не садржи природни гумени латекс. Овај производ је ДЕХП бесплатан .

НАМЕЊЕНА УПОТРЕБА/ИНДИКАЦИЈЕ:

- ИВ канула је конвенционални уређај који се користи за интравенски / интраваскуларни приступ за краткорочну периферну канулацију.

КОНТРАИНДИКАЦИЈЕ:

- Производ не треба користити код пацијената са познатом преосетљивостима на било који од материјала који се користи .

НАМЕЊЕНИ КОРИСНИК:

- Употреба је ограничена на квалификованог лекара или болничара .

НАМЕЊЕНА ПОПУЛАЦИЈА ПАЦИЈЕНТА:

- Сва популација пацијената без обзира на године и род р.

УПУТСТВО ЗА УПОТРЕБУ:

- Пажљиво изаберите и асептично припремите сајт .
- Изаберите одговарајућу величину инфузије. Цаннула &амп; инспецт визуелно да бисте утврдили да је пакет нетакнут.
- Уклоните канулу из стериилно паковање .
- Пријављање кануле са капе за убрзавање порта &амп; пројекција обезбеђена на чворишту (за ИВ. Цаннула има лук за убрзавање .
- Захватите канулу тако да се врх иконице и катетера правилно поравнају (за ИНФУзију. Цаннула нема порт за убрзавање .
- Уклоните поклопац за иглу .
- Изведи венипунктуре &амп; цхецк фор фласх бацк оф блод ин фласх бацк цхамбер .
- Унапредите катетер у вену и истовремено повуците иглу .
- Потпуно повуците иглу док притискате вену непосредно након врха катетера у вену &амп; баците иглу у одговарајућу посуду. Обезбедите Канули пацијенту уз помоћ адхесивног облачења .
- Повежите се са инфузијом . Инфузија постављена линија.
- Покријте место убода стериилним преливом .
- Лекови се могу убрзати уз помоћ шприца без ичице кроз интегрисани прикључак за убрзавање након уклањања лучке капе. Затворите порт за убрзавање након употребе (за ИВ. Цаннула има лук за убрзавање .
- Извршите рутински мониторинг &амп; венипунктуре одржавање сајта у складу са медицинским нормама .

МЕРЕ:

- Отворите стериилно паковање баријера само под асептичким условима.
- Никада не покушавајте да поново уметнете делимично или потпуно повучену иглу.
- Затворите поклопац порта и штопере када уређај није у употреби .
- Никада не ротирајте иглу или катетер приликом уметања.
- Изаберите и одговарајућу величину уређаја пре употребе .
- Уметните иглу са косилом окренутом на горе и угао између 10 ° и 30 ° .
- Посматрајте бљесак крви у чвориште и игне и потврдите убод вене .

ОПРЕЗ:

- Употреба овог производа је ограничена на квалификованог доктора или болничара .
 - Прочитајте упутства пре употребе .
- ХМО СЕ ОДРИЦА СВАКЕ ОДГОВОРНОСТИ ЗА МОГУЋЕ ПОСЛЕДИЦЕ НАСТАЛЕ НЕПРАВИЛНОМ УПОТРЕБОМ.
- Чувајте на чистом , сувом и инсекту слободно место .
 - Избегавајте излагање киселим И корозивним испарењама да бисте избегли корозију И Рђа .
 - Не излажите се прекомерној топлоти или директној сунчевој светlostи јер то може утицати на паковање запечатио сам интегритет .
 - Убрзавање из порта треба урадити спором брзином , избегавати покушај убрзавања брзо и изненада (за Л.В. Цаннула имати прикључак за убрзавање).
 - Производ треба користити одмах након отварања амбалаже .
 - Визуелно проверите и пажљиво проверите производ и паковање пре употребе. Неправилан транспорт, руковање и складиштење може довести до корозије, структурне и /или функционалне штете на уређају или паковању .
 - Не покушавајте да поново уметнете делимично или потпуно повучену иглу , како бисте избегли пробијање катетера.
 - Одбаци након употребе у контејнеру оштрина.
 - Производ не би требало поново да се прeraђен.
 - Само за једнократну употребу. Немојте чистити или рестерилисати . Поновна реуса уређаја може довести до унакрсне контаминације И инфекције .
 - Производ је гарантовано неотровни , стериилни &амп; не-пирогени ако пакет није отворен или оштећен .

НЕГАТИВНИ ЕФЕКТИ:

Бол , нелагодност , кошнице, крварење , бланширање , модрице, паљење , алергијска реакција

од преосетљивости на материје које се користе у уређају , инфекције локалног места уметања итд .

РАСХОДА:

Након употребе , овај производ може бити потенцијални биохазард . Руковање и одлагање у складу са

са прихваћеном медицинском праксом и применљивим локалним, државним и федералним законом и прописима.

ИЗВЕШТАВАЊЕ О ОЗБИЉНИМ НЕПОВОЉНИМ ДОГАЂАЈИМА:

- У случају било каквих озбиљних неповољних догађаја, молимо вас да исто пријавите на е-маил : инфо @ хмдхеалтхцаре.цом
- За производ који се користи у ЕУ такође се јавите надлежном органу државе чланице у којој је корисник и/ или пациент основан

ES

CÁNULA INTRAVENOSA *Cathy*®

INSTRUCCIONES DE USO

DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO:

- La cánula intravenosa es un tubo pequeño y flexible que fue diseñado para administrar medicamentos y líquidos intravenosos al paciente a través de la vena periférica situada en el brazo o la pierna del paciente.

MATERIALES UTILIZADOS

- PP, LDPE, HDPE, PC, Acero inoxidable
Lote maestro: Naranja, Gris Medio, Blanco, Verde Profundo, Rosa, Azul Profundo, Amarillo y Violeta
- Este producto no contiene látex de caucho natural. Este producto no contiene DEHP.

USO PREVISTO/INDICACIONES:

- La cánula intravenosa es un dispositivo convencional que se utiliza para el acceso intravenoso / intravascular para la canulación periférica a corto plazo.

CONTRAINDICACIONES:

- El producto no debe utilizarse en pacientes con hipersensibilidad conocida a cualquiera de los materiales utilizados.

USUARIO PREVISTO:

- El uso está restringido a un médico calificado o un paramédico.

POBLACIÓN DE PACIENTES PREVISTA:

- Toda la población de pacientes, independientemente de su edad y género.

INSTRUCCIONES DE USO:

- Seleccione cuidadosamente y prepare asépticamente el sitio.
- Seleccione el tamaño adecuado de la cánula intravenosa e inspeccione visualmente para asegurarse de que el empaque esté intacto.
- Retire la cánula del empaque estéril.
- Sujete la cánula por el tapón del puerto de inyección y la proyección provista en el cubo (para cánulas intravenosas con puertos de inyección).
- Sujete la cánula de modo que la aguja y la punta del catéter estén correctamente alineadas (para cánulas intravenosas que no tienen un puerto de inyección).
- Retire la capucha de la aguja.
- Realice la venopunción y compruebe si hay un retroceso repentino de sangre en la cámara de retroceso.
- Introduzca el catéter en la vena y retire simultáneamente la aguja.
- Retire la aguja completamente mientras presiona la vena justo después de que la punta del catéter entre en la vena y deseche la aguja en el recipiente apropiado. Fije la cánula al paciente con la ayuda de un apósito adhesivo.
- Conecte a la intravenosa . Línea de equipo de infusión.
- Cubra el sitio de la punción con un apósito estéril.
- Los medicamentos se pueden inyectar con la ayuda de una jeringa sin aguja a través del puerto de inyección integrado después de quitar la tapa del puerto. Cierre el puerto de inyección después de su uso (para cánulas intravenosas con puertos de inyección).
- Realice el monitoreo de rutina y el mantenimiento del sitio de venopunción de acuerdo con las normas médicas.

PRECAUCIONES:

- Abra el paquete de barrera estéril solo en condiciones asépticas.
- Nunca intente volver a insertar una aguja parcial o completamente retirada.
- Cierre la tapa del puerto y los tapones cuando el dispositivo no esté en uso.
- Nunca gire la aguja o el catéter durante la inserción.
- Seleccione el tamaño adecuado del dispositivo antes de usarlo.
- Inserte la aguja con el bisel hacia arriba y en un ángulo entre 10° y 30°.
- Observe el retroceso de la sangre en el centro de la aguja y confirme la punción de la vena.

PRECAUCIÓN:

- El uso de este producto está restringido a un médico calificado o un paramédico
- Lea las instrucciones antes de usar.

HMD DECLINA TODA RESPONSABILIDAD POR LAS POSIBLES CONSECUENCIAS DERIVADAS DE UN USO INADECUADO.

- Almacenar en un lugar limpio, seco y libre de insectos.
- Evite la exposición a vapores ácidos y corrosivos para evitar la corrosión y el óxido.
- No lo exponga al calor excesivo ni a la luz solar directa, ya que puede afectar a la integridad del sellado/empaque.
- La inyección desde el puerto debe realizarse lentamente, evite intentar inyectar rápida y repentinamente (para cánulas intravenosas que tienen puertos de inyección).
- El producto debe utilizarse inmediatamente después de abrir el envase.
- Inspeccione visualmente y compruebe cuidadosamente el producto y el empaque antes de usarlo. El transporte, la manipulación y el almacenamiento inadecuados pueden causar corrosión, daños estructurales y/o funcionales en el dispositivo o el empaque.
- No intente volver a insertar una aguja parcial o completamente retirada, para evitar la perforación del catéter.
- Desechar después de usar en un recipiente para objetos punzocortantes.
- El producto no debe ser reprocesado.
- Solo para un solo uso. No lo limpie ni vuelva a esterilizarlo. La reutilización del dispositivo puede provocar una infección por contaminación cruzada .
- Se garantiza que el producto no es tóxico, es estéril y no pirogénico si el empaque no ha sido abierto ni está dañado.

EFFECTOS ADVERSOS:

Dolor, malestar, urticaria, sangrado, palidez, moretones, ardor, reacción alérgica desde hipersensibilidad a los materiales utilizados en el dispositivo, infección local del sitio de inserción, etc.

DISPOSICIÓN:

Después de su uso, este producto puede constituir un riesgo biológico potencial. Manipule y deseche el producto de acuerdo con

con la práctica médica aceptada y las leyes y regulaciones locales, estatales y federales aplicables.

NOTIFICACIÓN DE EVENTOS ADVERSOS GRAVES:

- En caso de cualquier evento adverso grave, infórmelo al correo electrónico: info@ hmdhealthcare.com
- En el caso de los productos utilizados en la UE, informar también a la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario y/o el paciente

SV

Cathy® I.V. KANYL

BRUKSANVISNING

ENHET BESKRIVNING :

- IV-kanyl är en liten, flexibel slang som är utformad för att leverera IV-mediciner och vätskor till patienten genom den perifera venen som ligger i patientens arm eller ben .

MATERIAL SOM ANVÄNDS

- PP, LDPE, HDPE, PC, Rostfritt stål
Master Batch : Orange, Mellangrå, Vit, Djupgrön, Rosa, Djupblå, Gul och Violett
- Denna produkt innehåller inte naturgummilatex. Denna produkt är DEHP-fri.

AVSEDD ANVÄNDNING/INDIKATIONER:

- IV-kanyl är en konventionell anordning som används för intravenös / intravaskulär åtkomst för kortvarig perifer kanylering.

KONTRAINDIKATIONER:

- Läkemedlet ska inte ges till patienter med känd överkänslighet mot något av de material som används.

AVSEDD ANVÄNDARE:

- Användningen är begränsad till en kvalificerad läkare eller en ambulanssjukvårdare.

AVSEDD PATIENTPOPULATION:

- Alla patientpopulationer oavsett ålder och gender.

BRUKSANVISNING:

- Välj noggrant och förbered platsen aseptiskt .
- Välj lämplig storlek på IV. Kanylera och inspektera visuellt för att säkerställa att förpackningen är intakt.
- Ta bort kanylen från den sterila förpackningen.
- Ta tag i kanylen från injektionsportens lock och projektion som finns på navet (för IV. Kanyl med injektionsport).
- Ta tag i kanylen så att nälen och kateterspetsen är korrekt inriktade (för IV. Kanyl som inte har injektionsport).
- Ta bort nälskyddet.
- Utför venpunktion och kontrollera om det finns flashback av blod i flashback-kammaren .
- För in katatern i en ven och dra samtidigt ut nälen .
- Dra ut nälen helt samtidigt som du trycker in venen precis efter kataterns spets i venen och kassera nälen i lämplig behållare. Fäst kanylen på patienten med hjälp av ett självhäftande förband.
- Anslut till IV. Slang för infusionsset.
- Täck stickstället med sterilt förband.
- Läkemedel kan injiceras med hjälp av spruta utan nål genom den integrerade injektionsporten efter att portlocket tagits bort . Stäng injektionsporten efter användning (för IV. Kanyl med injektionsport).
- Utför rutinövervakning och underhåll av venpunktionsstället enligt medicinska normer.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER:

- Öppna den sterila barriärförpackningen endast under aseptiska förhållanden.
- Försök aldrig att sätta tillbaka den helt eller delvis utdragna nälen.
- Stäng portlocket och stopparna när enheten inte används.
- Vrid aldrig nälen eller katatern när du för in den.
- Välj och lämplig storlek på enheten före användning.
- Stick in nälen med fasningen uppåt och vinkla mellan 10° och 30°.
- Observera att blodet blixstrar tillbaka in i nälnavet och bekräfta att venen är punkterad.

FÖRSIKTIGHET:

- Användningen av denna produkt är begränsad till en kvalificerad läkare eller en ambulanssjukvårdare
- Läs instruktionerna före användning.

HMD FRÄNSÄGER SIG ALLT ANSVAR FÖR EVENTUELLA KONSEKVENSER TILL FÖLJD AV FELAKTIG ANVÄNDNING.

- Förvara på ren, torr och insektsfri plats.
- Undvik exponering för sura i frätande ångor för att undvika korrosion i Rost.
- Utsätt inte för stark värme eller direkt solljus eftersom det kan påverka packningen i tätningsintegriteten.
- Injektion från port ska göras med låg hastighet, undvik att försöka injicera snabbt och plötsligt (för I.V. kanyl med injektionsport).
- Produkten ska användas omedelbart efter att förpackningen öppnats.
- Inspektera och kontrollera produkten och förpackningen visuellt och noggrant före användning. Felaktig transport, hantering och förvaring kan orsaka korrosion, strukturella och/eller funktionella skador på enheten eller förpackningen.
- Försök inte att sätta tillbaka en helt eller delvis indragen nål för att undvika punktering av katatern.
- Kassera efter användning i behållare för vassa föremål.
- Produkten ska inte upparbetas.
- Endast för engångsbruk . Får ej rengöras eller omsteriliseras. Återanvändning av enheten kan leda till korskontaminering I-infektion.
- Produkten är garanterat giftfri , steril och icke-pyrogen om förpackningen inte har öppnats eller skadats.

BIVERKNINGAR:

Smärta, obehag, nässelutslag, blödning, blekning, blåmärken, sveda, allergisk reaktion från överkänslighet mot material som används i enheten, lokal infektion på insättningsstället etc.

FÖRFOGANDE:

Efter användning kan denna produkt vara en potentiell biologisk fara. Hantera och kassera i enlighet med

med accepterad medicinsk praxis och tillämpliga lokala, statliga och federala lagar och förordningar.

RAPPORTERING AV ALLVARLIGA BIVERKNINGAR:

- Vid allvarliga biverkningar, vänligen rapportera detta till E-post: info@ hmdhealthcare.com
- För produkter som används i EU ska du också rapportera till den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad

TR

Cathy® I.v. KANÜL

KULLANIM İÇİN TALİMATLAR

CİHAZ AÇIKLAMASI :

- IV kanül, hastanın kolunda veya bacağında bulunan periferik damar yoluyla hastaya IV ilaçları ve sıvıları iletmek için tasarlanmış küçük, esnek bir tüptür.

KULLANILAN MALZEMELER

- PP, LDPE, HDPE, PC, Paslanmaz çelik
Master Batch : Turuncu, Orta Gri, Beyaz, Koyu Yeşil, Pembe, Koyu Mavi, Sarı ve Menekşe
- Bu ürün doğal kauçuk lateks içermez. Bu ürün DEHP içermez.

KULLANIM AMACI / ENDİKASYONLARI:

- IV kanül, kısa süreli periferik kanülasyon için intravenöz / intravasküler erişim için kullanılan geleneksel bir cihazdır.

KONTRENDİKASYON:

- Ürün, bilinen aşırı duyarlılığı olan hastalarda kullanılmamalıdır.
kullanılan malzemelerden herhangi biri.

AMAÇLANAN KULLANICI:

- Kullanım , kalifiye bir doktor veya sağlık görevlisi ile sınırlıdır.

AMAÇLANAN HASTA POPÜLASYONU:

- Yaş ve gende r'den bağımsız olarak tüm hasta popülasyonu.

KULLANIM İÇİN TALİMATLAR:

- Siteyi dikkatlice seçin ve aseptik olarak hazırlayın .
- Uygun IV boyutunu seçin. Kanül ve paketin sağlam olduğundan emin olmak için görsel olarak inceleyin.
- Kanülü steril ambalajdan çıkarın.
- Kanülü enjeksiyon portu kapağından ve göbekte sağlanan çıkışından kavrayın (IV. Enjeksiyon portuna sahip kanül).
- Kanülü, iğne ve kateter ucu düzgün şekilde hizalanacak şekilde kavrayın (IV. Kanülü enjeksiyon portu yok).
- İğne kapağını çıkarın.
- Damar delinmesi yapın ve flaş arka haznesinde kanın geri dönüşünü kontrol edin .
- Kateteri damar içine ilerletin ve aynı anda iğneyi geri çekin.
- Kateterin ucundan hemen sonra damarı damara bastırırken iğneyi tamamen geri çekin ve iğneyi uygun bir kaba atın. Kanülü yapışkan pansuman yardımıyla hastaya sabitleyin.
- IV'e bağlanın . İnfüzyon set hattı.
- Delinme bölgesini steril pansumanla örtün.
- İlaçlar, port kapağı çıkarıldıkten sonra entegre enjeksiyon portundan iğnesiz şırınga yardımı ile enjekte edilebilir. Kullandıktan sonra enjeksiyon portunu kapatın (IV. Enjeksiyon portuna sahip kanül).
- Tıbbi normlara göre rutin izleme ve damar delinmesi bölgesi bakımı yapın .

ÖNLEM:

- Steril bariyer paketini sadece aseptik koşullar altında açın.
- Kısmen veya tamamen çekilmiş iğneyi asla tekrar takmaya çalışmayın.
- Cihaz kullanımda değilken bağlantı noktası kapağını ve tipaları kapatın.
- Yerleştirme sırasında iğneyi veya kateteri asla döndürmeyin.
- Kullanmadan önce uygun cihaz boyutunu seçin.
- İğneyi eğim yukarı bakacak ve 10° ila 30° arasında açıyla batırın.
- Kanın iğne göbeğine geri dönüşünü gözlemleyin ve damarın delindiğini onaylayın.

DİKKAT:

- Bu ürünün kullanımı kalifiye bir doktor veya sağlık görevlisi ile sınırlıdır
- Kullanmadan önce talimatları okuyun.
HMD, UYGUNSUZ KULLANIMDAN KAYNAKLanan OLASI SONUCLARDAN SORUMLU DEĞİLDİR .
- Temiz, kuru ve böceksiz bir yerde saklayın.
- Korozyonu önlemek için Asidik I Aşındırıcı dumanlara maruz kalmaktan kaçının Pas.
- Ambalaj I sızdırmazlık bütünlüğünü etkileyebileceğinden aşırı ışıya veya doğrudan güneş ışığına maruz bırakmayın.
- Porttan enjeksiyon yavaş hızda yapılmalı, hızlı ve aniden enjekte etmeye çalışmaktan kaçınılmalıdır (enjeksiyon portu olan I.V. Kanül için).
- Ürün, ambalajı açıldıktan hemen sonra kullanılmalıdır.
- Kullanmadan önce ürünü ve ambalajı görsel olarak inceleyin ve dikkatlice kontrol edin . Yanlış taşıma, taşıma ve depolama, cihazda veya ambalajda koroziona, yapışsal ve/veya işlevsel hasara neden olabilir.
- Kateterin delinmesini önlemek için kısmen veya tamamen çekilmiş bir iğneyi tekrar takmaya çalışmayın.
- Keskin bir kapta kullandıktan sonra atın .
- Ürün yeniden işlenmemelidir.
- Sadece tek kullanımlıktır. Temizlemeyin veya yeniden sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması çapraz kontaminasyon I enfeksiyonuna yol açabilir.
- Paketin açılması veya hasar görmemesi durumunda ürünün toksik olmayan, steril ve pirojenik olmadığı garanti edilir.

YAN ETKİLER:

Ağrı, rahatsızlık, kurdeşen, kanama, ağarma, morarma, yanma, alerjik reaksiyon aşırı duyarlılıktan cihazda kullanılan malzemelere, lokal yerleştirme yeri enfeksiyonuna vb.

ELDEN ÇIKARMA:

Kullanımdan sonra bu ürün potansiyel bir biyolojik tehlike olabilir. Uygun şekilde taşıyın ve atın kabul edilen tıbbi uygulama ve geçerli yerel , eyalet ve federal yasa ve yönetmeliklerle.

CİDDİ ADVERS ETKİNLİKLERİN BİLDİRİLMESİ:

- Herhangi bir ciddi advers olay olması durumunda, lütfen aynısını E-postaya bildirin: info@ hmdhealthcare.com
- AB'de kullanılan ürün için, kullanıcının ve/veya hastanın yerleşik olduğu Üye Devletin yetkili makamına da rapor verin

SQ

Cathy® I.V. CANNULA

UDHËZIME PËR PËRDORIM

PËRSHKRIMI I PAJISJES :

- IV Kanjula është një tub i vogël dhe fleksibel i projektuar për të dërguar ilaçet IV dhe lëngjet për pacientin nëpërmjet venës periferike të vendosur në krahun ose këmbën e pacientit.

MATERIALET E PËRDORURA

- PP, LDPE, HDPE, PC, çelik inox
Grupi Master : Portëokalli, Gri mesatare, E bardhë, Jeshile e thellë, Rozë, Blu e thellë, E verdhë & Vjollcë
- Ky produkt nuk përbën latex gomë natyrale . Ky produkt është pa DEHP.

INDIKIMET/ PERDORIMI I SYNUAR:

- Kanjula IV është një pajisje konvencionale që përdoret për akses intravenozë / intravaskulare për kanjulin periferik afatshkurtër.

KUNDERINDIKIMET:

- Produkti nuk duhet të përdoret në pacientët me hipersensibilitet të njohur ndaj ndonjerit prej materialeve të përdorura.

PËRDORUESI I SYNUAR:

- Përdorimi është i kufizuar për një mjek të kualifikuar ose një ndihmësmjek.

POPULLSIA E SYNUAR E PACIENTËVE:

- E gjithë popullsia e pacientëve pavarësisht moshës dhe gjinisë..

UDHËZIME PËR PËRDORIM:

- Zgjidhni me kujdes dhe përgatitni në mënyrë aseptike vendin.
- Zgjidhni madhësinë e përshtatshme të Kanjules IV. & inspektoni vizualisht për tu siguruar se paketimi është i paprekur.
- Hiqni kanjulen nga paketimi steril.
- Kapeni kanjulen nga kapaku i portës injektuese dhe projekzioni i siguruar në qëndër (për kanjula IV. që ka portë injektimi).
- Kapeni kanjulen në mënyrë që gjilpëra dhe maja e kateterit të jenë të radhitura siç duhet (për kanjula IV. që nuk kanë portë injektimi).
- Hiqe mbulesën e gjilpërës.
- Kryeni shpim te venës & kontrolloni për kthim pas të gjakut në dhomën e kthimit.
- Shtyni kateterin në venë dhe njëkohësisht tërhiqni gjilpërën.
- Tërhiqeni gjilpërën plotësisht ndërsa shtypni venën menjëherë pas majës së kateterit në venë dhe hidhni gjilpërën në një enë të përshtatshme. Sigurojeni Kanjulen tek pacienti me ndihmën e veshjes ngjitetëse.
- Lidhni në IV. Linjën e setit të infuzionit.
- Mbulojeni vendin e shpimit me veshje sterile.
- Barnat mund të injektohen me ndihmën e shiringës pa gjilpërë nëpërmjet portës së integruar të injektit pas heqjes së kapakut të portës. Mbyllni portën e injektit pas përdorimit (për Kanjula I.V që kanë portë injektimi).
- Kryeni monitorimin rutinë dhe mirëmbajtjen e vendit të shpimit në venë sipas normave mjekësore.

MASAT PARAPRAKE :

- Hapni barrierën e paketimit sterile vetëm në kushte aseptike.
- Kurrë mos u përpinq të rifutësh gjilpërën e tërhequr pjesërisht ose plotësisht.
- Mbyllni kapakun e portës dhe ndaluesit kur pajisja nuk është në përdorim.
- Kurrë mos e rrotulloni gjilpërën ose kateterin gjatë futjes.
- Zgjidhni madhësinë e përshtatshme të pajisjes para përdorimit.
- Fute gjilpërën me pjerrësine e drejtuar lart dhe këndin midis 10° deri në 30°.
- Vëreni kthimin pas te gjakut në nyjen e gjilpërës dhe konfirmoni shpimin e venës.

KUJDES:

- Përdorimi i këtij produkti është i kufizuar në një mjek të kualifikuar ose një ndihmësmjek.

- Lexoni udhëzimet para përdorimit.

HMD HEQ CDO PËRGJEGJËSI PËR PASOJAT E MUNDSHME QË VIJNË NGA PËRDORIMI I PAPËRSHTATSHËM.

- Ruajeni në vend të pastër, të thatë dhe pa insekte.
- Evitonit eksposimin ndaj tymit acidik I korroziiv për të shhangur korrozionin I Ndryshkun.
- Mos e ekspononi ndaj nxehësisë së tepërt ose dritës së drejtpërdrejtë të diellit, pasi mund të ndikojë në paketimin/ integritetin e vulosjes.
- Injekzioni nga porta duhet të bëhet me shpejtësi të ngadalë, të shmanget përpjekja për të injektuar me shpejtësi dhe papritur (për kanjula I.V që kanë portë injekzioni).
- Produkti duhet të përdoret menjëherë pas hapjes së paketimit.
- Inspektoni vizualisht dhe kontrolloni me kujdes produktin dhe paketimin para përdorimit. Transportëi, trajtimi dhe magazinimi i papërshtatshëm mund të shkaktojnë korrozion, dëmtime strukturore dhe/ose funksionale të pajisjes ose paketimit.
- Mos u përpinq të rifutësh një gjilpërë pjesërisht ose plotësisht të tërhequr, për të shhangur shpimin e kateterit.
- Hidheni pas përdorimit në kontenier per enë të mprehtë.
- Produkti nuk duhet të ripërpunohet.
- Vetëm për një përdorim. Mos e pastroni ose risterilizoni. Ripërdorimi i pajisjes mund të çojë në kontaminim të kryqëzuar / infektim.
- Produkti është i garantuar jo-toksik , steril dhe jo-pyrogenic nëse paketimi nuk është hapur ose dëmtuar.

EFEKTET NEGATIVE:

Dhimbje, parehati, urtikarie, gjakderdhje, zbardhje, mavjosje, djegie, reaksion alergjik nga hipersensibiliteti ndaj materialeve të përdorur në pajisje, infeksioni lokal i vendit të futjes etj.

ÇAKTIVIZIMI:

Pas përdorimit, ky produkt mund të jetë një potencial rreziku biologjik. Trajtojeni dhe asgjësojeni në përpunhje me

me praktikën mjekësore të pranuar dhe ligjin dhe rregulloren e zbatueshme lokale, shtetërore dhe federale.

RAPORTIMI I NGJARJEVE TË RËNDA TË PADËSHIRUARA:

- Në rast të ndonjë ngjarjeje të rëndë të padëshiruar, ju lutemi raportoni të njëjtën gjë në E-mail : info@hmdhealthcare.com

- Për produktin e përdorur në BE raportoni edhe tek autoriteti kompetent i Shtetit Anëtar në të cilin vendoset përdoruesi dhe/ose pacienti

NÁVOD NA POUŽÍVANIE

POPIS POMÔCKY:

- IV kanya je malá, flexibilná trubica určená na dodávanie IV liekov a tekutín pacientovi cez periférnu žilu umiestnenú v ruke alebo nohe pacienta.

POUŽITÉ MATERIÁLY

- PP, LDPE, HDPE, PC, nehrdzavejúca ocel
Hlavná dávka: oranžová, stredne šedá, biela, tmavozelená, ružová, tmavomodrá, žltá a fialová
- Tento výrobok neobsahuje latex z prírodného kaučuku. Tento produkt neobsahuje DEHP.

ZAMÝŠĽANÉ POUŽITIE/INDIKÁCIE:

- IV kanya je konvenčné zariadenie používané na intravenózny/intravaskulárny prístup pre krátkodobé periférne zavedenie kanyly.

KONTRAINDIKÁCIE:

- Pomôcka sa nemá používať u pacientov so známou precitlivenosťou na ktorýkoľvek z použitých materiálov.

PREDPOKLADANÝ POUŽÍVATEĽ:

- Použitie je obmedzené na kvalifikovaného lekára alebo zdravotníka.

POPULÁCIA PACIENTOV, PRE KTORÝCH JE VÝROBOK URČENÝ:

- Celá populácia pacientov bez ohľadu na vek a pohlavie.

NÁVOD NA POUŽITIE:

- Starostlivo vyberte a asepticky pripravte miesto.
- Vyberte vhodnú veľkosť IV kanyly a vizuálne skontrolujte, či je obal neporušený.
- Vyberte kanylu zo sterilného obalu.
- Uchopte kanylu za uzáver injekčného portu a výčnelku na tele kanyly (pre IV kanylu s portom).
- Uchopte kanylu tak, aby ihla a hrot katétra boli správne zarovnané (pre IV kanylu bez portu).
- Odstráňte kryt ihly.
- Vykonajte venepunkciu a skontrolujte spätný tok krvi v komore.
- Zasuňte katéter do žily a súčasne vytiahnite ihlu.
- Úplne vytiahnite ihlu a zatlačte žilu tesne za špičkou katétra do žily a ihlu zlikvidujte vo vhodnej nádobe. Prievníte kanylu pacientovi pomocou náplasti.
- Pripojte k IV hadičke infúznej súpravy.
- Miesto vpichu prekryte sterálnym krytom.
- Lieky sa môžu podávať injekčne pomocou injekčnej striekačky bez ihly cez integrovaný injekčný port po odstránení uzáveru portu. Po použití zatvorite injekčný port (pre IV kanylu s portom).
- Vykonávajte rutinnú kontrolu a starostlosť venepunkcie podľa lekárskych postupov.

OPATRENIA:

- Balenie so sterilnou bariérou otvárajte len za aseptických podmienok.
- Nikdy sa nepokúšajte znova zaviesť čiastočne alebo úplne vytiahnutú ihlu.
- Zatvorite kryt portu a zátky, keď sa pomôcka nepoužíva.
- Nikdy neotáčajte ihlou alebo katérom počas zavádzania.
- Pred použitím vyberte vhodnú veľkosť pomôcky.
- Zasuňte ihlu tak, aby skosenie smerovalo nahor a pod uhlom od 10° do 30°.
- Sledujte spätný tok krvi do náboja ihly a overte prepichnutie žily.

UPOZORNENIE:

- Používanie tohto produktu je obmedzené na kvalifikovaného lekára alebo zdravotníka.

- Pred použitím si prečítajte pokyny.

HMD ODMIETA AKÚKOĽVEK ZODPOVEDNOSŤ ZA MOŽNÉ NÁSLEDKY VYPLÝVAJÚCE Z NESPRÁVNEHO POUŽITIA.

- Skladujte na čistom, suchom mieste bez hmyzu.
- Zabráňte vystaveniu kyslýmlkorozívny výparom, aby ste predišli korózií hrudzi.
- Nevystavujte nadmernému teplu ani priamemu slnečnému žiareniu, pretože to môže ovplyvniť integritu tesnenia balenia.
- Injekcia z portu sa má podávať pomalou rýchlosťou, vyhýbajte sa pokusom o rýchle a náhle podanie injekcie (pre I. V. kanylu s injekčným portom).
- Výrobok sa má použiť ihneď po otvorení obalu.
- Pred použitím vizuálne skontrolujte a starostlivo skontrolujte výrobok a obal. Nesprávna preprava, manipulácia a skladovanie môžu spôsobiť koróziu, štrukturálne a/alebo funkčné poškodenie pomôcky alebo obalu.
- Nepokúšajte sa znova zaviesť čiastočne alebo úplne vytiahnutú ihlu, aby ste sa vyhli prepichnutiu katétra.
- Po použití zlikvidujte v nádobe na ostré predmety.
- Výrobok sa nesmie používať opakovane.
- Len na jednorazové použitie. Nečistite ani nesterilizujte. Opäťovné použitie pomôcky môže viesť ku križovej kontaminácii/infekcii.
- Výrobok je zaručene netoxickej, sterilnej a nepyrogenný, ak obal neboli otvorený alebo poškodený.

NEŽIADUCE ÚČINKY:

Bolesť, nepríjemné pocity, žihľavka, krvácanie, flaky, modriny, pálenie, alergická reakcia pri precitlivenosti na látky použité v pomôcke, infekcia v mieste vpichu atď.

LIKVIDÁCIA:

Po použití môže byť tento výrobok potenciálnym biologickým nebezpečenstvom. Manipulujte a likvidujte v súlade

s uznávanou lekárskou praxou a platnými miestnymi, štátymi a federálnymi zákonomi a predpismi.

HLÁSENIE ZÁVAŽNÝCH NEŽIADUCICH UDALOSTÍ:

- V prípade akýchkoľvek závažných nežiaducich udalostí to nahláste na e-mail: info@hmdhealthcare.com
- V prípade výrobku používaného v EÚ nahláste aj príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom má používateľ a/alebo pacient bydlisko

Symbol glossary

(symbol harmonizing with ISO 15223-1 : 2021)

	Caution
	Batch code
	Date of manufacture
	Use - by date
	Consult Electronic Instructions for use <small>hindhealthcare.com</small>
	Do not re-use
	Do not re-sterilize
	Do not use if package is damaged
	Sterilized using ethylene oxide
	Medical Device
	Single sterile barrier system
	Non-pyrogenic
	Keep away from sunlight
	Keep dry
	Discard in a sharps container
	Authorised Representative in the European Community
	Manufacturer
	Marking for meeting the requirements of European legislation The number displayed on the bottom is the notified body number
	Catalogue Number
	Unique Device Identifier
	Move Vertically
	Fragile, handle with care

NOTE : Symbols used on the label and in this IFU apply only to this product and are based on current applicable standards at the time of release.