



INSTRUCTIONS POUR LES SETS DE PERFUSION JETABLES

INDICATIONS D'UTILISATION

Le produit est alimenté par gravité uniquement et utilisé pour la perfusion.

Structure et propriétés principales

- La tubulure et la chambre compte-gouttes sont transparentes, faciles à observer;
- La tubulure est suffisamment souple pour résister à l'enroulement et à la torsion;
- Le dispositif de fermeture et de perçage est conçu pour être facile à manipuler et à utiliser ;
- Le régulateur de débit peut faire passer le débit du minimum au maximum.

UTILISATION

- Tout d'abord, vérifiez la période de validité et l'intégralité de l'emballage avant de l'utiliser;
- Déchirer l'emballage au niveau de la partie coupée et sortir le set de perfusion;
- Fermer le régulateur, retirer le capuchon de protection du dispositif de perforation de la fermeture et pousser la pointe dans la fermeture de désinfection du récipient de fluide;
- Mettre le récipient de fluide à l'envers, appuyer sur la chambre et la moitié de celle-ci est remplie de solution d'injection ; ouvrir ensuite le régulateur pour expulser l'air du tube.
- Pénétrer la veine selon une manipulation aseptique après avoir expulsé l'air puis la fixer.
- Observer et ensuite changer le débit à la normale.
- L'opération de perfusion doit être mise en œuvre et surveillée par des professionnels infirmiers.
- 20 gouttes=(1±0,1)ml[(1±0,1)g]

PRÉCAUTIONS

- Peut provoquer une hypothermie, notamment chez les patients faibles;
- Il peut provoquer un thym anormal des ventricules du cœur en raison du débit rapide ;
- Il faut maintenir la surveillance pendant la perfusion en cas d'accident;
- Il doit être stérile et exempt de pyrogène avant l'ouverture de l'emballage;
- Il a une période de validité de cinq ans, ne pas utiliser s'il est au-delà de la date de validité.
- Jetez-le après une seule utilisation.

AVERTISSEMENTS

- Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé, si le capuchon de protection est séparé, si une partie est manquante ou si un corps étranger est trouvé;
- Il doit être utilisé par une personne spécialement formée, et la peau doit être correctement stérilisée.
- Les produits ne peuvent pas être réutilisés. L'utilisation répétée peut provoquer une infection croisée, voire des maladies graves comme l'hépatite, le VIH et d'autres maladies infectieuses.
- Manipulez toujours les produits contaminés par le sang conformément aux procédures établies en matière de risques biologiques.

STOCKAGE

Le produit doit être conservé dans des conditions où l'humidité relative est inférieure à 80%, il doit également être exempt de gaz corrosifs, frais, sec, bien ventilé et propre.

Tout incident grave lié au dispositif est signalé au fabricant et à l'autorité compétente de l'État Membre dans lequel se trouve l'utilisateur et / ou le patient.

NE PAS RÉUTILISER	NE PAS UTILISER SI L'EMBALLAGE EST ENDOMMAGÉ	STERILE STÉRILISER	STERILE EO STÉRILISÉ À L'OXYDE D'ÉTHYLÈNE
MD DISPOSITIF MÉDICAL	UDI IDENTIFIANT UNIQUE DU DISPOSITIF	ATTENTION	CONTIENT ou PRÉSENCE de PHTHALATES
Système de barrière stérile unique	Single sterile barrier system with protective packaging outside	REV.: B/0 EN VIGUEUR: 10-07-2023	