

HOLDEX® kertakäyttöinen ohjain PP

(steriili)

Käyttöohjeet

Ei saatavilla Yhdysvalloissa!

Sopii käytettäväksi vain seuraavan tuotenumeron kanssa: 450263

Käyttötarkoitus / käyttöaiheet

HOLDEX® kertakäyttöistä ohjainta PP käytetään verinäytteenottotoimenpiteissä sellaisten verinäytteenottolaitteiden kanssa, joissa on naaraspuolinen luer-liitin.

Laite on steriili, ei-invasiivinen lääkinnällinen laite, jossa on urospuolinen luer-slip-liitin ja joka on tarkoitettu käytettäväksi yhdessä perifeeristen verisuoniyhteyslaitteiden kanssa verinäytteen ottamiseen. Laitetta saavat käyttää koulutetut terveydenhuollon ammattilaiset terveydenhuoltolaitoksissa, kuten sairaaloissa, terveysasemilla ja laboratorioissa. Laite soveltuu yleisen potilasryhmän käyttöön.

Tuotekuvas

Steriili, kertakäyttöinen muoviohjain, jonka päällä on epäkeskinen urospuolinen luer-liitin. Ruostumattomasta teräksestä valmistettu suojalla varustettu neula yhdistetään ohjaimen sisäosaan, ja verta saadaan kerättyä helposti läpäisemällä liitetyn verinäyteottolaitteen korkki.

Varotoimet ja varoitukset

- Tämä laite on suunniteltu ja tarkoitettu käytettäväksi yhdessä muiden Greiner Bio-One -tuotteiden kanssa. Sen turvallisuutta ja suorituskykyä ei ole varmistettu käytettäessä muiden valmistajien laitteiden kanssa.
- Tarkista silmämääräisesti steriiliin pakkauksen eheys juuri ennen käyttöä. Älä käytä, jos pakkaus on vahingoittunut tai avattu vahingossa ennen käyttöä.
- Älä käytä tuotetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.
- Älä käytä, jos säilytysolosuhteet ovat ylittyneet.
- Tarkista kunkin välineen käyttöohjeet.
- Noudata tavanomaisia varotoimia. Keskeisiä elementtejä ovat käsihygieniat, henkilökohtaisten suojavarusteiden käyttäminen sekä perusteellisen ja puhtaan työympäristön ylläpitäminen.
- Älä käytä uudelleen. Tuotteen uudelleenkäyttö voi aiheuttaa sairauden etenemisen ristikontaminaation vuoksi.
- Ei saa steriloida uudelleen.
- Älä koskaan koske ohjaimen sisäpuolta.
- Tämä laite sisältää kuivaa luonnonkumia, mikä on ilmaistu pakkauksen merkinnöissä.
- Putkien epätäydellinen täyttö voi johtaa virheellisiin tuloksiin, jotka voivat johtaa väärään diagnoosiin tai hoitoon.
- Pitä kädet aina neulan takana neulanpistovammojen välttämiseksi.
- Hakeudu asianmukaiseen lääketieteelliseen hoitoon, jos altistut biologisille näytteille (esimerkiksi punktiovamman vuoksi), sillä näytteet voivat tartuttaa HIV:n (AIDS), virushepatiitin tai muun tartuntataudin.
- Käsittele kaikkia biologisia näytteitä ja verinäytteenoton samoin kuin yleensä teräviä esineitä (lansetteja, neuloja, Luer-sovittimia ja verinäytteenottosarjoja) laitoksesi käytäntöjen ja toimintaohjeiden mukaisesti.
- Käytettyä neulaa pidetään aina kontaminoituneena. Hävitä kaikki sarjat välittömästi käytön jälkeen niiden hävittämiseen hyväksytyihin biovaarallisten aineiden säiliöön.

Koskee vain Euroopan unionin jäsenmaita: Jos tuotteen käytön yhteydessä ilmenee vakavia haittavaikutuksia, niistä on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenmaan toimivaltaiselle viranomaiselle, johon käyttäjä/potilas on sijoittautunut.

Koskee vain Saudi-Arabiaa: Jos tuotteen käytön yhteydessä ilmenee vakavia haittavaikutuksia, niistä on ilmoitettava valmistajalle ja Saudi-Arabian elintarvike- ja lääkevirastolle (SFDA).

Käsittely

- Avaa läpipainopakkaus ja poista laite.
- Ota ohjain toiseen käteen ja liitä päällä oleva urospuolinen luer valitun keräysvälineen naaraspuoliseen luer-liittimeen. Varmista, että liitos on kunnolla kiinni.
- Suorita verinäytteenotto laitoksesi ohjeiden mukaisesti. Pidä verinäytteenottoputki aina paikoillaan painamalla putkea peukalolla ohjaimen täydellisen tyhjiöimur varmistamiseksi.
- Hävitä laite välittömästi verinäytteenoton jälkeen asianmukaiseen hävityssäiliöön laitoksesi menettelytapojen mukaisesti.

Säilytysolosuhteet

Säilytä tuote 4–25 °C:ssa (40–77° F:ssa)

HUOMAUTUS: Suojaa suoralta auringonvalolta. Suositellun enimmäissäilytyslämpötilan ylittäminen voi aiheuttaa tuotteen vioittumisen.

Etikettitiedot

	Valmistaja		Lämpötilaraja		Lääkinnällinen laite
	Älä käytä uudelleen		Eräkoodi		Katso käyttöohjeet
	Viimeinen käyttöpäivä		Luettelonumero		Reseptilaitte
	Sterilisoitu säteilyttämällä		Valmistuspäivä		Valtuutettu edustaja Sveitsissä
	Yksilöllinen laitetunnus		CE-merkintä: Osoittaa eurooppalaisen teknisen vaatimustenmukaisuuden		Valmistettu Itävallassa
	Särkyvää		Tämä puoli ylöspäin		Pidettävä kuivana
	Ei saa steriloida uudelleen		Ei saa käyttää, jos tuote on vahingoittunut		Sisältää luonnonkumilateksia
	Yksinkertainen steriili sulkujärjestelmä		Säilytä auringonvalolta suojattuna		

Seuraava koskee vain Yhdysvaltoja: Varoitus: Yhdysvaltain liittovaltion laki rajoittaa tämän laitteen myynnin vain lääkäreille tai lääkärin määräyksestä.



Greiner Bio-One GmbH
Bad Haller Str. 32
4550 Kremsmünster
Itävalta

Valmistettu Itävallassa

www.gbo.com/preanalytics
office@at.gbo.com
Puhelin +43 7583 6791



Greiner Bio-One Vacuette Schweiz GmbH
St. Leonhardstraße 39
9000 St. Gallen, Sveitsi