

ANWENDUNGSANWEISUNGEN

Das Produkt wird ausschließlich über die Schwerkraft gespeist und zur Infusion verwendet.

Hauptstruktur und Eigenschaften

- Die Schläuche und die Tropfkammer sind transparent und leicht zu überwachen;
- Die Schläuche sind ausreichend flexibel, sodass sie sich nicht aufwickeln und verdrehen;
- Spezielles Design des Verschluss-Durchstoß-Geräts zur bequemen Handhabung und Verwendung;
- Der Durchflussregler kann die Durchflussmenge vom Minimum auf Maximum schalten.

ANWENDUNG

- Überprüfen Sie vor der Verwendung zunächst den Gültigkeitszeitraum sowie die Vollständigkeit der Verpackung;
- Reißen Sie die Verpackung an der Schnittfläche auf und entnehmen Sie das Infusions-Set;
- Schließen Sie den Regler, ziehen Sie die Schutzkappe des Verschluss-Steckgeräts ab und führen Sie die Stachel in den Desinfektionsverschluss des Flüssigkeitsbehälters ein;
- Stellen Sie den Flüssigkeitsbehälter auf den Kopf, drücken Sie auf den Zylinder und füllen Sie ihn zur Hälfte mit der Einspritz-Lösung; öffnen Sie anschließend den Regler, um die Luft aus dem Schlauch zu entfernen.
- Durchstoßen Sie die Vene gemäss dem aseptischen Vorgang, nachdem Sie die Luft ausgestoßen haben, und stellen Sie sie wieder her.
- Überwachen Sie und stellen Sie anschließend die Durchflussmenge auf normal ein.
- Der Infusionsvorgang erfordert die Betreuung, die Implementierung und Überwachung seitens des entsprechenden Fachpersonals.
- 20 Tropfen=(1±0,1)ml[(1±0,1)g]

VORSICHTSMASSNAHMEN

- Es kann Unterkühlung verursachen - insbesondere bei schwachen Patienten;
- Aufgrund der schnellen Flussrate können Rhythmusstörungen in den Herzkammern auftreten;
- Der Infusionsvorgang sollte überwacht werden, falls ein Unfall auftritt;
- Es sollte vor dem Öffnen der Verpackung steril und pyrogenfrei sein;
- Es hat eine Gültigkeitsdauer von fünf Jahren, verwenden Sie sie nicht, wenn das Gültigkeitsdatum überschritten wurde.
- Entsorgen Sie es nach der einmaligen Verwendung.

WARNUNGEN

- Verwenden Sie das Gerät nicht, wenn die Verpackung geöffnet oder beschädigt ist, die Schutzkappe abgenommen wurde, ein Teil fehlt oder Fremdkörper darin vorhanden sind;
- Es sollte von einer besonders geschulten Person verwendet werden, und die Haut sollte korrekt sterilisiert werden.
- Die Produkte können nicht wiederverwendet werden. Die wiederholte Verwendung kann Kreuzinfektionen und sogar schwerwiegende Krankheiten, wie z. B., Hepatitis, HIV und andere Infektionskrankheiten, verursachen.
- Entsorgen Sie blutverunreinigte Produkte stets in Übereinstimmung mit etablierten Biohazard-Verfahren.

LAGERUNG

Das Produkt sollte in einem Zustand aufbewahrt werden, in dem die relative Luftfeuchtigkeit weniger als 80% beträgt, es sollte zusätzlich frei von korrosiven Gasen, kühl, trocken, gut belüftet und sauber sein.

Jeder schwerwiegende Vorfall, der im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, ist dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats zu melden, in dem der Benutzer und/oder Patient niedergelassen ist.

Einzigartige Gerätekennung	Chargecode	Katalognummer	Vorsicht	STERILE Sterilisiert mit Ethylenoxid
Datum der Herstellung	Hersteller	Anweisungen konsultierenFür den Gebrauch	Nicht wiederverwenden	Nicht verwenden, wenn das Paket beschädigt ist
Medizinisches Gerät	Ablaufdatum	Restерilisieren Sie nicht	Zärtlich, Handhabung mit Sorgfalt	Temperatur Grenze
Vermeiden Sie das Sonnenlicht	Trocken halten	Nicht pyrogene	Auf diese Weise nach oben	Luftfeuchtigkeit Einschränkung
Einzelsteriles B-arteriesystem	STERILE Sterile	Keine kontinuierliche Präsenz von Phthalos		CE 2862
				REV.: C/0 Wirkamkeitsdatum: 2025-05-30