



Gebrauchsanweisungen

Produktbezeichnung

VERLÄNGERUNGSROHR FÜR

Beschreibung

Der Einwegverbindungsverlängerungsschlauch dient zur Verbindung zwischen einer Nadel, einem Katheter und einer in eine Vene eingeführten Infusions- oder Bluttransfusionsvorrichtung, um den Kanal zu verlängern, durch den Medikament oder Blut aus dem Behälter in das Gefäßsystem des Patienten transportiert wird.

Modell

Ja: Englisch Stufen 1, 2, 3, 4, 5

Hauptkonstruktion und Leistung

Das Einwegverbindungsverlängerungsrohr besteht aus medizinischem Polymermaterial und besteht aus einem inneren konischen Luer-Verbindung, einem äußeren konischen Luer-Verbindung, einem geraden T (falls vorhanden), einem PVC-Verlängerungsrohr, einer inneren konischen Verbindungsschraubkappe, einer äußeren konischen Verbindungsschutzkappe, einer Wasserstoppklemme, einem 3-Wege-Stopfenventil (falls vorhanden), einem Rückschlagventil (falls vorhanden), einem Präzisionsfilter (falls vorhanden) usw.

Als Rohstoffe werden Polyvinylchlorid, Polyethylen, Acrylnitril Butadien Styrol eingesetzt.

Zweckmäßige Verwendung

Die Vorrichtung dient zur Verbindung zwischen einer Nadel, einem Katheter und einer in eine Vene eingeführten Infusions- oder Bluttransfusionsvorrichtung, um einen Kanal zu verlängern, der Medikamente oder Blut aus dem Behälter in das Gefäßsystem des Patienten transportiert.

Beabsichtigte Benutzer: Gesundheitsberufe, einschließlich Ärzte, Krankenschwestern, Therapeuten und anderes medizinisch relevantes Personal.

Erwartete Patientenpopulation:

① Altersgruppe: keine Begrenzung, einschließlich Neugeborener bis zu älteren Menschen;

② Gewichtsbereich: Alle

③ Gesundheit: Jemand hat eine Situation und muss eine Erweiterung verwenden, um sich mit anderen Geräten zu verbinden, um die Medikamentenverabreichung abzuschließen.

Indikationen

1. Überprüfen Sie, ob die Dichtung der sterilen Verpackung intakt ist und ob die Schutzabdeckung herunterfällt.

2. Öffnen Sie die sterile Verpackung und nehmen Sie die Verlängerungsschlauch heraus.

3. Entfernen Sie die Schutzhüllen an beiden Enden, verbinden Sie die konische Verbindung an einem Ende mit dem Infusionsset, verwenden Sie die Luft im Verlängerungsrohr, um das Infusionsset abzulassen, und verbinden Sie dann das andere Ende des Verlängerungsrohrs mit Instrumenten (z. B. Verweilnadeln,

intravenöse Infusionsnadeln usw.), die in menschliche Blutgefäße gelangen.) Verbindung.

4. Arbeiten Sie gemäß dem klinischen Infusionsbetriebsverfahren.

Kontraindikationen

1. Neugeborene, präpuberale Männer, schwangere und stillende Frauen sollten DEHP-haltige Infusionssets mit Vorsicht verwenden;
2. DEHP-haltige Infusionssets sollten nicht zur Infusion von fettlöslichen Flüssigkeiten und Medikamenten wie Fettemulsionen verwendet werden;
3. Die Injektion von Arzneimitteln, die mit PVC nicht kompatibel sind, ist mit diesem Produkt verboten.

WARNUNG

1. Dieses Produkt ist sterilisiert durch Ethylenoxid, steril, pyrogenfrei, 5 Jahre gültig.
2. Dieses Produkt ist verboten für die Verwendung in Hochdruck-Infusionssystemen.
3. Dieses Produkt ist nur für geschulte Ärzte oder Pflegekräfte bestimmt.
4. Prüfen Sie vor dem Öffnen, die Verpackung ist beschädigt, die Schutzabdeckung fällt ab und es ist verboten, Fremdkörper zu verwenden.
5. Dieses Produkt ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt, sofort nach dem Öffnen verwenden und nach dem Gebrauch zerstören.
6. Lagerung in der relativen Luftfeuchtigkeit nicht mehr als 80%, kein korrosives Gas, saubere Umgebung.

Symbole

	Hersteller		CE-Kennzeichnung und Identifikationsnummer der benannten Stelle
	Bevollmächtigter Vertreter der Europäischen Gemeinschaften		Eindeutige Geräteidentifikation
	Importeure		Chargencode
	MEDIZINISCHE GERÄT		Herstellungsdatum, hergestellt in China
	Vorsichtig		Benutzer
	Konsultieren Sie die Gebrauchsanweisung		Trocken bleiben
	NICHT WEITERVERWENDEN		Weg weg Von Sonnenschein
	Sterilisation mit Ethylenoxid, einziges steriles Barriersystem		Zerbrechlich, sorgfältig handhaben
	Keine Resterilisation		Halten Sie während des Transports aufrecht

	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist			Katalognummer
	Enthält Latex			Latex frei
	Enthält Phthalate			Frei von Phthalaten
	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist. Befolgen Sie die Anweisungen sorgfältig.			Sonneneinstrahlung vermeiden
	Temperaturbegrenzung			Luftfeuchtigkeitsbegrenzung

Unfallmeldung

Anwender und/oder Patienten sollten alle schwerwiegenden Ereignisse im Zusammenhang mit dem Gerät an Anhui Yiwei Medical Products Co., Ltd. und den zuständigen Behörden des Mitgliedstaats der Europäischen Union melden, in dem sich der Anwender und/oder Patient befindet.

Umweltschutz

Nach der Verwendung dieses Produkts erfolgt die Entsorgung von Medizinproduktabfällen in Übereinstimmung mit den einschlägigen Vorschriften und Umwelanforderungen.

Lagerverfahren und Lebensdauer

1. Dieses Produkt ist fünf Jahre ab dem Datum der Sterilisation gültig.
2. Dieses Produkt sollte vor direkter Sonneneinstrahlung, Regen und Schnee geschützt werden. Das Produkt sollte in einer kühlen, trockenen, gut belüfteten und sauberen Umgebung mit einer relativen Luftfeuchtigkeit von weniger als 80%, ohne korrosive Gase gelagert werden.



Anhui Easyway Medizinische Produkte Co., Ltd

Nr. 8, Tianfeng-Straße, Yongfeng-Industriegebiet, Tianchang-Stadt, Provinz Anhui, 239300

www.easywaycompany.com



Shanghai International Holdings Limited (Europa)

Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Deutschland

Telefon: +49-40-2513175

Version: 2.0 Inkrafttreten: 28.08.2025