

INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK



Productnaam

Weerwerpverbindingsbuis

Omschrijving

De wegwerpverbindingsbuis wordt gebruikt om een naald, kateter en een infusie of transfusie in een ader te koppelen om de weg te verlengen die het geneesmiddel of bloed uit de recipiënt naar het vasculaire systeem van de patiënt vervoert.

Model

Is: CET-1, CET-2, CET-3, CET-4, CET-5

Hoofdstructuur en eigenschappen

Een wegwerpverbindingsbuis is gemaakt van medisch polymereermateriaal, bestaande uit binnenkerkelige luer-connector, buitenkerkelige luer-connector, rechte tee (indien er), PVC-uitbreidingsbuis, binnenkerkelijke connector schroefdop en buitenkerkelijke connector beschermddop, waterstopklopklopkloppen, driewijzige stopklop (indien er), controleklep (indien er er), precisie filter (indien er er) enz.

De gebruikte grondstoffen zijn polyvinylchloride, polyethyleen, acrylonitrilbutadiëenstyreen.

Beoogd gebruik

Het apparaat wordt gebruikt om een naald, katheter en een infusie of transfusie in een ader te koppelen om de weg uit te breiden die het geneesmiddel of bloed uit de recipiënt naar het vasculaire systeem van de patiënt vervoert.

Beoogde gebruiker: beroepsmedisch personeel, onder meer artsen, verpleegkundige, therapeut en ander relevante personeel met medische wetenschap.

Bestelde patiëntenpopulatie:

- ① Leeftijdsgroep: niet-beperkt, inclusief pasgeboren tot ouderen;
- ② Gewichtsbereik: alle
- ③ Gezondheid: iemand heeft voorwaarden en moet de uitbreiding gebruiken om andere apparatuur te verbinden om de toediening van het geneesmiddel te voltooien.

Indicaties

1. Controleer of de steriele verpakking intact is en of de beschermende deksel afval.
2. Open de steriele verpakking en verwijder de uitbreidingsbuis.
3. Verwijder de beschermende moel aan beide uiteinden, verbind de conische gewricht aan één einde met de infusie-apparaat, uitlaat de infusie-apparaat met de lucht binnen de uitbreidingsbuis en vervolgens het andere einde van de uitbreidingsbuis met het apparaat dat de menselijke bloedvaten binnenkomt (zoals inhoudende naald, intraveneuze infusieapparaat, enz.).
4. Operatie volgens de klinische infusieoperatie.

CONTRAINDICATIES

1. pasgeborenen, mannen prepubertaal, zwangere en borstvoerende vrouwen

- gebruiken met voorzichtigheid DEHP bevattende infusiesets;
- DEHP bevattende infusiesets mogen niet worden gebruikt voor infusie van vetoplosbare vloeistoffen en geneesmiddelen zoals vetmelk;
 - Dit product is verboden om drugs te injecteren die onverenigbaar zijn met PVC.

Waarschuwingen

- Dit product is steriliseerd met steriel, pyrogenvrij ethyleenoxide, geldig gedurende vijf jaar.
- Dit product is verboden om te worden gebruikt in hogedrukinfusiesysteem.
- Dit product wordt alleen gebruikt door opgeleid arts of verpleegkundige personeel.
- Controleer voordat het openen, beschadiging van de verpakking, beschermende dekking afschakelen, is er verboden gebruik van vreemde lichamen
- Dit product is slechts voor eenmalig gebruik, onmiddellijk na opening en na gebruik vernietigen.
- opgeslagen in de relatieve vochtigheid is niet meer dan 80%, geen corrosief gas, schoon omgeving.

Symbol

	Fabrikant		CE-merk en identificatienummer van de aangemelde instantie
	Gemachtigde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap		Unieke identificatie van het apparaat
	Importeur		Partij code
	Medische hulpmiddelen		Datum van vervaardiging, vervaardigd in China
	Voorzichtigheid		Gebruik door
	Raadpleeg instructies voor gebruik		Droog houden
	Niet hergebruiken		Verwijd houden Vanaf zonlicht
	Gesteriliseerd met behulp van EO, enkel steriel barriersysteem		Kroosbaar, met zorgvuldig handelen
	Dot niet hersteriliseren		Houd tijdens het vervoer op rechtop
	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is		Catalogusnummer

	Bevat latex			Latexvrij
	Bevat ftalaat			Ftalaatvrij
	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is. Volg de instructies zorgvuldig.			Beschermen tegen zonlicht
	Temperatuurgrenzen			luftfeuchte begrenzung

Rapportering van incidenten

De gebruiker en/of patiënt melden elk ernstige incident die in verband met het apparaat is voorgedaan aan Anhui Easyway Medical Supplies Co., Ltd en de bevoegde autoriteit van de EU-lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt gevestigd is.

Milieubescherming

Na het gebruik van dit product voldoet de verwijdering van afval van medisch hulpmiddel aan de desbetreffende voorschriften en milieubeschermingsvoorschriften

Opslagmethode en duur

1. Dit product is geldig voor vijf jaar vanaf de sterilisatie.
2. Dit product moet beschermd worden tegen direct zonlicht, regen en sneeuwsneeu. Het product moet worden opgeslagen in een relatief vochtige minder dan 80%, niet-corrosieve gassen, koel, droog, goed ventileerde en schoon omgeving.



Anhui Easyway Medical Supplies Co., Ltd

8, Tianfeng Road, Yongfeng Industrial Area, Tianchang City, 239300 Anhui, China

www.easywaycompany.com



Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)

Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Duitsland

Tel: +49-40-2513175

Rev.: 2.0 Inwerkingedatum: 8.28.2025