

Gebrauchsanweisungen



Produktbezeichnung

STERILE INFUSIONSSET FÜR

Beschreibung

Infusionsset-Produkte umfassen Schutzkappen, Punktionsgeräte, Tropfkammern, Blut- und Blutbestandteilfilter, Leitungen, Durchflussregler, Injektionsstellen, männliche konische Anschlüsse, subkutane Injektionsnadeln. Die verwendeten Teile und Materialien entsprechen den medizinischen Anforderungen. Es wird mit Ethylenoxid sterilisiert, das die Eigenschaften von Sterilität, Pyrogenfreiheit, einfacher Verwendung und Sicherheit aufweist.

Modell und Klasse

STS-ACNF-11, STS-ACNF-21, STS-AFNF-11, STS-AFNF-21, STS-AFNF-12

STS-ACNC-11, STS-ACNC-21, STS-AFNC-11, STS-AFNC-21, STS-AFNC-12

Hauptkonstruktion und Leistung

Dieses Produkt besteht aus einer Schutzkappe, einem Punktionsgerät, einer Leitung, einer Tropfkammer, einem Filter für Blut und Blutbestandteile, einem Durchflussregler, einer Injektionsstelle (falls vorhanden), einem Lufteinlass, einem konischen männlichen Anschluss, einem Kopfvenen-Set oder gegebenenfalls einer subkutanen Injektionsnadel.

Indikationen

Wenn Sie es als medizinisches Einwegprodukt verwenden, beachten Sie bitte die folgenden Anweisungen:

1. Öffnen Sie die Einheitspackung des Arzneimittels, entfernen Sie die Schutzkappe des Einstechgeräts und setzen Sie das Einstechgerät in die Durchstechflasche oder den Beutel ein.

2. Hängen Sie die flüssige Medikamentenflasche oder den Medikamentenbeutel kopfüber auf, lösen Sie den Durchflussregler, drücken Sie die Tropfkammer aus und kontrollieren Sie den Flüssigkeitsspiegel in der Tropfkammer auf etwa 2/3. Nachdem die innere Luft abgeführt wurde, füllen Sie das gesamte Rohr mit medizinischer Flüssigkeit und schließen Sie den Durchflussregler aus.

3. Wenn das Infusionsset mit einer subkutanen Injektionsnadel ausgestattet ist, ziehen Sie die Schutzhülle der subkutanen Injektionsnadel heraus, stecken Sie die subkutane Injektionsnadel in eine menschliche Vene ein, öffnen Sie den Durchflussregler und regulieren Sie die Fördergeschwindigkeit der medizinischen Flüssigkeit, bis die gewünschte Geschwindigkeit erreicht ist, dann kann die Infusion durchgeführt werden.

4. Wenn das Infusionsset nicht mit einer Hypodermnadel ausgestattet ist, öffnen Sie die Einheitspackung der Hypodermnadel, setzen Sie die Hypodermnadel auf den männlichen konischen Anschluss am Ende des Infusionssets und befolgen Sie die Schritte 2 und 3.

Zweckmäßige Verwendung

Das Infusionsset dient dazu, Blut aus einem Behälter über eine in eine Vene eingeführte Nadel oder einen Katheter in das Gefäßsystem des Patienten zu transportieren.

Bestimmter Anwender: Ausgebildetes Pflegepersonal in medizinischen Einrichtungen.

Erwartete Patientenpopulation: Patienten, die venöses Blut benötigen

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 im Einklang mit den einschlägigen Vorschriften und Umweltschutzanforderungen.

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 Medical Supplies Co., Ltd.

Nr. 8, Tianfeng-Straße, Yongfeng-Industriegebiet, Tianchang, 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