

INSTRUCTIES VOOR



Productnaam

Steriele transfusie-sets voor eenmalig gebruik

Omschrijving

De transfusiesets omvatten beschermende dop, doordoormiddel, druppelkamer, filter voor bloed en bloedcomponenten, buizen, stroomregulator, injectieplaats, mannelijke conische installatie, hypodermische naald. Alle in dit gebruik gebruikte onderdelen en materialen kunnen voldoen aan medische behoeften. Het is steriliseerd door EO, gekenmerkt met steriel, pyrogenvrij, gemakkelijk te gebruiken en veilig.

Model en 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

Hoofdstructuur en eigenschappen

Dit product bestaat uit beschermende dop, sluitende doordoormiddel, buizen, druppelkamer, filter voor bloed en bloedcomponenten, stroomregulator, injectieplaats (indien er), luchtinlaat, mannelijke conische installatie en koppelvenset of hypodermische naald (indien van toepassing).

Indicaties

Wees aandacht op de volgende instructies wanneer u het gebruikt als een medisch wegwerpinstrument:

1. Open de eenheidsverpakking van het product, verwijder de beschermende dop van de sluitdoordoormiddel en voeg de sluitdoordoormiddel in de fles of de geneesmiddelzak in.
2. Hang de vloeibare fles of zak van het geneesmiddel omgekeerd, lossen de stroomregulator, druk de druppelkamer en beheer het vloeibare niveau in de druppelkamer op ongeveer 2/3. Na de lucht in de buis is uituitgevoerd, vull de hele buis met de vloeistof van geneesmiddel en sluit de stroomregulator.
3. Als de transfusieset met een hypodermische naald is uitgerust, trek de beschermende moel van de hypodermische naald uit, voeg de hypodermische naald in de menselijke ader, open de stroomregulator en stel de toedieningssnelheid van de geneesmiddeloplossing aan totdat de gewenste snelheid is bereikt, dan kan de infusie worden uitgevoerd.
4. Als de transfusieset niet uitgerust is met een hypodermische naald, open de eenheidsverpakking van de hypodermische naald, installeren de hypodermische naald aan het einde van de transfusieset op de mannelijke conische aanpassing en volg de stappen 2 en 3.

Beoogde doel

Transfusieset wordt gebruikt om bloed uit een recipiënt aan het bloedsysteem van een patiënt via een naald of kateter in een ader ingevoegd.

Beoogde gebruiker: opgeleid medisch verpleegpersoneel.

Beschikte patiëntenpopulatie: patiënten die intraveneus bloed nodig hebben

CONTRAINDICATIES

1. pasgeborenen, mannen prepubertaal, zwangere en borstvoerende vrouwen gebruiken met voorzichtigheid DEHP bevattende infusiesets;

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

Waarschuwingen

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

Symbool

	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 Vanuit 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 voorgegaan 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