

Instrukcje dotyczące użycia



Nazwa produktu

Steryłowe zestawy transfuzyjne do

Opis

Produkty zestawu transfuzyjnego obejmują kaptwę ochronną, urządzenie przebrania, komora kroplia, filtru dla krewnych i składników krwi, tubki, regulator przepływu, miejsce wstrzyknięcia, mężczyzna Wszystkie części i materiały używane w tym zakresie mogą spełnić wymagania medyczne. Sterylizowany przez EO, charakteryzuje się sterylnością, bezpieczną, łatwą do używania i bezpieczną.

Model i klasy

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

Główne struktura i właściwości

Produkt ten składa się z kaptwy ochronnej, urządzenia przebrania zamknięcia, tułu, komory kroplającego, filtru dla krew i składników krwi, regulator przepływu, miejsca wstrzyknięcia (jeśli istnieje), wchodzenia powietrza, włączenia konusowego mężczyzna oraz zestaw żylnych żylnych lub

Wskazania

Proszę zwrócić uwagę na następujące instrukcje podczas stosowania jej jako jednorazowego

1. Otwórz jednostkowy opakowanie produktu, usunąć kaptwę ochronną urządzenia przebrania zamknięcia i włączcie urządzenia przebrania zamknięcia do butelki lub worku leku.

2. Wywiesicie butelkę lub torbę płynnej do góry do góry, rozłagnij regulator przepływu, nacisnij komorę kroplową i kontrolować poziom płynów w komorze kroplową na około Po wyczerpaniu powietrza w rurze należy całą rurę płynem leku i zamknąć regulator przepływu.

3. Jeśli zestaw transfuzji jest wyposażony igłą hipodermią, wyciągnij rękę ochronną igłą hipodermią, włączcie igłą hipodermią do żyły ludzkiej, otworzyć regulator przepływu i dostosować prędkość dostawania roztworu leku aż nie zostanie osiągnięta pożądana prędkości, wtedy można przeprowadzić

4. Jeśli zestaw transfuzji nie jest wyposażony igłą hipodermią, otworzyć jednostkowe opakowanie igły hipodermią, zastąpić igłą hipodermią na mężczyzny konusowy na końcu zestaw transfuzji i zestaw zestaw transfuzji i zastąpić kroki 2 i 3.

Celem zamierzony

Zestaw transfuzji używa się do podawania krwi z pojemnika do układu naczyniowego pacjenta przez igłą lub cieżnik włączony do żyły.

Użytkownik zamierzony: szkolony pracownik pielęgniarstwa

Populacja pacjentów: pacjentów, którzy potrzebują

Przeciwwskazania

1. Nowodnoczone, mężczyźni przedpubertne, w ciąży i kobiety w kojące czerujące ostrożność stosują zestaw infuzyjnych

- zestawy infuzyjne zawierające DEHP nie należy stosować do infuzji płynów rozpuszczających w tłuszczach oraz leków, takich
- Ten produkt jest zakazany wstrzyknięcie leków, które nie są nieodpowiednie z PVC.

Ostrzeżenia

- Produkt ten został sterylizowany przez tlenek etylenu, steryliowy, wolny pyrogeny, ważny przez 5 lat.
- Zakazano stosowanie tego produktu w systemie infuzji wysokiego ciśnienia.
- Produkt ten jest stosowany tylko przez wyszkolonych lekarzy lub pracowników
- Sprawdź przed otwarciem, uszkodzenie opakowania, odkrycie ochronne, istnieje obce organy zakazane
- Produkt ten jest do jednorazowego użycia, natychmiast po otwarciu, zniszczenie po użyciu.
- Przechowywany w względnej wolności nie jest więcej niż 80%, bez gazu korozyjnego, czyste środowisko.

Symbol

	Wytwarzec		Znaczy CE i numer identyfikacyjnego organu notyfikowanego
	Zawarżony przedstawiciel w Wspólnocie		Unikalna identyfikacja urządzenia
	Importer		Kod serii
	Urządzenia medyczne		Data produkcji, wyrobione w Chinach
	Ostrożność		Używanie przez
	Konsultujcie z instrukcji dotyczących		Utrzymaj suchy
	Nie powtórzyć ponownie		Trzymaj się z daleka. Z słońca słońca
	Steryliżowana za pomocą EO, jednosterylizowanego systemu		Kruchy, zajmuj się ostrożnie
	Dot nie ponownie sterylizuje		Trzymaj się w wykładzie podczas transportu
	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone		Numer katalogu

	Zawiera Latex		LaTeX bez
	Zawiera ftalat		Wolny ftalat
	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone. Uważnie zastosować instrukcji.		Ochronić przed słońcem
	Limity temperatury		luftfeuchte begrenzung

Zgłaszanie incydentów

Użytkownik i/lub pacjent zgłaszają każdy poważny incydent, który wystąpił z urządzeniem Anhui Easyway Medical Supplies Co., Ltd oraz właściwego organu państwa członkowskiego UE, w którym jest siedziba użytkownik i/lub

Ochrona środowiska naturalnego

Po użyciu tego produktu usunięcie odpadów z urządzeń medycznych zgodnie z odpowiednimi przepisami i wymogami ochrony

Metoda przechowywania i okres życia

1. Produkt ten jest ważny przez pięć lat od daty sterylacji.
2. Produkt ten należy chronić przed bezpośrednim słońcem, deszczem i śniegiem. Produkt należy przechowywać w stosunkowo wilgotnym niż 80%, nieporożyjnym gazom, chłodnym, suchym, dobrze wentylacyjnym i czystym środowisku.



Anhui Easyway Medical Supplies Co., Ltd.
No. 8, Tianfeng Road, Yongfeng Industrial Area, Tianchang City, 239300 Anhui, Chiny
www.easywaycompany.com



Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)
Eiffelstrasse 80, 20537 Hamburg, Niemiec
Tel: +49-40-2513175

Rev.: 2.0 Data skuteczności: 8.28.2025