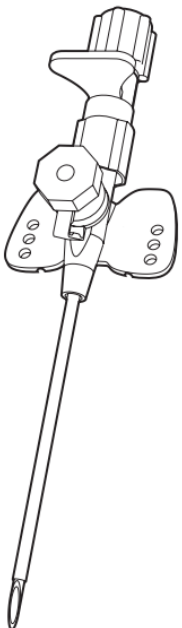


Vasofix® Safety



B|BRAUN

B. Braun Melsungen AG
34209 Melsungen
Germany
www.bbraun.com

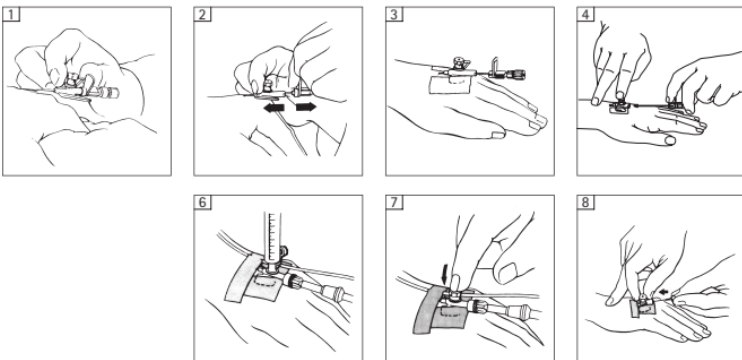
LLDorder 2764 - G 150716

GB I. V. catheter designed to minimize inadvertent needlesticks, made of FEP or PUR, radiopaque. For single use only, with injection port.	6
DE Venenverweilkanüle, konzipiert zur größtmöglichen Reduzierung unbeabsichtigter Kanülenstiche, aus FEP oder PUR, röntgenfähig. Mit Injektionsventil.	8
BG Интравенозен катетър Vasofix® Safety, предназначен за минимизиране на увожданя поради невнимание, направен от FEP или PUR, рентгенопозитивен. Само за еднократна употреба, с порт за инжектиране.	10
CN 安全型带加药壶静脉留置针。设计的安全型静脉留置针可减少意外针刺伤，由FEP或PUR制成，具有射线不透性的，仅供一次性使用，带药壶。	12
CZ Bezpečnostní jehla Vasofix® – I. V. katétr, určený k minimalizaci nechtěných vpichů jehlou. Je vyroben z FEP nebo PUR, radiopákní. Pouze pro jednorázové použití, s injekčním portem.	14
DK IV-kateter, som er designet til at minimere utilsigtede nålestik, er fremstillet af FEP (fluoreret ethylenpropylen) eller PUR (polyurethan) og er røntgenfast. Kun til engangsbrug, med injektionsport.	16
EE Vasofix® Safety veenisise kateeter on loodud tahtmatute FEP-st või PUR-ist valmistatud röntgenkontrastsete nõelte torgete miinimumini viimiseks. Ainult ühekordseks süstimispordiga kasutamiseks.	18
ES Catéter intravenoso diseñado para reducir al mínimo los pinchazos de aguja involuntarios, de FEP o PUR, radio-opaco, con válvula de inyección.	20
FI Laskimokatetri, joka ehkäisee tahattomia neulanpistoja, valmistusmateriaali FEP tai PUR, röntgensäteitä läpäisemätön. Kertakäytöinen, varustettu injektioportilla.	22
FR Cathéter intraveineux conçu pour réduire au minimum le risque de piqûre accidentelle; en FEP ou PUR, radio-opaque. Avec site d'injection.	24
GR Μόνιμος ενδοφλέβιος καθετήρας, σχεδιασμένος για την ελαχιστοποίηση των αθέλητων τρυπημάτων της βελόνας, από FEP ή PUR, ακτινοσκιερός. Μίας μόνο χρήσης με βαλβίδα έγχυσης.	26

- HR** Intravenski kateter oblikovan da bi se minimalizirali nemamjerni ubodi iglom, izrađen je od FEP-a ili PUR-a i neproziran za rendgenske zrake. Samo za jednoratnu uporabu, s priključkom za injekciju. 28
- HU** A véletlen tüszúrás kockázatának csökkentésére szolgáló, FEP vagy PUR alapanyagú, röntgensugár-fogó intravénás katéter. Csak egyszer használatos; injekciós bemenettel felszerelve. 30
- IT** Catetere intravenoso progettato per ridurre al minimo il rischio di punture accidentali da ago, realizzato in FEP o PUR, radiopaco. Con valvola di iniezione. 32
- KR** 방사선 비투과성 FEP 또는 PUR로 구성되고, 우발적인 주사바늘 찔림을 최소화하기 위해 설계된 Vasofix® Safetyl. V. 카테터 주사 포트가 있는 경우 일회만 사용 34
- KZ** **Вазофикс Сейфти.** Инъекциялық портымен қауіпсіз кі катетер. ФЭП-тен және ПУР-дан жасалған, иненің абайсызда қадалып қалу қауіпн тәмендеду үшін жасалған, рентгеноконтрасттылы. Бір рет қолдану үшін. Стерилді. Құрамында латекс жоқ. 36
- LT** „Vasofix® Safety” intraveninis iš FEP arba PUR pagamintas kateteris, skirtas sumažinti neapdairių adatas dūrių pavoju leidžiant kontrastines medžiagas. Tik vienkartiniam naudojimui, su injekcijų jungtimi. 38
- LV** I. V. katets, kas izveidots, lai samazinātu netīšu adatas savainojumu radīšanas iespējamību; izgatavots no FEP vai PUR, rentgenstaru necaurlaidīgs. Tikai vienreizējai lietošanai; ar injekcijas atveri. 40
- NL** I. V. kateter voor het vermijden van onverwachte naaldsteken, gemaakt van FEP of PUR, radiopaak. Voor eenmalig gebruik. Met injectiepoort. 42
- NO** I. Venekateter laget for forebygging av feilaktige nålestikk, laget av FEP eller PUR, røntgentett. Kun for engangsbruk, med injeksjonsinngang. 44
- PL** Cewnik dożylny przeznaczony do zmniejszenia liczby niezamierzonych ukluc igły, wykonany z FEP lub PUR, radiocieniujący. Wyłącznie do jednorazowego użyciu wraz z portem iniekcyjnym. 46

PT	Cateter E.V. com sistema de segurança passivo para minimizar o risco de picadas acidentais; em teflon ou poliuretano radiopaco com válvula de injecção.	48
RO	Cateter periferic intravenos, pentru reducerea punctiilor neintenționate, fabricat din FEP, radio-opac. De unică utilizare, cu portinject.	50
RS	Intravenski kateter konstruisan tako da svodi na minimum slučajne ubode iglom, izrađen od FEP-a ili PUR-a, radioneaprovidan. Samo za jendokratnu upotrebu, sa injekcionim portom.	52
RU	Вазофикс Сейфти. Безопасный в/в катетер с инъекционным портом, разработанный для снижения риска случайного укола иглой, изготовлен из ФЭП или ПУР, рентгеноконтрастный. Только для однократного применения. Стерильно. Не содержит латекс.	54
SE	IV-kateter avsedd att minimera oavsniktliga närlstick, tillverkad av FEP eller PUR, röntgentät. Endast för engångsbruk, med injektionsport.	56
SI	Kateter Vasofix® Safety – I. V., izdelan za zmanjšanje nenamernih vbodov z iglo, iz FEP ali PUR, radioneprepusten. Samo za enkratno uporabo, z injekcijskim vhodom.	58
SK	Katéter Vasofix® Safety – Intravenózny katéter určený na redukciu náhodných pichnutí ihľou vyrobený z materiálov FEP alebo PUR. Neprepúšťa žiarenie. Len na jedno použitie, s injekčným portom.	60
TR	İstenmeyen içne batma yaralanmalarını en azı indirmek üzere tasarlanmış FEP veya PUR'dan imal edilmiş, radyoopak, enjeksiyon portlu, tek kullanımlık I.V. kanül.	62
UA	Катетер внутрішньовенний, розроблений для мінімізації ризику випадкового уколу голкою; виготовлений з ФЕП або ПУР; рентгеноконтрастний. Лише для одноразового застосування, з ін'єкційним портом.	64
UZ	Venaga qo'yiladigan kateter, tasodifiy nina sanchilishlar xavfini kamaytirishga mo'ljallangan, FEP yoki poliuretandan tayyorlangan, rentgenokontrast. Inyeksiya portiga ega, faqat bir martalik qo'llanilish uchun.	66

GB Directions	HR Upute	RO Indicații
DE Anwendungshinweise	HU Használati útmutatás	RS Uputstvo
BG Указания за употреба	IT Modalità d'uso	RU Указания
CN 说明	KR 방향	SE Användningsanvisningar
CZ Pokyny pro použití	KZ Ережелер	SI Navodila za uporabo
DK Betjeningsvejledning	LT Nurodymai	SK Aplikačné pokyny
EE Juhised	LV Norādījumi	TR Kullanım kılavuzu
ES Aplicaciones	NL Gebruiksaanwijzingen	UA Вказівки
FI Käyttöohjeita	NO Bruk	UZ Ўориqlar
FR Mode d'emploi	PL Instrukcja użtykowania	
GR Υποδείξεις εφαρμογής	PT Aplicação	



GB Instructions for use

Materials used

PP, PE, ABS, silicone rubber, chrome-nickel steel.
Catheter: FEP or Polyurethane
see package labeling.

Indications

Creation of a secure peripheral venous access with a self-activating anti-needlestick device.

Blood transfusions or infusion of I. V. solutions suitable for administration via peripheral veins.

Intermittent intravenous drug administration.

Prophylactic creation of a secure venous access in patients who may require urgent intravenous drug administration, in particular prior to diagnostic or therapeutic procedures.

Contraindications

Vasofix® Safety should not be used in patients with known hypersensitivity to any of the materials employed.

Risks

This I. V. catheter is designed to reduce the risk of accidental needlesticks; however, care must be taken to avoid needlesticks. Universal precautions must be adhered to in accordance with Centers for Disease Control and Prevention/Occupational Safety and Health Administration (CDC/OSHA) standards for bloodborne pathogens, when starting or maintaining any I. V. catheter, to avoid the risk of exposure to contaminated blood. Depending on how long the cannula is left in situ, on the type and amount of infusions or injections administered,

and on individual predisposition, thrombophlebitis may occur in the accessed vein.

Duration of use

Change according to CDC Guidelines and / or Hospital or Institutional protocols. The puncture site should be checked at regular intervals. Vasofix® Safety should be removed in the event of local or systemic signs of infection.

Warning

Re-use of single-use devices creates a potential risk of patient or user. It may lead to contamination and/or impairment of functional capability. Contamination and/or limited functionality of the device may lead to injury, illness or death of the patient. After withdrawal, do not re-introduce the steel needle into the catheter, as the lat-



For single use only



See instructions for use



Batch number

ter may be cut off, leading to catheter embolism.
Use only if packaging is intact.

Application

- ① After disinfection of the puncture site and removal of the protective cap, puncture a suitable vein. If venipuncture was successful, blood will immediately be visible inside the transparent grip part.
- ② Advance the catheter further into the vein, while slightly withdrawing the steel needle.
- ③ Using adhesive tape, fix catheter to the skin. The steel needle still in situ minimizes spillage of blood.
- ④ Before removing the steel needle compress the vein at the tip of catheter with the middle finger, to prevent spillage of blood. At the same time stabilize the catheter hub with the index finger to prevent catheter dislodgement during needle removal. Remove needle by pulling needle straight back. Metal safety clip will automatically attach to needle tip as needle tip exits catheter hub. Dispose of needle immediately into sharps container.
- ⑤ Connect to infusion line and cover puncture site with a sterile dressing.
- ⑥ Drugs can be injected without a cannula via the integrated injection port. To do this attach syringe conus with a slight twisting movement. Port opens and closes automatically.
- ⑦ Close protective cap of injection port.
- ⑧ For long-term interruption of I. V. administration introduce sterile mandrin (stylet). To avoid risk of any blood escaping press vein just beyond the tip of the catheter.



Sterile



Expiration date



Date of manufacture



Manufactured by

DE Gebrauchsanweisung

Verwendete Materialien

PP, PE, ABS, Silikonkautschuk, Chrom-Nickel-Stahl.
Katheter: FEP oder Polyurethan siehe Verpackungskennzeichnung.

Indikationen

Anlagen eines sicheren peripher-venösen Zugangs mit einer selbst-aktivierenden Anti-Kanülenstich-Vorrichtung.
Bluttransfusionen oder Verabreichung von Infusionslösungen, die für den peripheren Venenzugang geeignet sind.
Wiederholte intravenöse Medikamentengabe.
Prophylaktische Sicherung eines venösen Zugangs bei Patienten, die ggf. rasch einer intravenösen Medikation bedürfen, insbesondere vor diagnostischen oder therapeutischen Eingriffen.

Gegenanzeigen

Vasofix® Safety sollte nicht angewendet werden bei Patienten mit bekannter Unverträglichkeit gegen eines der verwendeten Materialien.

Risiken

Diese Venenverweilkäne soll das Risiko von Kanülenstichverletzungen reduzieren, jedoch ist Vorsicht geboten, um Kanülenstichverletzungen zu vermeiden. Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen gemäß des Infektionsschutzgesetzes vom Robert-Koch-Institut Berlin bzw. der Krankenhausvorschriften für durch Blut übertragene Infektionen müssen eingehalten werden, um das Risiko einer Exposition mit kontaminiertem Blut beim Gebrauch von Venenverweilkänen zu vermeiden. Abhängig von der Liegedauer, Art und Menge der appli-

zierten Infusionen oder Injektionen und individuellen Veranlagung des Patienten kann es zur Thrombophlebitis der punktierten Vene kommen.

Dauer der Anwendung

Wechsel gemäß der Krankenhausvorschriften.
Die Kathetereinstichstelle sollte regelmäßig kontrolliert werden. Vasofix® Safety sollte bei Anzeichen einer lokalen oder systemischen Infektion entfernt werden.

Warnhinweise

Die Wiederverwendung von Geräten für den einmaligen Gebrauch stellt ein potenzielles Risiko für den Patienten oder den Anwender dar. Sie kann eine Kontamination und/oder Beeinträchtigung der Funktionalität zur Folge haben. Kontamination und/oder eingeschränkte Funktio-



Nur zum einmaligen Gebrauch



Siehe Gebrauchsanweisung



Chargenbezeichnung

nalität des Gerätes können zu Verletzung, Erkrankung oder Tod des Patienten führen.

Die Stahlkanüle nicht in den Kunststoffkatheter zurückstecken. Durch den scharfen Schliff der Stahlkanüle kann der Kunststoffkatheter abgeschnitten werden, wodurch es zu einer Katheterembolie kommt!

Nicht verwenden, wenn Verpackung beschädigt ist.

Anwendung

- ① Punktionsgebiet desinfizieren (Einwirkzeit abwarten), Schutzkappe entfernen und geeignete Vene punktieren. Der Punktionserfolg ist sofort im Griffteil sichtbar.
- ② Katheter in die Vene vorschlieben, dabei Stahlkanüle etwas zurückziehen.
- ③ Den Katheter mit Pflaster auf der Haut fixieren.

Dabei verhindert die steckende Stahlkanüle den Blutaustritt.

- ④ Vor dem Entfernen der Stahlkanüle die Vene mit dem Mittelfinger vor der Katheterspitze abdrücken (zur Vermeidung von Blutaustritt). Zur gleichen Zeit mit dem Zeigefinger den Katheteransatz stabilisieren um ein Verschieben des Katheters beim Herausziehen der Stahlkanüle zu vermeiden. Stahlkanüle durch gerades Zurückziehen entfernen. Der Metall-Sicherheitsclip gleitet automatisch auf die Kanülen spitze, wenn diese aus dem Katheteransatz austritt. Kanüle sofort im Kanülensammelbehälter entsorgen.

- ⑤ Infusionsleitung anschließen und Punktionsstelle steril abdecken.

Medikamente können über das integrierte Injektionsventil ohne Kanüle zugespritzt werden. Dazu Spritzenkonus unter leichter Drehbewegung aufsetzen. Das Ventil öffnet und schließt selbsttätig.

⑥ Ventil-Schutzdeckel verschließen.

⑦ Zur längerfristigen Unterbrechung der Infusion sterilen Mandrin einführen. Um einen Blutrücklauf zu verhindern, Vene vor der Katheter-Spitze abdrücken.

STERILE



Steril

Verwendbar bis



Herstellungsdatum



Hergestellt von

BG Инструкции за употреба

Използвани материали

PP, PE, ABS, силиконова гума, хром-никелова стомана.
Катетър: FEP или полиуретан,
вж. етикета на опаковката.

Показания

Създаване на надежден периферен венозен достъп със самоактивиращо се устройство против убождане. Преливане на кръв или влигане на интравенозни разтвори, подходящи за администриране през периферните вени.

Периодично интравенозно администриране на лекарства.

Профилактично създаване на надежден венозен достъп при пациенти, които се нуждаят от спешно интравенозно администриране на лекарства, особено преди диагностични или терапевтични процедури.

Противопоказания

Vasofix® Safety не трябва да се използва при пациенти с известна свръхчувствителност към някой от използваните материали.

Рискове

Този интравенозен катетър е предназначен да намали риска от нежелани убождания, но за да се избегне това, трябва да се полага и необходимото внимание. Трябва да се прилагат стандартните предпазни мерки в съответствие със стандартите на Центъра по контрол и превенция на болестите / Трудова безопасност и здравна администрация (CDC/OSHA) за патогени, пренасяни чрез кръвта, при използването на всеки интравенозен катетър, за да се избегне риск от излагане на пациента на разредена кръв.

В зависимост от продължителността на престоя на канюлата

в мястото, типа и количеството на администрираните вливания или инжекции и индивидуалната предразположеност на пациента, във венозния път може да се развие тромбофлебит.

Продължителност на употреба

Сменяйте според указанията на CDC или болницата или протоколите на здравното заявление. Мястото на убождане трябва да се проверява през редовни интервали.

Vasofix® Safety трябва да се премахне при признания на локална или системна инфекция.

Предупреждение

Повторното използване на изделия за еднократна употреба създава потенциален риск за пациента или потребителя. То може да доведе до замърсяване и/или нарушаване на функционалните характеристики.



За еднократна употреба



Виж инструкцията за употреба



Партиден номер

Замърсяването и/или ограничната функционалност на изделието могат да доведат до травми, заболяване или смърт на пациента.

След изваждане не поставяйте стоманената игла обратно в катетъра, последният може да се отреже, което да доведе до катетърна емболия.

Използвайте само ако опаковката не е повредена.

Приложение

- ① След дезинфекция на мястото на убождане и премахване на предпазната капачка, убедете подходяща вена. Ако убождането е успешно, кръвта веднага се забелязва в прозрачната част от катетъра, която се държи.
- ② Поставете катетъра навътре във вената, като бавно изтегляте стоманената игла.
- ③ Фиксирайте катетъра към кожата с лепенка. Държа-

нето на стоманената игла на мястото намалява риска от разливане на кръв.

- ④ Преди да извадите стоманената игла, притиснете вената на върха на катетъра със средния пръст, за да се избегне разливане на кръв. Едновременно с това стабилизирайте корпуса на катетъра с показалеца, за да се избегне изместването на катетъра по време на изваждане на иглата. Извадете иглата, като я издърпате право назад. При излизането на иглата от корпуса на катетъра, металната предпазна капачка автоматично ще се прикрипи към върха на иглата.

Веднага изхвърлете иглата в контейнер за остри отпадъци.

- ⑤ Свържете към линията за влиянане и покройте мястото на убождането със стерилна марля.

Лекарствата могат да се инжектират без канюла през интегрирания порт за инжектиране. За да направите това, прикрепете конуса на спринцовката с леко завъртане.

Портът се отваря и затваря автоматично.

⑥ Затворете предпазната капачка на порта за инжектиране.

⑦ За дълготрайно прекъсване на интравенозното администриране, поставете стерилен мандрин (стилет). За да избегнете риска от излизане на кръв, притиснете вената непосредствено до върха на катетъра.

STERILE



Партиден номер

Стерилен



Срок на годност



Производител

CN 使用说明书

使用材料

PP, PE, ABS, 硅胶、铬镍钢导管：FEP 或聚氨酯，见包装标签
适应症
采用自动激活防针刺伤害装置，建立安全的外周静脉通路。

适合输血、外周静脉输入溶液及药物、间歇性静脉内给药。
适用于可能需要紧急静脉内给药的患者，尤其是诊断和治疗之前，预先建立安全性静脉通路的患者。

禁忌症

对Vasofix® Safety制造材料过敏的病人不得使用该器械。

危险性

此种静脉留置针设计用于减少意外针刺伤害的风险；尽管如此，还是要小

心避免发生针刺伤害。在开始使用任何IV导管时，为避免沾染被污染的血液，必须遵照疾病控制与预防中心/职业安全与保健管理总署（CDC/OSHA）关于血源性治病菌的管理标准。

根据留置时间的长短，输注或注射药物、溶液或剂量的不同，以及病人的个体差异，被穿刺的静脉有可能引发血栓性静脉炎。

使用期限

导管的更换应遵照CDC指导准则或医疗机构的制度和程序中的细则。应定期检查穿刺部位，一旦出现局部或全身感染迹象，应立即拔掉Vasofix® Safety。

警告

对一次性使用设备进行重复使用会对患者或用户产生潜在风险。可能导致设

备受到污染及/或功能能力受损。设备受到污染及/或功能受限可能导致患者受伤、患病或死亡。

钢针退出后，不可再重新插入导管中，否则可能割破导管，造成导管栓塞。本产品只有在包装完整的情况下才可使用。

应用

- ① 对穿刺部位进行消毒后，摘除保护帽，选择合适的静脉进行穿刺。穿刺成功后，管腔透明部分内可看见回血。
- ② 将导管送入静脉内，同时轻轻地回撤钢针。
- ③ 使用无菌辅料将导管固定在皮肤上。钢针仍然留在原位，以便将溢出血液量控制在最小。
- ④ 在拔出钢针之前，用中指按住导管尖端的静脉部位，防止血液溢出。同时用食指固定导管针座，防止在拔除钢针时



仅供一次性使用



请阅读使用说明



批号

导管移动。向后拔出钢针。当针尖退出导管针座时，金属安全夹会自动锁住针尖。

- ⑤ 连接输液管路，。
- ⑥ 可以经药壶注入药物。
药物注入时将注射器锥体放在药壶上旋入。药壶可自动打开关闭。
- ⑦ 关闭药壶保护帽。
- ⑧ 如果较长时间中断I.V.给药时，需要插入无菌管心针（针芯）。为防止血液溢出，可以按住导管尖端的静脉部位。

STERILE



无菌

有效期至



生产日期



制造商

CZ Návod k použití

Použité materiály

PP, PE, ABS, silikonová pryž, chrom-niklová ocel.
Katétr: FEP nebo polyuretan.
Viz štítek na obalu.

Indikace

Vytvoření bezpečného periferního venózního přístupu pomocí samoaktivacičního zařízení bez jehly. Krevní transfuze nebo infuze I.V. roztoků, které jsou vhodné pro podávání přes periferní žily. Přerušované intravenózní podávání léčiv. Profylaktické vytvoření bezpečného venózního přístupu u pacientů, kteří mohou vyžadovat urgentní intravenózní podání léčiv, zvláště pro diagnostické nebo léčebné účely.

Kontraindikace

Bezpečnostní jehla Venofix® se

nesmí používat u pacientů se známou přecitlivostí na kterýkoli použitý materiál.

Rizika

Tento intravenózní katétr je určen ke snížení rizika náhodných vpichů jehlou. Prevenci vpichů jehlou je však nutno stále věnovat pozornost. Je nutné dodržovat všeobecné bezpečnostní opatření v souladu se standardy Střediska pro kontrolu a prevenci onemocnění (Centers for Disease Control and Prevention) / Úřadu pro bezpečnost a zdraví při práci (Occupational Safety and Health Administration - CDC/OSHA) pro krevní patogeny při zavedení nebo udržování intravenózního katétru v rámci prevence rizika expozice kontaminované krvi. V závislosti na tom, jak dlouho je kanya ponechána na místě, na množství podaných infuzí

nebo injekcí a na individuálních predispozicích, se může v místě přístupu do žily vyskytnout tromboflebitida.

Délka používání

Měřte v souladu s pokyny CDC anebo nemocničními protokoly, příp. protokoly zdravotnického zařízení. Místo vpichu je nutné pravidelně kontrolovat. Bezpečnostní jehlu Vasofix® je nutné vyjmout v případě místních nebo systémových příznaků infekce.

Varování

Opětovné použití zařízení určených k jednorázovému použití představuje pro pacienta nebo uživatele potenciální riziko. Může vést ke kontaminaci nebo zhoršení funkčnosti zařízení, což může zapříčinit zranění, nemoc, případně smrt pacienta.

Po vyjmutí znova nezaváděj-



Pouze na jedno použití



Viz návod k použití



Číslo zásilky

te kovovou jehlu do katétru, neboť by mohlo dojít k jeho odříznutí a následné katétrové embolie. Používejte pouze v případě, že je balení nepoškozeno.

Použití

- ① Po dezinfekci místa vpichu a odstranění ochranné krytky provedte punkci vhodné žily. Je-li venepunkce úspěšná, uvnitř průhledné části rukojeti bude ihned viditelná krev.
- ② Zasuňte katétr dále do žily a zároveň pomalu vytahujte kovovou jehlu.
- ③ Pomocí náplasti přichyťte katétr ke kůži. Je-li kovová jehla pevně na místě, minimalizuje se tak rozlití krve.
- ④ Před vyjmutím kovové jehly stlačte žlu v místě hrotu katétru pomocí prostředníčku. Zabráníte tak rozlití krve. Zároveň s tím stabilizujete tělo katétru pomocí ukazováčkem. Zabráníte tak uvolnění katétru v průběhu vyjmutí jehly. Vytážením jehly rovně dozadu odstraňte jehlu. Kovová bezpečnostní svorka se automaticky připojí k hrotu jehly v chvíli, kdy hrot jehly opustí tělo katétru. Jehlu ihned vyhodte do nádoby na ostrý odpad.

⑤ Připojte katétr k infuzní linii a překryjte místo vpichu sterilním krytím.
⑥ Léčiva je možné podávat bez kanyly přes integrovaný injekční port. To provedete tak, že jemným otáčivým pohybem připojíte konus stříkačky. Port se otevří a uzavírá automaticky.
⑦ Zavřete ochrannou krytku infekčního portu.
⑧ Pro dlouhodobé přerušení intravenózního podávání látek aplikujte sterilní bodec (stilet). Pro prevenci rizika

úniku krve stiskněte žlu těsně za hrotem katétru.



Sterilní



Datum expirace



Datum výroby



Výrobce

DK Brugsanvisning

Anvendte materialer

PP (polypropylen), PE (polyethylen), ABS (acrylonitrilbutadien-styren), silikonegummi, krom-nikkelstål.
Kateter: FEP eller Polyurethan, se pakkens etiket.

Indikationer

Skabelse af en sikker perifer venos adgang med en selvaktiverende antinålestiksåndring. Blodtransfusioner eller infusioner af IV-løsninger, velegnet til indgivelse via perifere vene.

Intermitterende intravenøs indgivelse af medicin.

Profylaktisk skabelse af sikker venos adgang hos patienter, der kan kræve hurtig intravenøs indgivelse af medicin, især forud for diagnostiske eller terapeutiske procedurer.

Kontraindikationer

Vasofix® Safety må ikke bruges til patienter om hvem man ved, at de er hypersensitive over for et eller flere af de materialer, produktet er fremstillet af.

Risici

Dette IV-kateter er designet til at reducere risikoen for utilsigtede nålestik. Det er dog vigtigt, at man søger at undgå sådanne unødvendige nålestik. For at undgå risiko for udsættelse for kontamineret blod ved anvendelse eller vedligeholdelse af et hvilket som helst IV-kateter skal alle generelle forholdsregler træffes i overensstemmelse med de amerikanske standarder for blodbårne patogener i CDC/OSHA (Centers for Disease Control and Prevention/Occupational Safety and Health Administration).

Afhængigt af, hvor længe kanylen forbliver på stedet, og af typen og mængden af indgivne infusionser eller injektioner samt af individuel prædisposition kan der opstå venös trombose i den pågældende vene.

Anvendelsesvarighed

Ændring i overensstemmelse med CDC-retningslinjer (USA) og/eller hospitaltas eller institutionens protokoller. Punkturstedet skal kontrolleres med jævnemellerum.

Vasofix® Safety skal fjernes i tilfælde af, at der opstår lokale eller systemiske tegn på infektion.

Advarsel

Genanvendelse af engangsremedier medfører en potentiel risiko for patienten og brugeren. Det kan føre



Til engangsbrug



Se brugsanvisningen



Lot-nr.

til kontaminering og/eller reduceret funktion. Kontaminering af og/eller reduceret funktion i remediet kan medføre skade, sygdom eller død for patienten.

Efter tilbagetrækning må stålkanylen ikke indføres i kateteret igen, da dette kan knække af og dermed forårsage kateterembolisme.

Må kun bruges, hvis embalagen er intakt.

Anvendelse

1 Efter at punkturstedet er desinficeret og beskyttelseshætten er fjernet, punkteres en egnet vene. Hvis venepunkturen er udført korrekt, vil der øjeblikkeligt komme synligt blod inden i den gennemsigtige gribedel.

2 Før kateteret yderligere ind i venen, mens stålkanylen trækkes langsomt tilbage.

3 Fastgør kateteret til huden med selvklæbende tape. Med stålkanylen på stedet er der minimalt spild af blod.

4 Før stålkanylen fjernes, klemmes venen ved spidsen af kateteret med langfingeren for at undgå spild af blod. Samtidig stabiliseres kateterenheden med pegefingeren for at hindre den i at forrykke sig under fjernelse af kanylen. Fjern kanylen ved at trække den lige tilbage. Metalsikkerhedsclipsen kobles automatisk til kanylespidsen, efterhånden som kanylespidsen kommer ud af kateterenheden. Kanylen kasseres øjeblikkeligt i en beholder til skarpe genstande.

5 Tilslut til infusionsslangen og dæk punkturstedet med en steril forbinding.

6 Medicin kan injiceres uden en kanyle via den integrerede injektionsport. Gør dette ved at fastgøre sprojtens konus med en let drejebevægelse.

Porten åbner og lukker af sig selv.

7 Luk injektionsportens beskyttelseshætte.

8 Ved langvarig afbrydelse af IV-indgivelsen indføres en steril mandrin (stilet). For at undgå risiko for, at der trænger blod ud, skal du trykke på venen lige på den anden side af kateter-spidsen.



Steril



Anvendes indien



Fremstillingsdato



Fremstillet af

EE Kasutusjuhised

Kasutatud materjalid

PP, PE, ABS, silikoonkumm, kroomnikkelteras. Kateeter: FEP või polüuretaan, vt pakendisilti.

Näidustused

Turvalise juurdepääsu loomine perifeerisse veresoonde iseaktiveeruva anti-nöelatorke seadmega. Verülekannete tegemise või perifeerse veresoonkonna kaudu manustamiseks sobivate veenisisest lahusse infusioon.

Pidev veenisisest ravimite manustumine.

Turvalise profülaktilise juurdepääsu loomine perifeerisse veresoonkonda patsientidele, kes võivad vajada kiiret veenisisest ravimite manustamist, eriti enne diagnostilisi või ravi protseduuri.

Vastunäidustused

Vasofix® Safetyt ei tohi kasutada patsientidel, kel on teadolevalt ülitundlikkus mõne kasutatud materjali vastu.

Riskid

See veenisisene kateeter on loodud tahtmatute nöelatorge-te riski vähendamiseks; samas tuleb olla hoolikas nöelatorge-te välimisega. Tööd alustades või veenisisest kateetrit käsite-les tuleb kasutada univer-saalseid ettevaatusabinõusid vastavalt haiguste kontrolli ja välimise keskuse / töölase ohutuse ja tervishoiukorralduse (CDC/OSHA) normatiividele verega kanduvate nakkusete-kitajate osas, et vältida kokku-puudet nakatunud verega. Veenis võib tekkida trombofle-bit sõltuvalt sellset, kui kauaks kanüül kohale jäetakse, infu-sioonide tüübist ja hulgast või tehtud süstidest ning tingituna

individuaalsetest eelsoodumustest.

Kasutusaeg

Vahetage vastavalt CDC ka-sutusjuhenditele ja/või haigla või asutuse normidele. Punktioonikohta tuleks kontrollida regulaarsete ajavahemike järel. Vasofix® Safety tuleks eemalda da lokaalsete või süsteemsete nakkusilmingute tekkides.

Hoiatus

Ühekordsete seadmete uesti-ka-sutamine tekibat patsiendile või kasutajale ohtu. See võib põhjustada seadme saastumi ja/või funktsioonihäireid. Seadme saastumine ja/või funktsioonihäired võivad põh-justada patsiendi vigastusi, haigusi või surma.

Ärge pange terasnöela pärast väljatömbamist kateetrisse tagasi, kuna viimane võib murduda, tuues kaasa kateeteremboolia.



Ühekordseks kasutamiseks



Vaata kasutusjuhendit



Seerianumber

Kasutage ainult siis, kui pakend ei ole kahjustatud.

Kasutamine

- ① Pärast punktsioonikoha desinfiteerimist ja kaitsekatte eemaldamist punkteerige sobiv veen. Kui punkteerimine önnestus, on veri läbipaistvas haardeosas kohe nähtav.
- ② Lükake kateetrit kaugemale veeni, terasnöela õrnalt välja tömmates.
- ③ Kinnitage kateeter kleelinäoga naha külge. Ikkah veel kohal olev terasnöel viib verekao minimumini.
- ④ Enne terasnöela eemaldamist suruge veen kateetri otsas keskmise sõrmega kokku, et verejooksu takistada. Samal ajal stabiliseeri ge niemetissõrmega kateetri ühendust, et takistada nöela eemaldamise ajal kateetri paigalt nihkumist. Eemal-
- dage nöel see otse tagasi tömmates. Metallist turvaklamber kinnitub automaatselt nöelaotsa, kui nöelaots kateetri alguskohast väljub. Visake nöel kohe teravate jäätmete konteinerisse.
- ⑤ Ühendage infusiooniliinidega ja katke punktsioonikoht steriilse sidemega.
- ⑥ Ravimeid saab süstida ilma kanüülitähta integreeritud süstimsordi kaudu. Selleks kinnitage süstla koonus kerige keerava liigutusega. Port avaneb ja sulgub automaatselt.
- ⑦ Sulgege süstimsordi kaitsekaas.
- ⑧ Pikaajaliseks veenisises manustuse katkestamiseks kasutage steriilset mandrelit (stiletti). Et vältida verejooksu riski, vajutage kateetri otsa juures olevat veeni.



Steriilne



Kasutuskõlblik kuni



Tootmiskuuupäev



Ražotājs

ES Instrucciones de uso

Materiales utilizados

PP, PE, ABS, caucho de silicona, acero al cromo-níquel.
Catéter: FEP o poliuretano, véase la etiqueta del embalaje.

Indicaciones

Equipos de acceso seguro a venas periféricas con dispositivo autoactivable contra pinchazo de cánula.
Transfusiones de sangre o infusión de soluciones intravenosas, apto para administración por venas periféricas.
Administración intravenosa intermitente de fármacos.
Creación profiláctica de un acceso venoso seguro en pacientes que pudieran requerir una administración intravenosa de fármacos urgente, especialmente antes del diagnóstico

o de procedimientos terapéuticos.

Contraindicaciones

No debe utilizarse Vasofix® Safety en pacientes con hipersensibilidad conocida a cualquiera de los materiales utilizados.

Riesgos

El catéter intravenoso ha sido diseñado para reducir el riesgo de pinchazos de aguja accidentales; sin embargo, sigue siendo necesario tener cuidado para evitar estos pinchazos. Han de observarse las precauciones generales según los estándares de los Centros de control y prevención de enfermedades/Administración de seguridad y sanidad laboral (CDC/OSHA) sobre los patógenos de Bloodborne al poner omantener cualquier catéter intravenoso para evitar así el

riesgo de exposición a sangre contaminada.

Existe el riesgo de que se produzca una tromboflebitis en la vena intervenida dependiendo del tiempo que la cánula lleve colocada, del tipo y la cantidad de infusiones, de las inyecciones administradas, y también de la predisposición individual.

Duración de uso

Cambiar según las directrices de CDC y/o los protocolos hospitalarios o institucionales. El lugar de punción debe revisarse con regularidad.
Vasofix® Safety debe retirarse si se presentaran signos locales o sistémicos de infección.

Advertencia

La reutilización de dispositivos de un solo uso supone un riesgo potencial para el paciente o el usuario. Puede producir



No reutilizar



Atención, véanse las instrucciones de uso



Código de lote

contaminación o mal funcionamiento de la capacidad funcional. La contaminación o la limitación en el funcionamiento del dispositivo pueden ocasionar lesión, enfermedad o incluso la muerte del paciente.

Una vez retirada, no volver a introducir la aguja de acero en el catéter, ya que éste último podría cortarse y producir una embolia por catéter.

Utilizar sólo cuando el envase esté intacto.

Aplicación

① Tras la desinfección del lugar de punción y una vez que se haya retirado la tapa protectora, punzar una vena adecuada. Si la punción de la vena se ha realizado correctamente, podrá verse inmediatamente sangre en el interior de la empuñadura transparente.

- ② Seguir introduciendo el catéter en la vena al tiempo que se retira ligeramente la aguja de acero.
- ③ Fijar el catéter a la piel mediante esparadrapo. Al permanecer colocada la aguja de acero se minimiza la salida de sangre.
- ④ Antes de retirar la cánula de acero, presionar con el dedo corazón la vena delante de la punta del catéter (con el fin de evitar que salga sangre). Estabilizar al mismo tiempo el extremo del catéter con el dedo índice para evitar que el catéter se desplace al extraer la cánula de acero. Retirar la aguja extrayéndola hacia atrás. El clip de seguridad de metal se adhiere de forma automática al extremo de la aguja cuando ésta sale del conector del catéter. Desechar la aguja inmedia-

tamente en un contenedor para objetos afilados.

⑤ Conectar a la línea de infusión y cubrir el lugar de punción con un vendaje esterilizado.

⑥ La medicación puede inyectarse a través de la toma intermitente integrada. Para ello, acoplar el cono de la jeringa con un movimiento giratorio. La toma intermitente se abrirá de forma automática.

⑦ Cerrar la toma intermitente con el tapón protector.

⑧ Para una interrupción perdida de la administración introducir el mandril estéril (fijador).

Para prevenir el riesgo de salida de sangre, presionar la vena un poco allá de la punta del catéter.

STERILE



Estéril



Fecha de caducidad



Fecha de fabricación

Elaborado por

FI Käyttöohjeet

Käytettyt materiaalit
PP, PE, ABS, silikonikumi, kromi-nikkeliteeräs.
Katetri: FEP tai PUR; katso pakausmerkinnät.

Käyttöaiheet

Turvallisen perifeerisen laskimoyhteyden luominen itsessään aktivoituvalla neulanpistojalla ehkäisevällä laitteella. Verensiirto tai perifeerisen laskimon kautta annettavaksi soveltuviin nesteiden antamien infusioina.

Lääkkeiden jaksottainen antaminen laskimoon.

Turvallisen laskimoyhteyden profylaktinen luominen potilaalle, jotka voivat tarvita kireellistä lääkitystä laskimoon, erityisesti ennen diagnostisia tai terapeuttisia toimenpiteitä.

Käytön vasta-aiheet

Vasofix® Safety -katetria ei saa käyttää potilailla, joiden tiedetään olevan yliherkiä jollekin tuotteen materiaalille.

Riskit

Tämä laskimokatetri on suunniteltu ehkäisemään tahattomien neulanpistojen riskiä, mutta neulanpistojen välttämiseksi on noudata tava varovaisuutta. Kaikki laskimokatetreja asetetaessa ja ylläpidettäessä on noudata tava veren välityksellä leviviltä taudinalleutajilta suoavia yleisiä varotoimia CDC:n/OSHA:n (Centers for Disease Control and Prevention/Occupational Safety and Health Administration) standardien mukaisesti kontaminointuneelle verelle altistumisen riskin välttämiseksi. Käyttyssä laskimossa voi

ilmetä tromboflebiittiä sen mukaan, kuinka pitkäksi aikaan kanyli jätetään paikalleen, annettujen infusioiden tai injektioiden tyypistä ja määrästä sekä yksilöllisestä alttiudesta.

Käytön kesto

Vaihda katetri CDC:n ohjeiden ja/tai sairaalan tai laitoksen käytännön mukaan. Pistokohta tulee tarkistaa säännöllisin väliajoin.

Vasofix® Safety tulee poistaa, jos ilmenee paikallisia tai systeemisiä merkkejä infektiosta.

Varoitus

Kertakäyttötuotteiden käytäminen uudelleen voi vaarantaa potilaan tai käyttäjän turvallisuuden. Tämä saattaa johtaa kontaminaatioon ja/tai toiminnallisuuden heikkenemiseen. Laitteen kontami-



Kertakäyttöinen



Katso käyttöohje



Eränumero

noituminen ja/tai rajoittunut toiminta saattavat aiheuttaa potilaan vahingoittumisen, sairastumisen tai kuoleman. Älä vie teräsneulaa uudelleen katetriin sen poistamisen jälkeen, jotta katetri ei puhkea eikä siihen muodostu emboleusta. Käytä vain, jos pakaus on koskematon.

Käyttö

- ① Kun pistokoha on desinfioitu ja suojuus on poistettu, tee punktio sopivaan laskimoon. Jos laskimopunktio onnistui, läpinäkyvään tarttumisosaan tulee heti verta näkyviin.
- ② Työnnä katetri pidemmälle laskimoon vetäen teräsneulaa hiukan takaisinpäin.
- ③ Kiinnitä katetri ihoon teipillä. Paikallaan oleva teräsneula ehkäisee veren

roiskumista.

- ④ Ennen kuin poistat teräsneulan, paina laskimoa katerin kärjen kohdalta keskisormella, jotta verta ei pääse roiskumaan. Pidä katerin keskiosa samalla paikallaan etusormella, jotta katetri ei siirry pois paikaltaanneulan poistamisen aikana. Poista neula vetämällä sitä suoraan taaksepäin. Neulan kärkeen kiinnittyvät automaattisesti metallinen turvapidike, kun neulan kärki tulee ulos katerin keskiosasta. Laita neula välittömästi terävien jätteiden keräystaaran.
- ⑤ Yhdistä katetri infusio-linjaan ja peitä pistokoha steriiliillä siteellä.
- ⑥ Lääkkeitä voidaan injektoida ilman kanyylia, integroidun injektioparin kautta. Kiinnitä ruiskun

kärki tästä varten kevyesti kiertäen. Portti avautuu ja sulkeutuu automaattisesti.

- ⑦ Sulje injektioparin suojuus.
- ⑧ Jos nesteen anto laskimoon keskeytetään pitkäksi ajaksi, aseta katetriin sterili mandriini. Ehkäise veren vuotaminen painamalla laskimoa aivan katerin kärjen yläpuolelta.



Sterili



Viimeinen käyttöpäivä



Valmistuspäivä



Valmistaja

FR Mode d'emploi

Matériaux

PP, PE, ABS, Caoutchouc silicium, acier chrome-nickel.
Cathéter: FEP ou polyuréthane, voir marquage sur l'emballage.

Indications

Création d'un accès veineux périphérique sûr avec dispositif auto-activable anti-piqûre d'aiguille.

Transfusions sanguines ou injection de solutions intraveineuses administrables par les veines périphériques. Administration intermittente de solutions médicamenteuses par voie intraveineuse.

Création, à titre prophylactique, d'un accès veineux d'utilisation sûre, chez les patients dont l'état est susceptible de requérir l'administration en urgence d'une solution médicamenteuse par voie intraveineuse, notamment

ment avant l'établissement du diagnostic ou la mise en œuvre de mesures thérapeutiques.

Contre-indications

Vasofix® Safety ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une hypersensibilité connue à l'un des matériaux entrant dans sa fabrication.

Risques

Ce cathéter intraveineux est conçu pour réduire au minimum les risques de piqûres accidentelles ; il convient néanmoins de prendre toutes les précautions d'usage pour les éviter. L'utilisateur se conformera aux règles standard édictées par les centres épidémiologiques et à l'administration responsable de la santé et de la sécurité du travail, concernant les agents pathogènes sanguins, afin de se protéger, lors de la pose ou des manipulations de maintenance d'un cathéter, du contact éven-

tuel avec du sang contaminé. Le risque de thrombophlébite est fonction du temps durant lequel la canule reste en place, du type et du nombre des perfusions ou injections administrées, ainsi que des prédispositions individuelles des patients.

Durée d'utilisation

Changer le cathéter en se conformant aux orientations définies par les centres épidémiologiques et/ou aux règles propres à l'établissement hospitalier. Le point de ponction doit être vérifié à intervalles réguliers. Enlever le cathéter en cas de signes locaux ou systémiques d'infection.

Avertissement

La réutilisation d'éléments à usage unique est dangereuse pour le patient ou l'utilisateur. L'élément peut être contaminé et/ou ne plus fonctionner correctement, ce qui peut entraîner



Usage unique



Se reporter au mode d'emploi



Numéro de lot

chez le patient des blessures et des maladies potentiellement mortelles.

Après avoir retiré l'aiguille en acier du cathéter, ne pas l'y réintroduire, ce dernier risquant d'avoir été sectionné et pouvant provoquer une embolie.

N'utiliser le cathéter que si son emballage est intact.

Pose

① Après avoir désinfecté le point de ponction et ôté le capuchon protecteur, piquer une veine convenant à la pose du cathéter. Si celui-ci est correctement introduit, le sang apparaît immédiatement à l'intérieur de la partie transparente par laquelle l'utilisateur tient le dispositif.

② Pousser le cathéter plus avant dans la veine, tout en retirant légèrement l'aiguille en acier.

③ Fixer le cathéter à la peau à

l'aide d'une bande adhésive. L'aiguille reste en place, réduisant ainsi au minimum l'écoulement sanguin.

④ Avant de retirer la canule en acier, comprimer la veine en amont de la pointe du cathéter à l'aide du majeur, ceci afin d'éviter la perte de sang. En même temps, immobiliser l'embout du cathéter à l'aide de l'index pour éviter que le cathéter glisse lors de l'extraction de la canule en acier. O vers l'arrière. Le clip de sécurité en métal se fixe automatiquement au bout de l'aiguille lorsque le celui-ci sort de la tulipe du cathéter. Jeter l'aiguille immédiatement dans un contenant à déchets prévu pour les objets tranchants.

⑤ Raccorder le cathéter à la tubulure de perfusion et couvrir le point de ponction d'un pansement stérile.

⑥ Pour les injections extemporanées, ouvrir le clapet du site d'injection et connecter une seringue embout luer par un léger mouvement de vrille. La valve auto-obturable est alors ouverte. Elle se referme au retrait de la seringue.

⑦ Après retrait de la seringue, fermer le clapet du site d'injection.

⑧ Lors d'une interruption prolongée de la perfusion, mettre en place un mandrin stérile en comprimant la veine d'un doigt pour éviter le reflux sanguin.

STERILE



Stérile

Date de péremption



Date de fabrication



Fabriqué par

GR Οδηγίες χρήσης

Χρησιμοποιούμενα υλικά
PP, PE, ABS, καουτσούκ σιλικόνης,
νικελοχρωμούχος χάλυβας.
Καθετήρας: FEP ή πολυυρε-
θάνη, βλέπε χαρακτηρισμό συ-
σκευασίας.

Ενδείξεις

Δημιουργία μιας ασφαλούς πε-
ριφερειακής προσπέλασης με
μια αυτοενεργοποιούμενη διά-
ταξη ενάντια στο τρύπημα της
βελόνας. Μεταγγίσεις αίματος ή
εγχύσεις ενδοφλέβιων διαλυμά-
των, καταλήγων για χορήγηση
μέσω περιφερειακής φλεβικής
προσπέλασης.

Επαναλαμβανόμενη ενδοφλέβια
χορήγηση φαρμάκων.

Προληπτική ασφάλιση μιας φλε-
βικής προσπέλασης σε αιθενείς
που μπορεί να χρειαστούν μια
επείγουσα ενδοφλέβια χορήγη-
ση φαρμάκων, ιδίως πριν από
διαγνωστικές ή θεραπευτικές
επεμβάσεις.

Αντενδείξεις

Ο καθετήρας Vasofix® Safety δεν
πρέπει να χρησιμοποιηθεί σε
αιθενείς με γνωστή μη ανεκτικό-
τητη σ' ένα από τα χρησιμοποι-
ούμενα υλικά.

Κίνδυνοι

Αυτός ο μόνιμος ενδοφλέβιος καθετήρας μπορεί να μειώσει τον κίνδυνο τραυματισμού από τα τρυπήματα της βελόνας, αλλά όμως χρειάζεται προσοχή, για την αποφυγή αιτών των τραυματι-
σμών. Πρέπει να τηρούνται τα γε-
νικά μέτρα προφύλαξης σύμφωνα με τις προδιαγραφές του Κέντρου Ελέγχου και Πρόληψης Νοσημά-
των / της Υπηρεσίας Ασφαλείας και Υγείας στον τόπο εργασίας και για τις μεταδόμε-
νες μέσω αίματος λοιμώξεις, κατά την αρχική τοποθέτηση και παρα-
μονή ενός μόνιμου ενδοφλέβιου καθετήρα, για την αποφυγή του κινδύνου χρήσης μολυσμένου αίματος.

Ανάλογα με τη διάρκεια της πα-
ραμονής του καθετήρα στο ενδο-
θήλιο, το είδος και την ποσότητα των χρηγηθεισών εγχύσεων ή
ενέσεων και την αποικική προδιά-
θεση του αιθενούς μπορεί να εμ-
φανιστεί θρομβοφλεβίτιδα στην προσπελασθείσα φλέβα.

ραμονής του καθετήρα στο ενδο-
θήλιο, το είδος και την ποσότητα των χρηγηθεισών εγχύσεων ή
ενέσεων και την αποικική προδιά-
θεση του αιθενούς μπορεί να εμ-
φανιστεί θρομβοφλεβίτιδα στην προσπελασθείσα φλέβα.

Διάρκεια χρήσης

Αλλαγή σύμφωνα με τις κατευθυ-
ντήριες γραμμές CDC και/ή τους
νοσοκομειακούς ή παρεμφερείς
κανονισμούς.

Το σημείο τρυπήματος του κα-
θετήρα θα πρέπει να ελέγχεται
τακτικά.

Σε περίπτωση που εμφανιστεί
μια τοπική μόλυνση ή μια μόλυν-
ση του οργανισμού θα πρέπει να
αφαιρεθεί ο καθετήρας Vasofix®
Safety.

Προειδοποιήσεις

Η επαναχρησιμοποίηση δια-
τάξεων μίας χρήσης εγκυμονεί
κινδύνο για τον αιθενή ή το χρή-
στη. Ενδέχεται να προξενήσει
μόλυνση ή/και βλάβη λειτουργι-



Για μία μόνο χρήση



Βλέπε οδηγίες χρήσης



Αριθμός παρτίδας

κότητας. Η μάλυνση ή/και η περιορισμένη λειτουργικότητα της διάταξης ενδέχεται να οδηγήσει σε τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενή.

Μετά την αφαίρεση μην ξαναβάζετε τη χαλύβδινη βελόνα μέσα στον καθετήρα, διαφορετικά ο καθετήρας μπορεί να κοπεί, προκαλώντας έτσι μια εμβολή του καθετήρα. Χρησιμοποιείτε το προϊόν μόνο, όταν η συσκευασία του είναι άψογη.

Εφαρμογές

- ① Μετά την απολύμανση της περιοχής της παρακέντησης και την απομάκρυνση του προστατευτικού πώματος, παρακεντήστε μια κατάλληλη φλέβα. Όταν η παρακέντηση ήταν επιτυχής, φαίνεται αμέσως το αίμα εσωτερικά στο διαφανές τμήμα της λαβής.
- ② Προωθήστε τον καθετήρα μέσα στη φλέβα, τραβώντας συγχρόνως λίγο πίσω τη χαλύβδινη βελόνα.

③ Στερεώστε τον καθετήρα με λευκοπλάστη πάνω στο δέρμα. Η τοποθετημένη χαλύβδινη βελόνα εμποδίζει την εκροή του αίματος.

④ Πριν την απομάκρυνση της χαλύβδινης βελόνας πιέστε τη φλέβα με το μεσαίο δίκτυο μπροστά από την κορυφή του καθετήρα, για την αποφυγή της εκροής του αίματος. Συγχρόνως σταθεροποιήστε τη βάση του καθετήρα με το δείκτη του χεριού, για να αποφύγετε τη μετατόπιση του καθετήρα κατά το τράβηγμα έξω της χαλύβδινης βελόνας. Απομακρύνετε τη χαλύβδινη βελόνα, τραβώντας την ίσια προς τα πίσω. Το μεταλλικό κλιπ ασφαλείας ολισθαίνει αυτόματα πάνω στην μύτη της βελόνας, όταν αυτή εξέρχεται από τη βάση του καθετήρα. Βάλτε αμέσως τη βελόνα στο δοχείο συλλογής βελονών.

⑤ Συνδέστε το σωλήνα έχουσης και καλύψτε αποστειρωμένα

τη θέση παρακέντησης.

⑥ Τα φάρμακα μπορούν να εγχθούν χωρίς βελόνα μέσα από την ενσωματωμένη βαλβίδα έγχυσης. Προς τούτο εφαρμόστε τον κώνο της σύριγγας με μια ελαφρώς περιστροφική κίνηση. Η βαλβίδα ανοίγει και κλείνει αυτόματα.

⑦ Κλείστε το προστατευτικό κάλυμμα της βαλβίδας έγχυσης.

⑧ Για μια διακοπή μεγάλης διάρκειας της ενδοφλέβιας χορήγησης εισάγετε έναν αποστειρωμένο οδηγό καθετήρα (stylet). Για την αποφυγή της διαρροής του αίματος πιέζετε τη φλέβα μπροστά από την κορυφή του καθετήρα.



Αποστειρωμένο



Ημερομηνία λήξης



Ημερομηνία
κατασκευής



Κατασκευάζεται από

HR Upute za uporabu

Uporabljeni materijali

PP, PE, ABS, silikonska guma, krom-nikal čelik.
Kateter: FEP ili poliuretan, viđeti oznaku na pakiranju.

Indikacije

Sigurni pristup perifernim venama zahvaljujući samoaktivirajućem uređaju koji sprječava nemajnji ubod iglom.

Transfuzije krvi ili infuzije intravenskih otopina prikladnih za primjenu putem perifernih vena. Povremena intravenska primjena lijekova.

Profilaktička izrada sigurnog venskog pristupa kod pacijenta kojima je potrebna hitna primjena lijeka, posebno prije dijagnostičkih ili terapijskih postupaka.

Kontraindikacije

Vasofix® Safety se ne smije koristiti kod pacijenata s poznatom preosjetljivošću na bilo koji od korištenih materijala.

Rizici

Ovaj intravenski kateter oblikovan je za smanjenje broja neželjenih uboda iglom. Oprez je ipak potreban. Da bi se izbjegla opasnost od izlaganja kontaminiranjo krvi .te potencijalna kontaminacija krvlju prenosivih patogena prilikom uvođenja ili zadržavanja intravenskog katetera, potrebno je pridržavati se općih mjera predstrožnosti u skladu sa standardima Centra za kontrolu i prevenciju zaražnih bolesti i sigurnosti na radu te standardima za pružanje zdravstve skrb (CDC/OSHA). Može doći do pojave tromboflebita u pristupnoj veni, ovisno o tome koliko je dugo kanila ostavljena „in situ“, te vrsti i količini danih infuzija ili injekcija i osobnim predispozicijama,

Trajanje uporabe

Kateter mijenjajte u skladu s CDC smjernicama i protokolima bolnice ili ustanove . Mjesto uboda potrebno je redovito provjeravati . U slučaju lokalnih

ili sustavnih znakova infekcije Vasofix® Safety treba ukloniti .

Upozorenje

Ponovna upotreba proizvoda za jednokratnu upotrebu stvara mogući rizik za pacijenta ili korisnika. To može dovesti do kontaminacije i/ili smanjenja funkcionalne sposobnosti proizvoda. Zagodenje i/ili ograničena funkcionalnost proizvoda, može dovesti do ozljede, bolesti ili smrti bolesnika.

Nakon izvlačenja nemojte ponovno uvoditi čeličnu iglu u kateter jer može doći do rezanja katetera i posljedičnog izazivanja kateterske embolije.

Upotrijebite samo ako je pakiranje neoštećeno.

Primjena

Nakon dezinficiranja mesta uboda i uklanjanja zaštitnog čepa, ubodite odabranu venu. Ako je puncija bila uspješna, krv će odmah biti vidljiva u dijelu prozirnog hvatišta.



Samo za jednokratnu upotrebu



Vidi Upute za upotrebu



Broj serije

- 2** Uvedite kateter dalje u venu uz lagano izvlačenje čelične igle.
- 3** Pričvrstite kateter na kožu ljepljivom trakom. Dok se čelična igla još nalazi „in situ“, minimalizirana je mogućnost izljevanja krvi.
- 4** Prije izvlačenja čelične igle, srednjim prstom pritisnite venu na vrhu katetera da bi se izbjeglo istjecanje krvi. Istovremeno kažiprstom stabilizirajte čvorишte katetera kako bi se spriječilo pomicanje katetera pri vađenju igle. Izvucite iglu povlačeći je ravno unatrag. Metalna sigurnosna spojnica automatski će obuhvatiti vrh igle dok ona izlazi iz čvorista katetera. Iglu odložite u spremnik za oštiri medicinski otpad.
- 5** Priklučite infuzijsku liniju i prekrijte mjesto uboda sterilnom oblogom.
- 6** Lijekovi se mogu ubrizgati bez kanile pomoću ugrađenog priključka za ubrizgavanje. Da biste to učinili, konus
- šprice spojite laganim okretom na priključak. Priklučak se automatski otvara i zatvara.
- 7** Zatvorite zaštitni poklopac priključka za ubrizgavanje.
- 8** U slučaju dugotrajnog prekida intravenske primjene postavite mandrin (vodilicu). Kako biste izbjegli opasnost od istjecanja krvi, pritisnite venu netom iznad vrha katetera.

STERILE



Sterilno



Datum proizvodnje



Proizvođač

HU Használati útmutató

Felhasznált anyagok

PP, PE, ABS, szilikongumi, króm-nikkel acél.

Katéter: FEP vagy poliuretan, lásd a csomagolás címkéjén.

Felhasználási javallatok

Perifériás vénába való biztonságos behatolás, önmagától aktiválódó, tűszűrőtől védő eszközzel. Vértranszfúzió vagy perifériás vénán keresztül beadható intravénás oldatok beadása.

Szakaszos intravénás gyógyszerbeadás. Biztonságos vénás hozzáférés profilaktikus létrehozása olyan betegek esetében, akiknél szükségessé válhat a súrgós intravénás gyógyszerbeadás, főleg diagnosztikai vagy terápiás beavatkozások előtt.

Ellenjavallatok

A Vasofix® Safety eszköz nem alkalmazható a felhasznált anyagok bármelyikére túlérzékeny betegeknél.

Kockázatok

Az intravénás katéter a nem szándékos tűszűrás kockázatainak csökkentésére szolgál, azonban ennek ellenére gondot kell fordítani a nem szándékos tűszűrás elkerülésére. A fertőzött vérrel történő érintkezés elkerülése érdekében minden intravénás katéter használatának elkezdésekor és fenn tartásakor be kell tartani a Centers for Disease Control and Prevention / Occupational Safety and Health Administration (az Amerikai Egyesült Államok közegészségügyi intézete és a munkaügyi egészségvédelmi hatósága; CDC/OSHA) által meghatározott, a vérrel terjedő kórokozóra vonatko-

zó általános előírásokat.

A kanül helyben maradásától és a beadott infúziók és injekciók fajtájától és mennyiségtől, valamint az egyéni hajlamtól függően a vénában thrombophlebitis alakulhat ki.

Felhasználás időtartama

A katétert cserélje a CDC irányelveinek és a kórházban vagy az intézményben bevett gyakorlatnak megfelelő gyakorisággal. Rendszeresen ellenőrizni kell a véna megszűrásának a helyét. Fertőzésre utaló helyi vagy szisztemás tünetek esetén el kell távolítani a Vasofix® Safety katétert.

Figyelmeztetés

Az egyszeri használatra szolgáló eszközök újból felhasználása potenciális veszélyt jelent a beteg vagy a felhasználó számára. A fertőzésveszély mellett



Csak egyszeri használatra



Lásd a használati útmutatót



Gyártási sorozat száma

az is előfordulhat, hogy az új-ból felhasználáskor az eszköz nem működik megfelelően. A fertőzés, illetve az eszköz nem megfelelő működése a beteg sérülését, egészsgkárosodását vagy halálát okozhatja. Visszahúzás után ne vezesse be újra az acéltűt a katéterbe, mert ez utóbbi levágódhat, ami embóliát okozhat a katéterben. Csakakkor használja az eszközt, ha sértetlen a csomagolása.

Alkalmazás

- ① A punkció választott helyének fertőtlenítése és a védőkupak eltávolítása után szűrjen meg egy alkalmás vénát. Ha a punkció sikeres volt, az átlátszó fogórészben azonnal vér válik láthatóvá.
- ② Vezesse a katétert tovább a vénába, és közben kicsit húzza vissza az acéltűt.
- ③ Ragasztószalaggal rögzítse a

katétert a bőrhöz. Az acéltű helyben hagyása csökkenti a vérveszeséget.

- ④ Az acéltű eltávolítása előtt a vér kifolyásának elkerülése érdekében középső ujjával nyomja össze a vénát a katéter végénél. Eközben fogja meg a katéter csatlakozó bemenetét a mutatóujjával, hogy a katéter ne mozduljon el a tű visszahúzása közben. Egyenes mozdulattal húzza ki a tűt. Ahogy a tű hegye kilép a katéter csatlakozóján keresztül, a fém biztonsági elem automatikusan rögzül a tű hegyére.
Azonnal dobja el a tűt a heges tárgyak tárolójába.
- ⑤ Csatlakoztassa a katétert az infúziós vezetékhez, és fedje le a punkció helyét steril kötessel.
- ⑥ Gyógyszerek beadhatók kanül nélkül is a beépített injekciós bemeneten ke-

resztü�. Ehhez csatlakoztassa a fecskendő végét enyhén forgató mozdulattal.

A bemenet automatikusan nyílik és záródik.

⑦ Zárja rá az injekciós bemenet védőkupakját.

⑧ Az intravénás gyógyszer-beadás hosszú távú meg-szakításakor vezessen be a bemenetbe steril mandrint (szondát). Elkerülendő, hogy bármennyi vér is távozzon, nyomja meg a vénát közvetlenül a katéter végén túli részén.



Steril



Lejárat dátum



Gyártási dátum



Gyártó

IT Istruzioni per l'uso

Materiali impiegati

PP, PE, ABS, caucciùal silicone, acciaio al nichelcromo.
Catetere: FEP o poliuretano; vedere l'etichetta sulla confezione.

Indicazioni

Impianti per accessi periferici venosi sicuri con dispositivo antipuntura autoattivante. Emotrasfusioni o infusione di soluzioni endovenose adatte alla somministrazione per via venosa periferica. Somministrazione intermittente di farmaci per via endovenosa. Creazione a titolo profilattico di un sicuro accesso venoso in pazienti che potrebbero richiedere una somministrazione urgente di farmaci per via endovenosa, in particolare prima di procedure diagnostiche o terapeutiche.

Controindicazioni

Non utilizzare Vasofix® Safety in pazienti con ipersensibilità accertata verso uno dei materiali impiegati.

Rischi

Questo catetere intravenoso è progettato per ridurre il rischio di punture accidentali da ago; tuttavia, prestare la massima attenzione per evitare il verificarsi di tale incidente. Durante le operazioni di inserzione e gestione di qualunque catetere intravenoso, attenersi alle precauzioni universali secondo gli standard Center for Disease Control and Prevention/Occupational Safety and Health Administration (CDC/OSHA) per patogeni a trasmissione ematica, per evitare il rischio di esposizione a sangue infetto.

A seconda della lunghezza

della cannula lasciata in sede, dal tipo e dalla quantità di infusione o iniezioni somministrate e dalla predisposizione personale, è possibile l'insorgenza di tromboflebiti a carico della vena di accesso.

Durata d'impiego

Soggetta a modifiche secondo le linee guida CDC e/o i protocolli ospedalieri ed istituzionali.

Controllare il sito di puntura ad intervalli regolari. Rimuovere Vasofix® Safety in caso di comparsa di segni di infezione locale o sistemica.

Avvertenze

Il riutilizzo di dispositivi monouso crea un potenziale rischio sia per il paziente che per l'operatore. Può provocare contaminazione e/o riduzione della funzionalità del dispositivo, che possono dar luogo a



Monouso



Vedere le istruzioni per l'uso

LOT

Numero di lotto

lesioni, malattie o morte del paziente.

Dopo la rimozione, non reinserire l'ago in acciaio nel catetere per evitare una perforazione e una conseguente embolia da catetere.

Utilizzare solo se la confezione è intatta.

Modalità d'uso

① Dopo aver disinfeccato il sito di puntura e rimosso il cappuccio di protezione, eseguire la punzione di una vena adatta per l'uso. Se la venopuntura viene eseguita correttamente, il sangue sarà immediatamente visibile all'interno dell'impugnatura trasparente.

② Fare avanzare il catetere all'interno della vena ritraendo delicatamente l'ago in acciaio.

③ Utilizzando del cerotto

adesivo, fissare il catetere alla pelle. L'ago in acciaio ancora in sede rende minima la fuoriuscita di sangue.

④ Prima di rimuovere l'ago d'acciaio esercitare una pressione sulla vena davanti alla punta del catetere con il dito medio (per impedire la fuoriuscita di sangue). Contemporaneamente stabilizzare con l'indice l'attacco del catetere per impedire lo spostamento involontario del catetere durante l'estrazione della cannula d'acciaio. Rimuovere l'ago tirandolo indietro. La clip metallica di sicurezza si fisserà automaticamente alla punta dell'ago appena questa sarà uscita dal racconto del catetere. Provvedere immediatamente allo smaltimento

dell'ago nell'apposito contenitore.

⑤ Collegare alla linea d'infusione e coprire il sito di puntura con una garza sterile.

⑥ Possono essere iniettati medicamenti mediante la valvola integrata, collegando con lieve rotazione il cono della siringa senza ago. La valvola si apre e si chiude automaticamente.

⑦ Chiudere la valvola con il cappuccio di protezione.

⑧ In caso di interruzioni prolungate dell'infusione, introdurre il mandrino sterile; previa compressione del y subito davanti allo catetere onde evitare fuoriuscita di sangue.



Sterile



Data di scadenza



Data di produzione



Prodotto da

KR 사용 지침

사용 재료

PP, PE, ABS, 실리콘 고무,
니켈크롬강
카테터: FEP 또는 폴리우레탄. 포장 레이블을 참조
하십시오.

적용

자동구동식 바늘찔림 방지 장치를 이용한 안전한
말초정맥 접근경로 생성
수혈 또는 말초정맥을 통한 투여에 적합한 I. V. 용액의 주입
간헐적인 정맥내 약물 투여
특히 진단이나 처치 전 긴
급 정맥내 약물 투여를 요하는 환자에 대한 안전한
정맥 접근 경로의 예방적
생성

금기

사용 재료에 알려진 과민

반응을 보이는 환자에게는 Vasofix® Safety를 사용해서는 안 됩니다.

위험

이 I. V. 카테터는 우발적인 바늘찔림의 위험을 줄이기 위해 설계되었으나, 항상 바늘찔림을 방지하기 위해 주의를 기울여야 합니다. 미국질병통제예방센터/산업안전보건청(CDC/OSHA)의 혈액병원체에 대한 표준에 따라, I. V. 카테터를 처음 사용하거나 유지관리할 때에는 오염된 혈액에 노출될 위험을 방지하기 위한 전방적인 예방조치를 준수해야 합니다.

개둘러가 얼마 동안 해당 위치에 있었는지, 투여된 주입액 또는 주사액의 종류와 양, 그리고 개인의 병적 소질에 따라, 접근된 정맥에서 혈전성 정맥염이 발생할 수도 있습니다.

사용 지속 시간

CDC 지침 및/또는 병원이나 시설 프로토콜에 따라 교체 천자 부위는 주기적으로 검사해야 합니다.
국소 또는 전체적인 감염 징후가 나타날 경우 Vasofix® Safety를 제거해야 합니다.

경고

일회용 장치를 재사용할 경우 환자나 사용자에게 위험이 발생할 수 있으며 장치가 오염되거나 장치의 기능에 장애가 발생할 수도 있습니다. 장치의 오염 및 기능 저하는 환자의 부상, 질병 또는 사망을 유발할 수 있습니다.
제거 후, 카테터에 강철 바늘을 다시 넣지 마십시오. 카테터가 분리되면서 카테터 색전이 발생할 수 있습니다.
포장 상태가 손상되지 않은 경우에만 사용하십시오.



일회용



사용법 참조



로트 번호

작용

- ① 천자 부위를 소독하고 보호용 캡을 제거한 후, 적당한 정맥을 천자하십시오. 투명한 그림 부분 안쪽에 피가 뚜렷하게 보인다면 정맥 천자가 잘 끝난 것입니다.
- ② 카테터를 정맥쪽으로 더 밀어넣고, 강철 바늘을 살짝 빼냅니다.
- ③ 점착용 테이프를 이용해 카테터를 피부에 고정시킵니다. 강철 바늘이 제 위치에 있으면 출혈을 최소화할 수 있습니다.
- ④ 강철 바늘을 제거하기 전에 카테터의 끝부분에서 중지 손가락으로 정맥을 눌러 출혈을 막습니다. 이때 검지 손가락으로 카테터 중심을 고정시켜 바늘을 제거하는 동안 카테터가 빠지지 않도록 합니다. 바늘을 뒤로 곧장 당겨 바늘을 제거합니다. 바늘 끝이 카테터 중심을 빠져 나오면서 금속 안전 클립이 자동으로 바늘 끝에 부착됩니다.
- 바늘을 즉시 sharp container에 넣어 처리합니다.
- ⑤ 주입관에 연결하고 천자 부위를 살균 드레싱으로 덮습니다.
- ⑥ 통합 주사 포트를 통해 캐뉼러 없이도 약물을 주사할 수 있습니다. 이렇게 하려면 주사기 conus를 약간 비틀어 부착합니다. 포트가 열렸다 자동으로 닫힙니다.
- ⑦ 주사 포트의 보호용 캡을 닫습니다.
- ⑧ I. V. 투여를 장기간 중단할 경우 살균 맨드린(탐침)을 삽입하십시오. 출혈의 위험을 방지하려면 카테터 끝부분을 지나 정맥을 누르십시오.

STERILE



살균 상태

유효 기간



제조일



제조업체

KZ Қолдану нұсқаулық

Қолданылатын материалдар
ПП, ПЭ, АБС, силиконды резенке, хромникельди болат. Катетер: ФЭП немесе Полиуретан (қаптамасындағы ақпаратты қарашыз).

Қолданылуы

Инениң қадалуын болғызбайтын ездігінен көтермеленетін құрылыммен шеткегі қектамырға қауіпсіз жетуді іске асыру. Шеткегі қектамырға құюға үйлесімді қанды немесе ерітінділерді құю. Дәрілерді қектамырға ауық-ауық енгізу. Атап айтқанда диагностикалау немесе емдік ішшаралар алдында дәрілерді қектамырға шығып енгізу қажет болуы мүмкін емделушілерге алдын ала қауіпсіз енгізуге арналған.

Қолдануға болмайтын жағдайлар

Вазофикс Сейфти пайдаланылатын қандайда бір материалға жогары сезімтальдыры бар емделушілерге қолданбау көрек.

Қауіптері

Бул қектамыршілік катетер инениң абайызыда қадалып қалу қаупін төмendetу үшін жасалған; дегенмен инениң қадалып қалуын болғызбау үшін абай болу керек. Катетерді орнатқанда және оны қуткендеп жуқтаурылыған қанмен арасында қалу қаупінен аулақ болу үшін жуқта берілуінің алдын алатаң жалыға бірдей Аурупардың бақылау және алдынапу орталығының / Патогендердің трансмисиялық жүргүйн сақтап жалу жөнінде өндек гигиенасы және қауіпсіздік техникасы басқармасының ережелерін сақтау керек. In situ қанюлясының пункция орнында болу үзақтығына, инфильтрациялық және инъекциялық ерітінділердің тури мен мелшеріне, сондай-ақ жекелей бейімділікке байланысты пункция жасалған қектамырда тромбофлебит өршү ықтимал.

Қолданылу үзақтығы

Ауыстырылуы бақылаушы органдардың талаптарына және/немесе аурұханалық немесе басқа мекемелік

хаттаманың талаптарына сәйкес жүргізілуі тиіс. Пункциялау орны тұрақты түрде тексеріліп отырыу тиіс. Жұлпаның шектелген немесе жүйелі белгілері пайда болған кезде Вазофикс Сейфтиді алып тастау керек.

Ескерту

Бір рет пайдаланатын бұйымдардың қайта қолданылуы емделушілерге және медициналық қызметкерлерге қауіпті. Бұл жүргізуга және/немесе функционалдық қабілеттердің шектеуіне әкелуі мүмкін. Жұтыру және/немесе құрылғының шектелген қабіліті зақымға, ауруға немесе емделушінің қайтыс болуына әкелуі мүмкін. Алып тастағаннан кейін болат инени катетерге қайта салмаңыз, өйткені соңғысы кесілген болуы мүмкін, бул катетерлік эмболияны туғызы ықтимал. Егер қаптамасы бүлінбеген болса ғана қолданыңыздар. Құрғак, жарықтан қорғалған жерде, белме температурасында сақтау керек. Жарамдылық



Бір рет қолдану үшін



Қолдану нұсқаулықты қарашыз



Партия номірі

мерзімі өткеннен кейін пайдалануға болмайды.

Қолдану төсіні

- ① Пункциялау орнын әндегеннен кейін және қорғаыш қалпақшасын алып тастағаннан кейін, лайықты көктамырды пункцияланып. Сетті пункциялған жағдайда мөлдір павильонның ішкі белгілінде қан пайда болуы тиіс.
- ② Болат инені бір мезгілде тарта отырып, катетерді көктамыра қарай жылжтысыз.
- ③ Адгезивті таңышты пайдалана отырып, катетерді теріге бекітіңіз. Бул орайда болат ине қаның агуын азайта отырып, катетерді ішінде болуы тиіс.
- ④ Болат инені алып тастаудың алдында ортаңғы саусақтың үшімен басып тұрып қан агуын болғызбау керек. Сонымен бір мезгілде сүк саусақпен катетердің ортаңғы бөлігін басып тұрып, инені шығарып алу кезінде катетердің жылжуына жол бермеу керек. Инені катетерден толық шығарып алыңыз. Металл қорғаыш клипсасы ол катетерден толық шығарылған сette иненің үшін автоматты турде жаба қояды. Шығарып алғаннан кейін инені арнайы контейнерге дереу салып қойыңыз.

бермеу керек. Инені катетерден толық шығарып алыңыз. Металл қорғаыш клипсасы ол катетерден толық шығарылған сette иненің үшін автоматты турде жаба қояды. Шығарып алғаннан кейін инені арнайы контейнерге дереу салып қойыңыз.

- ⑤ Инфузиялық жүйені жалғаңыз және пункциялау орнына стерильді таңыш тесеніз.

⑥ Дәрілер қосымша инъекциялық порт арқыны да енгізіле алады. Мұны екіштің конусын женіл ғана бурап қозғау арқылы, портқа орнатыңыз. Порт автоматты турде ашылады және жабылады.

- ⑦ Қосымша инъекциялық порты қорғаыш қалпақшасымен жабыңыз.

⑧ Көктамыр инфузиясын ұзақ уақыт тоқтату үшін стерильді мандрени (стиплетті) енгізіңіз. Қан кету қаупін болғызбау үшін көктамырды катетердің орнатылған жеінен жоғары басыңыз.

STERILE



Стерильді

Жарамдылық мерзімі



Дайындалған күні



Жасаушы

LT Naudojimo instrukcijos

Naudotos medžiagos

PP, PE, ABS, silikoninė guma, chromo nikelio plienas.
Kateteris: FEP arba poliuretanas, žr. pakuotės etiketę.

Indikacijos

Saugios prieigos prie periferinių venų sukūrimas, naujodant savaimė įsijungiantį nuo adatos dūrio apsaugantį prietaisą. Intraveniniai kraujo transfuzijos arba infuzijos tirpalai, kuriuos galima leisti per periferines venas.

Pertraukiamas intraveninis vaisto įšvirkštimas.

Profilaktinis saugios prieigos prie venų sukūrimas pacientams, kuriems gali reikėti skubiai suseisti vaistus į veną, ypač prieš diagnostikos ar gydymo procedūras.

Kontraindikacijos

„Vasofix® Safety“ negalima taikioti pacientams, kurie yra alergiški bent vienai iš naudojamų medžiagų.

Pavojai

Šis intraveninis kateteris yra skirtas sumažinti atsitikinio adatos dūrio pavoju; tačiau reikia stengtis, kad to pavojaus būtų visai išvengta. Naudojant bet kokį intraveninį kateterį ir siekiant išvengti kraujo užkrėtimo, turi būti laikomasi bendruųatsargumo priemonių atsižvelgiant į Ligų kontrolės ir prevencijos centro / Profesinės sveikatos ir darbo saugos centro (CDC/OSHA) standartus dėl nešamų kraujo patogenų.

Atsižvelgiant į tai, kiek laiko laikoma įvesta kaniulė, įleistų infuzijų ar injekcijų tipą ir kiekį ir į atskirus polinkius prieigos venoje gali susidaryti tromboflebitas.

Naudojimo trukmė

Keisti atsižvelgiant į CDC nurodymus ir / arba ligoninės ar statcionaro protokolus. Dūrio vieta turi būti reguliarai tikrinama.

„Vasofix® Safety“ kateteris turi būti išimtas, jei yra vietinės ar sisteminės infekcijos požymių.

Ispėjimas

Pakartotinai naudojant vienkartinius prietaisus galimas pavojuς pacientui ar vartotojui. Jie gali būti užkrėsti ir (arba) veikti netinkamai. Naudojant užkréstą ir (arba) ribotai veikiantį prietaisą pacientas gali būti sužalotas, susirgti ar net mirti.

Įšémę nekiškite plieninės adatos dar kartą į kateterį, nes vėliau gali būti atjungiamā ir gali įvykti kateterio emboliija.
Naudokite tik tada, jei pakuotė nepažeista.



Tik vienkartiniams naudojimui



Žr. naudojimo instrukciją



Serijos numeris

Naudojimas

- ① Dezinfekavę dūrio vietą ir nuémę apsauginį dangtelį įdurkite į atitinkamą veną. Jei venos dūris sėkmingas, iš karto bus matomas kraujas skaidrios spaudiklio dalies viduje.
- ② Kiškite kateterį toliau į veną, o plieninę adatą tuo metu išlėto traukite.
- ③ Naudodami lipnių juostelę kateterį pritvirtinkite prie odos. Dar neištraukta plieninė adata sumazina kraują išsiliejimą.
- ④ Prieš išimdami plieninę adatą didžiuoju pirštu užspauskite veną ties kateterio antgaliu, kad neišsilietu kraujas. Tuo pačiu metu smiliumi stabilizuokite kateterio įvorę, kad kateteris nebūtų išstumtas adatos išémimo metu. Išmkite adatą ją traukdami tiesiai atgal. Metaliniai apsauginiai spaustukai automatiškai pritvirtins adatos antgalį, nes jis pašalina kateterio įvorę. Nedelsdami išmeskite adatą į adatų išmetimo talpyklą.
- ⑤ Prijunkite prie infuzijos magistralės ir dūrio vietą uždenkite steriliu tvarsčiu.
- ⑥ Vaistus galima įleisti ne-naudojant kanulės, per integruotą injekcijų jungtį. Jei norite taip daryti, lengvu sukamuoju judesiui prijunkite švirkštą. Jungtys atsidaro ir užsidaro automatiškai.
- ⑦ Uždarykite apsauginį injekcijų jungties dangtelį.
- ⑧ Ilgalaikių intraveninių procedūrų atveju įveskite sterilių mandreną. Siekdami išvengti krauko nutekėjimo pavojaus, veną užspauskite iš karto už kateterio antgalio.

STERILE



Sterilu



Tinka naudoti iki



Pagaminimo data

Gamintojas

LV Lietošanas instrukcija

Izmantotie materiāli

PP, PE, ABS, silikona gumija, nīeja-hroma tērauds.
Katetram: FEP vai poliuretāns; skatiet iepakojuma uzlīmes.

Norādījumi

Drošas perifērās venozās pieejas izveide ar pašaktivējošu ierīci pret adatas radītiem savainojuumiem. Asinsspārliešana vai I. V. sīidumu infūzija, piemērotā vadībai caur perifērajām vēnām.

Intermitējoša intravenoza zāļu vadība.

Profilaktiska drošas venozas pieejas izveide pacientiem, kam varētu būt vajadzīga steidzama intravenozo zāļu ievādišana tieši pirms diagnostikas vai terapijas procedūrām.

Kontrindikācijas

Vasofix® Safety nedrīkst lietot pacientiem ar paaugstinātu jutību pret jebkuru no izmantotajiem materiāliem.

Riski

Šis I. V. katetrs ir izveidots, lai samazinātu netīsuadatas radītu savainojumu iespējamību, tomēr ir jābūt uzmanīgiem, lai izvairītos no šādu savainojumu radīšanas. Sākot izmantom vai izmantojot I. V. katetru, ir jāievēro vispārīgi piesardzības pasākumi saskaņā ar Centers for Disease Control and Prevention / Occupational Safety and Health Administration (CDC/OSHA) standartiem asinīs pārnēsātajiem patogēniem, lai izvairītos no saskaršanās ar inficētām asinīm.
Atkarībā no kanilas garuma ievādišanas vietā, no infūziju vai vadīto injekciju veida un daudzuma un no individuālās

reakcijas, attiecīgajā vēnā var izveidoties tromboflebits.

Lietošanas ilgums

Jāmaina saskaņā ar CDC norādījumiem un/vai slimnīcas vai iestādes protokoliem. Punkcijas vieta ir regulāri jā-pārbauda.

Vasofix® Safety jāizķem, ja parādās vietcas vai vispārīgas infekcijas pazīmes.

Bridinājums

Vienreizējai lietošanai paredzētu ierīcu atkārtota lietošana var radīt risku pacientam vai ierīces lietotājam. Tā var izraisīt kontamināciju un/vai funkcionālās spējas traucējumus. Ierīces kontaminācija un/vai ierobežota funkcionālā spēja var izraisīt pacientam kaitējumu, slimību vai nāves iestāšanos. Pēc tērauda adatas izņemšanas neievietojiet to vēlreiz katetrā, jo katetu var pārdurt, kas var



Vienreizējai lietošanai



Skatīt lietošanas instrukciju



Sērijas numurs

izraisīt katetra emboliжу.
Lietojiet tikai tad, ja iesaiņojums ir neskarts.

Lietošana

- ① Pēc punkcijas vietas dezinfekcijas un aizsargvācīja nonemšanas veiciet punkciju piemērotājā vēnā. Ja venipunktūra veikta veiksmīgi, caurspidīgā satvērēja daļā uzreiz būs redzamas asinīs.
- ② levadiet katetu dzīlāk vēnā, nedaudz izvelket tērauda datu.
- ③ Izmantojot plāksteri, piestipriniet katetu pie ādas. Tērauda adatāi joprojām atrodoties vēnā, tiek samazināta asīju iztečēšana.
- ④ Pirms tērauda adatas izņemšanas, ar vidējo pirkstu aizspiediet vēnu katetra galā, lai novērstu asīju iztečēšanu. Vienlaicīgi ar rādītājpirkstu stabilizējiet katetra centru, lai novērstu

katetra izkustēšanos adatas izņemšanas laikā. Izņemiet adatu, velket to taisni atpakaļ. Tiklidz adatas gals tiek izņemts no katetra centra, pie adatas gala automātiski piestiprīnās metāla drošības spāle.

Adatu uzreiz izmetiet asu priekšķīmu konteinerā.

- ⑤ Pievienojet infūzijas vadam un pārsedziet durienu vietu ar sterīlu pārsienamo materiālu.
- ⑥ Zāles var ievadīt caur integrēto injekcijas atveri, neizmantojot kanili. Lai tā darītu, ar vieglu rotējošu kustību pievienojet šķirces konusu.
- Atvere atveras un aizveras automātiski.
- ⑦ Aizveriet injekcijas atveres aizsargvācīnu.
- ⑧ Ilglaičigas iejaukšanās gadījumā ar I. V. vadību ievadīt sterīlu serdeni (stiletu). Lai

novērstu asins iztečēšanu, aizspiediet vēnu tieši blakus katetra galam.



Sterils



Izlietot līdz



Izgatavošanas datums



Tootja

NL Gebruiksinstucties

Materiaal

PP, PE, ABS, siliconenrubber, chroomnikkelstaal.
Kateter: FEP of polyurethaan – zie het etiket op de verpakking.

Indicaties

Aanleggen van een veilige perifeer veneuze toegang met een zelfactiverend apparaat tegen naaldsteken. Bloedtransfusies of infusie van IV-oplossingen, geschikt voor toediening via perifere aders. Tussentijdse intraveneuze toediening van geneesmiddelen.

Prophylactisch aanleggen van een veilige veneuze toegang bij patiënten bij wie een dringende intraveneuze toediening van geneesmiddelen nodig kan zijn, meer bepaald

voorafgaand aan diagnostische of therapeutische procedures.

Contra-indicaties

Vasofix® Safety mag niet worden gebruikt bij patiënten met een gekende overgevoeligheid voor een van de gebruikte materialen.

Risico's

Deze I.V.-kateter is bedoeld om het risico van accidentele naaldsteken te verminderen. Toch moeten naaldsteken zoveel mogelijk worden vermeden. Algemene voorzorgen moeten worden genomen overeenkomstig de normen van de Centers for Disease Control and Prevention / Occupational Safety and Health Administration (CDC/OSHA) inzake bloedpathogenen, bij het aanleggen of aanhouden van een IV-kateter, om zo het

risico van blootstelling aan besmet bloed te voorkomen. Afhankelijk van hoe lang de canule ter plaatse blijft, het type en de hoeveelheid toegediende infusies of injecties, en de individuele toestand kan in het betreffende bloedvat thromboflebitis optreden.

Gebruiksduur

Wisselen conform de CDC richtlijnen en/of de protocols van het ziekenhuis/instituut. De punctiezone moet regelmatig worden gecontroleerd. Vasofix® Safety moet worden verwijderd wanneer lokale of systemische tekenen van infecties optreden.

Waarschuwing

Het opnieuw gebruiken van producten voor eenmalig gebruik creëert een mogelijk risico voor de patiënt of de gebruiker. Het kan leiden tot



Voor eenmalig gebruik



Zie gebruikersinformatie



Chargenummer

contaminatie en/of beschadiging van het functionele vermogen. Contaminatie en/of een beperkte functionaliteit van het product kan leiden tot letsel, ziekte of de dood van de patiënt.

Na het verwijderen de stalen naald niet opnieuw in de kateter schuiven. Deze kan immers scheuren en leiden tot kateterembolie.

Uitsluitend gebruiken als de verpakking intact is.

Toepassing

- ① Na het desinfecteren van de punctiezone de beschermpak verwijderen en een geschikteader gebruiken. Als de venenpunctie gelukt is, wordt meteen bloed zichtbaar in de transparante greep.
- ② De kateter verder in deader schuiven en tegelijk de stalen naald een stukje

terugschuiven.

- ③ Met tape de kateter vastkleven op de huid. De stalen naald ter plaatste laten om het bloedverlies zoveel mogelijk te beperken.
- ④ Voordat de stalen naald kan worden verwijderd, deader aan de kateterpunt dichtdrukken met de middenvinger om het bloedverlies zoveel mogelijk te beperken. Tegelijk de kateterhub stabiliseren met de wijsvinger om te voorkomen dat de kateter beweegt als de naald wordt verwijderd. De naald recht naar achteren trekken. De metalen veiligheidsclip wordt automatisch op de naaldpunt bevestigt wanneer deze uit de kateterhub komt.
Gooi de naald meteen in de speciale afvalemmer voor scherpe voorwerpen.
- ⑤ De infusleiding aansluiten en de punctiezone afdekken met een steriele doek.
- ⑥ Geneesmiddelen kunnen zonder canule worden toegediend via de geïntegreerde injectiepoort. Hier voor een spuit aansluiten met een licht draaiende beweging. De poort gaat automatisch open en dicht.
- ⑦ De beschermkap van de injectiepoort sluiten.
- ⑧ Voor een langdurige onderbreking van de IV-toediening een steriele mandrin gebruiken. Om bloedverlies te voorkomen, deader meteen achter de kateterpunt dichtklemmen.



Steriel



Te gebruiken tot



Productiedatum



Geproduceerd door

NO Bruksanvisning

Materiale

PP, PE, ABS, silikonkautsjuk, krom-nikkel-stål
Kateter: FEP eller polyuretan, se pakkeetikett.

Indikasjoner

Kateterisering ved hjelp av en selvaktiverende antinålestikk-anordning. Transfusjon og infusjon av infusjonsløsninger i perifere vene. Periodisk intravenøs administrering av medisiner.

Profilaktisk kateterisering i vene hos pasienter som kan trenge akutt intravenøs medisiner, særlig før diagnostiske og terapeutiske prosedyrer.

Kontra indikasjoner

Vasofix® Safety skal ikke brukes på pasienter med kjent hypersensitivitet overfor noen av materialene som er brukt.

Risikoer

Kateteret er laget for å redusere risikoen for feilaktige nålestikk. Man må likevel være aktsom for å unngå slike nålestikk. Ved innlegging eller vedlikehold av venekateter må man følge de alminnelige standardene for blodoverførte patogener som er gitt av myndighetenes helse- og arbeidsmiljøorganer, for å redusere risikoen for å bli utsatt for foreurensset blod. Det kan oppstå tromboflebbitt i den kateteriserte venen avhengig av hvor lenge kanylen står i, av type og mengde infusjoner eller injeksjoner som er gitt, og av individuell predispo-sisjon.

Bruksvarighet

Skift kateter i samsvar med Helsetilsynets retningslinjer og/eller sykehusets/institusjonens interninstruks. Punk-

sionsstedet bør kontrolleres regelmessig. Vasofix® Safety bør fjernes dersom det oppstår lokale eller systemiske infeksjonssymptomer.

Adverte

Gjenbruk av enheter til engangsbruk medfører risiko for pasient eller bruker. Det kan føre til kontaminering og/eller nedsett funksjonsevne. Kontaminering og/eller begrenset funksjonsevne for enheten kan føre til skade, sykdom eller død hos pasienten.

Når den er trukket ut, må ikke stålmandrenget føres inn i plastkanylen på nytt, da kanylen kan bli skjært av, og det kan oppstå katete-remboli.

Må ikke brukes hvis embalasjen er skadet.

Bruk

Når punksjonsstedet er



Kun til engangsbruk



Se bruksanvisning



Batch-nummer

desinfisert og beskyttelseshetten er fjernet, punkteres en passende vene. Dersom venepunksjonen har lykkes, vil man umiddelbart se blod på innsiden av det gjennomsiktige blodoppsamplingsvinduet.

- ② Skyv kateteret lenger inn i åren samtidig som stålmandrenget forsiktig trekkes ut.
- ③ Fikser kateteret til huden ved hjelp av plaster. Så lenge stålmandrenget ikke er trukket helt ut, forhindrer den blodsøl.
- ④ Før stålmandrenget fjernes, komprimeres venen ved spissen på kateteret med langfingeren for å unngå blodsøl. Samtidig stabiliseres kateterhylsen med pekefingeren for å unngå at kateteret flytter seg når mandrenget trekkes ut. Fjern stålmandren-

gen ved å trekke den rett bakover. Sikkerhetsklemmen av metall vil automatiskt feste seg til nålespissen når denne forlater kateterhylsen.

Kast mandrenget øyeblikkelig i beholderen for skarpt avfall.

- ⑤ Kople til infusjonsslangen og dekk til punksjonsstedet med en steril kompress.
- ⑥ Man kan administrere medisiner gjennom den integrerte injeksjonsinngangen uten å bruke kanyle. Dette gjøres ved at man fester sprøyten med en svakt vridende bevegelse. Inngangen åpnes og lukkes automatisk.
- ⑦ Steng beskyttelseshetten på injeksjonsinngangen.
- ⑧ Ved langvarige avbrudd i infusjonen kan en steril mandreng (stilett) føres inn i kateteret.

Komprimer venen rett ovenfor kateterspissen for å unngå blodsøl.

STERILE



Steril



Holdbar til



Produksjonsdato

Produsert av

PL Sposób użycia

Zastosowane materiały

PP, PE, ABS, guma silikonowa, stal chromoniklowa.
Cewnik: FEP lub poliuretan, zob. etykietę opakowania.

Wskazania

Do wytworzenia bezpiecznego żylnego dostępu obwodowego z samoaktywującym aparatem zabezpieczającym przed nakłuciami igły. Przeznaczony do przetaczania krwi i płynów infuzyjnych, które można podawać poprzez dostęp do żyły obwodowej.

Do okresowego dożylnego podawania leków.

Do wytwarzania profilaktycznych dostępów żylnych na wypadek konieczności dożylnego podawania leków w sytuacjach nagłych, w szczególności przed procedurami diagnostycznymi lub terapeutycznymi.

Przeciwwskazania

Urządzenia Vasofix® Safety nie należy stosować u pacjentów ze znana nadwrażliwością na jakiekolwiek zastosowane materiały.

Zagrożenia

Niniejszy cewnik dożylny służy do tego, aby zmniejszyć liczbę przypadkowych nakłuc. Niedemniej jednak należy zachować ostrożność, by unikać nakłucu igły. Podczas zakładania oraz obsługi cewnika dożylnego należy przestrzegać ogólnych środków ostrożności zgodnie ze standardami Centrów kontroli chorób i prewencji/Urzędu do spraw bezpieczeństwa zawodowego i zdrowia (Centers for Disease Control and Prevention/Occupational Safety and Health Administration (CDC/OSHA)) dotyczącymi patogenów rozprzestrzeniających się drogą krwi, aby

uniknąć ryzyka narażenia na kontakt z zakażoną krwią. Może wystąpić zakrzepowe zapalenie żyły, do której wytworzono dostęp. Zależy to od czasu pozostawania kaniuli w żyle, rodzaju i ilości podanych wlewów lub wstrzyknięć oraz indywidualnych predyspozycji.

Czas użytkowania

Urządzenie należy wymieniać zgodnie z wytycznymi CDC i/lub protokołami danego szpitala lub instytucji. Należy w regularnych odstępach czasu kontrolować miejsce wkłucia. Vasofix® Safety należy usunąć w razie miejscowych lub układowych oznak zakażenia.

Ostrzeżenie

Ponowne zastosowanie urządzeń jednorazowego użytku stwarza potencjalne zagrożenie dla pacjenta i użytkownika. Może to doprowadzić do ska-



Tylko do jednorazowego użytku



Przed użyciem należy zapoznać się z instrukcją



Numer serii

żenia i/lub upośledzenia funkcjonowania. Skażenie i/lub ograniczona funkcjonalność urządzenia może spowodować obrażenia, chorobę lub śmierć pacjenta.

Nie należy ponownie wkładać stalowej igły do cewnika po jej wyjęciu, gdyż można odciąć część cewnika i spowodować zator tą częścią.

Nie należy stosować, jeżeli opakowanie jest naruszone.

Stosowanie

- ① Po dezynfekcji miejsca wknięcia oraz zdjęciu ochronnej zatyczki nakluciu odpowiednią igłę. Jeżeli naklucie powiodło się, w przezroczystej części uchwytu natychmiast pojawi się krew.
- ② Wsunąć cewnik głębiej do żyły, jednocześnie delikatnie wyciągając stalową igłę.
- ③ Umocować cewnik na skórze za pomocą przylepca.

Pozostawienie stalowej igły wewnętrz wklucia minimalizuje wyciek krwi.

- ④ Przed wyjęciem stalowej igły ucisnąć igłę środkowym palcem przy czubku cewnika, aby nie dopuścić do wycieku krwi. Jednocześnie stabilizować podstawę cewnika palcem wskazującym, aby zapobiec wypadnięciu cewnika podczas wyciągania igły. Wyciągnąć igłę, ciągnąc ją prosto do tyłu. W momencie, gdy czubek igły opuści podstawę cewnika, na igłę automatycznie zostanie założony metalowy zatrzaszka zabezpieczający. Igłę natychmiast wyrzucić do pojemnika na ostre przedmioty.
- ⑤ Podłączyć do linii infuzyjnej i obłożyć miejsce naklucia jałowym opatrunkiem.
- ⑥ Można podawać leki bez użycia kaniuli poprzez zin-

tegowany port do wstrzyknięć. W tym celu należy podłączyć do niego końcówek strzykawki, wykonując lekki ruch obrotowy.

Port otwiera się i zamknie automatycznie.

- ⑦ Założyć ochronną zatyczkę portu do wstrzyknięć.

- ⑧ W przypadku przerwania podawania dożylnego leków należy wprowadzić jałowy mandryk (stylet). Aby nie dopuścić do wycieku krwi ucisnąć tuż powyżej czubka cewnika.

STERILE



Sterylny



Termin ważności



Data produkcji

Producent

PT Instruções de utilização

Materiais utilizados

PP, PE, ABS, borracha de silicone, aço inoxidável
Cateter: FEP ou PUR, ver a etiqueta na embalagem

Indicações

Criação de um acesso venoso periférico seguro, com um dispositivo auto-activável que evita as picadas de agulhas.
Transfusões sanguíneas ou infusão de soluções intravenosas administráveis pelas veias periféricas. Administração intermitente de soluções medicamentosas por via intravenosa. Criação profiláctica de um acesso venoso de utilização segura em doentes que necessitem de administração urgente de fármacos por via

intravenosa, em particular antes de ser estabelecido o diagnóstico ou durante procedimentos terapêuticos.

Contra-Indicações

O Vasofix® Safety não deverá ser utilizado em doentes com hipersensibilidade conhecida a algum dos materiais utilizados no seu fabrico.

Riscos

Este cateter E.V. foi concebido para reduzir ao mínimo o risco de picadas acidentais; contudo é conveniente não descurar as precauções necessárias à sua utilização para as evitar. Deverão ser estabelecidas precauções standard de acordo com o Centro de Prevenção e Controle da Doença/Saúde Ocupacional e Administração da Saúde (CDC/OSHA), tendo em consideração os agentes patogénicos na utilização e

manutenção de um cateter E.V. de modo a evitar a exposição e o contacto com o sangue contaminado.

O risco de tromboflebite depende do tempo em que a cânula é deixada no local, do tipo e da quantidade de perfusões administradas e da predisposição individual dos doentes.

Duração da utilização

A mudança do cateter deverá ser regida pelas normas CDC e/ou por protocolos institucionais e hospitalares. O local da punção deve ser verificado regularmente. O Vasofix® Safety deverá ser removido caso ocorram sinais de infecções locais ou sistémicas.

Advertências

A reutilização dos dispositivos de utilização única cria um risco potencial para o doente ou para o utilizador. Poderá



Para uso único



Ver instruções para uso



Número do lote

levar à contaminação e/ou insuficiência na capacidade funcional. A contaminação e/ou a limitação da funcionalidade do dispositivo poderá provocar lesões, doença ou morte do doente.

Uma vez retirada, não voltar a introduzir a agulha no cateter, correndo o risco de o cortar o que poderia provocar embolia do mesmo.

Usar somente os cateteres cuja embalagem não esteja danificada e em perfeito estado de conservação.

Aplicação

① Após desinfecção do local da punção e uma vez retirada a capa protectora, puncionar uma veia adequada. Após colocação correcta, aparecerá imediatamente sangue no interior da parte transparente do cateter.

② Introduzir o cateter na veia enquanto se retira ligeiramente a agulha.

③ Fixar o cateter à pele usando adesivo. Com a agulha ainda colocada, minimizam-se os riscos de derrramento de sangue.

④ Antes de retirar a agulha, comprimir a veia no extremo do cateter para evitar saída de sangue. Ao mesmo tempo immobilizar o canhão do cateter com o dedo indicador para evitar o deslocamento do mesmo durante a remoção da agulha. Remover a agulha puxando-a para trás.

O clip de segurança ficará imediatamente preso à ponta da agulha enquanto esta sai do canhão do cateter. Descartar a agulha num contentor apropriado.

⑤ Ligar o cateter ao sistema de perfusão e cobrir o local

da punção com adesivo esterilizado.

⑥ Os fármacos podem ser administrados sem a utilização de uma agulha, através de uma válvula de injecção integrada. Para efectuar este procedimento, fixa-se o cone da seringa com um ligeiro movimento de rotação. A válvula abre e fecha automaticamente.

⑦ Fechar a capa protectora da válvula de injecção.

⑧ Para uma interrupção prolongada da administração, introduzir o mandril estéril (com a mesma cor/calibre). Para prevenir o refluxo de sangue para o exterior pressionar a veia imediatamente antes da ponta do catéter.

STERILE



Esterilizado



Validade



Data de fabrico

Fabricado por

RO Instrucții de utilizare

Materiale utilizate

PE, PP, ABS, cauciuc siliconat, oțel cu crom-nichel
Cateter: PE sau PUR, vezi etichetarea

Indicații

Creerea unui acces protejat la venele periferice printr-un dispozitiv pasiv de protejare împotriva puncțiilor neintenționate

- în administrarea transfuziilor și a perfuziilor de soluții, potrivite pentru utilizarea venelor periferice
- în administrări intravenoase, repede, de medicamente
- pentru asigurarea profilactică a accesului la vene în cazul pacienților care necesită administrarea rapidă

de medicație intravenoasă, în particular înainte de proceduri în scop diagnostic sau terapeutic.

Contraindicații

Vasofix® Safety nu ar trebui utilizat la persoanele cunoscute cu reacții alergice la unul din materialele utilizate.

Riscuri

Acest tip de cateter periferic are rolul de a reduce semnificativ puncțiile neintenționate, dar nu trebuie uitate măsurile de protecție. Măsurile de protecție generale, în conformitate cu standardele privind prevenirea infecțiilor cu transmitere sanguină elaborate de CDC/OSHA, trebuie menținute, pentru a reduce la minim riscul expunerii la săngele contaminat în timpul utilizării unui cateter venos periferic.

În funcție de durata utilizării, de tipul și cantitatea de perfuzii sau de injecții aplicate și de constituția fiecărui pacient este posibilă apariția tromboflebitei în vena punționată.

Durata de aplicare

A se schimba în conformitate cu ghidurile CDC sau proto-coalele spitalului. Verificați zilnic locul de introducere a cateterului.

Îndepărtați Vasofix® Safety în cazul în care apare orice semn de inflamație locală sau sistemică de origine necunoscută.

Avertizări

Reutilizarea dispozitivelor de unică folosință creează un risc potențial pentru pacient sau pentru utilizator. Aceasta poate duce la contaminare și/ sau la deteriorarea capacitatei



De unică folosință



Vezi instrucțiunile de utilizare



Lot nr.

funcționale. Contaminarea și/sau funcționalitatea limitată a dispozitivului poate duce la vătămarea, îmbolnăvirea sau decesul pacientului.

Nu reintroduceți acul de oțel în cateterul din material plastic. Bizoul ascuțit al acului de oțel poate tăia cateterul de plastic, producând în acest fel o embolie de cateter. A se folosi numai dacă ambalajul este intact.

Mod de utilizare

- ① Dupădezinfecția zonei de punționare și îndepărțarea capacului protector și punționarea venei corespunzătoare. Punția reușită, săngele este imediat vizibilă în dispozitivul de prindere.
- ② Împingeți cateterul în venă, trăgând înapoi, ușor, acul de oțel.

③ Fixați cateterul pe piele cu bandă adezivă. În acest loc acul de oțel introdus previne apariția săngelui.

④ Înainte de a îndepărta acul de oțel, apăsați vena cu un deget în fața vârfului cateterului. Acul de oțel se extrage drept înapoi, cu o mișcare continuă, paralelă cu pielea (minimalizând rotația cateterului). Clipul metalic de siguranță al acului aluneca automat peste vârful acului, în momentul în care acestaiese din cateter. Apoi se aruncă acul în cutia de colectare a deșeurilor.

⑤ Se conectează linia de perfuzie și se acoperă zona cu un pansament steril.

⑥ Medicamentele pot fi injectate direct prin portinjecție. Pentru asta ataşați seringă direct cu o mișcare

șoară de răscuire. Portinjecțul se deschide și închide automat.

⑦ Închideți căpăcelul de protecție al portinjecțului.

⑧ Pentru intreruperea pe termen lung a administrării iv introduceți un mandren steril (stilet). Pentru a evita riscul oricărei săngerări apăsați pe venă chiar înainte de vârful cateterului.

STERILE



Steril



A se folosi până la



Data fabricației

Produs de

RS Uputstvo za upotrebu

Upotrebljeni materijali

PP, PE, ABS, silikonska guma, hrom-nikl čelik.

Kateter: FEP ili poliuretan, videti oznaku na pakovanju.

Indikacije

Kreiranje bezbednog perifernog venskog pristupa sa samoaktivirajućim uredajem protiv uboda igle.

Transfuzije krvi ili infuzije intravenskih rastvora pogodnih za administraciju preko perifernih vena.

Povremena intravenska administracija leka.

Profilaktičko obezbeđivanje stabilnog venskog pristupa kod pacijenata kojima će možda biti potrebna hitna intravenska administracija leka, posebno pre dijagnostičkih ili terapeutskih procedura.

Kontraindikacije

Vasofix® Safety se ne sme koristiti kod pacijenata sa pozna-

tom preosetljivošću na bilo koji od upotrebljenih materijala.

Rizici

Predviđeno je da ovaj intravenski kateter smanjuje rizik od slučajnih uboda iglom, ali ipak morate biti obazrivi kako biste izbegli ubode iglom. Morate se pridržavati opštih mera opreza u skladu sa standardima Centra za kontrolu bolesti i Administracije za prevenciju/profesionalnu bezbednost i zdravlje (CDC/OSHA) koji se odnose na patogene koji se prenose krvlju kada počinjete ili održavate bilo kakav intravenski kateter, kako biste izbegli rizik od izlaganja kontaminiranoj krvi.

U zavisnosti od toga koliko dugo je kanila ostavljena na mestu, od tipa i količine datih infuzija ili injekcija i od individualnih predispozicija, može doći do tromboflebitisa u pristupnoj veni.

Period korišćenja

Promenite u skladu sa CDC smernicama i/ili protokolima

bolnice ili institucije. Mesto punkcije bi trebalo proveravati u pravilnim vremenskim razmacima. Vasofix® Safety bi trebalo ukloniti u slučaju lokalnih ili sistemskih znakova infekcije.

Upozorenje

Ponovna upotreba uredaja za jednokratnu upotrebu stvara potencijalni rizik za pacijenta ili korisnika. Može dovesti do kontaminacije i/ili narušavanja funkcionalnosti uredaja. Kontaminacija i/ili ograničeno funkcionisanje uredaja mogu dovesti do povreda, bolesti ili smrti pacijenta.

Posle izvlačenja nemojte ponovo uvoditi čeličnu iglu u kateter, jer može doći do lomljenja i nastanka embolije izazvane kateterom.

Koristite samo ako je pakovanje neoštećeno.

Upotreba

- Nakon dezinfikovanja mesta punkcije i uklanjanja zaštitne kapice, punktirajte odgo-



Samo za jednokratnu upotrebu



Pogledajte uputstvo za upotrebu



Broj partije

- varajuću venu. Ako je venska punkcija uspešno urađena, u prozirnom delu katetera odmah će se videti krv.
- ② Uvodite kateter dublje u venu i istovremeno malo izvlačite čeličnu iglu.
- ③ Adhezivnom trakom pričvrstite kateter za kožu. Čelična igla ostavljena na mestu svodi prolivanje krvi na minimum.
- ④ Pre nego što uklonite čeličnu iglu, pritisnite srednjim prstom venu na vrhu katetera da biste sprečili prolivanje krvi. Istovremeno kažiprstom stabilizujte komoru katetera da biste sprečili da se kateter pomeri dok uklanjate iglu. Uklonite iglu tako što ćete je povući unazad. Metalna bezbednosna spona će se automatski pričvrstiti za vrh igle dok igla izlazi iz komore katetera. Iglu odložite odmah u sud za oštre predmete.
- ⑤ Priklučite sistem za infuziju i pokrijte mesto punkcije sterilnim zavojem.
- ⑥ Lekovi se mogu ubrizgati bez kanile preko integriranog injekcionog porta. Da biste to uradili, povežite vrh šprica blagim pokretom zavrtaњa. Port se automatski otvara i zatvara.
- ⑦ Zatvorite zaštitnu kapicu injekcionog porta.
- ⑧ Za dugotrajno prekidanje intravenske primene uvedite sterilni mandren (stylet). Da biste izbegli rizik od curenja krvi, pritisnite venu neposredno iznad vrha katetera.

STERILE



Sterilno

Rok trajanja



Datum proizvodnje



Proizvođač

RU Инструкция по применению

Используемые материалы

ПП, ПЭ, АБС, силиконовая резина, хромоникелевая сталь. Катетер: ФЭП или Полиуретан, см. информацию на упаковке.

Показания

Создание надежного периферического венозного доступа с самоактивирующемся устройством, предотвращающим укол иглой. Переливание крови или в/в введение растворов, совместимых с введением в периферические вены. Периодическое введение лекарств. Предварительное создание надежного венозного доступа у пациентов, которым может понадобиться срочное внутривенное введение лекарств, в частности перед диагностическими или терапевтическими процедурами.

Противопоказания

Вазофикс Сэйфти не должен применяться у пациентов с известной гиперчувствительностью к используемым материалам.

Риски

Этот в/в катетер создан для снижения риска случайного укола иглой; однако для исключения укола иглой необходимо соблюдать осторожности. Необходимо придерживаться общих мер предосторожности согласно требованиям Центров контроля заболеваний и профилактики / Управления по технике безопасности и гигиене труда по предупреждению трансмиссионной передачи патогенов при установке в/в катетера и уходу за ним, чтобы избежать риска контакта с инфицированной кровью. В зависимости от продолжительности нахождения канюли *in situ*, типа и количества инфу-

зионных и инъекционных растворов, а также индивидуальной предрасположенности, в пунктированной вене может развиться тромбофлебит.

Длительность применения

Смена должна производится согласно требованиям контролирующих органов и / или больничному или иным учрежденческим протоколам. Место пункции должно регулярно осматриваться. В случае появления локальных или системных признаков инфекции Вазофикс Сэйфти должен быть удален.

Предупреждение

Повторное применение одноразовых изделий потенциально опасно для пациентов и медперсонала. Это может привести к заражению и/или ограничению функциональных возможностей. Заражение



Для одноразового использования



См. инструкцию по применению

LOT

Номер партии



Зеленая точка

STERILE EO

Стерилизовано этиленоксидом

и/или ограниченная функциональность устройства могут повлечь за собой ущерб, заболевание или смерть пациента. После извлечения не вводите стальную иглу в катетер повторно, так как последний может быть срезан, что приводит к катетерной эмболии. Используйте только при неповрежденной упаковке. Хранить при комнатной температуре в сухом, защищенном от солнечного света месте. Не применять по истечении срока годности.

Применение

- ① После обработки места пункции и удаления защитного колпачка, пункцируйте подходящую вену. В случае успешной пункции, во внутренней части прозрачного павильона должна появляться кровь.
- ② Продвигайте катетер в вену, одновременно осторожно

извлекая стальную иглу.

- ③ Используя адгезивную повязку, зафиксируйте катетер на коже. При этом стальная игла все еще должна находиться внутри катетера, минимизируя утечку крови.
- ④ Перед удалением стальной иглы пережмите вену у кончика катетера средним пальцем, предотвращая утечку крови. Одновременно придерживайте центр катетера указательным пальцем, предотвращая смещение катетера при извлечении иглы. Полностью извлеките иглу из катетера. Металлическая защитная клипса автоматически закроет острие иглы, в момент, когда она будет полностью извлечена из катетера. Немедленно после извлечения поместите иглу в специальный контейнер.
- ⑤ Подсоедините инфузционную линию и наложите на место пункции стерильную повязку.
- ⑥ Лекарства могут быть введены через дополнительный инъекционный порт. Сделайте это посредством подсоединения конуса шприца легким закручивающим движением. Порт открывается и закрывается автоматически.
- ⑦ Закройте дополнительный инъекционный порт защитным колпачком.
- ⑧ Для длительного прерывания венозного доступа используйте стерильный мандрен (стилет). Чтобы избежать кровопотери пережмите вену выше места постановки катетера.



Годен до



Дата изготовления



Производитель



Не содержит
лакекс



Артикулярный
номер

SE Bruksanvisning

Använda material

PP, PE, ABS, silikongummi, kromnickelstål.
Kateter: FEP eller polyuretan, se märkningen på förpackningen.

Indikationer

Skapande av en perifer venåtkomst med en självaktiverande antinärlstickasanordning. Blodtransfusioner eller infusion av IV-lösningar som är lämpliga för administrering via perifera arterier.

Intermittent intravenös läkemedelsadministrering.

Profylaktiskt skapande av en säker venåtkomst hos patienter som kan kräva intravenös läkemedelsadministrering, i synnerhet före diagnos eller behandling.

Kontraindikationer

Vasofix® Safety ska inte användas för patienter med känd överkänslighet mot något av de ämnen som används.

Risker

Denna IV-kateter är avsedd att minska risken för oavsiktliga närläckor, men försiktighetsmåste iakttas för att undvika närläckor. Universella försiktighetsåtgärder måste tillämpas i enlighet med CDC:s och OSHA:s (Centers for Disease Control and Prevention/Occupational Safety and Health Administration) standarder för blodburna patogener, när man sätter in eller använder en IV-kateter, för att undvika risken för att exponeras för kontaminerat blod.

Beroende på hur länge kanylen lämnas in situ, på typen av eller mängden infusionser eller

injektioner som administreras samt på det individuella anlaget, kan tromboflebit förekomma i åtkomstvenen.

Användningstid

Byt i enlighet med CDC:s riktlinjer och/eller sjukhusets eller institutionens rutiner. Punktionsstället ska kontrolleras med regelbundna intervall.

Vasofix® Safety ska avlägsnas i händelse av lokala eller systemiska tecken på infektion.

Warning!

Återanvändning av engångsprodukter utgör en potential risk för patienten eller användaren. Det kan leda till kontaminering och/eller nedsättning av produktens funktion. Om produkten är kontaminerad och/eller har en begränsad funktion kan det leda till att patienten



Endast för engångsbruk



Se bruksanvisning



Batchnummer

skadas, insjuknar eller dör.
Stålnålen får inte föras in i kataterna igen efter att den dragits ut, eftersom kataterna kan skäras av, vilket leder till kateterembolism.

Använd bara produkten om förpackningen är intakt.

Applicerig

- ① Efter att punktionsstället desinficeras och skydds- hättan avlägsnats ska en lämplig ven punkteras. Om venpunktionen lyckades syns blod omedelbart inuti den genomskinliga gripdelen.
- ② För in kataterna ytterligare i venen och dra samtidigt ut stålnålen något.
- ③ Använd fästtejp och fäst kataterna på huden. Stålnålen, fortfarande in situ, minimierar blodspillet.
- ④ Innan stålnålen avlägsnas ska venen förses med en

kompress vid kateterspet- sen med långfingret för att förhindra blodspill. Stabili- sera samtidigt kateterfatt- ningen med pekfingret för att förhindra att kataterna lossnar när nälen avlägsnas. Avlägsna nälen genom att dra nälen rakt ut. Metall- säkerhetsklämmen fäster automatiskt på nälspeten när nälspetsen kommer ut ur kateterfattningen. Kassera nälen omedelbart i en behållare för vassa fö- remål.

- ⑤ Anslut till infusionsslangen och täck punktionsstället med ett sterilt förband.
- ⑥ Läkemedel kan injiceras utan en kanyl via den in- tegrerade injektionsporten. För att göra det ansluter man sprutans kona med en lätt vriderörelse. Porten öppnas och stängs automatiskt.

⑦ Stäng injektionsportens skyddshätta.

⑧ Vid långvariga avbrott i IV-administreringen ska en steril mandräng föras in. Undvik att blod läcker ut genom att trycka precis bortom kateterspeten.

STERILE



Steril

Utgångsdatum

Tillverkningsdatum

Tillverkad av

SI Navodila za uporabo

Uporabljeni materiali

PP, PE, ABS, silikonska guma, kromirano-ponikljano jeklo.
Kateter: FEP ali poliuretan Glejte oznako na embalaži.

Indikacije

Izvedba perifernega venskega dostopa z napravo, ki se s modejno aktivira in preprečuje vbode z iglo. Transfuzije krv ali infuzije intravenskih raztopin, primernih za apliciranje v periferne vene.

Občasna intravenska aplikacija zdravil.

Profilaktična izvedba varnega venskega dostopa pri bolnikih, ki potrebujejo nujno intravensko aplikacijo zdravila, zlasti pred diagnostičnimi ali terapevtskimi postopki.

Kontraindikacije

Kateta Vasofix® Safety ne uporabljajte pri pacientih, za katere je znano, da so preobčutljivi na katerega od uporabljenih materialov.

Tveganja

Ta intravenski kateter je izdelan za zmanjšanje tveganja nenamernih vbodov z iglo, vendar morate kljub temu paziti, da se izognete vbodom. Pri uporabi ali vzdrževanju katerega koli intravenskega kateta je treba upoštevati splošne previdnostne ukrepe v skladu s standardi ameriškega Centra za nadzor in preprečevanje bolezni ter Agencije za zdravje in varnost pri delu (CDC/OSHA) glede s krvjo prenosljivih patogenov, da bi se izognili tveganjem pri izpostavljanju okuženi krvi. Glede na to, koliko časa je kanila vstavljena, in glede na vrsto ter količino apliciranih infuzij

ali injekcij in posamezne predispozicije lahko v veni pride do tromboflebitisa.

Trajanje uporabe

Menjajte v skladu s smernicami CDC in/ali protokoli bolnišnice ali ustanove. Mesto vboda je treba redno preverjati. V primeru lokalnih ali sistemskih znakov vnetja morate kateter Vasofix® Safety odstraniti.

Opozorilo

Ponovna uporaba medicinskih pripomočkov, namenjenih enkratni uporabi, predstavlja tveganje za bolnika ali uporabnika.

Povzroči lahko kontaminacijo in/ali slabše delovanje. Kontaminacija in/ali omejeno delovanje medicinskega pripomočka pa lahko vodita do poškodb, bolezni ali smrti bolnika.

Po odstranitvi ne smete jeklene igle ponovno vstaviti v kateter,



Za enkratno uporabo



Glej navodila za uporabo

LOT

Številka serije

saj se slednji lahko pretrga in povzroči embolijo.
Uporabljajte samo, če je embalaža nepoškodovana.

Uporaba

- 1 Po dezinfekciji mesta vboda in odstranitvi zaščitnega pokrovčka vstavite kateter v ustrezeno veno. Če je vbod uspešen, v prozornem držalu takoj zagledate kri.
- 2 Kateter potisnite globlje v veno in hkrati nekoliko izvlecite jekleno iglo.
- 3 Z lepilnim trakom prilepite kateter na kožo. Vstavljenata jeklena igla zmanjša razlitje krvi.
- 4 Preden iglo odstranite, s sredincem stisnite veno na konici katetra, da preprečite razlitje krvi. Hkrati s kazalcem pridržite katetski priključek, da se med odstranjevanjem igle kateter ne iztakne. Iglo odstranite tako, da jo povlečete navrnost nazaj. Ko konico igle izvlečete iz katetskega priključka, se kovinska varnostna sponka samodejno pritrdi na konico igle. Iglo nemudoma odvrzite v posodo za ostre predmete.
- 5 Povežite z infuzijsko cevko in zavarujte mesto vboda s sterilno obvezo.
- 6 Zdravila je mogoče vbrizgati brez kanile, in sicer skozi vdelani vhod za injiciranje. Za to morate z rahlim privijanjem namestiti nastavek brizgalke. Vhod se odpre in zapre samodejno.
- 7 Zaprite zaščitni pokrovček injekcijskega vhoda.
- 8 Pri dolgotrajnejši prekinutvi intravenskega dovanja uporabite sterilni mandren. Da bi preprečili uhajanje krvi, pritisnite veno tik nad konico katetra.

STERILE



Sterilno



Uporabno do



Datum izdelave

Izdelovalec

SK Návod na použitie

Použité materiály

PP, PE, ABS, silikónová guma, chrómovo-niklová oceľ.

Katéter: FEP alebo polyuretán, podľa označenia na obale.

Indikácie

Vytvorenie bezpečného periférneho venózneho prístupu pomocou samostatného zariadenia redukujúceho pichnutia ihľou. Transfúzia krvi alebo infúzie intravenóznych roztokov vhodných na podávanie do periférnych žil. Intermittentné intravenózne podávanie liekov. Profylaktické vytvorenie bezpečného venózneho prístupu u pacientov, u ktorých môže nastať potreba urgentného intravenózneho podania liekov, najmä pred diagnostickými alebo terapeutickými postupmi.

Kontraindikácie

Katéter Vasofix® Safety by sa nemal používať u pacientov so znáomou precitlivosťou na ktorýkoľvek použitý materiál.

Riziká

Intravenózny katéter je určený na redukciu náhodných pichnutí ihľou, súčasne je však potrebné postupovať opatrné a vyhnúť sa pichnutiam. Pri záviedení alebo udržiavani každého intravenózneho katétra je v záujme eliminácie rizika kontaktu s kontaminovanou krvou potrebné postupovať v súlade so všeobecnými upozorneniami v zmysle noriem Centier pre kontrolu a prevenciu chorôb (CDC) alebo Úradu pre bezpečnosť a ochranu zdravia pri práci (OSHA) v oblasti patogénov prenášaných krvou. V závislosti od dĺžky času, počas ktorého je kanya ponechaná na mieste, typu a množstva infúzií alebo

podaných injekcií a individuálnej predispozície sa môže vyskytnúť tromboflebitída pristupovej žily.

Trvanie použitia

Vymeňte v súlade s pokynmi centra CDC, prípadne s predpismi danej nemocnice alebo inštitúcie. Miesto vpichu je potrebné pravidelne kontrolovať. Katéter Vasofix® Safety je potrebné vymeniť v prípade príznakov lokálnej alebo systémovej infekcie.

Upozornenie

Opakovaným používaním jednorazových zariadení vzniká možné riziko pre pacienta alebo používateľa. Môže dôjsť ku kontaminácii alebo narušeniu funkčnosti zariadenia. Kontaminácia alebo obmedzená funkčnosť zariadenia môžu viest k zraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta.



Len na jedno použitie



Pozrite návod na použitie



Číslo šarže

Oceľovú ihlu po vybratí nezavádzajte znova do katétra. Môže dôjsť k poškodeniu katétra a následnej embólie. Použite len nepoškodené balenie.

Aplikácia

- ① Po dezinfekcii miesta vpichu a odstránení ochranného krytu vykonajte punkciu vhodnej žily. Po úspešnej punkcii žily je okamžite viditeľná krv vo vnútri priesvitného držadla.
- ② Zavedte katéter hlbšie do žily prícom jemne vytahujte oceľovú ihlu.
- ③ Katéter upevnite pomocou náplasti k pokožke. Oceľová ihla ponechaná na mieste minimalizuje únik krvi.
- ④ Pred vybraním oceľovej ihly pritlačte prostredníkom žilu pri konci katétra, aby ste zabránili úniku krvi. Súčasne ukazovákom zachyťte prípojku katétra, aby sa

katéter počas vyberania ihly nevytiahol. Ihlu pri vyberaní táhajte priamo vzad. Pri vytiahnutí ihly z prípojky katétra sa na jej koniec automaticky upne kovová bezpečnostná svorka. Ihlu okamžite zlikvidujte odhodením do nádoby určenej pre ostré predmety.

- ⑤ Pripojte infúzny rozvod a prekryte miesto vpichu sterilným materiálom.
- ⑥ Lieky je možné podávať injekčne bez kanyly cez integrovaný injekčný port. Kónus striekačky pritom zasuňte jemným otáčaním. Port sa otvorí a zatvorí automaticky.
- ⑦ Zavorte ochranný kryt injekčného portu.
- ⑧ Pri dlhodobom prerušení podávania liekov pomocou intravenózneho katétra zavede sterilnú sondu (sondážny drôt). Pritlačte žilu

pod koncom katétra, aby ste zabránili úniku krvi.

STERILE



Sterilné



Dátum expirácie



Dátum výroby

Vyrobila spoločnosť

TR Kullanım talimatları

Kullanılan Materyaller

PP, PE, silikon kauçuk, krom nikel çelik.

Kanül: FEP ya da poliüretan, bkz. ambalaj etiketi.

Endikasyonlar

Kendi kendine aktive olan, iğne batmasını engelleyen aparatlı, güvenli periferal ven girişimi. Kan transfüzyonlarının veya IV. infüzyon solüsyonlarının periferal venlerden uygulanması.

Aralıklı intravenöz ilaç verilmesi.

Acil intravenöz ilaç verilmesi gereken hastalarda, özellikle tanı ya da tedavi prosedürleri öncesinde, profilaktik olarak güvenli venöz erişimin sağlanması.

Kontrendikasyonlar

Vasofix® Safety, kullanılan malzemelerden herhangi birine aşırı duyarlılık bulunduğu bilinen hastalarda kullanılmamalıdır.

Riskler

Bu i.v. kanül kaza sonucu iğne batması riskini azaltmak üzere tasarlanmış olmakla birlikte, iğne batmalarından kaçınmaya özen gösterilmeliidir. Kontamine kana maruz kalma riskinden kaçınmak için, herhangi bir i.v. kanülü kullanırken ya da bakımı yaparken kan ile bulaşan patojenler için CDC/OSHA (Hastalık Kontrol ve Önleme Merkezleri / Mesleki Güvenlik ve Sağlık Yönetimi) standartlarına uygun genel tedbirlere uyulması zorunludur.

Kanülü yerinde ne kadar süreyle bırakıldığına, verilen infüzyon ya da enjeksiyonların

tipine ve miktarına ve hasta-nın bireysel yatkınlığına bağlı olarak, girilen vende trombof-lebit meydana gelebilir.

Kullanım süresi

CDC yönergelerine ve/veya hastane ya da kurum protokollerine göre değişir. Ponksiyon bölgesi düzenli aralıklarla kontrol edilmelidir. Lokal ya da sistemik enfeksiyon belirtileri görülmesi halinde Vasofix® Safety çıkışılmalıdır.

Uyarı:

Tek kullanımlık cihazların yeden kullanılması hasta veya kullanıcı için potansiyel risk oluşturur. Kontaminasyona ve/veya fonksiyonel kapasitede bozulmaya neden olabilir. Kontaminasyon ve/veya cihazın fonksiyonunun kısıtlaması hastanın yaralanmasına,



Tek kullanımlık



Kullanım kılavuzuna bakınız



Lot numarası

hastalanmasına veya ölümüne neden olabilir. I.V. kanül çıkartıldıktan sonra çelik iğneyi tekrar kanül içine sokmayın, kateter kesilerek kateter embolisine yol açabilir. Bozuk ambalajlı ürünlerin kullanmanız.

Uygulama şekli

- ① Ponksiyon bölgesini dezenfekte ettikten ve koruyucu kapağı çıkardıktan sonra, uygın bir vene ponksiyon yapınız. Ven ponksiyonu başarılı olduysa, kan transparan tutma aparatında derhal görülür.
- ② Çelik iğne hafifçe geri çekildirken, kanül ven içersine ilerletiliir.
- ③ Yapişkan bant kullanarak kanülü cilde tespit ediniz. Bu sırada kanül içinde bulunan çelik iğne kan sizintisinin en az düzeyde kalmasını sağlar.

④ Çelik iğneyi çıkarmadan önce, kan sizmasını önlemek için orta parmak ile kanül ucundan bastırılır. Aynı zamanda, iğne çıkarılırken kanülün yerinden oynamasını önlemek için kateter habi işaret parmağı ile sabit tutulur. İğne düz geri çekilerek çıkarılır. İğne ucu kateter habinden çıkarken metal güvenlik klipsi iğne ucunu otomatik olarak kapatır. İğneyi hemen keskin aletler geri dönüşüm kabına atınız.

⑤ İnfüzyon line'ına bağlayınız ve ponksiyon bölgesini steril ped ile kapatınız.

⑥ İlaçlar kanül kullanılmaksızın, entegre enjeksiyon portu yoluyla enjekte edilebilir. Bunun için enjektör ucunu hafifçe bükerek porta bağlayınız. Port otomatik olarak açılır ve kapanır.

⑦ Enjeksiyon portunun koruyucu kapağını kapatınız.

⑧ I.V. uygulamaya uzun süre ara verileceğse, steril mandren/stilet yerleştiriniz. Herhangi bir kan sizintisi riskini önlemek için kanül ucunun hemen üzerinden damara basınc uygulayınız.

STERILE



Steril



Son kullanma tarihi



Üretim tarihi

Üretici

UA Інструкції для застосування

Використані матеріали

ПП, ПЕ, АБС, силіконова гума, хром-нікелева сталь.
Катетер: ФЕП або поліуретан, див. маркування на упаковці.

Показання

Створення безпечного периферичного венозного доступу з пристосуванням, що попереджає укол голкою та активується самостійно.

Переливання крові або інфузії розчинів для в/в введення, що можуть вводитись через периферичні вени.

Періодичне внутрішньовене введення ліків.

Профілактичне створення безпечного венозного доступу пацієнтам, які можуть потребувати термінового внутрішньовенного введення ліків, особливо перед проведеннем діагностичних або терапевтичних процедур.

Протипоказання

Vasofix® Safety не слід застосовувати пацієнтом з відомою гіперчутливістю до будь-якого матеріалу, що входить до складу виробу.

Ризики

Цей в/в катетер розроблено для мінімізації ризику випадкового уколу голкою; однак, для уникнення уколів слід дотримуватися обережності. Для уникнення ризику контакту із зараженою кров'ю на початку застосування або догляди за будь-яким в/в катетером слід дотримуватися загальних заходів безпеки відповідно до стандартів щодо патогенних мікроорганізмів, що передаються з кров'ю; Центрів контролю захворювань і Профілактики/Охорони праці і Управління охорони здоров'я. Залежно від тривалості застосування канюл *in situ*, типу і кількості проведених інфузій або ін'єкцій та індивідуальної схильності у пунктований

вені може розвинутись тромбофлебіт.

Тривалість застосування

Заміну проводять відповідно до вимог контролюючих органів та/або внутрішньолікарніних або інших інституційних протоколів.

Місце пункції слід регулярно перевіряти.

Vasofix® Safety слід видалити у випадку появи місцевих або системних ознак інфекції.

Попередження

Повторне застосування виробів, призначених для одноразового застосування, створює потенційний ризик для пацієнта або користувача. Воно може привести до контамінації та/або порушення функціональних характеристик виробу.

Контамінація та/або обмежена функціональність виробу можуть привести до шкоди, захворювання або смерті пацієнта.



Лише для одноразового застосування



Дивись інструкцію для застосування



Номер серії

Після вилучення не встановлюйте сталеву голку в катетер повторно, оскільки катетер може бути зрізано, що може привести до катетерної емболії.
Застосовувати лише якщо упаковка неушкоджена.

Застосування

- ① Після дезінфекції місця пункциї і зняття захисного ковпачка проводять пункцию придатної вени. Якщо венопункция проведена успішно кров одразу буде видно всередині прозорої частини павільйону.
- ② Просувайте катетер далі у вену, тим часом легко вимаючи сталеву голку.
- ③ Використовуючи адгезивну пов'язку, зафіксуйте катетер на шкірі. Сталева голка залишається *in situ*, щоб мінімізувати витік крові.
- ④ Перед видаленням сталевої голки притисніть вену біля кінчика катетера середнім пальцем, щоб запобігти

витоку крові. У той самий час притримуйте павільйон катетера вказівним пальцем, щоб запобігти його зсуву при видаленні голки. Видаліть голку, тягнучи її прямо назад. Металева захисна кліпса автоматично закріє кінчик голки, щойно він вийде з павільйона катетера.

Негайно викиньте голку у контейнер для гострих предметів.

- ⑤ Приєднайте інфузійну лінію і закрійте місце пункциї стерильною пов'язкою.
- ⑥ Ліки можна вводити через інтегрований ін'єкційний порт. Для цього приєднайте конус шприца легким поворотним рухом. Порт відкривається і закривається автоматично.
- ⑦ Закрійте захисний ковпачок ін'єкційного порту.
- ⑧ При довготривалій перерві у в/в введенні ліків введіть стерильний мандрен (стилет). Для уникнення ризи-

ку будь-якої втрати крові притисніть вену прямо за кінчиком катетера.

STERILE



Стерильно



Термін придатності



Дата виготовлення

Виробник

UZ Foydalanish bo'yicha yo'riqlar

Ishlatilgan materiallar

PP, PE, ABS, silicon rezina, xrom nikelli po'lat.

Kateter: FEP yoki poliuretan, o'ramdag'i ma'lumotlarga qarang.

Qo'llash mumkin bo'lgan holatlar

O'zi aktivlashtiradigan va nina sanchilishini oldini oluvchi qurilma periferal venaga ishonchli tarzda kirish.

Pereferik venalarga kirish orqali qon quyish yoki vena ichiga infuziya qilish.

Davriy tarzda venaga eritmalar yuborish.

Shoshilinch tarzda venaga dari quyish zarur bo'lgan (jumladan, diagnostik yoki terapeutik proseduralardan oldin) bermorda ishonchli tarzda oldindan venaga kirish.

Qo'llash mumkin bo'lmagan holatlar

Vasofix® Safety mahsulotida ishlatalgan materiallarga nisbatan

o'ta sezuvchanlik mavjud bo'lgan bermorda ushuu kateter qo'llanilmasligi lozim.

Xatarlar

Ushbu venaga yuboriladigan kateter tasodifiy nina sanchilishlar xavfini kamaytirishga mo'ljallangan; biroq nina sanchilishlardan saqlanish uchun ehtiyojkorlik choralar ham ko'riliishi kerak. Har qanday venaga qo'yiladigan kateterni o'rnatganda yoki undan keyin infeksiyali qon bilan kontakt xavfidan saqlanish uchun Kasallik nazorati va profilaktikasi markazlari / Texnika xavfsizligi va mehnat gigienasining qon bilan o'tuvchi patogenlar bo'yicha standartlari talabalariga muvofiq umumiy ehtiyojkorlik choralariga amal qilinishi kerak.

Kanyuning joyida qancha muddat turishi, qo'llanilgan infuziya va inyeksiya eritmalarining turi va miqdori va bermordagi o'ziga xos moyilliklarga bog'iq holda kirligan venada tromboflebit sodir bo'lishi mumkin.

Qo'llash muddati

O'zgartirish Kasallik nazorati va profilaktikasi markazlari yo'riqnomalariga va/yoki shifoxona yoki muassasa bayonnomalariga muvofiq amalga oshirilishi lozim. Teshish joyi mutazam ko'rik ostida bo'lib turishi lozim. Vasofix® Safety mahalliy yoki tizimli infeksiya alomatlari namoyon bo'lganda olib tashlanishi lozim.

Ogohlantirish

Bir martalik qurilmalardan qayta foydalanish bermor yoki tibbiyot xodimi uchun xatarli. Bu infeksiya yuqishi yoki qurilma funksional imkoniyatining buzilishiga olib kelishi mumkin. Infeksiya yuqishi va/yoki qurilma funksiyasining buzilishi jarohat, xastalik yoki bermorning o'limiga olib kelishi mumkin. Sug'urib olgandan keyin po'lat ninani kateterga qayta tiqmang, chunki keyingi bor tiqqanda u qirqilib ketishi mumkin, bu esa kateter tiqlib qolishiga(emboliya) olib keladi. Kateter o'rami buzilmagan bo'lsagina foydalaning.



Faqat bir martalik
foydalanish ushun



Foydalanish bo'yicha
yo'riqlarga qarang



Partiya raqami

Qo'llash tartibi

- 1 Teshish joyiga ishlov berilgach va himoya qopqoqchasi olib tashlangach, venadagi muvofiq joyni teshing. Teshish muvoffaqiyatlari amalga oshsa, o'sha zahoti shaffof qisqich qismda qon ko'rindadi.
- 2 Kateterni vena ichiga yana kirgizib, bir vaqtning o'zida po'lat ninani sekin sug'uring.
- 3 Yopish tiridagan mato (leyko-plastir) bilan kateterni teriga qotiring. Bunda po'lat nina hali ham teshish joyida qolishi kerak, bu qon oqib chiqishini kamaytiradi.
- 4 Po'lat ninani olib tashlashdan oldin qon oqib kitishini oldini olish uchun o'ta barmoq bilan kateter uchini bosib venani siqing. Bir vaqtning o'zida ninani olib tashlash chog'iда kateterning o'z o'nidan silib ketishini oldini olish uchun ko'rsatkich barmoq bilan kateter markazini bosing. Ninani kateterdan tortib to'liq sug'urib oling. Nina uchi kateter markazidan chiqarilgan
- zahoti metal himoya klips avtomatik tarzda nina uchini berkitadi. Ninani sug'urib olgach, darhol maxsus ninalar idishiga tashlang.
- 5 Infuziya liniyasiga ulang va teshish joyiga sterilangan matoni bosing.
- 6 Dorilarni, kanyulasiz, qo'shimcha inyeksiya porti orgali yuborish mumkin. Buni amalga oshirish uchun ohista aylanma harakat bilan shpris konusini ulang. Port avtomatik ravishda ochilib, yopiladi.
- 7 Inyeksiya portining himoya qopqoqchasinini yoping.
- 8 Venaga kirishda uzoq muddati to'xtalishlar bo'lganda, sterilangan mandrendan (stilet) foydalaning. Qon chiqib ketish xavfini oldini olish uchun kateter o'natilgan erdan tepa qismni siqing.

STERILE



Sterillangan



Jaroqlilik muddati



Ishlab chiqarilgan sana

Ишлаб чиқарувчи

AU For sterilization type see primary packaging

CA Distributed by:
B. Braun Medical Inc., Beth-lehem, PA USA 18018-3524

CN 产品标准: 见标签

注册号: 见标签
灭菌有效期 5 年, 规格型号 见
标签

生产地址: Bayan Lepas free
Industrial Zone,
MAL-10810 Penang Malaysia
售后服务单位: 贝朗医疗(上
海)国际贸易有限公司
上海市浦东南路360号新上海
国际大厦14A, 邮编: 200120
电话: 021-68862066
传真: 021-50543353

CO Importado por B. Braun
Medical SA · Calle 44 N° 8-08
Bogotá.

ID Imported by: PT. B. Braun
Medical Indonesia · Jakarta-
Indonesia

KR B. Braun Korea Co., Ltd. ·
13th Floor, POSCO Center ·
Bldg. No. 892, Daechi 4-Dong,
Kangnam-Ku · Seoul 135-777,
KOREA

RS Nosilac upisa med. sredstva
u Registar med. sredstava i dis-
tributer: B. Braun Adria RSRB
d.o.o., Đorda Stanojevića 14,
11000 Beograd, Srbija

RU / **KZ** Производитель: /
Өндүруші:
B. Braun Melsungen AG,
Carl-Braun-Strasse 1, 34212
Melsungen, Germany.

Б.Браун Мельзунген АГ, Карл-
Браун-Штрассе 1, 34212 Мель-
зунген, Германия.
Произведено: / Өндірілген:
B. Braun Medical Industries
Sdn. Bhd., Bayan Lepas Free
Industrial Zone, 11900 Penang,
Malaysia.

Б.Браун Медикал Индастриз
Сдн.Бхд., Байан Лепас, Фри Ин-
дастриэл Зону, 11900 Пенанг,
Малайзия.
РУ в РФ: № ФСЗ 2010/06279,
дата рег. 10.03.2010.

Представительство (импор-
тер) в РФ:
ООО «Б.Браун Медикал»,
191040, Санкт-Петербург, ул.
Пушкинская, д. 10, тел./факс
(812)320-40-04

TR Sterilizasyon tipi için
primer ambalajı bakınız.
İthalatçı Firma: B. Braun ·
Medikal Dış Tic. A.Ş.Sefaköy
Tevfik Bey Mah., 20 Temmuz
Cad., No: 40,A Blok, Kat: 3-4,
Küçükçekmece – İstanbul

Manufacturing site:
B. Braun Medical Ind. Sdn Bhd.,
Bayan Lepas Free Industrial
Zone, 11900 Penang, Malaysia

CE 0123

0715

15327388

PC