



Infúzní souprava IS-101 / Infúzní souprava IS-102 / Infúzní souprava IS-103®
Infúzní souprava IS-103® – bal. 4x50 ks / Infúzní souprava IS-103®/K / Infúzní souprava IS-103®/K – bal. 4x50 ks

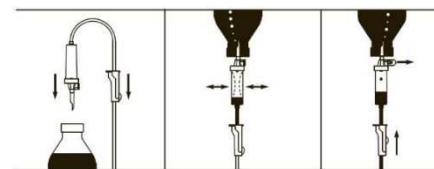
Katalogové č.: V606101-ND V606102-ND V606103-ND	Variety zdravotnického prostředku Infúzní souprava IS-101 Infúzní souprava IS-102 Infúzní souprava IS-103	Katalogové č.: V606103-01ND V606103-03ND V606103-04ND	Variety zdravotnického prostředku Infúzní souprava IS-103 – bal. 4x50 ks Infúzní souprava IS-103/K Infúzní souprava IS-103/K – bal. 4x50 ks
Funkčnost:	výrobce deklaruje funkčnost prostředku, pokud je použit v souladu s návodem k použití.		
Doba použití:	„Krátkodobá“ - nepřetržitě použití po dobu maximálně 24 hodin. Závisí na zamýšlené léčbě podle souhrnu údajů o přípravku léku/ roztoku. Soupravu vyměňujte podle národních směrnic a/nebo nemocničních protokolů.		
Provedení:	sterilní, sterilizace ethylenoxidem		
Cílový pacient:	populace pediatrických nebo dospělých pacientů		
Určený uživatel:	Zdravotnický pracovník s odpovídajícím vzděláním, znalostmi a praktickými zkušenostmi zaměřenými na tento ZP. Výrobek je určen výhradně k profesionálnímu použití.		
Použité materiály:	PVC, PE, ABS, PP, PA, membrána VERSAPORE, PS, POLYISOPREN		
Kompatibilita:	Se zdravotnickými prostředky, které mají standardní Luer konektory, které jsou ve shodě s normou ČSN EN ISO 80369-7. S infuzním vakem z plastu, plastovou nebo skleněnou lahví, které mají gumovou zátku. S infuzními léčivými roztoky, které nemají zvláštní požadavky na filtraci určených pro intravenózní podání. (In)kompatibilitu léčiv s použitými materiály proveďte v souhrnném údaji o přípravku (SPC) viz. www.sukl.cz nebo www.olecich.cz		
Inkompatibilita:	S infuzními léčivými, které jsou inkompatibilní s PVC (cytostatika) a s infuzními léčivými citlivými na světlo.		
Kontraindikace:	Nepoužívejte u pacientů, u nichž je známa alergická reakce na některý z materiálů výrobku.		
Nežádoucí účinky:	Pokud je set používán v souladu s pokyny uvedenými v oddílu Upozornění a Použití, nejsou nežádoucí reakce známy.		
Upozornění:	Nepoužívejte k transfúzi krve. Nepoužívejte, pokud je sterilní obal otevřen nebo poškozen, nebo jsou-li ochranné kryty spadlé. Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti. Infúzní láhev spojte s infúzní soupravou až těsně před podáním. Během výkonu kontrolujte stav pacienta a funkčnost soupravy. Opakované použití, opakovaná sterilizace nebo nedodržení skladovacích podmínek představuje pro pacienta nebo uživatele potenciální riziko. Může vést ke kontaminaci nebo zhoršení funkčnosti, což může zapříčinit zranění, nemoc, případně smrt pacienta.		
Skladování a přeprava:	Výrobky musí být skladovány v suchém, větraném, bezprašném, tmavém prostředí bez přímého slunečního záření tak, aby nedošlo k jejich poškození a deformaci. Výrobky musí být skladovány v obalu, ve kterém jsou dodávány výrobcem. Skladovací teplota musí být +5°C až +25°C a relativní vlhkost vzduchu max. do 75%. S výrobky nesmí být skladovány organická rozpouštědla a chemikálie. Pokud je balení vystaveno podmínkám prostředí mimo specifikované podmínky, kontaktujte výrobce, který rozhodne o dalším postupu. Výrobky se přepravují v čistých, suchých a krytých dopravních prostředcích při teplotě od -15°C do +60°C a relativní vlhkosti vzduchu max. 75% tak, aby nedošlo k jejich poškození. Spolu s nimi nesmí být přepravovány žádné chemikálie. Maximální doba přepravy ZP při teplotách +50°C až +60°C nesmí přesáhnout 4 dny!		

Určený účel k použití

Jednorázové zdravotnické prostředky určené k terapeutickému podávání infúzních roztoků z lahví nebo vaků působením gravitace.

Návod k použití

1. Za aseptických podmínek, vyjměte soupravu z obalu.
2. Uzavřete regulační tlačku na hadičce.
3. Sejměte kryt propichovacího hrotu a kryt kužele.
4. Propichovací hrot vpichnete kolmo do zátky láhve nebo vaku. Láhev nebo vak zavěste na stojan.
5. Stiskem kapací komůrky naplníte komůrku do 1/3, otevřete regulační tlačku, otevřete zátku zavzdušňovacího otvoru a odstraňte vzduch z hadičky.
6. Uzavřete regulační tlačku.
7. Připojte set na pacienta, otevřete regulační tlačku a spusťte infúzi.



Postup pro bezpečnou likvidaci ZP po použití:

ZP uložit do modrého PE pytle určeného pro nebezpečný – infekční odpad. Označený pytel (kódem odpadu, místem vzniku, datem a podpisem odpovědné osoby) po naplnění pevně uzavřít a bezpečně transportovat do spalovny = dekontaminační zařízení. Odstranění nebezpečné vlastnosti infekčnosti se rozumí provedení řádné dekontaminace. Třídění odpadů se provádí dle provozního řádu zdravotnického zařízení.

POZNÁMKA PRO UŽIVATELE: Jakákoliv závažná nežádoucí příhoda, ke které došlo v souvislosti s dotčeným prostředkem, by měla být hlášena výrobcem a příslušnému místnímu orgánu.

Značky použité na obalu

	Katalogové číslo		Chránit před vlhkem		Číslo šarže		Výrobce
	Použit do data		Omezení teplot		Čtěte návod k použití		Sterilizováno ethylenoxidem a systém jednoduché sterilní bariéry
	Apyrogenní		Chránit před slunečním zářením		Neobsahuje latex		Neobsahuje ftalát DEHP
	Neresterilizovat		Nepoužívat opětovně		Nepoužívat, jestliže je balení poškozeno		Gravitační
	Počet kapek na mililitr		Velikost pórů filtru		Zdravotnický prostředek		Datum a země výroby
	Jedinečný identifikátor prostředku						



Infúzna súprava IS-101 / Infúzna súprava IS-102 / Infúzna súprava IS-103®
Infúzna súprava IS-103® – bal. 4x50 ks / Infúzna súprava IS-103®/K / Infúzna súprava IS-103®/K – bal. 4x50 ks

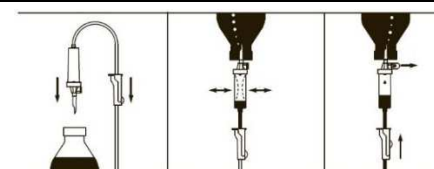
Katalogové č.: V606101-ND V606102-ND V606103-ND	Variety zdravotníckej pomôcky: Infúzna súprava IS-101 Infúzna súprava IS-102 Infúzna súprava IS-103	Katalogové č.: V606103-01ND V606103-03ND V606103-04ND	Variety zdravotníckej pomôcky: Infúzna súprava IS-103 – bal. 4x50 ks Infúzna súprava IS-103/K Infúzna súprava IS-103/K – bal. 4x50 ks
Funkčnost:	výrobca deklaruje funkčnost prostriedku, pokiaľ je použitý v súlade s návodom na použitie		
Doba použitia:	„Krátkodobá“ - nepřetržitě použití po dobu maximálně 24 hodin. Závisí od zamýšlené léčby podľa súhrnu charakteristických vlastností lieku/roztoku. Súpravu vymieňajte podľa národných smerníc a/alebo nemocničných protokolov..		
Provedenie:	sterilné, sterilizácia etylénoxidom		
Cieľový pacient:	populácie pediatrických alebo dospelých pacientov		
Určený používateľ:	Zdravotnícky pracovník so zodpovedajúcim vzdelaním, znalosťami a praktickými skúsenosťami zameranými na tento ZP. Výrobok je určený výhradne na profesionálne použitie.		
Použité materiály:	PVC, PE, ABS, PP, PA, membrána VERSAPORE, PS, POLYISOPREN		
Kompatibilita:	So zdravotníckymi pomôckami, ktoré majú štandardné Luer konektory, ktoré sú v zhode s normou ČSN EN ISO 80369-7. S infúznym vakom z plastu, plastovou alebo sklenenou fľašou, ktoré majú gumovú zátku. S infúznymi liekmi alebo roztokmi, ktoré nemajú zvláštne požiadavky na filtráciu určených na intravenózne podanie. (In)kompatibilitu liečiv s použitými materiálmi preverte v súhrnnom údajmi o lieku (SPC), pozri www.sukl.cz alebo www.olecich.cz		
Inkompatibilita:	S infúznymi liečivami, ktoré sú inkompatibilné s PVC (cytostatiká) a s infúznymi liečivami citlivými na svetlo.		
Kontraindikácie:	Nepoužívajte u pacientov, u ktorých je známa alergická reakcia na niektorý z materiálov výrobku.		
Nežiadúce účinky:	Pokiaľ sa súprava používa v súlade s pokynmi uvedenými v oddiele Upozornenia a Použitie, nie sú nežiaduce reakcie známe.		
Upozornenie:	Nepoužívajte na transfúziu krvi. Nepoužívajte, pokiaľ je sterilný obal otvorený alebo poškodený, alebo ak sú ochranné kryty spadnuté. Nepoužívajte po uplynutí doby použiteľnosti. Infúznou fľašu spojte s infúznou súpravou až tesne pred podaním. Počas výkonu kontrolujte stav pacienta a funkčnosť súpravy. Opakované použitie, opakovaná sterilizácia alebo nedodržanie skladovacích podmienok predstavuje pre pacienta alebo používateľa potenciálne riziko. Môže dôjsť ku kontaminácii alebo narušeniu funkčnosti, čo môže zapríčiniť zranenie, ochorenie, prípadne smrť pacienta.		
Skladovanie a preprava:	Výrobky musia byť skladované v suchom, vetranom, bezprašnom, tmavom prostredí bez priameho slnečného žiarenia tak, aby nedošlo k ich poškodeniu a deformácii. Výrobky musia byť skladované v obale, v ktorom sú dodávané výrobcem. Skladovacia teplota musí byť +5 °C až +25 °C a relatívna vlhkosť vzduchu max. do 75 %. S výrobkami nesmú byť skladované organické rozpúšťadlá a chemikálie. Pokiaľ je balenie vystavené podmienkam prostredia mimo špecifikovaných podmienok, kontaktujte výrobcu, ktorý rozhodne o ďalšom postupe. Výrobky sa prepravujú v čistých, suchých a krytých dopravných prostriedkoch pri teplote od -15°C do +60°C a relatívnej vlhkosti vzduchu max. 75% tak, aby nedošlo k ich poškodeniu. Spolu s nimi nesmú byť prepravované žiadne chemikálie. Maximálna doba prepravy ZP pri teplotách +50 °C až +60 °C nesmie presiahnuť 4 dni!		

Určený účel použitia

Jednorázové zdravotnicke prostriedky určené na terapeutické podávanie infúzných roztokov z fľaš alebo vakov pôsobením gravitácie.

Návod k použitiu

1. Za aseptických podmienok, vyberte súpravu z obalu.
2. Zatvorte regulačnú klapku na hadičke.
3. Zložte kryt prepichovacieho hrotu a kryt kužela.
4. Prepichovací hrot vpichnete kolmo do zátky fľaše alebo vaku. Fľašu alebo vak zaveste na stojan.
5. Stlačením kvapkacej komôrky naplníte komôrku do 1/3, otvorte regulačnú klapku, otvorte zátku zavzdušňovacieho otvoru a odstráňte vzduch z hadičky.
6. Zatvorte regulačnú klapku.
7. Pripojte súpravu na pacienta, otvorte regulačnú klapku a spusťte infúziu.



Postup pre bezpečnú likvidáciu ZP po použití:

ZP uložiť do modrého PE vreca určeného pre nebezpečný - infekčný odpad. Označený vrec (kódom odpadu, miestom vzniku, dátumom a podpisom zodpovednej osoby) po naplnení pevne uzavrieť a bezpečne transportovať do spaľovne = dekontaminačné zariadenie. Odstránenie nebezpečné vlastnosti infekčnosti sa rozumie prevedenie riadnej dekontaminácia. Triedenie odpadov sa vykonáva podľa prevádzkového poriadku zdravotníckeho zariadenia.

POZNÁMKA PRE POUŽÍVATEĽOV: Akákoľvek závažný nežiadúci účinok, ku ktorému došlo v súvislosti s dotknutým prostriedkom, by mala byť hlásená výrobcovia a príslušnému miestnemu orgánu.

Značky použité na obale

	Katalogové číslo		Chránit pred vlhkem		Číslo šarže		Výrobca
	Použit do dátumu		Obmedzenie teploty		Čítajte návod na použitie		Sterilizované etylénoxidom a systém jednoduché sterilnej bariéry
	Apyrogenní		Chránit pred slnečným žiarením		Neobsahuje latex		Neobsahuje ftalát DEHP
	Neresterilizovat		Nepoužívať opätovne		Nepoužívať, ak je balenie poškodené		Gravitačný
	Počet kvapiek na mililitr		Veľkosť pórov kvapalinového filtra		Zdravotnícka pomôcka		Dátum a krajina výroby
	Jedinečný identifikátor prostriedku						



Infusion set IS-101 / Infusion set IS-102 / Infusion set IS-103® Infusion set IS-103® - pack. 4x50 pcs / Infusion set IS-103®K / Infusion set IS-103®/K- pack. 4x50 pcs



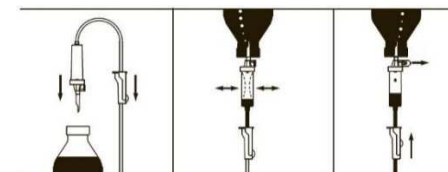
<p>Catalogue No.: V606101-ND V606102-ND V606103-ND</p> <p>Functionality:</p> <p>Duration of use:</p> <p>Design:</p> <p>Target patient:</p> <p>Designated user:</p> <p>Materials used:</p> <p>Compatibility:</p> <p>Incompatibility:</p> <p>Contraindication:</p> <p>Adverse effects:</p> <p>Warning:</p> <p>Storage and transport:</p>	<p>Medical device variants: Infusion set IS-101 Infusion set IS-102 Infusion set IS-103</p> <p>the manufacturer declares the functionality of the device when used in accordance with the instructions for use</p> <p>„Short term“ - continuous use for the time maximum is 24 hours. Is dependent on the intended therapy according to the SPC of the drug/solution. Change the set according to national guidelines and/or hospital protocols.</p> <p>sterile, ethylene oxide sterilization</p> <p>population of pediatric or adult patients</p> <p>a healthcare worker with adequate education, knowledge and practical experience focused on this MD. The product is intended exclusively for professional use.</p> <p>PVC, PE, ABS, PP, PA, membrane VERSAPORE, PS, POLYISOPRENE</p> <p>With medical devices that have standard Luer connectors that comply with the ČSN EN ISO 80369-7 standard. With an infusion bag made of plastic, a plastic or glass bottle that has a rubber stopper. With infusion drugs or solutions that do not have special filtration requirements intended for intravenous administration. (In)compatibility of the drugs with the materials used, check in the summary about products (SPC) see www.sukl.cz or www.olecich.cz</p> <p>With infusion pharmaceuticals incompatible with PVC (cytostatics) and with infusion pharmaceuticals sensitive to light.</p> <p>Do not use on any patient with a known allergic reaction to any of the product components.</p> <p>No adverse effects are known if the set is used in accordance with the instructions specified in the Warning and Use sections.</p> <p>Do not use for blood transfusion. Do not use if the sterile packing is opened or damaged, or when the protective covers dropped off. Do not use after the expiry date. Infusion bottle of contact with the infusion set until immediately before administration. During the operation, check the patient's condition and functionality sets. Reuse, re-sterilization, or non-observance of storage conditions creates a potential risk to the patient or user. It may lead to contamination and/or impairment of functional capability, may lead to injury, illness or death of the patient.</p> <p>The products should be stored in dry, ventilated, dust-free and dark rooms without direct sunlight to avoid their damage and deformation. Products must be stored in the packaging as delivered by the producer. Products must be stored at temperatures from +5°C to +25°C and the relative air humidity is max. 75%. Organic solvents and chemicals must not be stored with the products. If the package is exposed to conditions outside the specified conditions, contact the manufacturer who will decide on the next course of action.</p> <p>The products are transported in clean, dry and covered means of transport at a temperature from -15°C to +60°C and a relative humidity of max. 75% so that they are not damaged. No chemicals may be transported with them. The maximum transport time of MD at temperatures of +50°C to +60°C must not exceed 4 days!</p>	<p>Catalogue No.: V606103-01ND V606103-03ND V606103-04ND</p> <p>Medical device variants: Infusion set IS-103 – pack. 4x50 pcs. Infusion set IS-103/K Infusion set IS-103/K – pack. 4x50 pcs</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Intended use

Single-use medical devices intended for therapeutic application of infusion solutions from bottles or bags using gravitation.

Instruction for use

- Under aseptic conditions, remove the set from the packing.
- Close the hose regulation clamp.
- Take off the cover of the piercing spike and the cover of the cone.
- Inject the piercing spike upright into the plug of the bottle or bag. Hang the bottle or bag onto the stand.
- Pressing the drop chamber fill it by 1/3, open the regulation clamp, open the plug of the air inlet opening and let the air out from the hose.
- Close the regulation clamp.
- Connect the set on the patient, open the regulation clamp and start the infusion.



Procedure for safe disposal of medical devices after use:

Put the medical device in a blue PE bag intended for hazardous - infectious waste. After filling, seal the labeled bag (waste code, place of origin, date and signature of the responsible person) and transport it safely to the incinerator = decontamination device. Removal of the dangerous property of infectivity means proper decontamination. Waste sorting is carried out according to the operating rules of the medical facility.

NOTE TO USERS: Any serious adverse event occurring in relation to the device in question should be reported to the manufacturer and the competent local authority.

Used symbols on packaging

	Catalogue Number		Keep away from Rain		Batch Number		Manufacturer
	Use by / Expiry date		Temperature Limitation		Read instructions for use		Sterilised by Ethylene Oxide and single sterile barrier system
	Pyrogen free		Keep away from sunlight		Latex free product		Does not contain DEHP phthalate
	Do not Resterilize		For single use only		Do not use if unit package is damaged		Gravity
	The number of drops per milliliter		Filter of liquid with pore size		Medical Device		Date and Country of Manufacture
	Unique Device Identifier						



Infusionsset IS-101 / Infusionsset IS-102 / Infusionsset IS-103® Infusionsset IS-103® - Pack. 4x50 St / Infusionsset IS-103®/K / Infusionsset IS-103®/K - Pack. 4x50 St

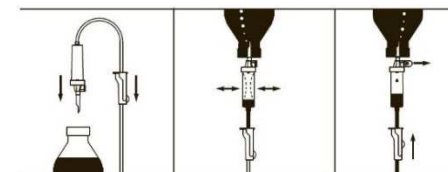
<p>Katalognummer: V606101-ND V606102-ND V606103-ND</p> <p>Funktionalität:</p> <p>Dauer der Nutzung:</p> <p>Ausführung:</p> <p>Zielpatient:</p> <p>Zielanwender:</p> <p>Verwendete Werkstoffe:</p> <p>Kompatibilität:</p> <p>Inkompatibilität:</p> <p>Kontraindikationen:</p> <p>Unerwünschte Wirkungen:</p> <p>Hinweis:</p> <p>Lagerung und Transport:</p>	<p>Variante von Medizinprodukten: Infusionsset IS-101 Infusionsset IS-102 Infusionsset IS-103</p> <p>Der Hersteller erklärt die Funktionalität des Produkts bei bestimmungsgemäßer Verwendung</p> <p>„Kurzzeitig“ - ununterbrochene Anwendung für maximal 24 Stunden. Hängt von der vorgesehenen Behandlung gemäß der Fachinformation des Arzneimittels/der Lösung ab. Set entsprechend den nationalen Leitlinien und/oder den Krankenhausvorgaben ändern.</p> <p>steril, mit Ethylenoxid sterilisiert</p> <p>Population von pädiatrischen oder erwachsenen Patienten</p> <p>ein medizinischer Mitarbeiter mit angemessener Ausbildung, Wissen und praktischer Erfahrung, der sich auf dieses MP konzentriert. Das Produkt ist ausschließlich für den professionellen Gebrauch bestimmt.</p> <p>PVC, PE, ABS, PP, PA, Membran VERSAPORE, PS, POLYISOPREN</p> <p>Mit medizinischen Geräten, die über Standard-Luer-Anschlüsse verfügen, die der Norm ČSN EN ISO 80369-7 entsprechen. Mit Infusionsbeutel aus Kunststoff, einer Kunststoff- oder Glasflasche mit Gummistopfen. Mit Infusionsmedikamenten oder -lösungen, die keine besonderen Filtrationsanforderungen haben und zur intravenösen Verabreichung bestimmt sind. (In)Drogenverträglichkeit mit den verwendeten Materialien, überprüfen Sie die SPC, siehe www.sukl.cz oder www.olecich.cz</p> <p>Mit Infusionsmedikamenten, die mit PVC (Zytostatika) und mit lichtempfindlichen Infusionsmedikamenten inkompatibel sind.</p> <p>Nicht bei Patienten zu verwenden, bei denen Allergien gegen einen der Produktbestandteile bekannt ist.</p> <p>Wenn Gerät in Übereinstimmung mit den Anweisungen im Abschnitt Hinweis und Anwendungsanleitung verwendet wird, sind keine unerwünschten Reaktionen bekannt.</p> <p>Nicht zur Bluttransfusion verwenden. Nicht verwenden, wenn die sterile Verpackung offen oder beschädigt ist, oder wenn die Schutzkappen abgefallen sind. Verwenden Sie nicht nach Verfallsdatum nicht verwendet werden. Wiederverwendung, Resterilisation oder Nichtbeachtung der Lagerbedingungen stellen ein potenzielles Risiko für den Patienten oder Benutzer dar. Sie kann eine Kontamination und/oder Beeinträchtigung der Funktionalität zur Folge haben können zu Verletzung, Erkrankung oder Tod des Patienten führen.</p> <p>Die Produkte sollen in trockenen, gut belüfteten, staubfreien und dunklen Räumen ohne direkte Sonneneinstrahlung gelagert werden, um ihre Schäden und Verformungen zu vermeiden. Die Produkte müssen in der vom Hersteller mitgelieferten Verpackung gelagert werden. Die Lagerungstemperatur muss im Bereich +5°C bis +25°C liegen und die relative Luftfeuchtigkeit muss max. bis 75% sein. Organische Lösungsmittel und Chemikalien dürfen nicht zusammen mit den Produkten gelagert werden. Wenn das Paket Umgebungsbedingungen außerhalb der angegebenen Bedingungen ausgesetzt ist, wenden Sie sich an den Hersteller, der über die weitere Vorgehensweise entscheidet. Die Produkte werden in sauberen, trockenen und überdachten Transportmitteln bei einer Temperatur von -15°C bis +60°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von max. 75% transportiert, damit sie nicht beschädigt werden. Mit ihnen dürfen keine Chemikalien transportiert werden. Die maximale Transportzeit von MP bei Temperaturen von +50°C bis +60°C darf 4 Tage nicht überschreiten!</p>	<p>Katalognummer: V606103-01ND V606103-03ND V606103-04ND</p> <p>Variante von Medizinprodukten: Infusionsset IS-103 – Pack. 4x50 St Infusionsset IS-103/K Infusionsset IS-103/K – Pack. 4x50 St</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Anwendungszweck

Einweg-Medizinprodukte zur therapeutischen Verabreichung von Infusionslösungen aus Flaschen oder Beuteln unter Schwerkrafteinfluss.

Anwendungsanleitung

- Unter aseptischen Bedingungen nehmen Sie den Set aus der Verpackung heraus.
- Den Einstellschalter auf dem Schlauch schließen.
- Den Schutz der Durchstechspitze und den Schutz des Kegels abnehmen.
- Die Durchstechspitze senkrecht in den Flaschen- ggf. Beutelverschluss einstecken. Die Flasche ggf. den Beutel auf den Ständer hängen.
- Die Tropfkammer durch Pressen auf 1/3 füllen, den Einstellschalter öffnen, den Stopfen des Lufteinlasses öffnen und Luft aus dem Schlauch entfernen.
- Den Einstellschalter schließen.
- Den Satz dem Patienten ansetzen, den Einstellschalter öffnen und und starten Sie die Infusion.



Verfahren zur sicheren Entsorgung von Medizinprodukten nach Gebrauch:

Legen Sie das Medizinprodukt in einen blauen PE-Beutel für gefährliche - infektiöse Abfälle. Verschließen Sie den etikettierten Beutel (Abfallcode, Herkunftsort, Datum und Unterschrift der verantwortlichen Person) nach dem Befüllen und transportieren Sie ihn sicher zur Verbrennungsanlage = Dekontaminationsvorrichtung. Die Entfernung der gefährlichen Eigenschaft der Infektiosität bedeutet eine ordnungsgemäße Dekontamination. Die Abfallsortierung erfolgt nach den Betriebsregeln der medizinischen Einrichtung.

HINWEIS FÜR BENUTZER: Jedes schwerwiegende unerwünschte Ereignis in Bezug auf das betreffende Gerät ist dem Hersteller und der zuständigen örtlichen Behörde zu melden.

Symbole auf der Verpackung

	Produkt-Referenznummer		Vor Regen schützen		Chargennummer		Hergestellt in
	Verbrauchenbis/Datum des Verbrauchs		Temperaturbegrenzung		Siehe Gebrauchsanweisung		Mit Ethylenoxid sterilisiert und einem einfachen Sterilbarriersystem
	Ohne Pyrogen		Vor Sonnenlicht schützen		Ohne latex		Ohne Phthalat DEHP
	Nicht wieder sterilisieren		Zur einmaligen Verwendung		Verwenden Sie das Gerät nicht, falls das Einheitspaket beschädigt ist.		Schwerkraft
	Anzahl von Tropfen pro ml		Flüssigkeitsfilter mit Porengröße		Medizinprodukten		Herstellungsdatum und Herstellungsland
	eindeutige Ressourcenkennung						