

CODICE AC 150 CLAMP STRINGITUBO A FORBICE

Dispositivo medico di classe I non sterile.

**Descrizione del prodotto/Utilizzo**

La stringitubo è una Clamp in plastica avente principalmente la funzione di chiudere i tubi di collegamento di apparecchiature mediche creando una barriera fisica al passaggio dei liquidi in essi contenuti.

La chiusura del tubo è assicurata e mantenuta da un aggancio posto nel punto di contatto dei due anelli per l'impugnatura. L'attacco è costituito da due lembi di plastica dotati entrambi di un'appendice dentellata per poter agganciare il dispositivo in diverse posizioni. In base alla posizione scelta viene esercitata sul tubo una pressione diversa, minore nei primi agganci e maggiore nelle ultime posizioni.

La parte posteriore, quella compresa tra gli anelli di impugnatura e il perno centrale, è dotata di una zona zigrinata che può essere impiegata come limitatore di flusso inserendovi il tubo e agganciando la Clamp.

Il dispositivo può essere impiegato su tubi in PVC aventi la durezza variabile tra 60 e 88 SHA e su tubi in silicone.

Realizzata in Nylon caricata 30% fibra vetro. Latex free . Non contiene ftalati

Sterilizzabile a: Ossido di etilene; Gamma (fino a 25kGy); Vapore (ciclo a 125° per 20 minuti)

Avvertenze e precauzioni

- Per tubi delicati (come ad es. in silicone) non stringere completamente il dispositivo, ma provvedere ad agganciarlo nelle prime tre posizioni del fermo posteriore.
- Dopo aver fissato il dispositivo, esercitare una leggera forza di apertura verso l'esterno per verificare la tenuta dell'aggancio.
- Non posizionare il tubo a contatto con il fulcro per evitarne lacerazioni
- Per evitare qualsiasi tipo di rischio biologico durante l'utilizzo del dispositivo, indossare i guanti di protezione.
- Gettare sempre dopo l'uso.
- Se l'utilizzo è diverso da quello indicato, è l'acquirente il solo responsabile per la scelta, l'adeguatezza e l'uso di questo prodotto.
- È necessario che l'utilizzatore e/o il paziente segnalino qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo, al fabbricante e all'autorità competente dello stato in cui l'utilizzatore e/o paziente è stabilito.**

Effetti collaterali

Non sono stati riscontrati particolari effetti collaterali dovuti all'utilizzo del prodotto.

Non sono segnalate interferenze o rischi per uso congiunto con altri dispositivi.

Smaltimento

L'eliminazione del dispositivo utilizzato richiede lo smaltimento come "Rifiuto ospedaliero potenzialmente contaminato".

I RISCHI PER IL PAZIENTE DERIVANTI DAL RIUTILIZZO DEL DISPOSITIVO: SONO QUELLI DI INFEZIONI E CONTAMINAZIONI CROCIATE, COMPLICANZE INFETTIVE SOTTOFORMA DI INFEZIONI LOCALI E INFEZIONI SISTEMICHE.

Conservazione e manipolazione

Conservare i dispositivi in ambienti asciutti e puliti e lontano da fonti di calore dirette.

Sostituire il dispositivo qualora non si presentasse completamente integro.

NOTA: La lettura delle presenti istruzioni per l'uso è indispensabile per il corretto utilizzo del dispositivo medico



ATTENZIONE : LEGGERE LE AVVERTENZE E PRECAUZIONI



LATEX FREE



MONOUSO



DATA DI FABBRICAZIONE



DATA DI SCADENZA



NON STERILE



FABBRICANTE



LEGGERE ATTENTAMENTE LE ISTRUZIONI PER L'USO



DEHP NON CONTIENE FTALATI



DISPOSITIVO MEDICO

Fabbricato da:

SA.GE Srl - Via Montale 110 – 41032 Cavezzo (MO) Italia
info@sage-srl.com – www.sage-srl.com