

CODICE AC165 MOLLA/PINZA PREMIFISTOLA

Dispositivo medico di classe I non sterile

**Destinazione d'uso**

Dispositivo da impiegarsi come ausilio per procedure di medicazione (iniezioni, prelievo sangue, emodialisi, ecc...)

PRECAUZIONI DI UTILIZZO

Verificare l'integrità del dispositivo in tutte le sue parti prima dell'uso.

Il dispositivo deve essere utilizzato da personale qualificato ad intervenire per operazioni di medicazioni generica.

Applicare la norma di sicurezza personale nel manipolare dispositivi potenzialmente infetti provenienti da paziente.

Non usare dispositivi trovati incustoditi, sporchi, usati e non disinfettati, ecc...

Modalità d'uso

- Afferrare correttamente il dispositivo appoggiando il manico esterno sul palmo della mano ed impugnando il manico interno con le restanti dita, al di sopra della molla
- Esercitare una leggera forza sull'impugnatura per aprire il dispositivo
- Inserire la parte interessata, adeguatamente medicata
- Rilasciare lentamente chiudendo il dispositivo e facendo attenzione che la compressione venga esercitata sulla parte interessata dall'iniezione o dal prelievo

**Lavaggio e disinfezione**

Il dispositivo è riutilizzabile. Dopo l'utilizzo il dispositivo deve sempre essere lavato e disinfettato. Sottoporre prima a lavaggio poi a disinfezione il dispositivo immergendolo in detergente enzimatico poi soluzione disinfettante a base di acido peracetico (ad esempio Viroxid). Attenersi alle istruzioni/dosaggi del detergente- disinfettante utilizzato. Riporre in busta chiusa

Avvertenze

- Prima di impiegare il dispositivo, medicare attentamente la parte interessata dall'iniezione o dal prelievo disinfettando e apponendo cotone e garze tra l'epidermide e il dispositivo.
- Non mettere mai il dispositivo in diretto contatto con la ferita
- Non impiegare il dispositivo per comprimere tagli, lacerazioni ecc. e, comunque per scopi diversi da quelli previsti
- Per evitare qualsiasi tipo di rischio biologico durante l'utilizzo del dispositivo e rischi dovuti al contatto con liquidi biologici o altre sostanze che possono rivelarsi pericolose, indossare i guanti di protezione.
- Eliminare il dispositivo se viene contaminato da liquidi fisiologici, sangue e/o altri agenti.
- 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 effetti collaterali dovuti all'utilizzo del prodotto.

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

Smaltimento

Smaltire come rifiuto medico ospedaliero.

Conservazione e manipolazione

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

Sostituire il dispositivo ogni volta che non si presenta completamente integro o se evidenzia segni di usura nelle sue parti fondamentali o se la molla ha perso la propria funzionalità.

NOTA: la lettura delle presenti istruzioni è indispensabile per il corretto utilizzo del dispositivo.

ATTENZIONE : LEGGERE LE AVVERTENZE E PRECAUZIONI



LATEX FREE



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