

CODICE AC 170- AC 175 PINZA ANATOMICA

Dispositivo medico di classe I non sterile.

**Descrizione del prodotto/Utilizzo**

La pinza anatomica in plastica ha principalmente la funzione di afferrare garze e tamponi durante operazioni di medicazione generica. Il prodotto è latex free e non contiene ftalati.

PRECAUZIONI DI UTILIZZO:

VERIFICARE L'INTEGRITA' DEL DISPOSITIVO IN TUTTE LE SUE PARTI PRIMA DI UTILIZZARLO.
IL DISPOSITIVO DEVE ESSERE UTILIZZATO DA PERSONALE QUALIFICATO AD INTERVENIRE PER OPERAZIONI DI MEDICAZIONE GENERICA.

APPLICARE LA NORMA DI SICUREZZA PERSONALE QUANDO SI MANIPOLANO DISPOSITIVI POTENZIALMENTE INFETTI, PROVENIENTI DAL PAZIENTE.

EVITARE ASSOLUTAMENTE L'UTILIZZO DI DISPOSITIVI PRELEVATI O TROVATI INCUSTODITI, SPORCHI, USATI ECC.

Avvertenze e precauzioni

- Il dispositivo non deve essere utilizzato su cute lesa, non deve essere utilizzato direttamente a contatto con la cute.
- Gettare dopo l'uso, in particolare se viene contaminato da liquidi fisiologici, sangue e/o altri agenti.
- Sostituire il dispositivo dopo ogni utilizzo.
- Non sterilizzare il dispositivo in autoclave a vapore.
- 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.



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



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