

## **ІНСТРУКЦІЯ** **із застосування медичного виробу**

### **Канюля інфузійна Венопорт плюс, одноразова**

#### **Склад**

Термопластичний еластомер, нержавіюча сталь, поліацеталь, фторований етилен пропілен/поліуретан (FEP/PUR – див. на індивідуальній упаковці), пропіонат ацетату целюлози/полікарбонат (CAP/PCB), HDPE+LDPE, акрилонітрил бутадієн стирол (ABS), поліпропілен, поліетилен, HDPE.

#### **Цільове призначення**

Канюля інфузійна Венопорт плюс призначена для тривалого периферичного венозного доступу з метою введення інфузійних розчинів та лікарських засобів.

#### **Показання**

Стани, що потребують тривалого периферичного венозного доступу з метою введення інфузійних розчинів та лікарських засобів.

#### **Протипоказання**

Підвищена індивідуальна чутливість до будь-якого з компонентів медичного виробу.

#### **Цільова група (популяція)**

Особи, що потребують тривалого периферичного венозного доступу з метою введення інфузійних розчинів та лікарських засобів.

#### **Спосіб застосування**

Медичний виріб призначений для застосування кваліфікованим та спеціально навченим персоналом.

Перед проведенням процедури необхідно уважно ознайомитися з інструкціями щодо застосування засобу, що вводиться, і неухильно дотримуватися зазначених рекомендацій та вказівок.

#### *Підготовка до процедури*

1. Підготуйте все необхідне оснащення для проведення катетеризації периферичної вени та перевірте цілісність упаковок медичних виробів та терміни придатності.
2. Підготуйте та поставте в зоні легкої досяжності контейнер для утилізації гострих предметів.
3. Забезпечте достатнє освітлення місця катетеризації, допоможіть пацієнту зайняти зручне положення та роз'ясніть йому процедуру.
4. Оберіть Канюлю інфузійну Венопорт плюс потрібного розміру, враховуючи діаметр вени, необхідну швидкість інфузії, графік проведення внутрішньовенної терапії, та особливості інфузійних розчинів.
5. Виконайте хірургічну обробку рук у відповідності до діючих настанов та рекомендацій.
6. Підготуйте руку пацієнта для проведення процедури.

#### *Виконання процедури*

1. Одягніть маску, стерильні рукавички, захисний екран (окуляри).
2. Накладіть венозний джгут (на сорочку, рушник, серветку) вище місця катетеризації для досягнення максимального наповнення вен та збереження пульсації артерії кінцівки дистальніше. Перевірте пульс на артерії. Пульсація на артерії при правильно накладеному венозному джгуті повинна зберігатися.





зафіксуйте її. Надайте пацієнту рекомендації не знімати та не мочити місце катетеризації протягом доби.

### **Побічні реакції**

Кровотеча, гематома, біль, почервоніння, припухлість, венозний спазм, інфільтрація, екстравазація; флебіт, тромбоз, тромбофлебіт, інфекція, сепсис, бактеріємія, реакції підвищеної чутливості.

У разі виникнення будь-яких побічних реакцій на медичний виріб слід негайно припинити процедуру та повідомити лікаря і виробника.

У разі виникнення будь-яких побічних реакцій на розчин, що вводиться, слід негайно припинити процедуру та повідомити лікаря і виробника даного розчину.

### **Обмеження, запобіжні заходи та застереження**

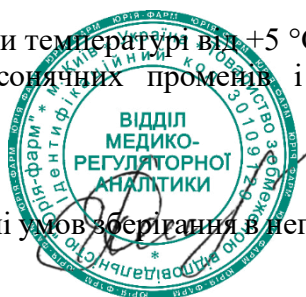
- Перед використанням перевірити цілісність упаковки та термін придатності. Не використовувати виріб при пошкодженні первинної упаковки або якщо закінчився термін придатності.
- Під час використання та догляду за канюлею дотримуйтесь діючих настанов та рекомендацій. Слід суворо дотримуватися заходів безпеки через можливість травмування. У разі порушення правил догляду та експлуатації канюлі можливе зміщення, випадкове видалення, пошкодження, оклюзія або інша механічна несправність канюлі; зростає ризик виникнення побічних реакцій; можливе виникнення таких ускладнень, як травма голкою, пошкодження нерва, сухожилля, зв'язки.
- Слід уникати застосування медичного виробу на ділянках з порушенням відтоку крові.
- При введенні розчинів з високою в'язкістю необхідно суворо дотримуватися інструкцій із застосування цих засобів щодо максимальної швидкості інфузії.
- У разі потреби введення великого об'єму крові рекомендується розглянути можливість центрального венозного доступу.
- Якщо існує потреба забезпечити високу швидкість інфузії (понад 200-300 ml/min (мл/хв)) рекомендується використовувати кілька периферичних венозних катетерів, встановлених у різні вени.
- У разі використання медичного виробу для нижніх кінцівок рекомендується застосовувати заходи профілактики тромбоутворення.
- Виріб призначений тільки для одноразового застосування. Повторне використання може призвести до інфікування. Не використовуйте повторно.
- Не використовувати канюлю при наявності видимих пошкоджень та деформацій.
- Кришка ін'єкційного порту має бути закрыта, коли порт не використовується!
- Регулярно контролюйте місце пункції вени. При наявності ознак запалення слід негайно вилучити канюлю.
- Утилізуйте відходи відповідно до правил техніки безпеки та місцевих вимог з утилізації медичних відходів.

### **Умови зберігання**

Зберігати у закритій оригінальній упаковці при температурі від +5 °C до +35 °C, уникаючи надмірного тепла. Захищати від прямих сонячних променів і вологи. Зберігати у недоступному для дітей місці.

### **Термін придатності**

5 років. Термін придатності діє при дотриманні умов зберігання в непошкодженій упаковці.



### Назва та адреса виробника

ТОВ «Юрія-фарм», Україна, 03038, м. Київ, вул. М. Амосова, 10.

Тел.: +38 (044) 246-83-83.

E-mail: uf@uf.ua

www.uf.ua

Виготовлено на заводі в Індії.





Якщо у Вас є зауваження до медичного виробу або Ви бажаєте залишити відгук, будь ласка, скористайтесь одним із наступних способів:

- 1) надішліть лист на електронну пошту [feedback@uf.ua](mailto:feedback@uf.ua);
- 2) надішліть текстове повідомлення за допомогою додатків Viber, Telegram або WhatsApp на номер +38 (095) 275-33-01;
- 3) зателефонуйте на номер +38 (095) 275-33-01 (тарифікація дзвінків згідно тарифів Вашого оператора) або +38 (0800) 401-771 (безкоштовно з будь-якого номера в Україні).

Графічні символи та їх роз'яснення	
 UA.TR.116	Conformity mark to the technical regulations and the code of the conformity assessment body/Знак відповідності технічним регламентам та код органу з оцінки відповідності
партія 	Batch code/Код партії
	Date of manufacture/Дата виготовлення
	Non-pyrogenic/Апірогенно
	Catalogue number/Номер за каталогом
	Do not use if package is damaged/Не використовувати при пошкодженні упаковки
	Keep away from sunlight/Берегти від сонячних променів
 НЕ МІСТИТЬ ЛАТЕКС	Does not contain of natural rubber latex/Не містить натуральний каучуковий латекс
	Manufacturer/Виробник
 Стерильно	Sterile. Sterilized using ethylene oxide/Стерильно. Стерилізовано з використанням оксид етилену
	Use-by date/Не застосовувати після
	Do not re-use/Не використовувати повторно
	Temperature limit/Температурне обмеження



	Keep dry/Берегти від вологи
	Diethylhexyl phthalate free/Не містить діетилгексилфталату

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 18.01.2023.  
Версія: 03.

