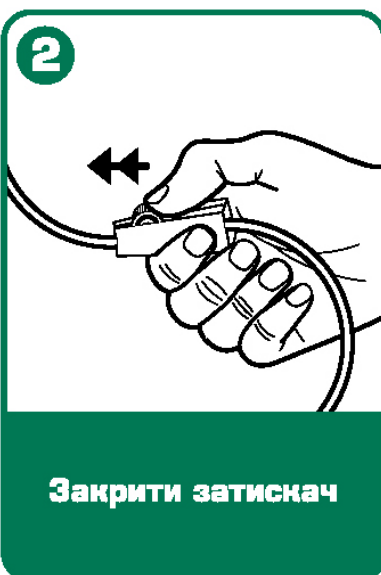


**ІНСТРУКЦІЯ**  
із застосування медичного виробу

**ЮФ ПР СИСТЕМА ДЛЯ ВЛИВАННЯ КРОВОЗАМІННИКІВ ТА ІНФУЗІЙНИХ РОЗЧИНІВ БЕЗ ДЕГФ**



**Показання**

Внутрішньовенне введення лікарських засобів.

**Протипоказання**

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

**Спосіб застосування**

Процедура повинна виконуватись кваліфікованим медичним персоналом, що володіє технікою та допущений до проведення інфузійної терапії.

1. Дотримуючись правил асептики розкрити індивідуальну упаковку, вийняти систему і покласти на стерильний столик.



2. Закрити регулятор швидкості інфузії (затискач). Зняти ковпачок з голки для ємності, ввести її в підготовлений флакон або поліпропіленовий контейнер.
3. Перевернути флакон або поліпропіленовий контейнер та зафіксувати його на штативі.
4. Заповнити крапельну камеру не менше ніж на 1/3, рекомендовано – на половину її об'єму. Для цього декілька разів натиснути на нижню частину крапельної камери.
5. При використанні жорстких контейнерів з розчином, наприклад, скляних флаконів – після заповнення крапельної камери відкрити вентиляційний отвір на пластиковій голці. При використанні полімерних контейнерів, що стискаються (пакети, флакони типу Ecoflac), – вентиляційний отвір відкривати не рекомендовано.
6. Зняти захисний ковпачок з голки та відкрити регулятор швидкості інфузії (затискач), тримаючи за дистальну частину трубки системи з голкою (зрізом голки догори). Після повного заповнення трубки системи та появи краплі розчину на кінці голки – закрити регулятор швидкості інфузії (затискач), надіти ковпачок на ін'єкційну голку.
7. Після обробки місця ін'єкції у відповідності до діючого в закладі протоколу або актуальних рекомендацій, виконати венепункцію. У разі потреби – зафіксувати голку та систему за допомогою фіксуючої стрічкі на шкірі пацієнта.
8. Після введення у вену, відкрити регулятор швидкості інфузії (затискач) та встановити необхідну швидкість інфузії.
9. Після закінчення процедури система підлягає обробці та утилізації у відповідності до діючих вимог.

### **Побічні реакції**

Реакції підвищеної чутливості (свербіж, ангіоневротичний набряк, тощо), тромбофлебіт, місцеві реакції (наприклад, оніміння). У разі виникненні будь-яких побічних реакцій слід негайно припинити використання медичного виробу та повідомити лікаря і виробника.

При виникненні побічних реакцій на лікарський засіб слід керуватися інструкцією із застосування цього засобу.

### **Заходи безпеки і застереження**

- Використовувати тільки для гравітаційної інфузії (під дією сили тяжіння). Не використовувати для інфузії під тиском.
- Не використовувати для крові та препаратів крові.
- Виконувати заходи обережності (можливість травматизму).
- Для відкриття упаковки не використовувати гострі інструменти (ножиці, ножі та ін.).
- Зберігати у відповідності до вказаних на упаковці умов.
- Не застосовувати у разі пошкодження індивідуального пакування та закінчення терміну придатності.
- Тільки для одноразового використання.

### **Утилізація**

Утилізувати відповідно до місцевих вимог з утилізації медичних відходів.

### **Термін придатності**

3 роки в непошкоджений упаковці.

Термін придатності діє при дотриманні умов зберігання.

### **Умови зберігання**

Зберігати у закритій оригінальній упаковці, в сухому захищенному від прямого сонячного світла місці при температурі від +5 °C до +40 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці.



## **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

Адреса виробництва: Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Чигиринська, 21/13.



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;
- 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).

| <b>Графічні символи та їх роз'яснення</b> |   |
|---|---|
| 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<br>                                | 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   |
|   | Manufacturer/Виробник   |
| <br>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                        |
|  | Does not contain of natural rubber latex/Не містить натуральний каучуковий латекс |
|  | Tube length 150 cm/Довжина трубки 150 см  |
|  | Liquid filter with pore size/Фільтр рідини з розміром пор                         |
|  | Drops per millilitre/Крапель на мілілітр  |
|  | Use only for gravity infusion/Використовувати тільки для гравітаційної інфузії    |
|  | Contains fixing tape/Містить фіксуючу стрічку                                     |

Дата останнього перегляду інструкції із застосуванням: 09/02/2023.  
Версія: 05.

