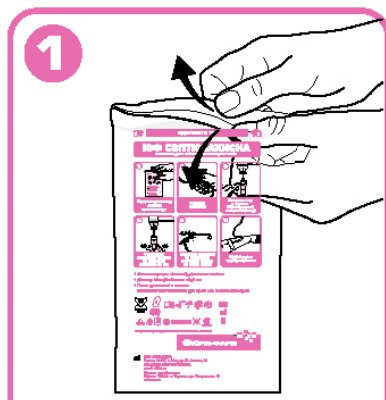
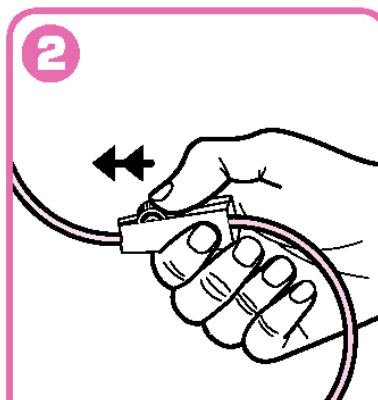


## ІНСТРУКЦІЯ із застосування медичного виробу

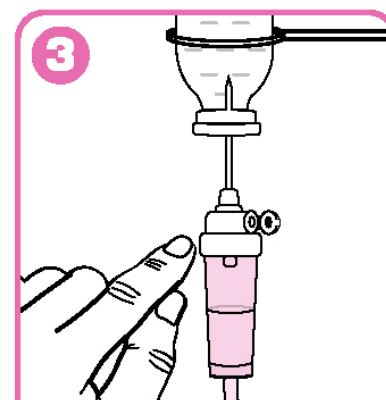
### ЮФ СВІТЛОЗАХИСНА СИСТЕМА ДЛЯ ВЛИВАННЯ КРОВОЗАМІННИКІВ ТА ІНФУЗІЙНИХ РОЗЧИНІВ БЕЗ ДЕГФ



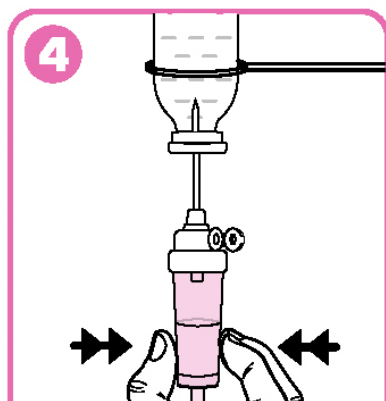
**1**  
Відкрити упаковку,  
дістати систему



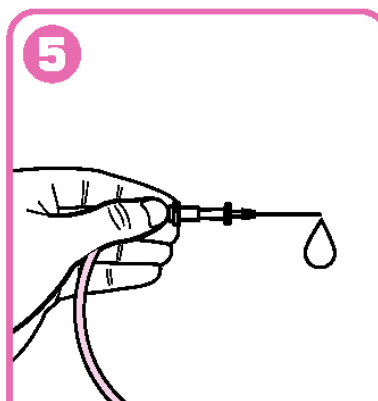
**2**  
Закрити  
затискач



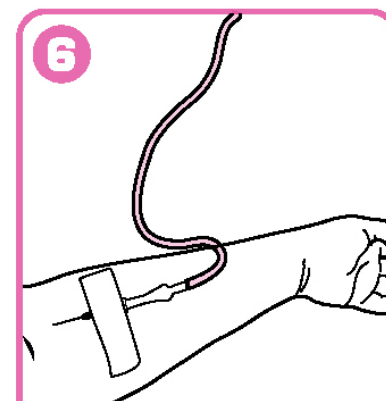
**3**  
Ввести голку  
у флакон  
та відкрити  
повітряний фільтр



**4**  
Заповнити  
крапельну камеру  
до половини,  
натискаючи  
на неї



**5**  
Відкрити затискач  
та заповнити  
розчином трубку  
до появи краплі  
на кінці голки



**6**  
Зафіксувати  
систему стрічкою

#### Показання

Внутрішньовенне введення лікарських засобів та світлочутливих розчинів.

#### 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. 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 крапельницю 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, 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.
7. Закрити затискач, надіти ковпачок на ін'єкційну голку.
8. Після обробки місця ін'єкції у відповідності до діючого в закладі протоколу або актуальних рекомендацій, виконати венепункцію.
9. Після введення у вену, відкрити зажим, зафіксувати систему стрічкою.
10. Після закінченні 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 непошкодженій упаковці.

Термін придатності діє при дотриманні умов зберігання.



UA.TR.116

### Умови зберігання

Зберігати у закритій оригінальній упаковці, в сухому захищеному від сонячних променів і тепла місці при температурі від +5 °С до +40 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

### Назва та адреса виробника

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












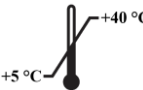





Тел.: +38 (044) 246-83-83.





E-mail: uf@uf.ua

www.uf.ua

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

<b>Графічні символи та їх роз'яснення</b>	
 UA.TR.116	Conformity mark to the Technical regulations for medical devices and the code of the conformity assessment body/Знак відповідності Технічним регламентам щодо медичних виробів та код органу з оцінки відповідності
 партія LOT	Batch code/Код партії
	Date of manufacture/Дата виготовлення
	Non-pyrogenic/Апірогенно
 REF	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
 STERILE EO 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
 +5 °C +40 °C	Temperature limit/Температурне обмеження
	Keep dry/Берегти від вологи
 не містить DEHP	Diethylhexyl phthalate free/Не містить діетилгексилфталату
 не містить ЛАТЕКС	Does not contain 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

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 14.04.2021 р.  
Версія: 04.

