

ІНСТРУКЦІЯ **із застосування медичного виробу**

Кран інфузійний 3-ходовий

Склад

Поліпропілен, полікарбонат, поліетилен високої щільності (HDPE).

Цільове призначення

- Для об'єднання двох інфузійних ліній в одну при проведенні інфузійної терапії.
- Для керування інфузією при використанні двох ліній, об'єднаних в одну.

Показання

Стан особи при проведенні інфузійної терапії, що потребує керування інфузією та об'єднання двох інфузійних ліній в одну.

Протипоказання

Підвищена індивідуальна чутливість до будь-якого з використаних матеріалів у складі медичного виробу.

Цільова група (популяція)

Особи, які при проведенні інфузійної терапії потребують об'єднання двох інфузійних ліній в одну та керування інфузією.

Спосіб застосування

Медичний виріб призначений лише для використання кваліфікованими медичними працівниками.

1. Відкрийте індивідуальну упаковку та переведіть положення регулятора інфузійного крану в положення «Закриті всі канали» (стрілки на регуляторі напрямку потоків вказують відкриті канали).
2. Зніміть захисні 1 або 2 ковпачки (за необхідністю) з проксимальних конекторів Луер-Лок (female) та з дистального конектора Луер-Лок (male), та підключіть відповідну кількість систем для внутрішньовенної інфузії відповідними конекторами Луер-Лок систем.
3. За допомогою регулятора напрямку потоків відкрийте по черзі канали та заповніть інфузійний кран розчином для видалення повітря.
4. Після видалення повітря переведіть положення регулятора в позицію «Закриті всі канали».
5. За допомогою обертового компоненту дистального конектора Луер-Лок (male), приєднайте кран інфузійний 3-ходовий до відповідного конектора судинного катетера або інфузійної лінії.
6. Переконайтесь в герметичності всіх з'єднань.
7. За допомогою регулятора напрямку потоків відкрийте необхідні канали для інфузії. Почніть інфузію у відповідності до призначення.

Побічні реакції

Реакції підвищеної чутливості.

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

- Не використовувати для введення розчинів з високою в'язкістю.
- Не використовувати для гемотрансфузії.
- Для використання з ліпідними емульсіями слід використовувати тільки спеціальні види кранів інфузійних 3-ходових, що містять маркування «ліпідорезистентний».
- Перед використанням медичного виробу перевірте цілісність упаковки і термін придатності. Не використовуйте виріб при пошкодженні первинної упаковки або якщо закінчився термін придатності.
- Використовуйте кран інфузійний 3-ходовий відразу після відкриття індивідуальної упаковки.
- Використовувати лише за призначенням, згідно з інструкцією.
- Деякі органічні розчинники, спиртовмісні дезінфектанти та розчини з високими значеннями рН можуть призвести до розтріскування матеріалу кранів. Слід уникати контакту медичного виробу з речовинами такого типу.
- Тільки для одноразового застосування. Не використовувати повторно. Не підлягає повторній стерилізації. Повторне використання та очищення медичного виробу можуть змінити його структурні та механічні властивості. Це може призвести до інфекції або іншого захворювання/травми.
- Заміна медичного виробу та його утилізація повинна відбуватися у відповідності з затвердженими національними або лікарняними протоколами.

Умови зберігання

Зберігати у закритій оригінальній упаковці при температурі від +5 °C до +35 °C. Захищати від сонячних променів та 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

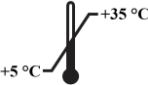
www.uf.ua

Виготовлено на заводі в Індії.



Графічні символи та їх роз'яснення	
	Manufacturer/Виробник
	Do not re-use/Не використовувати повторно
	Do not resterilize/Повторно не стерилізувати
	Do not use if package is damaged/Не використовувати при пошкодженні упаковки



	партія Batch code/Код партії
	Date of manufacture/Дата виготовлення
	Use-by date/Не застосовувати після
 Стерильно	Sterile. Sterilized using ethylene oxide/Стерильно. Стерилізовано з використанням оксид етилену
	Non-pyrogenic/Апірогенно
	Temperature limit/Температурне обмеження
	Keep away from sunlight/Берегти від сонячних променів
	Keep dry/Берегти від вологи
 НЕ МІСТИТЬ ДЕНР	Diethylhexyl phthalate free/Не містить діетилгексилфталату
 НЕ МІСТИТЬ ЛАТЕКС	Latex free/Не містить латекс
 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

Дата випуску інструкції із застосування: 14.04.2021 р.
Версія: 01.

