

Døgnurinbeholder med integreret overførselsanordning
Til in vitro-diagnostisk anvendelse
Brugsvejledning

Tilsigtet brug

VACUETTE® URI-PLUS er beregnet til opsamling af urin over en 24-timers periode og efterfølgende overførsel af en urinprøve til urinrør. Produktet skal anvendes af uddannet sundhedspersonale og som beskrevet i denne brugsanvisning.

Produktbeskrivelse

VACUETTE® URI-PLUS er en ikke-steril, skalainddelt beholder i brunfarvet plast med en integreret overførselsanordning i låget inklusive et langt sugerør til opsamling af prøve i opsamlingsrør med vakuum.

Håndtering

Laboratoriet bør give information om hensigtsmæssig opbevaring af urinen i løbet af de 24 timer.

Opsamling

- Når patienten har været på toiletet og tømme sin blære første gang om morgenen, begynder døgnurinopsamlingen. Tid og dato noteres på beholderens etiketog på al tilhørende dokumentation som anvist af laboratoriet.
- I løbet af de følgende 24 timer skal alle dråber urin fra patienten opsamles i beholderen. Det anbefales at benytte en separat ren kop eller bæger til opsamling af urin, når blæren tømmes, og hver gang tømme indholdet over i døgnurinbeholderen.
- Præcis 24 timer efter starten slutter opsamlingen med en sidste tømning blæren i en kop eller et bæger, hvis indhold derpå tømmes over i døgnurinbeholderen. Igen skal tid og dato dokumenteres på etiketten og på alle tilhørende papirer.
- Volumenet af opsamlet urin skal bestemmes ved at aflæse fyldningsniveaue på beholderens skala.

Overførsel

- Bland døgnurinbeholderens indhold, inden du overfører en prøve til urinrøret.
- Løft etiketten på døgnurinbeholderens låg op, og skub urinrøret ind i overførselsanordningens åbning med et fast tryk. Hold røret på plads, indtil det er helt fyldt.
- Sæt for en sikkerheds skyld etiketten over åbningen igen, når prøven er overført.

Forholdsregler/forsigtighedsregler

- Rør ikke indersiden af overførselsanordningen.
- Lad etiketten blive siddende over den integrerede overførselsanordning, mens døgnurinen opsamles, for at undgå nålestikskader.
- Hold altid beholderen i lodret stilling for at forhindre udslip af indhold.

Gælder kun for lande, der er medlem af EU: Skulle der opstå alvorlige hændelser i forbindelse med produktet, skal disse indberettes til producenten og den kompetente myndighed i det land, hvor brugeren/patienten er etableret.











Opbevaring af VACUETTE® URI-PLUS urinbeholder

Holdes på afstand af direkte sollys.


Bortskaffelse

De generelle hygiejneretningslinjer og lovbestemmelser for korrekt bortskaffelse af infektiøst materiale skal følges og overholdes. Låget indeholder en nål og skal derfor bortskaffes i en dertil beregnet affaldscontainer.

Mærkning på emballagen

	Katalognummer		Må ikke genanvendes
	Batchkode		Medicinsk udstyr til <i>in vitro</i> -diagnostik
	Anvendes før:		Denne side op
	Producent		Holdes borte fra sollys
	Produktionsdato		Læs brugsanvisningen

Produktionssted:
ENFA Envases Farmacéuticos, S.A., C/Paralela, 15. Paracuellos de Jarama, 28860 Madrid, Spanien
Distribueret af Greiner Bio-One GmbH, Østrig

 Greiner Bio-One GmbH
Bad Haller Str. 32
4550 Kremsmünster, Austria

www.gbo.com/preanalytics
office@at.gbo.com
Telefon +43 7583 6791

Bilag – Log over ændringer siden sidste revision

Placering i dokumentet

Forholdsregler/forsigtighedsregler
Opbevaring
Etiketoplysninger

Ændringsbeskrivelse

Tilføjelse af et notat vedrørende rapportering af alvorlige hændelser i Den Europæiske Union.
Tilpasning af overskriften fra "Opbevaring før indsamling" til "Opbevaring af VACUETTE® URI-PLUS urinbeholder"
Tilføjelse af symbolerne *Må ikke udsættes for sollys, fremstillingsdato, og der henvises til brugsanvisningen*.