

Adaptateur Luer VACUETTE® Mode d'emploi

Utilisation prévue

L'adaptateur Luer **VACUETTE®** est conçu pour le prélèvement de sang veineux avec l'aiguille à ailettes ou l'aiguille compatible avec les raccords Luer. Ce dispositif doit exclusivement être utilisé par un personnel compétent et dans le respect du présent mode d'emploi.

Description du produit

L'adaptateur Luer **VACUETTE®** est un dispositif à usage unique, stérile, fabriqué en acier inoxydable et en polypropylène, et équipé d'une valve de sécurité à une extrémité. L'étiquette perforée sert non seulement à simplifier l'identification, mais fait également office de sceau de stérilité. Le produit n'est pas fabriqué à base de latex de caoutchouc naturel et est exempt de DEHP.

Précautions/Mises en garde

- La manipulation de l'adaptateur Luer **VACUETTE®** doit être conforme aux politiques et procédures de votre établissement.
- Des virus tels que le VHB, le VHC, le VIH ainsi que d'autres agents de maladies infectieuses peuvent être transmis par contact avec des échantillons biologiques. En cas d'exposition à des échantillons biologiques, consultez un médecin spécialisé.
- Examinez chaque boîtier Luer afin de vérifier l'intégrité du joint avant de l'utiliser. Si l'étiquette en papier est cassée, ne pas utiliser le dispositif.
- Éliminez tous les adaptateurs Luer **VACUETTE®** dans des conteneurs pour déchets à risque biologique prévus à cet effet. Une élimination inadéquate peut entraîner des blessures par piqûre d'aiguille.
- Ne pas utiliser les adaptateurs Luer **VACUETTE®** après leur date d'expiration.
- Portez des gants pendant la prise de sang et lors de la manipulation des tubes de prélèvement sanguin afin de minimiser les risques d'exposition.
- Gardez toujours les mains à l'arrière de l'aiguille pendant son utilisation et son élimination.
- Le produit n'a pas été validé pour une utilisation avec des cathéters artériels ou veineux.
- Ne pas réutiliser le dispositif. Une réutilisation du dispositif expose le patient au risque de développer une maladie en raison d'une contamination croisée.
- Une attention particulière s'impose lors de l'utilisation sur des femmes enceintes ou allaitantes et des enfants.
- Le trajet du fluide de l'accessoire choisi doit être exempt de caillots, car ceux-ci pourraient bloquer l'adaptateur Luer **VACUETTE®**.
- Le passage des fluides entre l'adaptateur Luer **VACUETTE®** et l'accessoire choisi doit être libre pour assurer l'écoulement du sang dans les tubes de prélèvement sanguin. L'obstruction du flux sanguin peut entraîner un remplissage insuffisant des tubes de prélèvement sanguin, provoquant un rapport sang/additif incorrect.

Stockage de l'adaptateur Luer VACUETTE® avant l'utilisation

Température de stockage conseillée: entre 4 et 36°C (entre 40 et 97°F).

Remarque : évitez le contact direct avec la lumière du soleil. Le dépassement de la température maximale de stockage conseillée peut porter atteinte à la qualité de l'adaptateur Luer **VACUETTE®**.










Manipulation

Remarque : Tenez les deux extrémités de l'adaptateur Luer et tournez-le avec précaution. Ce faisant, vous déchirez la perforation du sceau.

1. Retirez l'extrémité courte de la protection.
2. Filetez l'aiguille de l'adaptateur Luer dans un porte-tubes. Assurez-vous que l'adaptateur Luer est solidement placé.
Remarque : nous vous recommandons d'utiliser l'adaptateur Luer **VACUETTE®** avec des porte-tubes **VACUETTE®**.
3. Ôtez le bouchon protecteur de l'adaptateur Luer et fixez une aiguille à ailettes ou une aiguille compatible avec les raccords Luer.
4. Effectuez la prise de sang et laissez tous les tubes se remplir suffisamment.

- Remarque :** maintenez constamment les tubes en position pour assurer le vide jusqu'à leur remplissage complet.
5. Éliminez l'adaptateur Luer usagé avec le porte-tubes et le dispositif de prélèvement dans les containers prévus à cet effet conformément au protocole en vigueur dans votre établissement.

Informations sur l'étiquette

	Fabricant		Limites de température
	Date de péremption		Dispositif à usage unique
	Numéro de lot		Stérilisation par oxyde d'éthylène
	Numéro du produit		Consulter le mode d'emploi
	Date de fabrication		

Mise en garde : la loi fédérale américaine limite la vente de ce dispositif par ou sur ordonnance d'un médecin.

Site de production:
 Nipro Medical Industries Ltd.
 Tatebayashi Plant, 2-19-64, Matsubara,
 Tatebayashi-shi, Gunma, 374-8518, Japan
 Fabriqué en Japan
 Distribué par Greiner Bio-One GmbH,
 Autriche



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

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