

VACUETTE® Luer Adapter Istruzioni per l'uso

Uso previsto

L'adattatore luer **VACUETTE®** è progettato per il prelievo di sangue venoso una volta collegato a un ago a farfalla o luer. Questo dispositivo deve essere utilizzato esclusivamente da personale sanitario qualificato e nel rispetto delle presenti istruzioni.

Descrizione del prodotto

L'adattatore luer **VACUETTE®** è un dispositivo sterile monouso, realizzato in acciaio inossidabile e polipropilene e dotato di una valvola di sicurezza a un'estremità. L'etichetta perforata, oltre a facilitare l'identificazione, funge anche da sigillo di integrità. Il prodotto non contiene lattice di gomma naturale o DEHP.

Precauzioni/Avvertenze

- La manipolazione degli aghi per prelievo multiplo **VACUETTE®** deve essere conforme alle politiche e alle procedure della struttura ospedaliera.
- Il contatto con campioni biologici può trasmettere malattie infettive come HBV, HCV, HIV e altre. In caso di esposizione a campioni biologici, richiedere assistenza medica appropriata.
- Verificare l'integrità del sigillo di ciascuna confezione Luer prima dell'uso. Se l'etichetta di carta è rotta, non utilizzarla.
- Smaltire tutti gli adattatori Luer **VACUETTE®** in contenitori per materiali a rischio biologico approvati per il rispettivo smaltimento. Uno smaltimento scorretto può causare lesioni da puntura d'ago.
- Non utilizzare gli adattatori Luer **VACUETTE®** dopo la data di scadenza.
- Per ridurre al minimo il pericolo di esposizione, quando si effettua la puntura venosa e si manipolano le provette per la raccolta dei campioni di sangue indossare i guanti.
- Tenere sempre le mani dietro l'ago durante l'uso e lo smaltimento.
- Il prodotto non è stato validato per l'uso con cateteri arteriosi o venosi.
- Non riutilizzare il dispositivo. Un riutilizzo del dispositivo può causare malattie per il paziente dovute a contaminazione incrociata.
- Prestare particolare attenzione nell'uso in donne in gravidanza o allattamento e nei bambini.
- Il percorso del fluido dell'accessorio scelto non deve presentare coaguli, che potrebbero bloccare l'adattatore Luer **VACUETTE®**.
- Il percorso del fluido dell'adattatore Luer **VACUETTE®** e dell'accessorio scelto deve essere libero per garantire il flusso di sangue nelle provette di raccolta. Un flusso di sangue bloccato può causare un riempimento insufficiente delle provette di raccolta con conseguente rapporto sangue/additivo errato.

Conservazione dell'adattatore luer **VACUETTE®** prima dell'uso

Temperatura di conservazione consigliata: 4–36°C (40–97°F).







NOTA: evitare l'esposizione alla luce solare diretta. Il superamento della temperatura massima consigliata per la conservazione può compromettere la qualità dell'adattatore luer **VACUETTE®**.

Manipolazione

NOTA: Afferrare entrambe le estremità della custodia dell'adattatore luer e ruotarle con cautela. Ruotando il cappuccio, la perforazione del sigillo si rompe.

1. Rimuovere l'estremità corta della custodia.
2. Avvitare l'estremità per l'ago dell'adattatore luer in una camicia Assicurarsi che l'adattatore sia inserito saldamente.
NOTA: si consiglia di utilizzare l'adattatore luer **VACUETTE®** con le camicie **VACUETTE®**.
3. Rimuovere il cappuccio dall'adattatore luer e collegare un ago a farfalla o luer.
4. Eseguire la venipuntura e riempire tutte le provette a sufficienza.
NOTA: tenere le provette sempre inserite per garantire la pressione negativa del vuoto.
5. Una volta eseguita la venipuntura, gettare come una sola unità camicia, adattatore luer e dispositivo per la puntura in un contenitore per oggetti taglienti in conformità al protocollo della struttura ospedaliera.

Informazioni sull'etichetta

	Fabbricante		Limiti di temperatura
	Data di scadenza		Non riutilizzare
LOT	Codice lotto	STERILE EO	Sterilizzato con ossido di etilene
REF	Numero di catalogo		Consultare le istruzioni per l'uso
	Data di fabbricazione		

Avvertenza: le leggi federali degli Stati Uniti limitano la vendita di questo dispositivo ai soli medici o su loro richiesta

Luogo di produzione:
 Nipro Medical Industries Ltd.
 Tatebayashi Plant, 2-19-64, Matsubara,
 Tatebayashi-shi, Gunma, 374-8518, Japan
 Prodotto in Japan
 Distribuito da Greiner Bio-One GmbH, Austria



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

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