

VACUETTE® Luer Adapter Instrucciones de uso

Uso previsto

El adaptador de tipo Luer **VACUETTE®** se utiliza para la extracción de sangre venosa con una aguja de mariposa o con una cánula de tipo Luer. Solo el personal debidamente formado debe utilizar este dispositivo, de acuerdo con estas instrucciones.

Descripción del producto

El adaptador de tipo Luer **VACUETTE®** es un producto estéril, de un único uso y fabricado en acero inoxidable y polipropileno, y está equipado con una válvula de seguridad en uno de los extremos. Los objetivos de la etiqueta perforada son simplificar la identificación y funcionar como sello para mantener la integridad. El producto no se fabrica con látex de caucho natural y no contiene DEHP.

Precauciones/advertencias

- El adaptador Luer **VACUETTE®** se deben manipular de acuerdo con las políticas y procedimientos de su centro.
- Hay enfermedades infecciosas como VHB, VHC y VIH que se pueden transmitir por contacto con muestras biológicas. En caso de exposición a muestras biológicas, asegúrese de que se obtiene la atención médica adecuada.
- Examine el envase individual del adaptador Luer para comprobar su integridad antes del uso. Si la etiqueta de papel está rota, no utilizar.
- Deseche todos los adaptadores Luer **VACUETTE®** en los recipientes previstos para la eliminación de residuos de riesgo biológico. La eliminación incorrecta puede provocar lesiones por pinchazos con la aguja.
- No utilice adaptadores Luer **VACUETTE®** que hayan superado la fecha de caducidad.
- Se deben utilizar guantes durante los procedimientos de venopunción y al manipular los tubos de extracción de sangre para reducir al máximo el riesgo de entrar en contacto con la sangre.
- Mantenga las manos detrás de la aguja en todo momento durante el uso y el procedimiento de eliminación.
- El producto no ha sido validado para su uso con catéteres arteriales o venosos.
- No reutilice el dispositivo. La reutilización del dispositivo puede provocar enfermedades en el paciente debido a contaminación cruzada.
- Hay que extremar las precauciones al usarse con embarazadas, mujeres lactantes y niños.
- El canal para líquidos del accesorio elegido no debe presentar coágulos, ya que esto podría bloquear el adaptador Luer **VACUETTE®**.
- El canal para líquidos del adaptador Luer **VACUETTE®** y el accesorio elegido no debe presentar coágulos para asegurar el flujo sanguíneo en los tubos de extracción de sangre. Un flujo sanguíneo bloqueado puede provocar un llenado insuficiente de los tubos de extracción de sangre, lo que provocaría una proporción incorrecta de sangre y aditivo.

Almacenamiento previo del adaptador tipo Luer VACUETTE®

Temperatura recomendada para el almacenamiento: 4-36°C (40-97°F).

INDICACIÓN: Evite la exposición directa a la luz solar. Superar la temperatura máxima de almacenamiento recomendada puede alterar la calidad del adaptador tipo Luer **VACUETTE®**.

Utilización

INDICACIÓN: Sujete el adaptador de tipo Luer por ambos extremos y gírelo con cuidado. La perforación del sello se desgarrará al girar el tapón.

1. Quite la parte gris del tapón protector.
2. Atornille el extremo de la cánula de forma recta en un portatubos. Compruebe que el adaptador de tipo Luer quede fijado correctamente.
INDICACIÓN: Se recomienda utilizar el adaptador de tipo Luer **VACUETTE®** con los portatubos **VACUETTE®**.
3. Retire el tapón protector del adaptador tipo Luer y conecte una aguja de mariposa o una cánula tipo Luer.
4. Realice la venopunción hasta que todos los tubos se llenen lo suficiente.

INDICACIÓN: Mantenga siempre la posición de los tubos de muestra hasta que estén completamente llenos.

5. Tras la venopunción, deseche el portatubos, el adaptador Luer y el dispositivo de punción como una sola unidad en el recipiente para objetos cortantes según el protocolo correspondiente.

Información de etiquetado

	Fabricante		Límites de temperatura
	Fecha de caducidad		Un solo uso
	Número de lote		Esterilización mediante óxido de etileno (EO)
	Número de artículo		Consulte las instrucciones de uso
	Fecha de fabricación		

Precaución: La ley federal de los Estados Unidos restringe la venta de este dispositivo a médicos o por prescripción facultativa.

Centro de producción:
 Nipro Medical Industries Ltd.
 Tatebayashi Plant, 2-19-64, Matsubara,
 Tatebayashi-shi, Gunma, 374-8518, Japan
 Fabricado en Japan
 Distribuido por 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