

Tilsigtet brug

VACUETTE® VISIO PLUS blodprøvekanyler er udviklet til brug ved daglig og rutinemæssig blodtagning, når dette rekvireres af en kvalificeret læge. Tilbageløbsvinduet, der ses på den gennemsigtige del af kanylens ansats, hjælper brugeren med at se, om venen er blevet punkteret korrekt. Den er kun til engangsbrug og bør kun bruges af uddannet sundhedspersonale og i overensstemmelse med denne brugsvejledning.

Produktbeskrivelse

VACUETTE® VISIO PLUS blodprøvekanyler er fremstillet i rustfrit stål og er udstyret med en sikkerhedsventil i den ene ende. Den perforerede etiket tjener ikke kun til at gøre det nemt at identificere produktet, men fungerer også som garanti for produktets integritet. **VACUETTE® VISIO PLUS** blodprøvekanyler er et sterilt produkt til engangsbrug. Udstyret har ingen dele, der er fremstillet af naturgummi-latex.

Forholdsregler og retningslinjer vedr. opbevaring**Forholdsregler**

- Håndteringen af **VACUETTE® VISIO PLUS** blodprøvekanylerne skal foregå henhold til laboratoriets politikker og procedurer.
- HBV, HCV, HIV og andre infektionssygdomme kan overføres via kontakt med biologiske prøver. I tilfælde af eksponering for biologiske prøver skal det sikres, at der modtages den fornødne lægehjælp.
- Alle **VACUETTE® VISIO PLUS** blodprøvekanyler skal bortskaffes i beholdere til biologisk farligt affald, der er godkendt til sådan bortskaffelse.
- For at mindske risikoen for eksponering skal der bæres handsker under venepunktur og arbejde med blodprøverør.
- **VACUETTE® VISIO PLUS** blodprøvekanylerne må ikke anvendes efter deres udløbsdato.

Opbevaring af VACUETTE® VisioPlus blodprøvekanyler forud for anvendelsen:

Anbefalet opbevaringstemperatur: 4-36 °C (40-97 °F).

BEMÆRK: Må ikke udsættes for direkte sollys. Hvis den maksimalt anbefalede opbevaringstemperatur overskrides, kan det føre til en forringelse af **VACUETTE® VISIO PLUS** blodprøvetagningskanylernes kvalitet.

Håndtering

Læs følgende oplysninger, før venepunktur foretages.

Nødvendigt udstyr til blodprøvetagningen:

Kontrollér, at følgende materialer er tilgængelige, inden der udføres venepunktur:

- Alle de nødvendige blodprøverør, identificeret for så vidt angår størrelse, prøvetagning og additiv.
- Etiketter til positiv patientidentifikation af prøverne.
- Blodprøvekanyler og holdere.
BEMÆRK: **VACUETTE® VISIO PLUS** blodprøvekanyler er optimalt tilpasset til blodprøvetagningsholdere fra Greiner Bio-One. Anvendelse af rørholdere fra andre producenter sker udelukkende på brugerens ansvar.
- Overhold de almindelige sikkerhedsforanstaltninger såsom brug af handsker og passende beklædning som beskyttelse mod eksponering for blodbårne patogener.
- Sprintserviet til rensning af prøvetagningsstedet
- Stasebånd
- Selvklæbende plaster eller bandage
- Affaldsboks til sikker bortskaffelse af brugte kanyler.

Teknik ved venepunktur og prøvetagning**Generelle anvisninger**

FOR AT MINDSKE RISIKOEN FOR KONTAKT MED BLODET SKAL DER BÆRES HANDSKER UNDER BLODPRØVETAGNING OG ARBEJDE MED BLODPRØVERØR.

BEMÆRK: Den perforerede etiket har ikke kun til formål at gøre det nemt at identificere produktet, men fungerer også som garanti for sterilitet og produktets integritet. Hvis perforeringen er brudt eller viser tegn på at være beskadiget, skal kanylen kasseres og en ny, intakt kanyle anvendes.

- Fjern hæften på kanylens ventilidél. (Fig. 1)
- Skru kanylen vinkelret ind i holderen. (Fig. 2). Kontrollér, at kanylen sidder godt fast, så den ikke skrues løs under brug.

BEMÆRK: Hvis kanylen skrues skævt i holderen, kan det føre til beskadigelser af gevindet i holderen og på kanylen, hvilket kan betyde, at kanylen går løs under venepunkturen.

- Vælg et punktursted. Anlæg et stasebånd (maks. 1 minut). Klargør venepunkturstedet med et egnet antiseptisk middel. **VENEPUNKTURSTEDET MÅ IKKE PALPERES EFTER DESINFEKTION!**

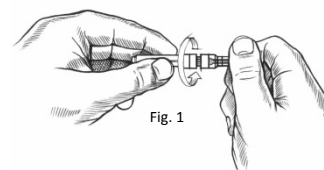


Fig. 1

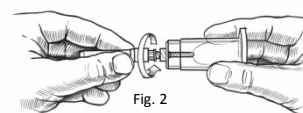
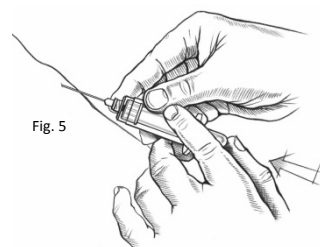
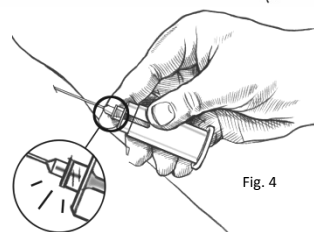
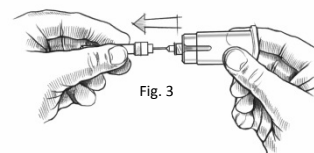


Fig. 2

- Anbring patientens arm, så den peger skråt nedad. Fjern beskyttelseshætten på kanylen. (Fig. 3). Udfør venepunkturen, mens patientens arm peger nedad, og proppen på røret vender opad.
- Hold øje med den gennemsigtige del af kanylens ansats. Fremkomsten af blod er en bekræftelse på en vellykket venepunktur (Fig 4).
- Tryk røret ind i holderen, indtil kanylen trænger helt igennem proppens gummimembran. Sørg for at centrere røret i holderen under penetreringen af gummiproppen så det undgås at stikke gennem sidevæggen, hvilket kan medføre præmaturligt tab af undertryk (Fig. 5).
- FJERN STASEBÅNDET, SÅ SNART DER SES BLOD I RØRET. INDHOLDET I RØRET MÅ IKKE KOMME I BERØRING MED RØRETS GUMMIPROP ELLER KANYLESPIDSEN UNDER PRØVETAGNINGEN. Med andre ord må røret under ingen omstændigheder vendes på hovedet under prøvetagningen. Hold altid røret på plads ved hjælp af tommelfingeren, indtil det er helt fyldt.
- Anbring det næste rør i holderen. Sørg for, at blodprøven ikke kommer i berøring med rørets gummiprop eller kanylespiden under prøvetagningen.
- Så snart blodet stopper med at løbe ind det sidste rør, skal du forsigtigt fjerne kanylen fra venen, idet du trykker mod punkturstedet med en tør, steril vattampon, indtil blødningen stopper.
- Når blodet koagulerer, kan du evt. sætte et hæfteplaster eller en forbindelse på.



BEMÆRK: Efter venepunktur kan der være overskydende blod i rørets prop. Tag de nødvendige forholdsregler under håndtering af rør for at undgå kontakt med dette blod. En prøvetagningsholder kontamineret med blod anses som smittefarlig og skal bortskaffes med det samme.

Bortskaffelse

Bortskaf den brugte kanylen sammen med holderen i en dertil egnet affaldsboks. **SÆT IKKE HÆTTEN PÅ IGEN!** Hvis man sætter hætten på kanylen igen, øger det risikoen for nålestikskader.

Oplysninger på etiketten

	Producent		Temperaturbegrænsning
	Udløbsdato		Må ikke genanvendes
	Batchkode		Læs brugsvejledningen
	Katalognummer		Steriliseret med ethylenoxid

Litteratur:

CLSI H01-A6 "Tubes and Additives for Venous and Capillary blood Specimen Collection; Approved Standard-Sixth Edition"
 CLSI GP41-A6 "Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture; Approved Standard-Sixth Edition"
 CLSI H02-A4 "Reference and Selected Procedure for the Erythrocyte Sedimentation Rate (ESR) Test; Approved Standard-Fourth Edition"
 CLSI H21-A5 "Collection, Transport, and Processing of Blood Specimens for Testing Plasma-Based Coagulation Assays and Molecular Hemostasis Assays; Approved Guideline-Fifth Edition"

Produktionssted:
 Nipro Medical Industries Ltd.,
 Tatebayashi Plant, 2-19-64, Matsubara
 Tatebayashi-shi, Gumma, 374-8518,
 Japan, Fremstillet i Japan
 Distribueret af Greiner Bio-One GmbH,
 Østtyskland



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

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