

Egyszer használatos füstszűrő eszköz

TB101

Használati útmutató

A termékkel kapcsolatban minden jogot és szellemi tulajdont a VHMED (Nantong) Co. Ltd. (továbbiakban VHMED) birtokol, a használati útmutatóban leírt információkat csak és kizárólag a VHMED írásos engedélyével szabad továbbadni.

Az útmutató információkat tartalmaz az eszköz megfelelő használatáról, használat előtt mindenképpen tanulmányozni kell. A termék megfelelő használata és alkalmazása biztosítja a beteg és a felhasználó biztonságát, a VHMED az eszköz használatának biztonságával, teljesítményével és megbízhatóságával kapcsolatban csak a következő feltételek teljesülése esetén felelős:

- A terméket szigorúan a használati útmutatóban leírtaknak megfelelően használják.
- Az eszköz nem sérült (nem esett le, ütődött meg, stb.)

Amennyiben az eszközt vissza kell juttatni a VHMED-hez, vegye fel a kapcsolatot a VHMED-del (vagy annak hivatalos viszonteladójával). Szíveskedjen megadni a termék kódját, LOT számát, illetve röviden írja le, milyen okból kifolyólag kell a terméket visszaküldeni.

A termék visszaküldésének szállítási költsége (plusz vám, stb.) a felhasználót terheli.

Ezen használati útmutató kiadási dátuma 2018 november, verzió száma: 1.0.

VHMED (Nantong) Co. Ltd.

108 Qiantangjiang Road, Tongzhou Bay, Jiangsu, 226332 China

Tel: +86(0)513-8692 0166

Fax: +86(0)513-8692 0266

www.vhmed.com info@vhmed.com

ZOUSTECH S. L.

Address: Pso. Castellana, 141 - Planta 19, 28046 Madrid, SPAIN.

1. Használati terület

A füstszűrő eszközt a sebészeti műtét során keletkező füstgázok szűrésére szolgál, hogy a műtéti terület vizualizációját javítsa és a beteg mellett a műtéti szakdolgozókat védje a potenciálisan káros anyagok belélegzésétől

2. Kontraindikáció

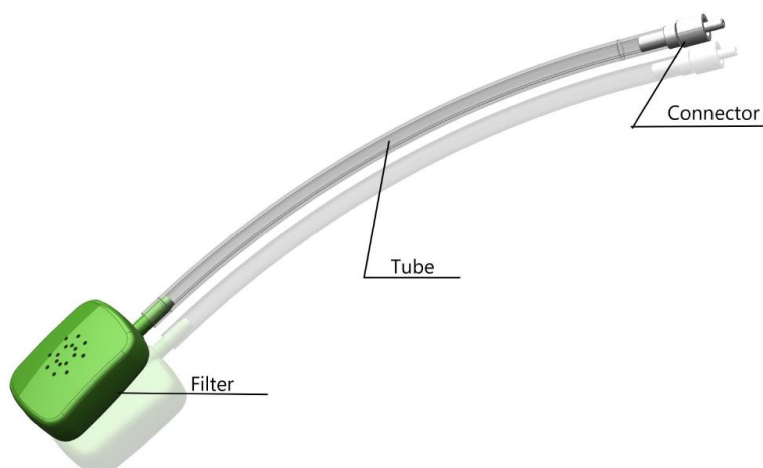
A füstszűrő használata minden esetben kontraindikált, amikor laparoszkópos vagy endoszkópos sebészeti technika alkalmazása kontraindikált.

3. Leírás és részegységek

- Az eszköz három részből áll: cső (tube), füstszűrő (filter), csatlakozó (connector)
- Steril, passzív (nem-aktív), tranzien
- Gyártástól számított lejárati idő: 3 év. Az eszközt ETO-ban sterilizálták, egyszer használatos.

3.2 Részegységek

Az eszköz három részből áll: cső (tube), füstszűrő (filter), csatlakozó (connector)



Az eszközt minimal invazív műtéti beavatkozásoknál lehet használni, csak és kizárólag a megfelelő gyakorlattal és tudással rendelkező orvos által. A beavatkozás megkezdése előtt meg kell győződni az eszköz egyéb más eszközökkel való kompatibilitásáról. Nem szabad használni, ha a steril csomagolás sérült. Használat után az eszközt a veszélyes orvosi hulladékok közé kell elhelyezni a kórházi gyakorlatnak megfelelően. Steril, egyszer használatos eszköz, tilos újra sterilizálni.

4. Használat:

Nyissa ki a steril csomagolást és válasszon ki egy megfelelő méretű trokárt.

Csatlakoztassa a trokár leeresztő szelepét a csatlakozóhoz.

Nyitott szelepállásnál a füst a szűrőn keresztül távozik.

Tárolási hőmérséklet: -20 C° és $+50\text{ C}^{\circ}$ között

Tiszta, jól szellőző helyen kell tárolni, távol tartva a közvetlen napfénytől, rágcsálóktól, rovaroktól.