

Praxiject™ SF Saline Normale**Seringue pré remplie avec 0.9% Chlorure de sodium****INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE**

Pour le rinçage de dispositifs d'accès vasculaires seulement. Peut être placé sur un champ stérile. Pour utilisation par des professionnels de la santé formés aux procédures de verrouillage/rinçage.

CONTRE-INDICATIONS

Pas pour la reconstitution de produit en poudre ou pour la dilution des médicaments.

AVERTISSEMENTS ET PRECAUTIONS

Utiliser la technique aseptique. Usage unique seulement. Ne pas réutiliser. Risque de contamination en cas de réutilisation. Pas pour injection intraveineuse directe. Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé. Ne pas utiliser si le bouchon de la seringue n'est pas intact. Inspecter visuellement le contenu de chaque seringue pré remplie pour la clarté, les précipités, la décoloration et les écoulements avant usage. Ne pas utiliser si n'importe lequel des aspects susmentionnés est observé. Il ne doit pas y avoir d'air dans la canalisation. Ne pas restériliser. Stérile si l'emballage n'a pas été ouvert ou endommagé. Les incidents graves en lien avec le dispositif doivent être signalés au fabricant et aux autorités compétentes de l'État membre du patient/utilisateur.

EFFETS INDÉSIRABLES

Pas d'effets indésirables connus lorsque le produit est utilisé tel qu'indiqué.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION**UTILISER LA TECHNIQUE ASEPTIQUE.**

1 D'une façon aseptique, ouvrir l'emballage qui contient la seringue pré remplie de Chlorure de sodium 0.9%. Vérifier visuellement le produit pour la présence de particules ou de la décoloration avant l'utilisation selon **AVERTISSEMENT ET PRÉCAUTIONS**.

2 Retirer le protecteur tel que requis. Expulser l'air de la seringue. Il ne doit pas y avoir d'air dans la canalisation. Utiliser seulement avec des embouts luer lock compatibles.

3 Conformément au protocole de l'établissement, rincez la lumen du dispositif d'accès vasculaire (DAV) avec la solution de chlorure de sodium à 0,9 % pour éliminer tout sang, médicament ou autre substance restant dans le DAV.

4 Retirer et jeter les parties inutilisées et les seringues vides en fonction de la politique des déchets biologiques dangereux de l'institution.

MÉCANISME D'ACTION

0.9% Chlorure de sodium injection USP est une solution stérile, aqueuse avec approximativement la même pression osmotique et composition que les fluides extracellulaires. Cette solution est non irritante pour les tissus. La solution est utilisée pour le rinçage des dispositifs d'accès vasculaires afin de maintenir la perméabilité du cathéter et pour empêcher le contact entre les médicaments ou les fluides incompatibles.

DESCRIPTION DU PRODUIT ET DES FORMATS D'EMBALLAGE

Chaque seringue est fournie dans une seringue claire en plastique, sans latex, pré remplie et emballée dans une pochette scellée à chaud. Chaque seringue contient 0.9% Chlorure de sodium injection USP sans agents de conservation.

REF	Description	Emballage
3705-4	10mL, 0.9% Chlorure de sodium injection USP dans une seringue de 10mL.	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette scellée à chaud; 500 pochettes (500 seringues) par caisse

ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

0.9% Chlorure de sodium injection USP doit être entreposé entre 15°C et 30°C (59°F et 86°F), à l'abri de la lumière directe et du gel. Le produit peut être entreposé tel qu'indiqué par la date de péremption sur l'emballage du produit.

Doc. No.: MBX3705x-4 (EU)_v1

REV Date: 2023-01-20