

Connecteur sans aiguille MaxZero™

INSTRUCTIONS D'UTILISATION :

Le connecteur sans aiguille MaxZero™ est un connecteur stérile réservé à un seul patient, qui permet d'accéder sans aiguille à la ligne intraveineuse et/ou au cathéter intraveineux lors d'une thérapeutique intraveineuse. Il peut être utilisé pour les injections directes, les perfusions intermittentes et continues et l'aspiration.

Mise en garde et recommandations:

- Le dispositif ne doit pas être utilisé avec des aiguilles, des systèmes à canule émoussée, des raccords Luer non-ISO ou des raccords Luer présentant des défauts visibles. Cela risquerait d'entraîner des fuites et/ou des défaillances du dispositif.
- Le dispositif est destiné à une utilisation avec des raccords Luer-lock ISO et des raccords Luer-slip fournis avec les tubulures d'administration par intraveineuse, les prolongateurs et les seringues.
- Ne jamais laisser les connexions Luer-slip sans surveillance car elles peuvent se déconnecter.
- Pour un fonctionnement approprié, le dispositif MaxZero™ doit être utilisé par des cliniciens dûment formés, qui le connaissent. Son utilisation doit respecter le protocole établi par l'établissement.
- Contrôler les lignes avant de les raccorder. Vérifier que la ligne raccordée au connecteur MaxZero™ est bien la ligne de thérapie intraveineuse appropriée.
- Pour déconnecter une tubulure ou une seringue à embout Luer-lock ou Luer-slip du raccord MaxZero™, tourner avec précaution l'embout Luer à 360° dans le sens antihoraire ou jusqu'à ce qu'il soit déconnecté, tout en contrôlant le mouvement afin de réduire toute fuite de liquide. Après avoir déconnecté le raccord sécher sa surface en l'essuyant avec un coton-tige.
- Le dispositif stérile jetable réservé à un seul patient peut faire l'objet de plusieurs accès, en fonction du protocole de l'établissement. La réutilisation, le retraitement ou la stérilisation peuvent provoquer des infections ou d'autres maladies/blessures sur le patient.
- Par mesure de sécurité, fixer le clamp sur la ligne lorsqu'elle n'est pas utilisée.

Remarques

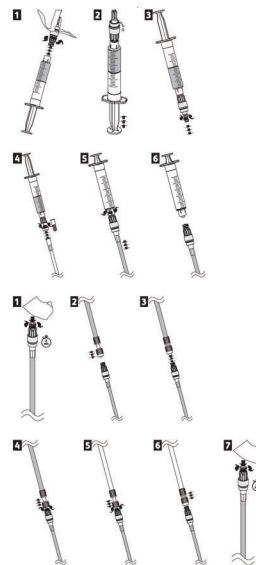
- Avant tout accès le dispositif doit être désinfecté à l'aide d'un antiseptique approprié tel que de l'isopropanol à 70%.
- L'amorçage incorrect du dispositif peut provoquer un reflux.
- Rincer le connecteur après chaque utilisation avec du sérum physiologique normal ou conformément au protocole de l'établissement.
- L'essuyer entre chaque accès et lors du retrait de la dernière seringue contenant la solution de nettoyage afin d'éliminer l'accumulation d'humidité à la surface du connecteur.
- Le remplacer conformément au protocole de l'établissement ou aux recommandations actuelles en matière de thérapie intraveineuse (par exemple, tous les 7 jours ou toutes les 200 activations).
- Une fixation non conforme du clamp peut engendrer la présence d'une quantité accrue de fluide résiduel sur la surface d'accès.
- Le connecteur peut être employé lors d'injections sous pression, jusqu'à une pression maximale de 325 psi et un débit de 10ml par seconde.
- Ce dispositif ne contient aucun composant métallique
- Volume de purge = 0.19 ml

La formulation du matériau ne contient pas de DEHP ni de latex de caoutchouc naturel.

630-03011 Rev 00 10/6/21

BD, le logo BD et MaxZero sont des marques commerciales de Becton, Dickinson and Company ou de ses filiales.

© 2021 BD. Tous droits réservés..



BD Switzerland Sàrl, Route de Crassier 17,
Business Park, Terre-Bonne, Bâtiment A4
1262 Eysins - CH

Becton Dickinson Ireland Ltd.
Donore Road, Drogheda
Co. Louth, A92 YW26 -IE



Date de rédaction interne 21/02/2024