

VERWENDUNG: Einweeinheit für einen einzelnen Patienten.

1-Bevor Sie den Schutzstreifen entfernen, reißen Sie den Schlitz an jedem Ende der Platte sowie auf der linken und rechten Seite auf. 2-Heben Sie eine Seite des Schutzfilms an und entfernen Sie den Streifen vorsichtig mit einer geraden Bewegung. 3-Entfernen Sie die Ränder des Schutzes und schließen Sie das Anbringen des Streifens ab. 4-Üben Sie einen gleichmäßigen Druck auf den Streifen aus, um eine gute Haftung auf der Haut zu gewährleisten. 5- Am Ende der Dialysesitzung den/die Streifen langsam von der Haut abziehen.

VORSICHTSMASSNAHMEN BEI DER VERWENDUNG:

- Vor Gebrauch die Unversehrtheit der Verpackung prüfen, nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt/geöffnet wurde.
 - Nicht erneut sterilisieren.
 - Nicht wiederverwenden: Die Wiederverwendung der Baugruppe kann zu einer Infektion oder anderen Schäden führen.
 - Überprüfen Sie das Verfallsdatum auf der Produktverpackung oder dem Etikett. Nicht verwenden, wenn das Produkt abgelaufen ist.
 - Nicht zur Fixierung und Wartung von Sonden in der Hämatologie, auf der Intensivstation und in Inkubatoren verwenden.
 - Ziehen Sie den Streifen nicht schnell und ohne eine geradlinige Bewegung aus dem Schutz heraus, das sonst das Phänomen "Korkenzieher" auftritt und der Streifen unbrauchbar wird.
 - Verwenden Sie keinen "Korkenzieher"-Streifen oder einen Streifen, dessen Klebeseite freigelegt und/oder berührt wurde.
 - Alle Spuren des topischen Produkts (Desinfektionsmittel, Lokalanästhetikum, Salbe, Creme usw.) sind zu entfernen und mit einer sterilen Kompresse abtrocknen. Achtung, Rückstände von fetthaltigen Produkten (wie Cremes oder Salben) können die Klebekraft beeinträchtigen. Ein bereits aufgebrachter Streifen darf nicht wiederverwendet oder neu positioniert werden.
- Nicht über die Dialysesitzung hinaus angebracht lassen.

LAGERBEDINGUNGEN In der Originalverpackung behält das Produkt seine Klebeeigenschaften, wenn es bei einer Raumtemperatur zwischen 15 °C und 30 °C und einer relativen Luftfeuchtigkeit zwischen 35 % und 65 % gelagert wird.

MATERIOVIGILANZ:

Jeder schwerwiegende Vorfall, der im Zusammenhang mit dem Medizinprodukt auftritt, muss dem Hersteller oder der zuständigen Gesundheitsbehörde gemeldet werden.



ZUSAMMENGESTELLT VON
Hemodia SAS
85 rue du Chêne vert
31670 LABÈGE- FR