

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

Pour le rinçage de dispositifs d'accès vasculaires seulement. Peut être placé dans 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.

AVERTISSEMENT ET PRÉCAUTIONS

Utiliser la technique aseptique. Apyrogène. 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/adaptateur de la seringue n'est pas intact. Inspecter visuellement le contenu de chaque seringue pré remplie pour la clarté, les particules, 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'institution, rincez la lumen du dispositif d'accès vasculaire (DAV) avec une solution de chlorure de sodium 0,9 % afin d'éliminer toute trace de sang, médicament ou autre substance restante 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 dans un emballage non ouvert et non endommagé contient 0.9% Chlorure de sodium injection USP sans agents de conservation.

Numéro Catalogue	Description	Emballage
3706	20mL 0.9% Chlorure de sodium injection USP dans une seringue de 20mL	Une (1) seringue en plastique emballée dans une pochette scellée à chaud; 60 pochettes (60 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#: MCS370x(EU)_v9 - REV Date: 2023-12-05