

Seringue de rinçage de solution saline normale pré remplie AMSafe®,
Prêt pour l'application stérile **POUR RINÇAGE SEULEMENT**

1. DESCRIPTION

Seringue AMSafe® est un dispositif médical stérile, prêt à l'emploi. C'est une seringue en polypropylène remplie d'une solution isotonique de chlorure de sodium à 0,9%, stérile et apyrogène. Le contenu de l'emballage blister non ouvert et non endommagé est garanti stérile.

2. INDICATIONS POUR L'UTILISATION

La seringue de rinçage de solution saline normale pré-remplie AMSafe® (chlorure de sodium à 0,9% pour injection, USP), utilisée uniquement pour rincer les dispositifs d'administration de médicaments intraveineux et les dispositifs d'accès intraveineux permanant compatibles avec le rinçage.

3. CONTRE-INDICATIONS

Aucune contre-indication connue.

4. PRECAUTIONS D'EMPLOI

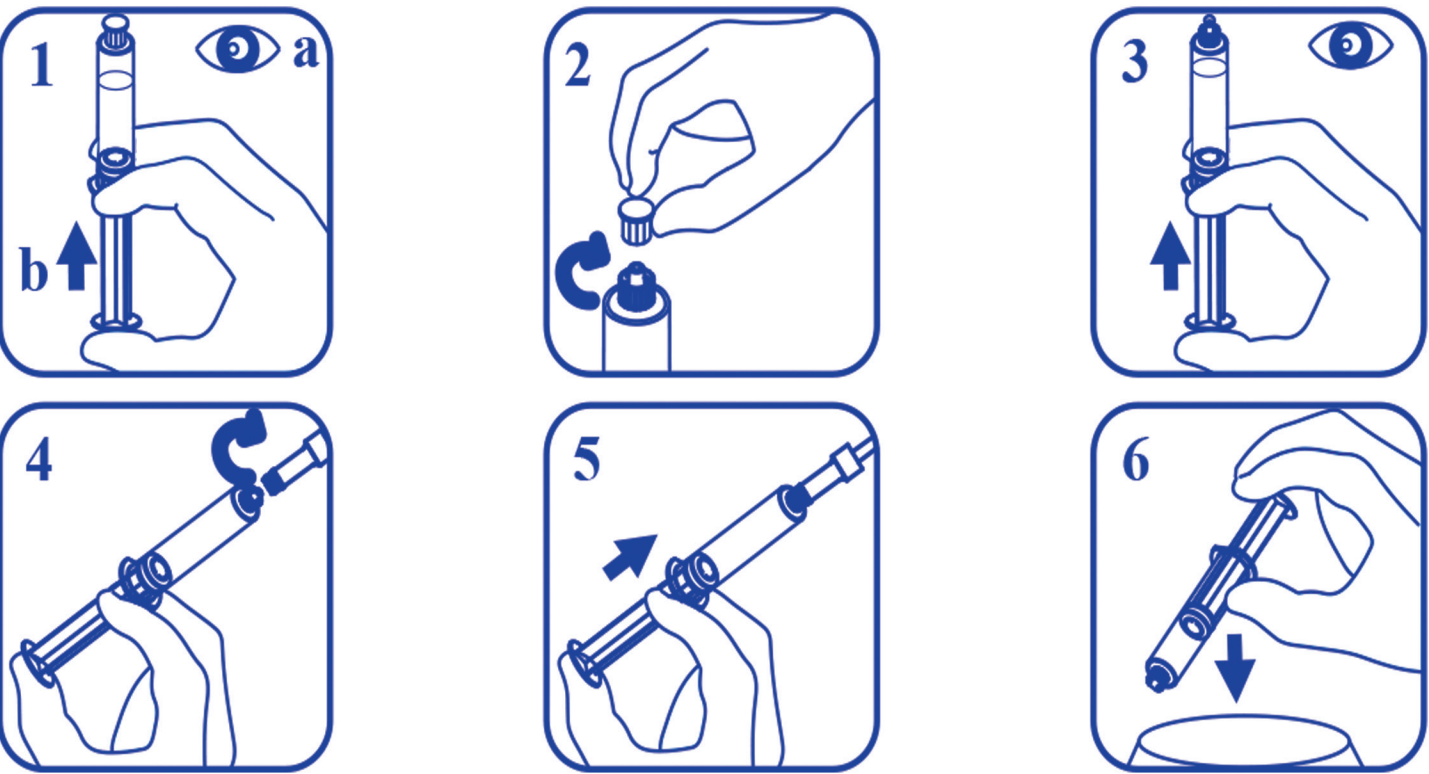
Ne pas re-stériliser avant utilisation. Ne pas utiliser si l'emballage unitaire ou son contenu est endommagé. Vérifier la date de péremption sur l'emballage ou l'étiquette du produit. Ne pas utiliser si le produit est périmé. Ne pas utiliser si le protège-embout ou le joint de piston présente un défaut entraînant une fuite de liquide. Ne pas utiliser si la solution contient un précipité ou tout type de particule en suspension.

Usage unique. Eliminer tout produit utilisé partiellement. La réutilisation peut provoquer une infection ou d'autres maladies/préjudices.

5. MODE D'EMPLOI

Dispositif à usage unique et destiné à un seul patient. Utiliser une technique aseptique pendant toute la procédure.

- (1). Ouvrir l'emballage blister et retirer la seringue. Placer la seringue sur un champ stérile si applicable.
 - (2). Vérifier que le protège-embout de la seringue est en place. Vérifier la limpidité de la solution. (Fig. 1a)
 - (3). Presser la tige de piston en laissant le protège-embout en place de façon à libérer le joint de piston. (Fig. 1b)
 - (4). Dévisser le protège-embout en s'assurant de ne pas contaminer par contact l'embout luer de connexion de la seringue. (Fig. 2)
 - (5). Purger l'air de la seringue en poussant légèrement le piston. (Fig. 3)
 - (6). Connecter la seringue par son embout à l'embase du dispositif d'accès vasculaire en s'assurant de ne pas contaminer la connexion par contact. (Fig. 4)
 - (7). Pousser le piston pour injecter le volume requis de solution saline selon les pratiques en vigueur dans votre établissement. (Fig. 5)
- En cas de résistance importante, il est recommandé de ne pas exercer une pression excessive.
- Certains patients peuvent percevoir un goût ou une odeur transitoire pendant le rinçage. Cet effet mineur disparaît rapidement après la fin de la procédure.
- (8). Après utilisation, éliminer la seringue selon les pratiques en vigueur dans votre établissement. (Fig. 6) **NE PAS REUTILISER.**



6. COMPOSITION UNITAIRE

Seringue en polypropylène avec embout. Joint en élastomère ne contenant pas de caoutchouc naturel (sans latex). Solution saline: chlorure de sodium 9g/l (NaCl 0,9%), eau distillée stérile q.s.p., sans conservateur et apyrogène. L'emballage blister unitaire est constitué de polyéthylène et d'un film en polypropylène - polyamide

L9931 Rev.E