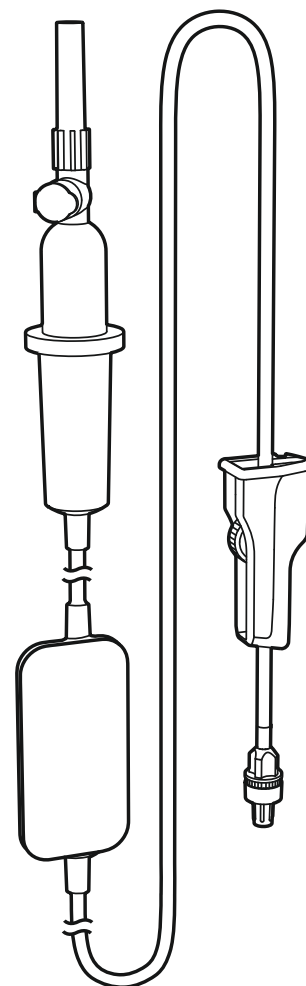


Intrapur® Inline

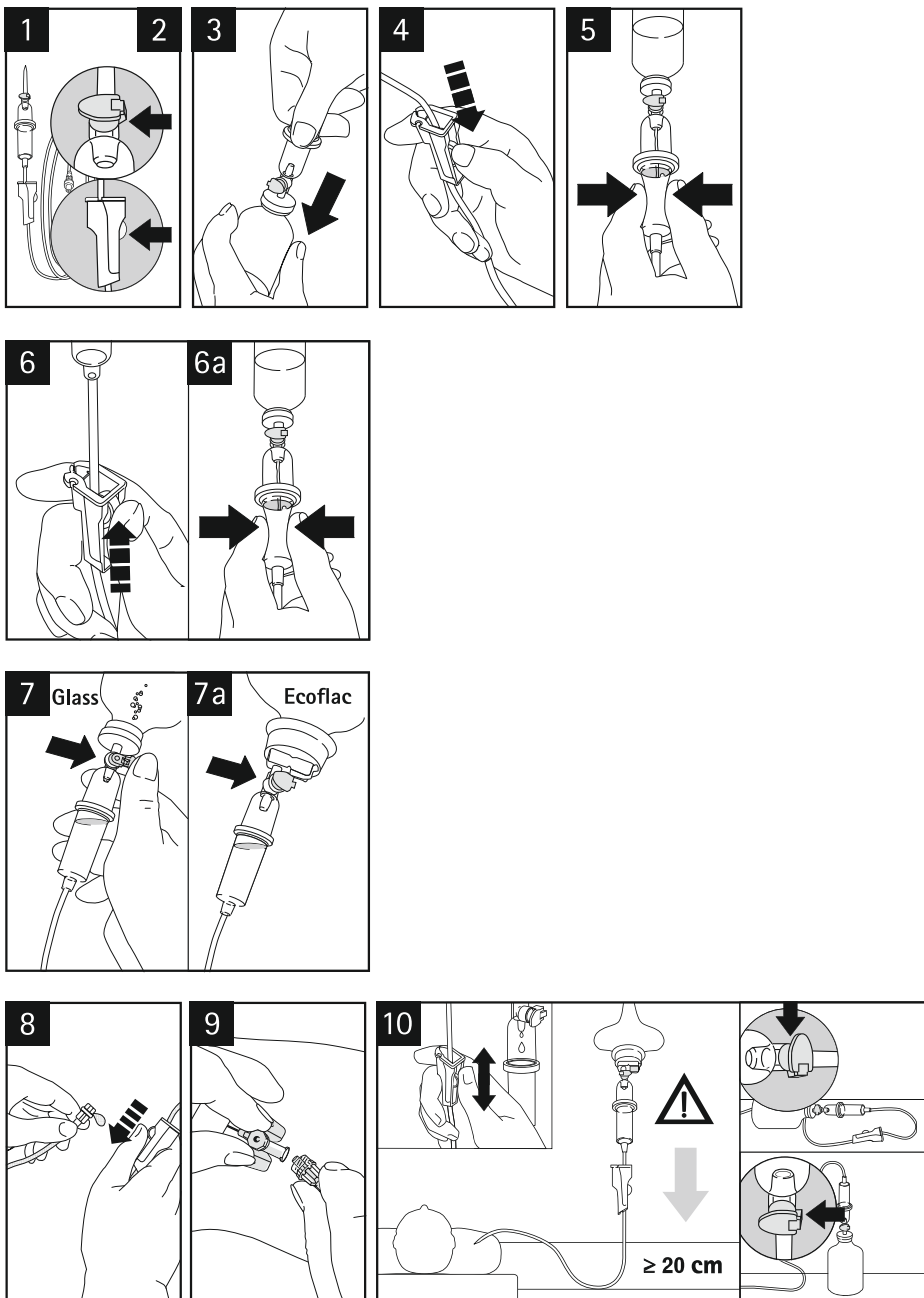


B|BRAUN

en	Instructions for use
de	Gebrauchsanweisung
bg	Инструкция за употреба
cs	Návod k použití
da	Brugsanvisning
el	Οδηγίες χρήσης
es	Instrucciones de uso
et	Kasutusjuhised
fi	Käyttöohje
fr	Mode d'emploi
hr	Upute za uporabu
hu	Használati utasítás
id	Petunjuk penggunaan
it	Istruzioni per l'uso
lt	Naudojimo instrukcija

lv	Lietošanas instrukcija
nl	Gebruikersinformatie
no	Bruksanvisning
pl	Instrukcja użytkowania
pt	Instruções de utilização
ro	Instructiuni de utilizare
ru	Инструкция по применению
sl	Navodila za uporabo
sk	Návod na použitie
sr	Упутство за употребу
sv	Bruksanvisning
tr	Kullanım Kılavuzu
vi	Hướng dẫn sử dụng
zh	使用说明

Intrapur® Inline



en Instructions for use

Device description

IV administration set can be used with devices which are in compliance with EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20. IV administration set is in accordance with EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Materials used

Acrylstyrene polybutadiene, Supor®, polyester, polytetrafluoroethylene, polyethylene, polypropylene, polyamide, polystyrene, impact-resistant polystyrene, acrylonitrile-butadiene-styrene copolymer, polyurethane.

Infusion set with 0.2 µm inline filter

Sterility

Sterilized EO. Please refer to the information on primary packaging.

Do not use if package is damaged.

Visually inspect the product packaging to ensure that the sterile barrier system is intact.

Intended purpose

I.V. administration sets for gravity infusion.

The inline filter of Intrapur® Inline is low protein binding and the membrane of 0.2 µm offers an effective filtration area 10cm² made out of Polyethersulfone which helps to prevent particulate contamination by retaining particles > 0.2 µm and reduces microbiological contamination by retaining bacteria and fungi.

Do not re-use.

Indication

Infusion sets are used for infusion therapy e.g.: Fluid volume maintenance, fluid volume replacement, infusion of medications (e.g. antibiotics, chemotherapeutic agents) with bottles and bags according to the SPC (Summary of product characteristics) of the drugs/solutions.

Patient population

The device can be used for all patients for which infusion therapy is prescribed.

No gender or age-related limitations. Intrapur® Inline can be used for adults, pediatric and neonates.

Intended User

Intrapur® Inline should only be used by healthcare worker who have been adequately trained within the educational background in this technique.

Upon medical assessment and adequate instruction, patients and/or caregivers may also be allowed to take over defined handling steps according to national guidelines. Healthcare workers are responsible for ensuring that patients and/or caregivers are instructed in the correct use of Intrapur® Inline and that the instruction of caregiver and/or patient is documented by the healthcare worker, according to the local documentation guidelines.

Contraindications

IV administration set shall not be used in case of known incompatibility of the drug/IV solution to one of the used materials. SPCs of the drugs/solutions for contraindications should be considered.

No administration of blood products or blood components.

Intrapur® Inline with 0.2 µm pore size must not be used for the filtration of lipids, suspensions or emulsions and colloidal solutions. The filter should not be used for sterile filtration of solutions with visible contamination by bacteria or pyrogens.

Residual Risks/Side Effects

General risk occurring during infusion therapy including air embolism, local- to systemic infection, particulate contamination, medication error and kinking that may result in decrease or stop of infusion flow. Leakage of cytotoxic or biological fluids can be an additional hazard to patients, visitors or staff.

Precautions

- Visual check of the IV-set for damages before use.
- Do not re-attach the protective cap of the patient connector.
- Do not use if protective caps are missing or loose.
- Mind the general guidelines for parallel infusions
- Please also consider the corresponding SPCs of the drugs/ solutions regarding possible incompatibilities of drugs/ solutions.
- Monitor all connections for tightness over the whole infusion procedure.
- Allow the filter to hang straight down and initiate fluid flow. The filter will automatically prime if left in a vertical position. Do not invert to prime the filter.
- IV filters help to achieve required standards of hygiene, but it is not a replacement for them. Use aseptic techniques in accordance with national guidelines and / or hospital protocols.
- Avoid that the air vent opening of the IV filter gets in contact with e.g. disinfectants or soap from the outside.

Warnings

- Re-use of single-use devices creates a potential risk of patient or user. It may lead to contamination and/or impairment of functional capability. Contamination and/or limited functionality of the device may lead to injury, illness or death of the patient.
- Administration of light sensitive drugs requires UV-protected IV administration sets.
- Always check, if incompatibilities with other drugs or with materials is stated in the SPC (Summary of product characteristics) of the drug.
- Always check, if the use of a 0.2 µm filter is stated in the SPC (Summary of product characteristics) of the drug.
- Do not re-sterilize. Do not use after expiration date.
- Do not use in connection with an infusion pump.

Duration of use

Duration of use is dependent on the intended therapy according to the SPC of the drug or solution. In general, change of administration sets should occur according national guidelines (e.g. CDC guideline) and/or hospital protocols. Intrapur® Inline should be changed after 24h at the latest.

Disposal

Disposal acc. to local guidelines and/or clinical protocols.

Use integrated spike protection at roller clamp for disposal.

Storage and handling conditions

Storage conditions:

- Keep away from sunlight.
- Keep dry.

Notice to the user

If, during the use of this product or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and/or its authorised representative and to your national authority.

If further Instructions for Use are required, they can be requested from the manufacturer and/or can be obtained from the B. Braun homepage: <https://efu.bbraun.com/>

Operating Instructions

• Illustrations on page 3.

For Intrapur® Inline re-spiking according to hospital protocol and / or guidelines is allowed during a single procedure.

Date of last issue: 2022-10-28

de Gebrauchsanweisung

Beschreibung des Geräts

Das Infusionsbesteck kann zusammen mit Produkten verwendet werden, die den Normen EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7, ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20 entsprechen.

Das Infusionsbesteck entspricht den Normen EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4.

Verwendete Materialien

Acrylstyrol-Polybutadien, Supor®, Polyester, Polytetrafluorethylen, Polyethylens, Polypropylen, Polyamid, Polystyrol, schlagzähes Polystyrol, Acrylnitril-Butadien-Styrol-Copolymer, Polyurethan.

Infusionsbesteck mit 0.2 µm Inline-Filter

Sterilität

Sterilisiert mit EO. Bitte die Informationen auf der Primärverpackung beachten.

Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden.

Sichtprüfung der Produktverpackung durchführen, um sicherzustellen, dass das Sterilbarrieresystem intakt ist.

Verwendungszweck

Infusionsbestecke für die Schwerkraftinfusion.

Der Inline-Filter von Intrapur® Inline hat eine geringe Proteinebindung und die Membran von 0.2 µm bietet eine effektive Filtrationsfläche von 10 cm² aus Polyethersulfon, die dazu beiträgt, die Verunreinigung durch Partikel zu verhindern, indem sie Partikel > 0.2 µm zurückhält und die mikrobiologische Verunreinigung reduziert, indem sie Bakterien und Pilze zurückhält.

Nicht wiederverwenden.

Indikation

Infusionsgeräte werden bei der Infusionstherapie eingesetzt, beispielsweise zu folgenden Zwecken: Aufrechterhaltung des Flüssigkeitsvolumens, Ersatz des Flüssigkeitsvolumens, Infusion von Medikamenten (z. B. Antibiotika, Chemotherapeutika) mit Flaschen und Beuteln gemäß der Fachinformation der Medikamente/Lösungen.

Patientenpopulation

Das Gerät kann für alle Patienten verwendet werden, denen eine Infusionstherapie verordnet wurde. Keine geschlechts- oder altersbedingten Einschränkungen. Intrapur® Inline kann für Erwachsene, Kinder und Neugeborene verwendet werden.

Vorgesehene Anwender

Intrapur® Inline sollte nur von medizinischem Personal verwendet werden, das im Rahmen seiner Ausbildung in dieser Technik angemessen geschult wurde.

Nach medizinischer Beurteilung und entsprechender Schulung können ggf. auch Patienten und/oder Betreuungspersonen bestimmte Anwendungsschritte entsprechend den nationalen Richtlinien ausführen. Das medizinische Personal ist dafür verantwortlich, dass die Patienten und/oder das Pflegepersonal in der korrekten Anwendung von Intrapur® Inline unterwiesen werden und dass die Unterweisung des Pflegepersonals und/oder des Patienten durch die Mitarbeiter des Gesundheitswesens gemäß den lokalen Dokumentationsrichtlinien dokumentiert wird.

Gegenanzeigen

Das Infusionsgerät darf bei einer nachgewiesenen Unverträglichkeit des Arzneimittels/der Infusionslösung gegenüber einem der verwendeten Materialien nicht verwendet werden. Die Fachinformation der jeweiligen Arzneimittel/Lösungen muss im Hinblick auf die Gegenanzeigen berücksichtigt werden. Keine Verabreichung von Blutprodukten oder Blutbestandteilen.

Intrapur® Inline mit einer Porengröße von 0.2 µm darf nicht für die Filtration von Lipiden, Suspensionen oder Emulsionen und kolloidalen Lösungen verwendet werden. Der Filter darf nicht zur Sterilfiltration von Lösungen verwendet werden, die eine sichtbare Kontamination durch Bakterien oder Pyrogen aufweisen.

Restrisiken/Nebenwirkungen

Allgemeine Risiken, die während der Infusionstherapie auftreten, einschließlich Luftembolie, lokale

bis systemische Infektionen, Kontamination durch Partikel, Medikationsfehler und Knicke, die zu einer Verringerung oder Unterbrechung des Infusionsflusses führen können. Der Austritt von zytotoxischen oder biologischen Flüssigkeiten kann eine zusätzliche Gefahr für Patienten, Besucher oder Personal darstellen.

Vorsichtsmaßnahmen

- Das Infusionsbesteck vor dem Gebrauch einer Sichtprüfung auf mögliche Schäden unterziehen.
- Die Schutzkappe des Patientenanschlusses nicht wieder anbringen.
- Nicht verwenden, wenn die Schutzkappen fehlen oder locker sind.
- Die allgemeinen Richtlinien für Parallelinfusionen beachten
- Bitte auch die entsprechende Zusammenfassung der Merkmale der Arzneimittel/Lösungen im Hinblick auf mögliche Unverträglichkeiten von Arzneimitteln/Lösungen beachten.
- Darauf achten, dass alle Verbindungen während der gesamten Transfusionsdauer dicht sind.
- Den Filter gerade nach unten hängen lassen und den Flüssigkeitstausch in Gang setzen. Der Filter wird automatisch entlüftet, wenn er in einer vertikalen Position belassen wird. Den Filter zum Entlüften nicht umdrehen.
- Infusionsfilter helfen, die erforderlichen Hygienestandards zu erreichen, aber sie sind kein Ersatz dafür. Aseptische Verfahren gemäß nationalen Richtlinien und/oder Krankenhausprotokollen anwenden.
- Darauf achten, dass die Belüftungsöffnung des Infusionsfilters beispielsweise nicht mit Desinfektionsmitteln oder Seife von außen in Kontakt kommt.

Warnhinweise

- Die Wiederverwendung von Geräten für den einmaligen Gebrauch stellt ein potenzielles Risiko für den Patienten oder den Anwender dar. Sie kann eine Kontamination und/oder Beeinträchtigung der Funktionalität zur Folge haben. Kontamination und/oder eingeschränkte Funktionalität des Gerätes können zu Verletzung, Erkrankung oder Tod des Patienten führen.
- Die Verabreichung lichtempfindlicher Medikamente erfordert die Verwendung von UV-geschützten Infusionsgeräten.
- Stets prüfen, ob Inkompatibilitäten mit anderen Medikamenten oder Materialien in der Fachinformation des Arzneimittels beschrieben sind.
- Stets prüfen, ob die Verwendung eines 0,2-µm-Filters in der Fachinformation des Arzneimittels beschrieben ist.
- Nicht erneut sterilisieren. Nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwenden.
- Nicht in Verbindung mit einer Infusionspumpe verwenden.

Verwendungsduar

Die Verwendungsduar ergibt sich aus der beabsichtigten Therapie gemäß der Fachinformation des Arzneimittels oder der Lösung. In der Regel muss der Wechsel der Verabreichungsgeräte gemäß nationalen Richtlinien (z. B. CDC-Richtlinie) und/oder Krankenhausprotokollen erfolgen. Intrapur® Inline sollte spätestens nach 24 Stunden ausgetauscht werden.

Entsorgung

Entsorgung gemäß den örtlichen Richtlinien und/oder klinischen Vorgaben.

Bei der Entsorgung den integrierten Spike-Schutz an der Rollenklemme verwenden.

Lager- und Handhabungsbedingungen

Lagerbedingungen:

- Von Sonnenlicht fernhalten.
- Trocken aufbewahren.

Hinweis für den Benutzer

Falls während der Verwendung dieses Produkts oder infolge seiner Verwendung ein schwerwiegender

Vorfall aufgetreten ist, melden Sie diesen bitte dem Hersteller und/oder seinem Bevollmächtigten und Ihrer zuständigen Behörde.

Falls weitere Gebrauchsanweisungen benötigt werden, können diese beim Hersteller angefordert oder von der B. Braun Homepage bezogen werden: <https://eifu.bbraun.com/>

Gebrauchsanweisung

• Abbildungen auf Seite 3.

Bei Intrapur® Inline ist ein erneutes Anstechen gemäß dem Krankenhausprotokoll und/oder den entsprechenden Richtlinien während einer einzigen Maßnahme zulässig.

Datum der letzten Veröffentlichung: 28.10.2022

bg Инструкция за употреба

Описание на изделиято

Системата за интравенозно приложение може да се използва с изделия, които са в съответствие с EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7, ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20.

Системата за интравенозна приложение е в съответствие с EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4.

Използвани материали

Акрилстриен полибутадиен, Supor®, полиестер, полипротилюорилент, полиметилен, полипропилен, полиамид, полистирен, уадроустойчив полистирен, акрилнитрил-бутидиен-стиренов кополимер, полиуретан.

Инфузионен комплект с вграден филтър 0,2 µm

Стерилност

Стерилизирано с етилен оксид (EO). Моля, вижте информацията върху пръвчична опаковка.

Не употребявайте, ако опаковката е повредена.

Проверете визуално опаковката на изделиято, за да се уверите, че стерилината бариерна система е непокътната.

Предназначение

Система за интравенозно приложение за гравитация инфузия.

Вграденият филтър на Intrapur® Inline е с ниско протеиново съзряване, а мембрата от 0,2 µm предлага ефективна филтрационна площ 10 cm², изработена от полиетерсулфон, който помага за предотвратяване на замърсяване с частици чрез задържане на частици > 0,2 µm и намалява микробиологичното замърсяване чрез задържане на бактерии и гъбички.

Да не се използва повторно.

Показания

Инфузионните системи се използват за инфузиона терапия, напр. поддържане на обема на течности, обемно заместване на течности, инфузия на лекарства (напр. антибиотики, химиотерапевтични средства) с баници и сакове в съответствие с Кратката характеристика на лекарствения продукт / разтвор.

Пациентска популация

Изделието може да се използва на всички пациенти, при които е назначена инфузиона терапия. Няма ограничения по пол или възраст. Intrapur® Inline може да се използва при възрастни, деца и новородени.

Предвиден потребител

Intrapur® Inline трябва да се използва само от здравни работници, преминали нужното обучение в рамките на образователните изисквания за тази техника.

След медицинска оценка и подходящо обучение на пациентите и/или лицата, които се грижат за тях, също може да бъде разрешено да поемат определени елементи от процедурата в съответствие с националните правила. Здравните работници носят отговорността да се гарантира, че пациентите и / или лицата, които се грижат за

тях, са инструктирани за правилната употреба на Intrapur® Inline и че инструктажът на лицето, което се грижи за тях и/или на пациента е документиран от здравния работник в, съответствие с правила от местната документация.

Противопоказания

Системата за интравенозно приложение не трябва да се използва в случай на доказана несъвместимост на медикамента/интравенозният разтвор по отношение на един от използваниите материали. Трябва да се имат предвид противопоказанията от кратката характеристика на продукта на медикаментите / разтворите.

Без прилагане на кръвни продукти или кръвни компоненти.

Intrapur® Inline с размер на порите 0,2 µm не трябва да се използва за филтриране на липиди, суспензии или емулсии и колоидни разтвори. Филтърът не трябва да се използва за стерилно филтриране на разтвори с видимо замърсяване от бактерии или пирогени.

Остатъчни рискове/нежелани реакции

Общ риск, възникващ по време на инфузиона терапия, включително въздушна емболия, локална система на инфекция, замърсяване с търди частици, лекарствена грешка и пръгване, което може да доведе до наемаляване или спиране на инфузияния дебит. Течовете на цитотоксични или биологични течности могат да създават допълнителна опасност за пациенти, посетители или персонала.

Предпазни мерки

- Проверявайте визуално интравенозната система за повреди преди употреба.
- Не поставяйте отново предпазната капачка на конектора за пациента.
- Не я използвайте, ако има липсващи или разхлабени предпазни капачки.
- Следвайте общите правила за паралелни инфузии
- Моля, проверявайте също и съответните кратки характеристики на продукта на медикаментите / разтворите за евентуални несъвместимости на медикаментите / разтворите.
- През цялото време на инфузийната процедура следете херметичността на всички свързания.
- Оставете филтъра да виси право надолу и започнете влизване на течност. Филтърът ще се запълни автоматично, ако бъде оставен във вертикална позиция. Не преобъръщайте за запълване на филтъра.
- Интравенозните филтри помагат за постигане на необходимите стандарти за хигиена, но не ги заместват. Използвайте асептични техники в съответствие с националните ръководства и / или болничните протоколи.
- Излагайте контакт на вентилационния отвор на интравенозния филтър с напр. дезинфектанти или салун отвън.

Предупреждения

- Повторното използване на изделия за еднократна употреба създава потенциален рисък за пациента или потребителите. То може да доведе до замърсяване и/или нарушаване на функционалните му характеристики. Замърсяването и/или ограничена функционалност на изделиято могат да доведат до наемаляване, заболяване или смърт на пациента.

- Приложението на светочувствителни медикаменти изисква системи за интравенозно приложение със защита от УВ лъчи.
- Винаги проверявайте дали в Кратката характеристика на продукта за използвання лекарствен продукт са посочени несъвместимости с други лекарствени продукти или материали.
- Винаги проверявайте дали в кратката характеристика на продукта за медикамента е посочено използване на филтър от 0,2 µm.
- Да не се стерилизира повторно. Да не се използва след изтичане на срока на годност.

- Да не се използва в комбинация с инфузионна помпа.

Времетраене на използването

Времетраенето на използването зависи от предвидената терапия съгласно кратката характеристика на продукта за медикамента или разтвора. По принцип системите за прилагане на медикаменти трябва да се сменят съгласно националните правила (напр. правилата на CDC) и/или болничните протоколи. Intrapur® Inline трябва да се сменя най-късно след 24 часа.

Извъръляне на отпадъците

Отстъпването на отпадъците се извършва съгласно местните разпоредби и/или клинични протоколи.

При изхвърлянето използвайте вградената защита на шина при ролковия регулатор.

Условия на съхранение и работа

Условия на съхранение:

- Да се пази от слънчева светлина.
- Съхранявайте на суcho.

Уведомление за потребителя

Ако по време на употребата на този продукт или в резултат на неговата употреба е възникнал сериозен инцидент, моля, докладвайте за него на производителя и/или негов уполномощен представител, както и на Вашите национални власти.

Ако са необходими допълнителни инструкции за употреба, те могат да бъдат поискани от производителя или да бъдат изтеглени от уебсайта на B. Braun: <https://eifu.bbraun.com/>.

Указания за работа

Ф Илюстрации на страница 3.

За Intrapur® Inline ново продучване съгласно болничния протокол и/или предписанията е разрешено по време на единична процедура.

Дата на последното издаване: 28.10.2022 г.

cs Návod k použití

Popis prostředku

Intravenózní aplikáční set lze používat s prostředky, které jsou v souladu s normami EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20.

Intravenózní aplikáční set je v souladu s normou EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Použité materiály

Akrylystren polybutadien, Supor®, polyester, polytetrafluorethylen, polyethylen, polypyropyl, polyamid, polystyren, nárazuvzdorný polystyren, acrylnitril-butadien-styrenkopolymer, polyuretan. Infuzní set s 0,2µm inline filtrem

Sterilita

Sterilizováno EO. Přečtěte si prosím informace na primární obalu.

Nepoužívat, jestliže je balení poškozeno.

Vizuálně zkонтrolujte obal výrobku, zda je sterilní bariéra neporušená.

Účel použití

Intravenózní aplikáční set pro podávání spádové infuze.

Inline filtr setu Intrapur® Inline váže nízkomolekulární proteíny a jeho membrána s velikostí pórů 0,2 µm nabízí účinnou filtrační plochu z polyetherulfonu o velikosti 10 cm², která přispívá k prevenci kontaminace záchytom částic > 0,2 µm a snižuje mikrobiologickou kontaminaci záchytom bakterii a plísní.

Nepoužívat opětovně.

Indikace

Infuzní sety se používají k infuzní léčbě, např. zachování objemu tekutin, výměna objemu tekutin, infuze léků (např. antibiotik, chemoterapeutických

přípravků), s láhvemi a vaky podle souhrnu údajů o přípravku/léku/rotzotku.

Populace pacientů

Prostředek lze používat u všech pacientů, kteří mají předepsanou infuzní léčbu.
Nemá žádné omezení v souvislosti s pohlavím nebo věkem. Intrapur® Inline lze používat u dospělých pacientů, dětí i novorozenců.

Určený uživatel

Intrapur® Inline smí používat pouze zdravotníci pracující v této technice patřící vyškoleni v rámci svého vzdělání.

Podle uvážení lékaře a po odpovídajícím vyškolení podle národních předpisů lze provádění určitých kroků manipulace povolit i pacientům a / nebo pečovatelům. Za zajistení rádného vysokolení/ poučení pacientu a/nebo pečovatelů/pečovatelů ve správném používání setu Intrapur® Inline a za zdokumentování tohoto vysokolení/poučení pacienta a/nebo pečovatele/pečovatelů podle místních předpisů odpovídají zdravotníci pracovníci.

Kontraindikace

Intravenózní aplikáční set se nesmí použít v případě prokázané nekompatibility léčiva/intravenózního roztoku s některým z použitých materiálů. Je třeba vžít v úvahu kontraindikace uvedené v souhrnu údajů o přípravku léku / roztoku.

Nelze podávat krevní produkty nebo krevní složky. Set Intrapur® Inline s velikostí pórů 0,2 µm se nesmí používat k filtrace lipidů, suspenzí nebo emulzí a koloidních roztoků. Filtr by se neměl používat ke sterilní filtraci roztoků při viditelné kontaminaci bakteriemi nebo pyrogeny.

Vedlejší rizika/Nežádoucí účinky

Obecná rizika, která se vyskytuje při infuzní léčbě, včetně vzduchové embolie, lokální nebo systémové infekce, kontaminace částicemi, chyb při medikaci a překroucení hadičky, které může vést ke snížení nebo zastavení průtoku infuze. Další nebezpečí pro pacienty, návštěvy nebo personál může představovat únik cytotoxických nebo biologických tekutin.

Bezpečnostní opatření

- Vizuální kontrola předpádného poškození intravenózního setu před použitím.

- Nenásazujte znovu ochranný kryt konektoru na straně pacienta.

- Pokud chybí nebo je uvolněn ochranný kryt, prostředek nepoužívejte.

- Dbejte na obecné pokyny k podávání paralelních infuz.

- Vezměte v úvahu také případné nekompatibility léčiv / roztoků uvedené v souhrnu údajů o přípravku příslušných léčiv / roztoků.

- Po celou dobu infuze kontrolejte těsnost všech spojů.

- Nechte filtr viset přimo dolů a spusťte proudění tekutiny. Filtr se automaticky naplní, je-li ponechan v svislé poloze. Neobracejte set hlavou dolů, aby se filtr naplnil.

- Intravenózní filtry přispívají k dosažení požadovaných hygienických norm, ale nepředstavují jejich náhradu. Používejte aseptické techniky podle národních předpisů a/nebo postupu nemocnice.

- Zabraňte tomu, aby se ventilační otvor intravenózního filtru dostal zvěční do kontaktu např. s dezinfekčními prostředky nebo mydlem.

Upozornění

- Opětovné použití prostředků určených k jednorázovému použití představuje pro pacienta nebo uživatele potenciální riziko. Může vést ke kontaminaci a / nebo zhoršení funkčnosti prostředku, což může zapříčinit zranění, nemoc, případně smrt pacienta.
- Podávání léků citlivých na světlo vyžaduje použití intravenózních aplikáčních setů chráněných před UV zářením.

- Vždy zkонтrolujte, zda jsou v souhrnu údajů o přípravku příslušného léku uvedeny inkompatibilitaři s jinými léky nebo materiály.

- Vždy zkонтrolujte, zda je v souhrnu údajů o přípravku daného léčiva uvedeno použití 0,2µm filtru.

- Nerezsterilizujte. Nepoužívejte po uplynutí data expirace.

- Nepoužívejte společně s infuzní pumpou.

Doba použití

Doba použití závisí na zamýšlené léčbě podle souhrnu údajů o přípravku léčiva nebo roztoku. Obecně by se měla výměna aplikáčních setů provádět podle národních předpisů (např. pokynů CDC) a/nebo protokolu nemocnice. Set Intrapur® Inline je nutné nejdpozději po 24 hodinách vyměnit.

Likvidace

Při likvidaci postupujte podle místních předpisů či klinických protokolů.

Při likvidaci použijte integrovanou ochranu hrotu u svorky s kolečkem.

Podmínky při skladování a manipulaci

Skladovací podmínky:

- Nevystavujte slunečnímu záření.

- Uchovávejte v suchu.

Upozornění pro uživatele

Pokud během používání nebo v důsledku používání tohoto výrobku dojde k závažnému incidentu, nahlasťte jej prosím výrobci a/nebo jeho opravněnému zástupci a příslušnému úřadu ve vaší zemi.

Potřebujete-li další návod k použití, požádejte výrobce nebo jej vyhledejte na domovské stránce společnosti B. Braun: <https://eifu.bbraun.com/>

Provozní pokyny

• Ilustrace na straně 3.

U setu Intrapur® Inline je povoleno provést opětovně nabodnutí v rámci jednoho zákraku podle nemocničních protokolů a / nebo předpisů.

Datum posledního vydání: 28.10.2022

da Brugsanvisning

Beskrivelse af enheden

IV-administrationssæt kan bruges med udstyr, som overholder EN ISO 80369-7 / ISO 80369-20; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20.

IV-administrationssæt overholder EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Anvendte materialer

Acrylstren-polybutadien, Supor®, polyester, polytetrafluorethylen, polyethylen, polypyropyl, polyamid, polystyren, nárazuvzdorný polystyren, acrylnitril-butadien-styrenkopolymer, polyurethan. Infusionssæt med 0,2µm integreret filter

Sterilitet

Steriliseret med EO. Se oplysningerne på den primære emballage.

Produktet må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget.

Inspicer produktet emballagen visuelt, så du sikrer dig, at det sterile barrièresystem er intakt.

Tilsiget formål

I.v. administrationssæt til tyngdekræftinfusion.

Det integrerede filter i Intrapur® Inline er lavt-proteinbindende, og membranen på 0,2 µm giver et effektivt filtreringsområde på 10 cm² fremstillet af polyethersulfon, hvilket er med til at forebygge partikelkontamination ved at tilbageholde partikler > 0,2 µm og reducerer mikrobiologisk kontamination ved at tilbageholde bakterier og svampe.

Må ikke genbruges.

Indikation

Infusionssæt anvendes til infusionsterapi, f.eks.: Opretholdelse af væskevolumen, opfyldning af

væskevolumen, infusion af lægemidler (f.eks. antibiotika, kemoterapeutika) med flasker og poser i henhold til lægemidernes/opløsningsernes produktresumé.

Patientpopulation

Remediet kan anvendes til alle patienter, for hvem infusionsbehandling er ordineret.

Ingen køns- eller aldersrelaterede begrænsninger. Intrapur® Inline kan bruges til voksne, pædiatriske og neonatale patienter.

Tilsigtet bruger

Intrapur® Inline må kun bruges af sundhedspersonalet, som er blevet tilstrækkeligt oplært i denne teknik under deres uddannelse.

Efter sundhedsfaglig vurdering og passende oplæring kan patienter og/eller omsorgspersoner også få lov at overtage definerede håndteringstrin ifølge nationale retningslinjer. Det er sundhedspersonalets ansvar at sikre, at patienter og/eller omsorgspersoner oplæres i korrekt brug af Intrapur® Inline, og at oplæringen af omsorgspersoner/patienten dokumenteres af sundhedspersonalet i henhold til lokale retningslinjer for dokumentation.

Kontraindikationer

IV-administrationssettet må ikke bruges i tilfælde af dokumenteret uforlighed mellem lægemidlet/den intravenøse opløsning og et af de anvendte materialer. Tag højde for oplysningerne om kontraindikationer i lægemidernes/opløsningsernes produktresumé.

Ikke til indgivelse af blodprodukter eller blodkomponenter.

Intrapur® Inline med 0,2 µm porestørrelse må ikke anvendes til filtrering af lipider, suspensioner eller emulsioner og koloidaler. Filteret må ikke anvendes til steril filtrering af opløsninger med synlig kontamination med bakterier eller pyrogener.

Restrisici/bivirkninger

Generelle risici, som opstår under infusionsterapi, herunder luftemboli, lokal eller systemisk infektion, partikelkontamination, medicineringfejl og knæk, kan som medføre nedsat eller stoppet infusionsflow. Lægge af cytotoxiska eller væsker med biologiske lægemidler kan være en yderligere fare for patienter, besøgende eller personale.

Forsigtighedsregler

- Kontroller IV-sættet visuelt for beskadigelse inden brug.
- Sæt ikke patientkonnektorens beskyttelseshætte på igen.
- Undlad at anvende udstyret, hvis beskyttelseshætterne mangler eller er løse.
- Overholde de generelle retningslinjer for parallele infusioner
- Vær ligelædes opmærksom på lægemidernes/opløsningsernes tilhørende produktresumere vedrørende mulige uforligheder af lægemidler/opløsninger.
- Kontroller, at alle forbinder er tætte under henholdsvis infusionsprocedurer.
- Lad filteret hænge lige ned, og start væskeflowet. Filteret primes automatisk, hvis det efterlades i en lodret position. Vend ikke filteret på hovedet for at prime.
- IV-filtre hjælper med at opnå de nødvendige hygiejnestandarder, men er ikke en erstattning for dem. Brug aseptisk teknik i henhold til nationale retningslinjer og/eller hospitalets protokoller.
- Undgå at luftventilens åbning på IV-filteret kommer i kontakt med f.eks. desinfektionsmidler eller sæbe fra ydersiden.

Advarsler

- Genanvendelse af engangsremedier medfører en potentiel risiko for patienten og brugerne. Det kan føre til kontaminerings- og/eller reduceret funktion. Kontaminering af og/eller reduceret funktion i remediet kan medføre skade, sygdom eller død for patienten.

- Administration af lysfølsomme lægemidler kræver UV-beskyttede IV-administrationssett.
- Kontroller altid, om der er angivet uforlighed med andre lægemidler eller med materialer i lægemidlets produktresumé.
- Kontroller altid, om lægemidlets produktresumé angiver brug af et 0,2 µm infusionsfilter.
- Må ikke resteriliseres. Brug ikke produktet efter udløbsdatoen.
- Brug ikke produktet sammen med en infusionspumpe.

Anvendelsesvarighed

Anvendelsesvarigheden afhænger af den tilsigtede behandling i henhold til lægemidlets eller opløsnings produktresumé. Generelt skal der skiftes administrationssett ifølge nationale retningslinjer (f.eks. CDC-retningslinjer) og/eller hospitalets protokoller. Intrapur® Inline skal udskiftes efter højst 24 timer.

Bortskaffelse

Bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer og/eller kliniske protokoller.

Brug den indbyggede spidsbeskyttelse ved rulleklemmen ved bortskaffelse.

Opbevarings- og håndteringsbetigelser

Opbevaringsforhold:

- Må ikke opbevares i sollys.
- Opbevares tørt.

Bemærkning til brugerne

Hvis der forekommer en alvorlig hændelse, enten under anvendelse af dette produkt eller som følge af anvendelse af det, skal hændelsen indberettes til producenten og/eller dennes autoriserede repræsentant samt til den nationale myndighed. Hvis der er behov for yderligere brugsanvisninger, kan disse rekvireres hos producenten eller hentes på B. Brauns hjemmeside: <https://eiu.bbraun.com/>

Brugsvejledning

Ø Illustrationer på side 3.

For Intrapur® Inline er gentaget anbrud ifølge hospitalets protokoller og/eller retningslinjer tilsladt i løbet af en enkelt procedure.

Dato for seneste udgave: 2022-10-28

el Οδηγίες χρήσης

Περιγραφή προϊόντος

To σεντοφλέβιας χορήγησης μπορεί να χρησιμοποιείται με συσκευές κατ' εφαρμογή των προτύπων EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7, ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20.

To σεντοφλέβιας χορήγησης συμφωνεύει με τα πρότυπα EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4.

Χρησιμοποιούμενα υλικά

Πολυουσταδένιο ακρυλικό στυρεού, Supor®, πολυεσ्टερας, πολυτετραφθαλιμένιο, πολυαιθαλένιο, πολυπολυενό, πολυαμίδιο, πολυαστυράλο, πολυαστυρόλιο με αντοχή στην κρουστή, συμπολυμέρες ακρυλονιτρίλου-βουταδένιου-στυροΐου, πολυουσταθάν. Σε έγχυση με ενσωματωμένο φίλτρο 0,2 µm

Αποστρέψωντας

Αποστρεψόμενο με αιθυλενόξειδο (EO). Ανατρέψτε στις πληροφορίες στην πρωτογενή συσκευασία.

Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη.

Επιθεωρήστε οπτικά τη συσκευασία του προϊόντος, για να βεβαιωθείτε ότι το σύστημα φραγμού αποστρώσης είναι άδικτο.

Προβλεπόμενη χρήση

Σε σεντοφλέβιας χορήγησης για έγχυση με βαρύτητα.

Το ενσωματωμένο φίλτρο του Intrapur® Inline είναι χαμηλής πρωτεΐνικης σύνθεσης και η μεμβράνη 0,2 µm προσφέρει αποτελεσματική επιφάνεια φίλτρού σαλφόνη που βοηθά να αποτρέπει η σωματιδική μόλυνση συγκρατώντας σωματίδια > 0,2 µm και μειώνει τη

μικροβιολογική μόλυνση συγκρατώντας βακτήρια και μόκτες.

Να μην επαναχρησιμοποιείται.

Ένδειξη

Τα σετ έγχυσης χρησιμοποιούνται για θεραπεία έγχυσης της πλ. Συντήρηση όγκου υγρού, αντικατάσταση όγκου υγρού, έγχυση φαρμάκων (π.χ. αντιβιοτικά, χημειοθεραπευτικές συστές) με φάσες και ασκούς σύμφωνα με την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος των φαρμάκων/διαλυμάτων.

Πληθυσμός ασθενών

Η συακευή μπορεί να χρησιμοποιείται για όλους τους ασθενείς για τους οποίους συνταγογραφείται θεραπεία έγχυσης.

Δεν υπάρχουν περιορισμοί σχετικά με το φύλο ή την ηλικία. Το Intrapur® Inline μπορεί επίσης να χρησιμοποιείται για ενήλικες, παιδιάτρικος ασθενείς και νεογέννητοι στη συγκεκριμένη τεχνική.

Προφίλομας ασθενών

Η συακευή μπορεί να χρησιμοποιείται μόνο από επαγγελματίες υγείας οι οποίοι είναι κατάλληλα καταρτισμένοι στο πλαίσιο του εκπαιδευτικού υπόβαθρου θέση συγκεκριμένη τεχνική.

Κατόπιν αξιολόγησης και επαρκών οδηγών από το ιατρικό προσωπικό, οι ασθενείς ή/και οι φροντιστές δύνανται επίσης να εκτελούν συγκεκριμένα βήματα στο πλαίσιο του χειρισμού σύμφωνα με τις εθνικές κατευθυντήριες γραμμές. Οι εργάζομενοι στον τομέα της υγείας είναι υπεύθυνοι να διασφαλίσουν ότι οι ασθενείς ή/και οι φροντιστές έχουν λάβει δημόγεις για τη σωτηρία χορήγη του Intrapur® Inline και ότι η ενημέρωση του φροντιστή ή/και του ασθενή τεκμηριώνεται από τον εργάζομενο στον τομέα της υγείας σύμφωνα με τις σχετικές τοπικές κατευθυντήριες γραμμές.

Αντενδείξεις

Το σεντοφλέβιας χορήγησης δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε περίπτωση αποδεδειγμένης ασυμβατότητας του φαρμάκου/ενδοφλέβου διαλυμάτων με ένα από τα χρησιμοποιούμενα υλικά. Για τις αντενδείξεις, πρέπει να λαμβάνεται υπόψη η Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος των φαρμάκων/διαλυμάτων.

Να μην γίνεται χορήγηση προϊόντων αίσιων συστατικών.

Το Intrapur® Inline με μέγεθος πόρων 0,2 µm δεν πρέπει να χρησιμοποιείται για το φίλτρο πάροδο μόνιμης, αιωνιότητας πόρου που πρέπει να αφείται σε μείωση ή διακοπή της ροής έγχυσης. Διαρροή κυτταροτοξικών ή βιολογικών υγρών μπορεί να αποτελεί επιπρόσθιο δάκτυλο για τους ασθενείς, τους επισκέπτες ή το προσωπικό.

Υπολεπτόμενοι κύνηδοι/ανεπιθύμητες ενέργειες

Οι γενικοί κίνηδοι κατά τη θεραπεία έγχυσης είναι ειδικόλι άρεα, τοπική έως συστηματική λοιμωξη, σωματιδική μόλυνση, φαρμακευτικό σφύλιον και συστροφή που προκαλείται σε μείωση ή διακοπή της ροής έγχυσης. Διαρροή κυτταροτοξικών ή βιολογικών υγρών μπορεί να αποτελεί επιπρόσθιο δάκτυλο για τους ασθενείς, τους επισκέπτες ή το προσωπικό.

Προφυλάξεις

- Πριν από τη χρήση, ελέγχετε οπτικά το σετ ενδοφλέβιας χορήγησης για τυχόν βλάβες.
- Μην επαναποτελείτε το προστατευτικό καλύμμα του συνδέσμου ασθενή.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν τα προστατευτικά καλύμματα λείπουν ή έχουν χαλαρώσει.
- Ελέγχετε τις γενικές κατευθυντήριες οδηγίες για παραλλήλες εγγύσεις.
- Επίσης, λάβετε υπόψη την αντίστοιχη Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος των φαρμάκων/διαλυμάτων αναφορικά με ενδεχόμενες ασυμβατότητες των φαρμάκων/διαλυμάτων.
- Βεβαιωθείτε ότι όλες οι συνδέσεις είναι σταθερές καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας έγχυσης.
- Βεβαιωθείτε ότι το φίλτρο κρέμεται ευείση προς τα κάτω και εκκινήστε τη ροή υγρού. Θα πραγματοποιηθεί αυτόματα πλήρωση του φίλτρου εάν το αφήσετε σε κατακόρυφη θέση. Μην αναστρέψετε για να γίνει πλήρωση του φίλτρου.

- Τα φίλτρα ενδοφλέβιας έχουσης βοηθούν στην επίτευξη των απαιτούμενων προτύπων υγειής, αλλά τα υποκαθιστών. Χρησιμοποιείται ασφαλτικές τεχνικές σύμφωνα με τις εθνικές κατευθυντήριες γραμμές ή/και τα πρωτόκολλα του νοσοκομείου.
- Βέβαιωσθε ότι το άνοιγμα της αερίσιμου του φίλτρου ενδοφλέβιας έχουσης δεν έρχεται σε επαφή για παραδείγμα, με απολυμαντικά ή σαπούνι από την εξωτερική πλευρά.

Προετοιμούσεις

- Η επαναχρησιμοποίηση προϊόντων μίας χρήσης εγκυμονεί πιθανό κίνδυνο για τον ασθενή ή τον χρήστη. Ενδέχεται να προσένεψε μολύνη ή/και υποβάθμιση της λειτουργικότητας. Η μόλυνση ή/και η περιορισμένη λειτουργικότητα του προϊόντος ενδέχεται να οδηγεί σε τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενή.
- Η χορήγηση φωτεινασίθητων φαρμάκων απαιτεί τη χορήγηση σετ ενδοφλέβιας χορήγησης με προστασία από την υπερώδη ακτινοβολία.
- Ελέγχετε πάντοτε αν υφίσταται ασυμβατότητα με άλλα φάρμακα ή με υλικά που αναφέρονται στην Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος του φαρμάκου.
- Μην επαναποτελείτερην. Να μην χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία λήξης.
- Μη χρησιμοποιείτε σε σύνδεση με αντίλι έχουσης.

Διάρκεια χρήσης

Η διάρκεια χρήσης εξαρτάται από την προορίζουμενη θεραπεία σύμφωνα με την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος του φαρμάκου ή του διαλόγου. Γενικά, η αλλαγή των σετ χορήγησης πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με τις εθνικές κατευθυντήριες γραμμές (π.χ. οδηγίες του Κέντρου Έλέγχου και Πρόληψης Νοσημάτων (CDC) ή/και των πρωτόκολλων του νοσοκομείου). Το Intrapur® Inline πρέπει να αλλάζεται μετά από 24 ώρες το αργότερο.

Απόρριψη

Απόρριψη σύμφωνα με τις τοπικές οδηγίες ή/και τα κλινικά πρωτόκολλα.

Για την απόρριψη, χρησιμοποιήστε την ενωματωμένη προστασία του ρύγχους στον ρυθμιστή ροής τύπου roller.

Συνθήκες αποθήκευσης και χειρισμού

Συνθήκες αποθήκευσης:

- Να διατηρείται μακριά από το ηλιακό φως.
- Το προϊόν πρέπει να διατηρείται στεγνό.

Επισήμωνση για τον χρήστη

Αν, κατά τη διάρκεια χρήσης του προϊόντος ή εξαιτίας της χρήσης του, συμβεί κάποιο σοβαρό περιστατικό, αυτό θα πρέπει να αναφερθεί στον κατασκευαστή ή/και στον έδυνοισοδημένο αντιπρόσωπο του, καθώς και στην αρμόδια αρχή της χώρας σας.

Εάν απαιτούνται περιπτώσεις οδηγίες χρήσης, μπορείτε να τις ζητήσετε από τον κατασκευαστή ή να τις λάβετε από τον δικτυακό τόπο της B. Braun:
<https://eifub.bbraun.com/>

Οδηγίες λειτουργίας

Οι εικόνες στη σελίδα 3.

Για τις συσκευές Intrapix® Inline, κατά τη διάρκεια μιας μεμονωμένης διαδικασίας, επιτρέπεται οι νέου τρόπου σύμφωνα με τα πρωτόκολλα ή/και τις κατευθυντήριες οδηγίες του νοσοκομείου.

Ημερομηνία τελευταίας έκδοσης: 28/10/2022

es Instrucciones de uso

Descripción del dispositivo

El equipo de administración intravenosa puede utilizarse con dispositivos compatibles de conformidad con las normas DIN EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20.

El equipo de administración intravenosa cumple con la norma EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4.

Materiales utilizados

Acrilestireno, polibutadieno, Supor®, poliéster, politeráfluorotileno, polietileno, polipropileno, poliamida, poliestireno, poliestireno resistente a los impactos, copolímero de acrilonitrilo butadieno estireno, poliuretano.

Equipo de infusión con filtro de 0,2 µm

Esterilidad

Esterilizado con óxido de etileno. Consulte la información incluida en el envase primario.

No utilizar si el envase está dañado.

Inspeccione visualmente el envase del producto para garantizar que el sistema de barrera estéril esté intacto.

Uso previsto

Equipos de administración intravenosa para infusión por gravedad.

El filtro de Intrapur® Inline presenta una baja unión de proteínas y la membrana de 0,2 µm ofrece un área de filtración efectiva de 10 cm² hecha de polietilsulfona que contribuye a evitar la contaminación de partículas mediante la retención de partículas de > 0,2 µm y reduce la contaminación microbiológica mediante la retención de bacterias y hongos.

No reutilizable.

Indicaciones

Los equipos de infusión se utilizan para la terapia de infusión, por ejemplo: Mantenimiento del volumen de fluido, reemplazo del volumen de fluido, infusión de medicación (por ejemplo, antibióticos, quimioterápicos) con botellas y bolsas conforme al resumen de las características del producto de los fármacos/soluciones.

Población de pacientes

El dispositivo puede utilizarse en todos los pacientes a los que se les prescribe una terapia de infusión. No existen limitaciones relacionadas con el género ni la edad. Intrapur® Inline puede emplearse en pacientes adultos, pediátricos y neonatos.

Usuario previsto

Los filtros Intrapur® Inline solo debe utilizarlos personal sanitario que haya recibido una formación adecuada sobre esta técnica durante sus estudios.

Tras una correcta evaluación médica y una formación adecuada, también se puede permitir a los pacientes y/o cuidadores asumir pasos de manejo definidos conforme a las directrices nacionales. El personal sanitario es responsable de garantizar que los pacientes y/o cuidadores hayan recibido la formación necesaria para el uso correcto de Intrapur® Inline y que la formación de estos pacientes y/o cuidadores sea documentada por dicho personal sanitario conforme a las directrices locales sobre documentación.

Contraindicaciones

El equipo de administración intravenosa no debe utilizarse en caso de incompatibilidad demostrada del fármaco/solución intravenosa con uno de los materiales utilizados. Deberían tenerse en cuenta el resumen de las características del producto de los respectivos fármacos o soluciones con respecto a las contraindicaciones.

Sin administración de hemoderivados o componentes sanguíneos.

Los filtros Intrapur® Inline con un tamaño de poro de 0,2 µm no deben utilizarse para la filtración de lípidos, suspensiones o emulsiones y soluciones coloidales. El filtro no debe usarse para la filtración estéril de soluciones con contaminación visible por bacterias o piroygenos.

Riesgos residuales y reacciones adversas

Los riesgos generales que pueden producirse durante la terapia de infusión incluyen, entre otros, embolias gaseosas, infección local o sistémica,

contaminación de partículas, errores de medición y dobleces en los tubos que pueden disminuir o interrumpir el flujo de los fluidos. La fuga de fluidos citotóxicos o biológicos puede representar un peligro adicional para los pacientes, las visitas o el personal.

Precauciones

Comprobación visual en busca de posibles daños en el equipo intravenoso antes de usarlo.

No vuelva a montar la tapa protectora del conector del paciente.

No utilizar el equipo si las tapas protectoras están sueltas o faltan.

Preste atención a las directrices generales para infusiones paralelas.

Tenga también en cuenta el resumen de las características del producto de los fármacos o soluciones correspondientes para detectar posibles incompatibilidades con otros fármacos o soluciones.

Verificar continuamente que todas las conexiones estén bien ajustadas durante todo el procedimiento de infusión.

Permita que el filtro cuelgue hacia abajo e inicie el flujo. El filtro comenzará el cebado automáticamente si se deja en posición vertical. No invertir para cavar el filtro.

Los filtros de infusión intravenosa ayudan a alcanzar los niveles de higiene requeridos, pero no los sustituye. Emplear técnicas asepticas conforme a las directrices nacionales y/o los protocolos del centro hospitalario.

Evite que la abertura de aire del filtro de infusión intravenosa entre en contacto con, por ejemplo, desinfectantes o jabón desde el exterior.

Advertencias

La reutilización de dispositivos de un solo uso supone un riesgo potencial para el paciente o el usuario. Puede producir contaminación y/o deterioro de la capacidad funcional. La contaminación y/o la limitación de la capacidad funcional del dispositivo pueden ocasionar lesiones, enfermedades o incluso la muerte del paciente.

La administración de fármacos fotosensibles requiere equipos de administración intravenosa con protección UV.

Comprobar siempre posibles incompatibilidades con otros fármacos o con otros materiales conforme a la información que aparece en el resumen de las características del producto o ficha técnica del fármaco.

Comprobar siempre si el uso de un filtro de 0,2 µm aparece en el resumen de las características del producto del respectivo fármaco.

No volver a esterilizar. No utilizar después de la fecha de caducidad.

No utilizar en combinación con una bomba de infusión.

Duración de uso

La duración de uso depende de la terapia aplicada conforme al resumen de las características del producto del respectivo fármaco o solución. Por lo general, el cambio de equipos de administración debe realizarse conforme a las directrices nacionales (por ejemplo, normas de los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades o CDC) y/o los protocolos del centro hospitalario. Intrapur® Inline debe cambiarse transcurridas 24 horas como máximo.

Eliminación

Eliminar conforme a las directrices locales y/o los protocolos clínicos.

Utilizar la protección integrada del punzón en la pinza del rodillo para su posterior eliminación.

Condiciones de conservación y transporte

Condiciones de almacenamiento:

- No exponer a la luz solar.
- Mantener seco.

Aviso para el usuario

En el caso de que, durante el uso de este producto o como consecuencia de su uso, se produzca un incidente grave, notifíquese al fabricante y/o su representante autorizado y la autoridad nacional. En caso de que se necesiten instrucciones de uso adicionales, pueden solicitarse al fabricante u obtenerse en la página de B. Braun:
<https://eifu.bbraun.com/>

Instrucciones de uso

● Ilustraciones en la página 3.

Para Intrapur® Inline, está permitida una segunda perforación conforme a las directrices y/o protocolos del centro hospitalario durante un procedimiento único.

Fecha de la última revisión: 28/10/2022

et Kasutusjuhend

Seadme kirjeldus

I.v.-manustamiskomplekti võib kasutada koos seadmetega, mis vastavad standarditele EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20.

I.v.-manustamiskomplekt vastab standardile EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4.

Kasutatud materjalid

Akrüülstüreenpolübutadileen, Supor®, polüester, polütetrafluoroetleen, polüteilen, polüpropülen, polüamiid, polüstüreen, lõögikindel polüstüreen, akrüülinitriilbutadienieenstüreen-kopolümeer, polüüretaan.

0,2 µm liinisises filteriga infusioonikomplekt.

Steriliseeritud etüleenoksidiiga

Palun tutvuge müügipakendil oleva teabega.

Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud.

Kontrollige toote pakendit visuaalselt veendumaks, et steriliseeritud vahend on õigesti pakendatud.

Ettenähtud kasutus

I.v.-manustamiskomplektid üksnes gravitatsiooniinfusiooniks.

Intrapur® Inline'i liinisises filter on madala valgusüvusega ja 0,2 µm membranil on efektiivne polüetersulfoni 10 cm²filtrerimispindala, mis aitab ära hoida saastumist > 0,2 µm osakestega ja vähendab mikrobioloogilist saastumist bakterite ja seenteaga.

Mitte kasutada korduvalt.

Näidustus

Infusioonikomplekte kasutatakse infusioonraviks, nt: vedelikumahu jälgimine, vedelikumahu asendamine, ravimite infundereerimine (nt antibiootikumid, terapeptiilised ravimid), kasutades ravimite/lahuste omaduse kokkuvõttele vastavaid pudeleid ja kotte.

Patsientipopulatsioon

Seadet võib kasutada kõigil patsientidel, kellele on välja kirjutatud infusioonrav.

Soolisi või ealisi piiranguid ei ole. Intrapur® Inline'i võib kasutada täiskasvanutel, lastel ja vastsündinutel.

Ettenähtud kasutaja

Intrapur® Inline'i toihived kasutada üksnes tervishoiutöötajad, kes on saanud piisava väljaõppse selle tehnika alal.

Meditsiinilise hindamise ja piisava juhendamise järel võivad patsientid ja/või hooldajad samuti saada loa teatud käsitemisvõtete tegemiseks vastavalt kohalike eeskirjadele. Tervishoiutöötajate vastutusel on tagada, et patsiente ja/või hooldajaid oleks juhendatud Intrapur® Inline'i õige kasutamise alal ning et tervishoiutöötaja oleks hooldaja ja/või patsienti juhendamise kohalike dokumenteerimis- suniintse järgi dokumenteerinud.

Vastunäidustused

I.v.-manustamiskomplekt ei tohi kasutada ravi-/i.v. lahuse tööstatud sobimatus korral mõnega kasutatavatest materjalidest. Avestage ravimite/lahuste omaduse kokkuvõttes esitatud vastunäidustestega.

Mitte manustada veretooteid ega verekomponente.

Intrapur® Inline'i ava suurusega 0,2 µm ei tohi kasutada liipiilide, suspensioonide, emulsioonide ja kolloidlahuste filtreerimiseks. Filtrit ei tohi kasutada nähtava bakterialise või pürogeense saastega lahuste steriilseks filtreerimiseks.

Jääkriskid/kõrvaltoimed

Üldine risk infusioniravi käigus, sealhulgas öhkemboolla, lokaalne kuni süsteemne infektsioon, osakestega saastamine, raviviga ja niverdumine, mis võib infusioonivoolu vähendada või peata. Tsütotoksiliste või bioloogiliste vedelike leke võib tekita läsariiski patsientidele, külastajatele või töötajatele.

Ettevaatustabinööd

- Enne kasutamist kontrollige visuaalselt, et i.v.-komplekt ei oleks kahjustatud.
- Ärge paigaldage uesti patsientidekonktorit kaitseskord.
- Ärge kasutage seda, kui kaitsekord on puudu või lahti.
- Arvestage paralleelinfusioonide üldjuhustega.
- Lugege ka ravimite/lahuste omaduse kokkuvõteti, et leida võimalikke ravimite/lahuste sobimatusi.
- Jälgitge kogu infusiooniproseduuri välti köiki ühendusi tiheduse suhtes.
- Laske filtril vabalt rippuda ja käivitage vedeli-kuvoga. Filter täitub automaatselt, kui see on vertikaalsed. Filtrit ei tohi eeltäitamiseks tagurpidi kerata.
- I.v.-filtrid aitavad saavutada nõutavaid hügieenistandardid, aga ei asenda neid. Kasutage aspetilist kontrollit vastavalt riiklikele eeskirjadele ja/või haiglas kehtivate korrale.
- Jälgitge, et i.v.-filtri õhutusavasse ei satuks väljastpoolt desinfektante ega seepi.

Hoiatused

- Ühekordsete seadmete taaskasutamise tekib patsientide välti kasutajale potentsiaalne riski. See võib põhjustada seadme saastumist ja/või funktsioonihäireid. Seadme saastumine ja/või funktsioonihäireid võivad põhjustada patsienti vigastusi, haigusi või surma.
- Valgustundlikku ravimite manustamine nõub UV-kaitsega i.v.-manustamiskomplekti.
- Kontrollige alati ravimi omaduse kokkuvõtt-test, kas esineb sobimatus teiste ravimite või materjalidega.
- Kontrollige alati ravimi omaduse kokkuvõtt-test, kas 0,2 µm filtril kasutamine on lubatud.
- Ärge resteriliseerge. Ärge kasutage pärast aegumisküpäeva.
- Mitte kasutada infusioonipumbaga ühendatult.

Kasutuse kestus

Kasutamise kestus sõltub kavandatud ravist vastavalt ravimi või lahuse ravimi omaduse kokkuvõttele. Üldiseks pealkindat manustamiskomplektide muutusel toimuma vastavalt riiklikele sunistele (nt: CDC sunised) ja/või haiglaprotokollidele. Intrapur® Inline'i tuleb vahetada vähemalt igapäevane.

Jäätmekäitus

Kasutamisest kõrvaldamine kooskõlas kohalike määrustega ja/või kliiniliste protokollidega.

Äravaskamisel kasutage rullklammbri integreeritud süstlakaitset.

Säilitamise ja käsitlemise tingimused

- Hoida päikesevalguse eest.
- Hoida kuivas.

Märkus kasutajale

Kui selle toote kasutamise ajal või selle kasutamise tagajärvel tekib ohjuhumi, teatage sellest töötajale ja/või selle volitatud esindajale ja kohalikule päädevale asutusele.

Kui vajate täiendavaid kasutusjuhiseid, võite neid küsida töötajalt või hankida B. Braun kodulehelt <https://eifu.bbraun.com/>

Käsitlemisjuhised

● Joonised lk 3.

Intrapur® Inline'i puul on uesti punkteerimine sama protseduuri käigus lubatud vastavalt haigla eskirjadele ja/või suunistele.

Viimase redaktsiooni kuupäev: 2022-10-28

fi Käyttöohje

Tuotekuvaus

IV-antosarja voidaan käyttää EN ISO 80369-7- / ISO 80369-7-; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20 -standardien kantsa yhteensopivien laitteiden kanssa.

IV-antosarja on EN ISO 8536-4- / ISO 8536-4 -standardin mukainen.

Käytetty materiaali

Akrüülistyreeneenpolybutadieneen, Supor®, polyesteri, polytetrafluoroeteni, polyteeni, polypropyleeni, polyamidi, polystyreeni, isunkestväär polystyreeni, akrylinitrili-butadieneen-styreenikopolymeeri, polyüretaan.

Infusioonisetti, jossa on 0,2 µm:n suodatin

Steriili

Steriloole etyleenioksidilla. Katso tiedot sisäpakkauksesta.

Ei saa käyttää, jos pakaus on vahingottunut.

Tarkista tuotekausi silmämääritäessi ja varmistaa, etta sterili estejärjestelmä on ehjä.

Käyttötarkoitus

IV-antosarjat vain painovoimaiseen infusioon.

Intrapur® Inline'i suodatin on vähän proteineja sisava, ja sen 0,2 µm:n membraanin tehollinen suodatusalue on 10 cm². Membrani on valmis-tettu polyeeterisulfoniosta, ja se auttää estämään huumerkontaminaatiota suodattamalla poisi huukset, joiden koko on yli 0,2 µm. Lisäksi se vähentää mikrobiologista kontaminaatiota suodattamalla poisi baktereite ja sieniä.

Ei saa käyttää uudelleen.

Käyttöaihe

Infusioonsettejä käytetään esimerkki seuraavissa infusioonihoidoissa: nestetilavuuden lähitäpäininen, nestetilavuuden korvaus, lääkeiden anto infuusiona (esim. antibiootit, kemoterapi-aineet) pulloista ja pusseista lääkeiden/liuosten valmis-tehtyteenvedon mukaisesti.

Potilaaryhmä

Laiteta voidaan käyttää kaikille potilaaille, joille on määrätty infusioonhoitoa.

Ei ikää-, tai sukupuoleen liityviä rajoituksia.

Intrapur® Inline -laitetta voidaan käyttää aikuisilla, lapsilla ja vatsasyntyneillä.

Suunnitteltu käyttäjä

Intrapur® Inlinea saavat käyttää vain terveyden-huollon ammattilaiset, jotka ovat saaneet tämän teknikan käyttöolosuhteet.

Myös potilaat ja/tai heidän hoitajansa voivat saada oikeuden tehdä tiettyjä käsittelyvaiheita lääketie-teilisen arvion perusteella ja riittävän opastuksen saatuaan, jos tämä on salittua laitteen käyttöömaassa. Terveydenhuollon työntekijät vastaavat siitä, että potilaat ja/tai hoitajat koulutetaan käyt-tämään Intrapur® Inlinen -tuotetta oikein ja että terveydenhuollon työntekijä dokumentoi hoitajalle ja/tai potilaalle annetun koulutuksen paikallisten dokumentointiohjeiden mukaisesti.

Vasta-aihheet

IV-antosarja ei saa käytävä, jos lääkkeen/IV-liuoksen tiedetään olevan yhteensopimaton jonkin käytön materiaalin kanssa. Lääkkeiden/liosten valmistehteenvedossa esitettyt vasta-aihheet on otettava huomioon.

Ei verituotteiden tai -komponenttien antoon.

Intrapur® Inline -suodattimia, joiden suodattimen huokoskoko on 0,2 µm, ei saa käyttää lipidien, suspensioiden tai emulsioiden ja kolloidiliuosten suodattamiseen. Suodattinta ei saa käyttää sellaisista liuosten sterilin suodatuksessa, joissa on bakteerien tai pyrogeenien aiheuttama näkyvä näominaisuus.

Jäännösriskit ja haittavaikutukset

Infusiohoidon yleiset riskit, kuten ilmaembolia, paikallinen tai sisteminen infektio, hiukkaskontaminaatio, lääkitysvirhe ja letkuun taittuminen, joka voi hidastaa infuusio virtausta tai estää sen. Sytotokisten tai biologisten nesteiden vuodosta voi aiheutua vaaraa potilaalle, vireillijoille tai työntekijöille.

Varotoimet

- Tarkista IV-sarja ennen käyttöä silmämääräisesti yaruoiden varalta.
- Älä laita potilasliittimen suojakorkkaa takaisin paikalleen.
- Älä käytä, jos suojakorkki on löysä tai puuttuu.
- Noudata rinnakkaisinfusiota koskevia yleisiä ohjeita.
- Ota huomioon myös lääkkeiden/liosten valmistehteenetöiden tietotiedot lääkkeiden/liosten mahdollisista yhteensopimattomuuksista.
- Valvo kaikkien liuosten täytyttä koko infusiotuimenpiteen ajan.
- Anna suodattimen roikkua suoraan alaspäin ja aloita nesteen täytyttö alhaalta. Suodattimen esittäytyvä tapahtuu automaattisesti, jos se on pystyasennossa. Älä esittäytyä suodattinta käännettäessä se toisin päin.
- IV-suodattimet auttavat hygieniaavaatimusten täyttämisessä, mutta eivät korvaa muita hygiennatoimenpiteitä. Käytä kansallisten ohjeiden ja/tai sairaalan protokollien mukaisia aseptisia teknikoita.
- Estä IV-suodattimen ilmanpoistoaukon tukutumisen esimerkiksi ulkopuolelta tulevien desinfiointiaineiden tai saippuan vuoksi.

Varoitusketset

- Kertakäytölaitteiden käyttäminen uudelleen voi vaarantaa potilaan tai käyttäjän turvallisuuden. Se saattaa johtaa kontaminaatioon ja/tai puitteelliseen törmäintään. Kontaminaatio ja/tai laiteen puitteellinen toiminta saattaa johtaa potilaan vammaan, sairautaan tai kuolemaan.
- Valolle herkkiin lääkeihin antamiseen tarvitaan UV-suojattu IV-antosarja.
- Tarkista aina, onko lääkeen valmistehteenvedossa mainittu yhteensopimattomuksia muiden lääkkeiden tai materiaalien kanssa.
- Tarkista aina, onko lääkeen valmistehteenvedossa määritetty 0,2 µm:n suodattimen käytöstä.
- Ei saa steriloida uudelleen. Ainetta ei saa käyttää viimeisen käytöpäivämääärän jälkeen.
- Älä käytä infusioinpumpun kanssa.

Käytön kesto

Käytön kesto vaihtelee lääkkeen tai liuoksen valmistehteenvedossa esitetyn aiotun hoidon mukaisesti. Yleisesti ottaen antosetti tulisi vaihtaa kansallisten ohjeiden ja/tai sairaalan käytäntöjen mukaisesti. Intrapur® Inline on vaihdettava viimeistään 24 tunnin kuluttua.

Hävitäminen

Hävitä paikallisten ohjeiden ja/tai kliinisten käytäntöjen mukaisesti.

Käytä hävitettäessä rullasulkimeen integroitua piikkisuojusta.

Säilytys- ja käsittelyoloosuuteet

Säilytys:

- Suojattava auringolta.
- Säilytä kuivassa.

Huomautus käyttäjälle

Jos tämän tuotteen käytön aikana tai sen käytön seurauksena ilmenee vakaava vaaratilanne, siitä on ilmoitettava valmistajalle ja/tai sen valtuutettulle edustajalle sekä kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle.

Tarkempia käyttöohjeita voi tarvittaessa pyytää valmistajalta tai hakea B. Braunin verkkosivustolta: <https://cifu.bbraun.com/>.

Käyttöohjeet

© Kuvat sivulta 3.

Intrapur® Inlinen upotukseen uudelleen yhden toimenpiteen aikana on salitettu sairaalan käytän ja/tai ohjeiden mukaisesti.

Julkaisu viimeksi: 28.10.2022

fr Mode d'emploi

Description du dispositif

Le système d'administration IV peut être utilisé avec des dispositifs conformes aux normes EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7 ; ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20.

Le système d'administration IV est conforme à la norme EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4.

Matériaux utilisés

Acrylystyrène polybutadiène, Supor®, polyester, polytétrafluoroéthylène, polyéthylène, polypropylène, polyamide, polystyrène, polystyrène résistant aux impacts, acrylyne-butadiène-styrène copolymère, polyuréthane.

Système de perfusion avec filtre en ligne de 0,2 µm.

Sérialité

Sérilisé à l'oxyde d'éthylène. Consulter les informations figurant sur l'emballage principal.

Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé.

Inspecter visuellement l'emballage du produit pour vérifier que le système de barrière stérile est intact.

Objectif visé

Systèmes d'administration IV pour perfusion par gravité.

Le filtre en ligne d'Intrapur® Inline est associé à une faible liaison aux protéines et la membrane de 0,2 µm offre une surface de filtration efficace de 10 cm² en polyéthersulfone, qui prévient la contamination particulière, en retenant les particules > 0,2 µm et réduit la contamination microbiologique en retenant les bactéries et les champignons.

Ne pas réutiliser.

Indication

Les systèmes de perfusion sont utilisés pour les traitements par perfusion, tels que : Maintien du volume de liquide, remplacement du volume de liquide, perfusion de médicaments (ex. : antibiotiques, agents chimiothérapeutiques) en flacon et poche, conformément au Résumé des caractéristiques du produit des médicaments/solutions.

Population de patients

L'appareil peut être utilisé pour tous les patients auxquels un traitement par perfusion est prescrit. Ce dispositif n'est pas associé à une limitation liée au sexe ou à l'âge. Intrapur® Inline peut être utilisé chez l'adulte, l'enfant et le nouveau-né.

Utilisateur prévu

Intrapur® Inline ne doit être utilisé que par des professionnels de santé ayant reçu une formation adéquate à cette technique dans le cadre de leurs études.

Après avoir reçu des instructions adaptées et une évaluation, les patients et/ou les soignants peuvent être autorisés à prendre le relais pour des étapes de manipulation définies, selon les directives nationales. Les professionnels de santé sont responsables de la formation des patients et/ou des soignants à la bonne utilisation d'Intrapur® Inline et de la

documentation de cette formation, conformément aux directives locales en matière de documentation.

Contre-indications

Le système d'administration IV ne doit pas être utilisé en cas d'incompatibilité prouvée entre le médicament/la solution IV et l'un des matériaux utilisés. Le résumé des caractéristiques du produit des médicaments/solutions doit être consulté afin de connaître les contre-indications éventuelles.

Pas d'administration de produits ou de composants sanguins.

Intrapur® Inline doté de pores de 0,2 µm ne doit pas être utilisé pour la filtration de lipides, de suspensions ou d'émulsions et de solutions collodiales. Le filtre ne doit pas être utilisé pour la filtration stérile de solutions visiblement contaminées par des bactéries ou des pyrogènes.

Risques résiduels et effets secondaires

Il s'agit des risques généraux survenant lors d'une perfusion thérapeutique, comme l'embolie gazeuse, l'infection locale à systémique, la contamination particulière, l'erreur médicamenteuse et les torsions de la tubulure qui peuvent réduire ou interrompre le flux de la perfusion. La fuite d'agents cytotoxiques ou de liquides biologiques peut représenter un risque supplémentaire pour les patients, les visiteurs ou le personnel.

Précautions

- Vérifier visuellement que le système IV n'est pas endommagé avant de l'utiliser.
- Ne pas remplacer le capuchon de protection du connecteur patient.
- Ne pas utiliser si les capuchons de protection sont desserrés ou manquants.
- Respecter les consignes générales relatives aux perfusions parallèles.
- Consulter également le Résumé des caractéristiques du produit des médicaments/solutions.
- Surveiller l'étanchéité de toutes les connexions pendant la totalité de la perfusion.
- Laisser le filtre pendre à la verticale et activer l'écoulement du liquide. Le filtre s'amorce automatiquement s'il reste en position verticale. Ne pas inverser le filtre pour l'amorcer.
- Les filtres IV permettent de respecter des normes d'hygiène, mais ne les remplacent pas. Utiliser une technique aseptique conformément aux directives nationales et/ou aux protocoles de l'hôpital.
- Éviter tout contact entre l'ouverture de l'évent du filtre IV et les substances comme des désinfectants ou du savon externes.

Avertissements

- La réutilisation d'éléments à usage unique est dangereuse pour le patient et l'utilisateur. Elle peut provoquer une contamination et/ou une réduction de la fonctionnalité. La contamination et/ou la fonctionnalité limitée du dispositif peuvent causer des blessures, des maladies voire la mort du patient.
- L'administration de médicaments photosensibles nécessite des systèmes d'administration IV protégés contre les UV.
- Toujours vérifier si des incompatibilités avec d'autres médicaments ou avec des matériaux sont mentionnées dans le Résumé des caractéristiques du produit du médicament.
- Toujours vérifier si l'utilisation d'un filtre 0,2 µm est mentionnée dans le Résumé des caractéristiques du produit du médicament.
- Ne pas restériliser. Ne pas utiliser après la date de péremption.
- Ne pas utiliser avec une pompe à perfusion.

Durée d'utilisation

La durée d'utilisation dépend du traitement prévu, conformément au Résumé des caractéristiques du produit du médicament ou de la solution.

En général, le système d'administration doit être remplacé conformément aux directives nationales (par ex. directives du CDC) et/ou aux protocoles hospitaliers. Intrapur® Inline doit être changé après 24 h d'utilisation au plus tard.

Élimination

La mise au rebut doit respecter les directives locales et/ou les protocoles cliniques.

Utiliser la protection du perforateur intégrée au niveau de la pince à roulette pour élimination.

Conditions de stockage et de manutention

Conditions de stockage :

- Tenir à l'abri des rayons du soleil.
- Garder au sec.

Avis à l'utilisateur

Si, lors de l'utilisation de ce produit ou à la suite de son utilisation, un incident grave s'est produit, veuillez le signaler au fabricant et/ou à son représentant agréé et à votre autorité nationale.

Si des modes d'emploi supplémentaires sont requis, ils peuvent être demandés auprès du fabricant ou téléchargés sur la page d'accueil de B. Braun : <https://eifu.bbraun.com/>

Instructions d'utilisation

Illustrations à la page 3.

Il est autorisé de reperforer Intrapur® Inline pendant une même procédure, conformément aux protocoles ou aux directives de l'hôpital.

Date de dernière publication : 28/10/2022

hr Upute za uporabu

Opis uređaja

Set za IV primjenu smije se upotrebljavati s proizvodima koji su u skladu s normama EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20.

Set za IV primjenu u skladu je s normom EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4.

Upotrijebljeni materijali

Akril polibutadien stiren, Supor®, poliester, poli-tetrafluoroetilen, polietilen, polipropilen, poliamid, polistiren, polimerni otporan na udarce, akrilonitril butadien stiren kopolimer, poliuretan.

Set za infuziju s filtrom od 0,2 µm u liniji

Sterilnost

Sterilizirano etilen-oksidom. Pogledajte informacije na primarnoj ambalaži.

Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno.

Obavite vizualni pregled pakiranja proizvoda kako biste bili sigurni da je sustav sterilne barijere u besprijeckornom stanju.

Predviđena namjena

Setovi za IV primjenu za gravitacijsku infuziju.

Filtar u liniji proizvoda Intrapur® Inline slabo veže proteine, a membrana od 0,2 µm pruža efektivno područje filtriranja od 10 cm² načinjeno od poli-terefsulfona koji pomaže pri sprečavanju onečišćenja česticama zadržavajući čestice veličine > 0,2 µm te smanjujući mikrobiološko onečišćenje zadržavajući bakterije i glijice.

Nemojte ponovo upotrebljavati.

Indikacija

Setovi za infuziju upotrebljavaju se za infuzijsku terapiju, npr.: održavanje volumena tekućine, nadomještanje volumena tekućine, primjena lijekova putem infuzije (npr. antibiotika, kemoterapeutika) uz pomoć bočica i vrećica u skladu sa Sažetkom opisa svojstava lijekova/otopina.

Populacija bolesnika

Ovaj se proizvod može upotrebljavati u svih bolesnika kojima je propisana infuzijska terapija.

Nema ograničenja u pogledu spola ili dobi. Intrapur® Inline može se upotrebljavati u odraslih, pedijatrijskih i neonatalnih pacijentima.

Predviđeni korisnik

Intrapur® Inline smije upotrebljavati samo stručno medicinsko osoblje odgovarajuće obučeno za ovu tehniku.

Nakon medicinske procjene i odgovarajućih uputa, bolesnici i/ili njegovatelji također mogu obavljati određene korake rukovanja u skladu s nacionalnim smjernicama. Zdravstveni djelatnici odgovorni su za to da zajamče da su bolesnici i/ili njegovatelji obučeni za ispravnu uporabu proizvoda Intrapur® Inline te da je zdravstveni radnik dokumentirao obučavanje njegovatelja i/ili bolesnika u skladu s lokalnim smjernicama za dokumentiranje.

Kontraindikacije

Set za IV primjenu ne smije se upotrebljavati u slučaju dokazane nekompatibilnosti lijeka / infuzijske otopenje s nekim od upotrijebljenih materijala. Treba uzeti u obzir kontraindikacije opisane u Sažetku opisa svojstava lijekova/otopina. Zabranjena je primjena krvnih derivata i komponenti.

Intrapur® Inline s veličinom pora od 0,2 µm ne smije se upotrebljavati za filtraciju lipida, suspenzija ili emulzija i koloidnih otopenja. Filter se ne smije upotrebljavati za sterilno filtriranje otopenja vidljivo kontaminiranih bakterijama ili pirogenima.

Preostali rizici/nuspojave

Opći rizici do kojih dolazi tijekom infuzijske terapije, uključujući zračni emboliju, lokalnu i sistemsku infekciju, kontaminaciju česticama, pogrešku u doziranju lijeka i savijanje koje može dovesti do smanjenja ili zastavljanja infuzijskog protoka. Curenje citotoksičnih ili bioloskih tekućina može predstavljati dodatnu opasnost za bolesnike, posjetitelje ili osoblike.

Mjere opreza

- Prije uporabe vizualno provjerite ima li oštećenja na infuzijskom setu.
- Nemojte ponovno pričvršćivati zaštitnu kapicu priključka za bolesnika.
- Nemojte upotrebljavati ako nema zaštitnih čepova ili ako su labavi.
- Pridržavajte se općih smjernica za paralelne infuzije
- Uzmite u obzir i odgovarajući Sažetak opisa svojstava lijekova/otopina u vezi s mogućim nekompatibilnostima lijekova/otopina.
- Pratite nepropusnost svih priključaka tijekom cijelog postupka davanja infuzije.
- Pustite da filter visini ravni prema dolje i pokrenite protok tekućine. Filter će se automatski napuniti ako se ostavi u uspravnom položaju. Nemojte preokretati da biste napunili filter.
- IV filtru pomažu u postizanju potrebnih higijenskih standarda, ali nisu zamjena za njih. Primijenite aseptične tehnike u skladu s nacionalnim smjernicama i/ili bolničkim protokolima.
- Izbjegavajte da ventilacijski otvor IV filtra dođe u kontakt s npr. dezinficijonom ili sapunom izvana.

Upozorenja

- Ponovna uporaba proizvoda za jednokratnu upotrebu predstavlja potencijalni rizik za pacijenta ili korisnika. To može dovesti do kontaminacije i/ili ograničene funkcionalnosti. Kontaminacija i/ili ograničena funkcionalnost proizvoda može rezultirati ozljedama, bolesti ili smrću pacijenta.
- Za primjenu lijekova osjetljivih na svjetlo potrebni su setovi za IV primjenu s UV-zastitom.
- Uvijek provjerite jesu li u Sažetku opisa svojstava lijeka navedene inkompatibilnosti s drugim lijekovima ili materijalima.
- Uvijek provjerite je li uporaba filtra od 0,2 µm navedena u Sažetku opisa svojstava lijeka.
- Nemojte ponovno sterilizirati. Nemojte upotrebljavati nakon roka uporabe.

- Nemojte upotrebljavati u kombinaciji s infuzijama s krom pumpon.

Trajanje primjene

Trajanje uporabe ovisi o predviđenoj terapiji sukladno sa Sažetkom opisa svojstava lijeka ili otopenje. Općenito, promjenu setova za primjenu treba obavljati sukladno s nacionalnim smjernicama i/ili bolničkim protokolima. Intrapur® Inline treba promjeniti najkasnije nakon 24 sata.

Odlaganje u otpad

Zbiranjivanje obavite u skladu s lokalnim propisima i/ili kliničkim protokolima.

Prilikom odlaganja u otpad upotrebljavajte integriranu zaštitu za Šiljak na rotirajućoj stezaljci.

Uvjeti za skladitištenje i rukovanje

Uvjeti skladitištenja:

- Držati podajte od sunčeve svjetlosti.
- Čuvati na suhom.

Napomena za korisnika

Ako se tijekom i/ili zbog uporabe ovog proizvoda dogodi ozbiljan incident, prijavite to proizvođaču i/ili njegovu ovlaštenom predstavniku i državnom nadležnom tijelu.

Ako su vam potrebne druge upute za uporabu, možete ih zatražiti od proizvođača ili preuzeti na početnoj internetskoj stranici tvrtke B. Braun: <https://eifu.bbraun.com/>

Upute za rad

Illustracije na stranici 3.

Za Intrapur® Inline, ponovno bušenje u skladu s bolničkim protokolima i/ili smjernicama dopušteno je u okviru jednog postupka.

Datum posljednjeg izdanja: 28.10.2022

hu Használati utasítás

Készülékleírás

Az intravénás infúziós szerelék olyan eszközökkel használhatók, amelyek megfelelnek az EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7, valamint az ISO 80369-20 / ISO 80369-20 szabványoknak.

Az intravénás infúziós szerelék megfelel az EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4 szabványnak.

Felhasznált anyagok

Akril-sztirol-polibutadién, Supor®, poliészter, poli-tetrafluor-étilén, poliétlen, polipropilén, poliamid, polisztirol, ütéssálló polisztirol, akrilnítril-butadién-sztirol kopolímer, poliuretan.

Infúziós szerelék 0,2 µm-es inline szűróvel

Sterilitás

Etilén-oxiddal sterilizálva. Lásd az elsődleges csonmagoláson található tájékoztatást.

Ne használja, ha a csomagolás sérült.

Ellenorízze szemrevételezéssel a termék csomagolását, és győződjön meg a sterilít-gérendszer sértetlenségéről.

Rendeltetés

Intravénás infúziós szerelékek gravitációs infúzióhoz.

Az Intrapur® Inline inline szűrő alacsony fehér-jekötődést mutat, és a 0,2 µm-es membrán poli-étersulfonból készült, 10 cm²-es hatékony szűrőfelületet biztosít, amely a > 0,2 µm méretű részecskék visszatartásával segít megelőzni a részecskeszennyezést, a baktériumok és gombák visszatartásával pedig csökkenti a mikrobiológiai szennyeződést.

Ne használja fel újra.

Javallat

Az infúziós szerelékeket infúziós terápiához használják, például a következőkhöz: folyadékmenyiség fenntartása, folyadékmenyiség pótlása, gyógyszerek (pl. antibiotikumok, kemoterápiás

szerek) infúziójá tartályok és zsákok segítségével, a gyógyszerek/oldatok alkalmazási előirásának megfelelően.

Betegpopuláció

Az eszköz minden olyan betegnél használható, ainek infúziós terápiát írtak elő.
Nincsenek nemre vagy életkorra vonatkozó korlátozások. Az Intrapur® Inline felnőttek, gyermekek és újszülöttek esetében használható.

Tervezett felhasználó

Az Intrapur® Inline szerelést csak olyan egészségügyi dolgozók használhatják, akik a tanulmányai során megfelelő képzésben részesültek erre a technikára vonatkozóan.

Orvosi vizsgálatot és megfelelő útmutatást követően a betegek és/vagy a gondozók számára is engedélyezhető, hogy bizonyos meghatározott kezelési lépéseket a nemzeti irányítottatásoknak megfelelően végezzenek. Az egészségügyi dolgozok felülvizsgálati sorrendben azonban a betegek és/vagy a gondozók eligazítást kaphanak az Intrapur® Inline helyes használatáról, és hogy a gondozók és/vagy betegnek nyújtott útmutatást az egészségügyi dolgozó a dokumentációra vonatkozó helyi irányelveknél megfelelően dokumentálja.

Ellenjavallatok

Az intravénás infúziós szerelék nem használható a gyógyszer/intravénás infúzió igazolt összeférhetlensége esetén a felhasznált anyagok valamelyikével. Az ellenjavallatok tekintetében figyelembe kell venni a gyógyszerek/oldatok alkalmazási előirását. Vérkészítmények és vérkomponensek nem adhatók be.

A 0,2 µm-es pórusmérűtőt Intrapur® Inline szűrőt illesztő lipidek, szuszpenziók, valamint emulziók és kolloid oldatok szűrésére használják. A szűr nem használható baktériumokkal vagy pirogénekkel láthatóan szennyezett oldatok steril szűrésére.

Fennmaradó kockázatok / Mellékhatások

Az infúziós terápia során előforduló általános kockázatok, beleértve a légemböliát, a helyi vagy szisztemás fertőzést, a részecskezenyezést, a gyógyszereles hiábát, valamint az összehurkolódást, amely az infúzió áramlásnak csökkenést vagy leállását eredményezheti. A citotokis vagy biológiai folyadékok szívágása további veszélyforrást jelenthet a betegek, a látogatók, valamint a személyzet számára.

Öntévélezet

- Használata előtt ellenőrizze szemretelezéssel az infúziós szerelék sérumleírásával.
- Ne tegye vissza a betegcsatlakozó védőkupakját.
- Ne használja, ha a védőkupakok hiányoznak vagy meg vannak lazulva.
- Tartsa szem előtt a párhuzamos infúziókra vonatkozó általános irányelvezeteket.
- Vegye figyelembe a gyógyszerek/oldatok megfelelő alkalmazási előirásait is a gyógyszerek/oldatok lehetséges összeférhetlenségeit illetően.
- Az infúziós eljárás teljes időtartama alatt rendszeresen ellenőrizze a csatlakozások szorosságát.
- Hagyja, hogy a szűr egyenesen lefelé lőjön, és indítsa el a folyadékmarását. Függleges helyzetben hagyja a szűröt automataisan fel-tölöttük. Ne fordítja fel a szűröt a feltöltéséhez.
- Az infúziós szűrök segítenek az előírt higiéniai előirások elérésében, de nem helyettesítik azokat. A nemzeti irányelvek és/vagy a kórházi protokollok szerinti aseptikus eljárást alkalmazzon.
- Kerülje el, hogy az infúziós szűröt légtelenítő nyílással kívülről pl. fertőtlenítőszerekkel vagy szappannal érintkezzen.

Figyelmezettsések

- Az egyszeri használatra szolgáló eszközök újbóli felhasználása potenciális veszélyt jelent a beteg, valamint a felhasználó számára. Ez szennyeződéshez és/vagy a működékesség romlásához vezethet. A szennyeződés és/vagy az eszköz nem

megfelelő működése a beteg sérülését, egészségrákosodását vagy halálát okozhatja.

- A fénýrézékeny gyógyszerek beadásához UV-védelemmel ellátott intravénás infúziós szerelék szükséges.
- Mindig ellenőrizze, hogy szerepel-e a más gyógyszerekkel vagy anyagokkal való összeférhetlenség a gyógyszer alkalmazási előirásában.
- Mindig ellenőrizze, hogy szerepel-e a 0,2 µm-es szűr használatara vonatkozó kijelentés a gyógyszer alkalmazási előirásában.
- Ne sterilizálja újra. Ne használja a lejáratú dátum után.
- Ne használja infúziós pumpához csatlakoztatva.

A használat időtartama

A használat időtartama a gyógyszer vagy az oldat alkalmazási előirása szerint végzendő terápiától függ. Az infúziós szerelékek cseréjének általában az országában érvényes irányelvnek (pl. CDC Irányelv) és/vagy a kórházi protokolloknak megfelelően kell történnie. Az Intrapur® Inline szűröt legkésőbb 24 óra elteltével kell ki cserélni.

Ártalmatlanítás

A helyi irányelvnek és/vagy a klinikai protokolloknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Az ártalmatlanításhoz a görgős szorítónál alkalmazzon integrált tűskevédelmet.

Tárolási és kezelési feltételek

Tárolási feltételek:

- Naprónyi célra védve tartandó.
- Szárazon tartandó.

Megjegyzés a felhasználó számára

Hu ezen termék használata során vagy annak következében súlyos, váratlan esemény következett be, kérjük, jelentse a gyártót és/vagy a gyártó meg-hatalmazott képviselőjének, valamint az illetékes nemzeti hatóságának.

Ha további használati utasításokra van szükség, azok a gyártótól igényelhetők, vagy beszerezhetők a B. Braun honlapján: <https://eifu.bbraun.com/>

Kezelési útmutató

• Az illusztrációk a 3. oldalon találhatók.

Az Intrapur® Inline esetében az újrafelhasználás a kórházi protokolloknak és/vagy irányelvnek megfelelően egyetlen eljárás során megengedett.

Az utolsó kiadás dátuma: 2022-10-28

id Petunjuk penggunaan

Deskripsi alat

Perangkat pemberian IV dapat digunakan dengan alat yang sesuai dengan EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20.

Perangkat pemberian IV sesuai dengan EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Bahan yang digunakan

Akril-stirena polibutadiena, Supor®, poliester, politetrafluoretilena, polietilen, polipropilen, poliamida, polistirena, polistirena tahan benturan, akrilonitril-butadiena-stirenakopolimer, poliuretana.

Perangkat infus dengan filter inline berukuran 0,2 µm

Sterilitas

Disterilkan oleh EO. Harap baca informasi mengenai pengemasan utama.

Jangan gunakan jika kemasan rusak.

Lihat dan periksa kemasan produk untuk memastikan bahwa sistem penghalang steril masih utuh.

Tujuan penggunaan

Perangkat pemberian IV untuk penginfusian gravitas.

Pengikatan protein filter inline Intrapur® InLine rendah dan membran 0,2 µm menawarkan area filtrasi yang efektif seluas 10 cm² dari Polietersulfon

yang membantu mencegah kontaminasi partikulat dengan menahan partikel berukuran > 0,2 µm and mengurangi kontaminasi mikrobiologis dengan menahan bakteri dan jamur.

Jangan gunakan kembali.

Indikasi

Perangkat penginfusian digunakan untuk terapi infus, cth.: Penjagaan volume cairan, pengangguran volume cairan, infus obat (cth.: antibiotik, agen kemoterapi) dengan botol dan kantong sesuai dengan Ringkasan karakteristik produk obat/larutan.

Populasi pasien

Alat ini dapat digunakan untuk semua pasien yang diresepkan untuk menggunakan terapi infus.

Tidak ada pembatasan terkait usia atau gender.

Intrapur® Inline dapat digunakan untuk orang dewasa, anak-anak, dan neonatus.

Pengguna yang Memenuhi Syarat

Intrapur® Inline hanya boleh digunakan oleh tenaga kesehatan yang telah dilatih secara memadai dengan latar belakang pendidikan dalam teknik ini.

Setelah pemeriksaan medis dan instruksi yang memadai, pasien dan/atau pelaku asuh juga dapat diizinkan untuk mengambil alih langkah-langkah penanganan yang telah ditentukan sesuai panduan nasional. Tenaga kesehatan bertanggung jawab untuk memastikan bahwa pasien dan/atau pelaku asuh mendapatkan instruksi tentang penggunaan Intrapur® Inline yang benar dan bahwa instruksi untuk pelaku asuh dan/atau pasien tersebut didokumentasikan oleh tenaga kesehatan, sesuai pada dokumen dokumentasi setempat.

Kontraindikasi

Perangkat pemberian IV tidak boleh digunakan jika terbukti adat ketidakcocokan obat/IV dengan salah satu bahan yang digunakan. Ringkasan karakteristik produk obat/larutan untuk kontraindikasi harus dipertimbangkan.

Tidak boleh ada pemberian produk atau komponen darah.

Intrapur® Inline dengan pori berukuran 0,2 µm tidak boleh digunakan untuk penyaringan lipid, suspensi atau emulsi, dan larutan koloid. Filter tidak boleh digunakan untuk sterilisasi secara mekanik (filtrasi) terhadap cairan dengan kontaminasi bakteri atau pirogen yang terlihat.

Risiko Sisa/Efek Samping

Risiko umum yang terjadi selama terapi infus termasuk embolisme udara, infeksi lokal hingga sistematik, kontaminasi partikulat, salah obat dan tekuhan pada selang yang dapat mengakibatkan aliran infus berkurang atau berhenti. Kebocoran cairan sitotoksik atau biologis dapat menjadi bahan tambahan bagi pasien, pengunjung, atau staf.

Tindakan pencegahan

• Sebelum menggunakan perangkat IV, lakukan pemeriksaan visual untuk mengetahui jika ada kerusakan.

• Jangan pasang kembali tutup pelindung pada koneksi pasien.

• Jangan gunakan jika tutup pelindung tidak ada atau longgar.

• Perhatikan panduan umum untuk penginfusian paralel

• Harap pertimbangkan juga Ringkasan karakteristik produk obat/larutan yang sesuai terkait kemungkinan ketidaksesuaian obat/larutan.

• Pantau semua kekencangan sambungan selama prosedur pemberian infus dilakukan.

• Gantung filter dalam posisi lurus, dan mulai alirkan cairan secara perlahan. Filter akan diisi secara otomatis jika berada dalam posisi vertical. Jangan dibalikkan untuk mengisi filter.

• Filter IV membantu pencapaian standar kebersihan yang diperlukan, tetapi bukan pengganti standar kebersihan. Gunakan teknik aseptik

<p>sesuai dengan panduan nasional dan/atau protokol rumah sakit.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Hindari kontak lubang ventilasi udara filter IV dengan bahan seperti disinfektor atau sabun da- dari luar. 	<p>Sterilità Sterilizzato tramite EO. Fare riferimento alle informazioni riportate sulla confezione principale. Non utilizzare se la confezione è danneggiata. Ispezionare visivamente la confezione del prodotto per verificare che il sistema a barriera sterile sia intatto.</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Non usare se i cappucci di protezione sono assenti o allentati. - Per le infusione parallele osservare le linee guida generali.
<p>Peringatan</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Alat sekali pakai yang digunakan kembali bisa menimbulkan potensi risiko pada pasien atau pengguna. Hal ini dapat menyebabkan kontaminasi dan/atau kerusakan fungsi pada alat tersebut. Kontaminasi dan/atau fungsi terbatas pada alat dapat menyebabkan luka, penyakit pada, atau kematiyan pasien. - Pemberian obat-obatan yang sensitif terhadap cahaya memerlukan perangkat pemberian IV yang terlindungi dari sinar UV. - Selalu pastikan apakah ketidaksesuaian dengan obat-obatan atau bahan lain dinyatakan dalam Ringkasan karakteristik produk obat tersebut. - Selalu pastikan apakah penggunaan filter berukuran 0,2 µm dinyatakan dalam Ringkasan karakteristik produk obat tersebut. - Jangan disterilkan kembali. Jangan gunakan setelah tanggal kedaluwarsa. - Jangan gunakan dengan hubungan ke pompa infus. 	<p>Scopo previsto Set di somministrazione IV per infusione per gravità.</p> <p>Il filtro in linea di Intrapur® Inline è a basso contenuto di proteine e la membrana da 0,2 µm offre un'area di filtrazione efficace di 10 cm² realizzata in polietilsulfone che consente di prevenire la contaminazione particolare trattengendo le particelle di dimensione >0,2 µm e riduce la contaminazione microbiologica trattengendo batteri e funghi.</p>
<p>Jangka waktu penggunaan</p>	<p>Durasi penggunaan bergantung pada terapi yang diinginkan sesuai Ringkasan caratteristik produk obat atau larutan. Secara umum, pengantian set infus harus sesuai dengan pedoman yang berlaku secara nasional (cth.: pedoman CDC) dan/atau protokol rumah sakit. Intrapur® Inline harus diganti minimal setelah 24 jam.</p>	<p>Non riutilizzare.</p>
<p>Pembuangan</p>	<p>Pembuangan produk harus sesuai dengan pedoman dan/atau protokol klinis yang berlaku di negara setempat.</p>	<p>Indicazione I set di infusione vengono utilizzati per la terapia infusionale, ad es.: mantenimento del volume di liquido, sostituzione del volume di liquido, infusione di farmaci (ad es. antibiotici, agenti chemioterapici) con flaconi e sacche in base al Riassunto delle caratteristiche del prodotto dei farmaci/delle soluzioni.</p>
<p>Popolazione di pazienti</p>	<p>Il dispositivo può essere usato su tutti i pazienti a cui è stata prescritta la terapia infusionale.</p>	<p>Non vi sono limiti di sesso o età. Intrapur® Inline può essere usato per pazienti adulti, pediatrici e neonati.</p> <p>Destinazione d'uso Intrapur® Inline deve essere utilizzato solo da operatori sanitari che hanno ricevuto una formazione adeguata su questa tecnica.</p> <p>Previa valutazione medica e formazione adeguata, è possibile consentire anche ai pazienti e/o ai caregiver di occuparsi di specifici passaggi della procedura di utilizzo in base alle linee guida nazionali. Gli operatori sanitari hanno la responsabilità di verificare che i pazienti e/o i caregiver siano stati formati in merito al corretto utilizzo del set Intrapur® Inline e che tale formazione sia documentata dall'operatore sanitario in base alle linee guida locali per la documentazione.</p>
<p>Kondisi penyimpanan dan penanganan</p>	<p>Kondisi penyimpanan: <ul style="list-style-type: none"> - Jauhkan dari sinar matahari. - Pastikan tetap kering. </p> <p>Pemberitahuan kepada pengguna</p>	<p>Controindicazioni Il set di somministrazione IV non deve essere utilizzato in caso di dimostrata incompatibilità del farmaco/della soluzione IV con uno dei materiali utilizzati. Per le controindicazioni è necessario considerare il Riassunto delle caratteristiche del prodotto dei farmaci/delle soluzioni.</p> <p>Nessuna somministrazione di prodotti o componenti ematici.</p>
<p>petunjuk Pengoperasian</p>	<p>⇒ Illustrasi pada halaman 3.</p> <p>Untuk Intrapur® Inline, penusukan ulang sesuai panduan dan/atau protokol rumah sakit diperbolehkan dalam prosedur tunggal.</p>	<p>Intrapur® Inline con pori di dimensione 0,2 µm non deve essere utilizzato per la filtrazione di lipidi, sospensioni o emulsioni e soluzioni colloidiali. Il filtro non deve essere usato per la filtrazione sterile di soluzioni con contaminazione visibile da batteri o pirogeni.</p>
<p>Tanggal terbitan terakhir: 2022-10-28</p>	<p>Rischi residui/Effetti collaterali Rischii generali che si verificano durante la terapia infusionale fra cui emboli gassosi, infezione da locale a sistematica, contaminazione particolare, errore associato al farmaco e attorcigliamento che può causare la riduzione o l'arresto del flusso di infusione. La perdita di liquidi citotossici o biologici può rappresentare un ulteriore pericolo per i pazienti, i visitatori o il personale.</p>	<p>Condizioni di conservazione e utilizzo Condizioni di stoccaggio: <ul style="list-style-type: none"> - Tenere lontano dalla luce solare. - Proteggere dall'umidità. </p>
<p>Avviso per l'operatore</p>	<p>Se, durante l'utilizzo di questo prodotto o in seguito al suo utilizzo, si verifica un incidente grave, segnalarlo al produttore e/o al rappresentante autorizzato e all'autorità nazionale competente.</p>	<p>Si sono necessarie ulteriori istruzioni per l'uso, possono essere richieste dal fabbricante o possono essere ottenute dalla homepage di B. Braun: https://efiu.bbraun.com/</p>
<p>Istruzioni operative</p>	<p>⇒ Immagini a pagina 3.</p>	<p>Per Intrapur® Inline, durante una singola procedura, è consentita la ripetizione in base ai protocolli ospedalieri e/o alle linee guida.</p>
<p>Set di infusione con filtro in linea da 0,2 µm</p>	<p>Set di infusione con filtro in linea da 0,2 µm</p>	<p>Data dell'ultima pubblicazione: 28-10-2022</p>

It Naudojimo instrukcija

Irenginio aprašas

Intraveninių rinkinių gali būti naudojamas su irenginiais, kurie atitinka EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20.

Intraveninis rinkinys atitinka EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Naudojamos medžiagos

Akrilitrifluorietiliens, "Supor®", poliesteris, politerafluorietiliens, polietilenas, polipropilenas, poliamidas, polistirenas, poveikui atsparus polistirenas, akrilnitril-butadien-stireno kopolimeras, poliuretanas.

Infuzijų rinkinys su 0,2 µm integruotu filtru

Steriliumas

Steriliuota EO. Vadovaukės informacija, pateikta ant pagrindinės pakuočės.

Nenaudoti, jei pakuočė pažeista.

Apžiūrėkite gaminiu pakuočę ir patirkrinkite, ar nepažeista steriliojo barjero sistema.

Numatytoji paskirtis

Intraveninių rinkinių sunkio (savitale) infuzijai. "Intrapur® Inline" integrotas filtras užtikrina mažą baltymu rišimąsi, o 0,2 µm membrana, užtikrinanti efektyvų 10 cm² filtravimo plotą ir pagaminta iš polietersulfono, padeda išvengti užteršimų kietosioms dalelėmis, sulaikydama > 0,2 µm daleles ir mažina mikrobiologinę taršą, sulaikydama bakterijas bei grybelius.

Nenaudokite pakartotinai.

Indikacija

Infuzijų rinkiniai skirti infuzijų terapijai, pvz.: Skysčio kiekiu palaikejimui, skysčio kiekiu keitimui, vaistų (pvz., antibiotiku, chemoterapijos medžiagų) infuzijai iš buteliukų ir maišelių, kai nurodyta vaistų / tirpalų preparato charakteristikų santraukoje.

Pacientų populiacija

Priemonę galima naudoti visiems pacientams, kurieems skirta infuzijų terapija.

Néra jokių nu lytimi ar amžiumi susijusų apribojimų. "Intrapur® Inline" galima naudoti suaugusiems, vaikams ir naujagimiams.

Numatytojas naudotojas

"Intrapur® Inline" turi naudoti tik sveikatos priėžiuros specialistai, tinkamai išmokyti naudoti šį metodą ir turintys atitinkamą šios srities išsilavinimą.

Pagal nacionalines taisykles, atlikus medicininius ivertinimus ir tinkamai išmokius, pacientams ir (arba) globėjams taip pat gali būti leidžiamā vykdymai tam tikros naudojimo vienos. Už pacientų ir (arba) globėjų išmokykma tinkamai naudoti "Intrapur® Inline" yra atsakingi sveikatos priėžiuros darbuotojai. Jie turi dokumentuoti globėjų ir (arba) pacientų mokymus pagal viettes dokumentavimo taisykles.

Kontraindikacijos

Intraveninio rinkinio negalima naudoti, jei yrodytas vaisto / intraveninio tirpalo nesuderinamusus su viena iš naudojamų medžiagų. Reikia atsižvelgti į vaisto / tirpalo preparato charakteristikų santraukos pateiktas kontraindikacijas.

Neskirta kraujų produktams ar kraujų komponentams leisti.

0,2 µm porų dydžių "Intrapur® Inline" negalima naudoti lipidams, suspesioms ar emulsijoms ir koloidiniams tirpalams filtrotu. Filto negalima naudoti sterilai filtrotu tirpalams, kai matomi užkrėtimo bakterijomis arba priegrienos požymiai.

Liekamoji rizika ir šalutinis poveikis

Bendrieji pavojai, pasitaikantys infuzijos metu, apima oro embolių, vietinę ar sisteminę infekciją, užteršimą dalelėmis, vaisto skyrimo klaidą ir užlinkimą, dėl kurio gali susilpninti arba sustoti infuzijos

tékėm. Citotoksinių ar biologinių skysčių pratekėjimas gali sukelti papildomą pavojų pacientams, lankytokyiams ar personalui.

Atsargumo priemonės

- Prieš naudodami apžiūrėkite intraveninį rinkinį, ar jis néra pažeistas.
- Ant paciento jungties pakartotinai neuždékite apsauginio dangtelio.
- Nenaudokite, jei néra apsauginį dangtelį arba jis yra atsilaivinę.
- Vadovaukitės lygiagrečių infuzijų bendrosiomis gairėmis
- Taip pat atsižvelkite į atitinkamą vaistų / tirpalų preparato charakteristikų santraukos pateiktą informaciją apie vaistą / tirpalų nesuderinamumą.
- Visos infuzijos procedūros metu stebékite visas jungtis, ar jos sandarios.
- Leiskite filtrui tiesiog kabėti žemyn, tada paleiskite skysčio krautą. Palikta vertikaliuje padėtyje filtras automatiškai užspildys. Neapverskite, jeigu norite, kad filtrui užspildytų.
- Intraveninių filtrai padeda pasiekti reikiamus higienos standartus, tačiau jų nepakeičia. Tai-kykite aseptinius metodus pagal nacionalines taisykles ir (arba) ligoninės protokolus.
- Stenkites, kad intraveninio filtro olio ventiliacijos anga nesileistų prie pvt., išorėje esančių dezinfekantų ar mulo.

Spėjimai

- Pakartotinai naudojant vienkartines priemones yra rizika pacientui arba naudotoui. Tai gali sukelti užkratai ir (arba) priemonės gali veikti netinkamai. Nenaudojant užkrėstą ir (arba) netinkamai veikiant įtaisą pacientas gali būti sužalotas, susirigtai arba mirti.
- Skiriant šviesias jautrius vaistus reikia naudoti UV spinduliams nelaidžius intraveninius rinkinius.
- Visada patirkrinkite, ar vaistinio preparato charakteristikų santraukoje nėra nurodyto nesuderinamumo su kitaip vaistais arba medžiagomis.
- Visada patirkrinkite, ar 0,2 µm filtro naudoti yra nurodyta vaistu preparato charakteristikų santraukoje.
- Nesteriliuoti pakartotinai. Nenaudokite pasibaigus tinkamumo naudoti datai.
- Nenaudokite kartu su infuzijų siurbliu.

Naudojimo trukmė

Naudojimo trukmė priklauso nuo numatytojo gydymo, nurodyto vaisto ar tirpalo vaistinio preparato charakteristikų santraukoje. Bendrai, leidimo rinkinius reikia keisti vadovaujantis nacionalinėmis gairėmis (pvz., CDC gairėmis) ir (arba) ligoninės protokolais. "Intrapur® Inline" reikia keisti bent po 24 val.

Šalinimas

Šalinke vadovaudamiesi vietinėmis taisyklemis ir (arba) klinikiniams protokolais.

Šalindamai naudokite integrugotą smaigo apsaugą ant rutulinio spausdinto.

Laikymo ir naudojimo sąlygos

Laikymo sąlygos:

- Saugokite nuo Saulės šviesos.
- Laikykite sausoje vietoje.

Pastaba naudotojui

Jeigu naudojant šį gaminių arba dėl jo naudojimo kyla pavojingas incidentas, apie tai turite pranešti gamintojui ir (arba) jo igaliotam atstovui bei savo šalies kompetentingai tarnybai.

Jei reikalingos papildomos naudojimo instrukcijos, jų galima paprašyti gamintojo arba rasti "B. Braun" svetainėje: <https://eifu.bbraun.com/>

Naudojimo instrukcijos

● Iliustracijos 3 psli.

Pakartotinis "Intrapur® Inline" pradūrimas pagal ligoninės protokolus ir (arba) taisykles leidžiamas vienos procedūros metu.

Paskutinio leidimo data: 2022-10-28

Iv Lietošanas instrukcija

Ierices apraksts

Intravenozā šķiduma ievades sistēmu drīkst izmantot ar ierīcēm, kas atbilst EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20.

Intravenozā šķiduma ievades sistēma atbilst EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Izmantotie materiāli

Akrla stirola poliibutadiēns, Supor®, poliesteris, politerafluorietiliēns, polietilēns, polipropilēns, poliamids, polištirols, triecieniturgs polištirols, akrilnitrila-butadiēna-stirola kopolimērs, poliu-

retāns.

Infuzijas kompleks ar vienrindas 0,2 µm filtru

Sterilitāte

Sterilizēts ar EO. Lūdzu, skatiet informāciju uz pirmārā iepakojumu.

Nelietojiet, ja iepakojums ir bojāts.

Apskatiet produkta iepakojumu, lai pārliecinātos, ka steriliārā barjera sistēma ir neskarta.

Paredzētā lietošana

Intravenozā šķiduma ievades sistēmas pašplūsmas ievidāšanai.

Intrapur® Inline vienrindas filtram ir zema proteīnu saistīšanas spēja, un 0,2 µm membrāna nodrošina efektīvu 10 cm² no poliestersulfona izgatavotu filtrācijas apgalabalu, kas palīdz novērst cieto daļu kontamināciju, aizsūtot > 0,2 µm cietais daļas, un samazina mikrobioloģisku kontamināciju, aiz-

tuotur baktērijas un sēnētes.

Nelietojiet atkārtoti.

Indikācijas

Infuzijas kompleksi tiek izmantoti infuzijas terapijai, piem., šķidruma daudzuma saglabāšanai, šķidruma daudzuma aizstāšanai, zāļu ievidāšanai (piem., antibiotiku, ķimijiterapijas līdzekļu), izmantojot pudelēs un maisiņus saskaņā ar zāļu/šķidumu aprakstu.

Paredzētā pacientu grupa

Ierīci drīkst lietot visiem pacientiem, kuriem ir noteikta infuzijas terapija.

Nav ar džimumu vai vecumu saistītu ierobežojums. Intrapur® Inline drīkst lietot pieaugašajiem, bēniem un jaundžimūšajiem.

Paredzētās lietojatās

Intrapur® Inline drīkst lietot tikai veselības aprūpes darbinieks, kur, iegūstot izglītību, ir pienācīgi apmācīti šīs metodes izmantošānā.

Pēc medicīniska novērtējuma un atbilstošas apmācības pacienti un/vai aprūpētāji arī drīkst veikt konkrētus darbības saskaņā ar valsts vadlīnijām. Veselības aprūpes darbinieki ir atbildīgi, lai pacienti un/vai aprūpētāji tiktu apmācīti pareizi rikoties ar Intrapur® Inline, kā arī veselības aprūpes darbiniekiem ir jādomākumi aprūpētāji un/vai pacienta apmācība saskaņā ar vietējām dokumentācijas vadlīnijām.

Kontrindikācijas

Intravenozā šķiduma ievades sistēmu nedrīkst lietot, ja ir pierādīta zāļu/intravenozā šķiduma nesaderība ar vienu no izmantotajiem materiāliem. Attiecībā uz kontrindikācijām ir jānem vērā zāļu/šķidumu apraksts.

Nedrīkst ievadīt asins produktus vai asins komponentus.

Intrapur® Inline ar 0,2 µm poras izmēru nedrīkst lietot lipidiu, suspensijs vai emulziju un koloidālu šķidumu filtrēšanai. Filtru nedrīkst lietot, lai filtrējot steriliārā šķidums, kuros ir redzams baktēriju vai pirogēni piesārņojums.

Atlikusie riski/blakuspāradības

Vispārējs risks infūzijas terapijas laikā ietver gaisa emboliju, lokālu un sistēmisku infekciju, cieto daļu kontamināciju, medikamentozās terapijas

kļudu un pārleķšanos, kas var samazināt vai apturēt infuzijas plūsmu. Citiotokos vai bioloģiskos šķidrumus noplūde var radīt papildu apdraudējumu pacientiem, apmeklētājiem vai darbiniekiem.

Drošības pasākumi

- Pirms lietošanas vienmēr pārbaudiet, vai intravēnozā šķiduma ievades sistēma nav bojāta.
- Atkārtoti nepiestipriniet pacienta savienotāja aizsargvāciņu.
- Nelietojet, ja trūkst aizsargvāciņu vai tie ir valgi.
- Nemiet vērā vispārējās vadlīnijas attiecībā uz paralelo infūziju.
- Lūdz, nemiet vērā arī attiecīgo zālu / šķidumu apkrastu atiecību uz zālu / šķidumu nesaderību.
- Visu infuzijas laiku kontrolejiet, lai visi savienojumi būtu stingri.
- Laiuji, lai filtrs brīvi karājas virzienā uz leju un laujiet šķidrumam plūst. Atrodoties vertikālā stāvoklī, filtrs automātiski pieplūs. Lai filtru uzpildītu, nevērsiet to pretējā virzienā.
- Intravēnozīs filtri palīdz nodrošināt nepieciešamās higijēnas standartus, taču tie tās neizmaksā. Izmantojet aseptiskas metodes saskaņā ar valsts vadlīnijām un / vai slimnicas protokoliem.
- Uzmanīties, lai intravēnozā filtra gaisa ventilačiā atverē nenonāktu, piem., dezinfekcijas līdzekļi vai ziepes.

Bridinājumi

- Vienreizējai lietošanai paredzētu ierūtu atkārtota lietošāna var radīt risku pacientam vai ierices lietotājam. Tas var izraisīt kontamīnāciju un/vai funkcionālās spējas traucējumus. Kontamīnācija un/vai ierices ierobežo funkcionalitā spēja var izraisīt pacientam kaitējumu, slimību vai nāves iestāšanos.
- Gaismas jutīgu zālu ievadīšanai nepieciešams mas UV starojums aizsargātās intravēnozā šķiduma ievades sistēmas.
- Vienmēr pārliecinieties, vai zālu aprakstā ir minētas nesaderības ar citām zālēm vai materiāliem.
- Vienmēr pārliecinieties, vai zālu aprakstā ir minēta 0,2 µm plāta lietošā zāla.
- Nesterilizējiet atkārtoti. Nelietojet, ja derīguma termiņš ir beidzies.
- Nelietojet, savienojot ar infuzijas sūknī.

Lietošanas ilgums

Lietošanas ilgums ir akarigs no paredzētās terapijas saskaņā ar zālu vai šķidumu apkrastu. Parasti ievadīšanas sistēmas vajadzētu mainīt saskaņā ar valsti esošājām vadlīnijām (piem., CDC vadlīnijas) un/vai slimnicas protokoliem. Intrapur® Inline ir jāmaina no vēlāk kā pēc 24 stundām.

Iznīcīnāšana

Iznīcīniet saskapā ar vietējām vadlīnijām un/vai kliniskajiem protokoliem.

Iznīcīnāšanai izmantojet integrētu aso aizsargzali un cilindriskā aizspiednā.

Uzglabāšanas un apstrādes apstākļi

Uzglabāšanas nosacījumi:

- neturēt saule;
- sargāt no mitruma.

Paziņojums lietotājam

Ja šī produkta lietošanas laikā vai tā lietošanas rezultātā ir radies noplēni incidents, lūdzu, ziņojiet par to rāzotājam un/vai tā oficiālajam pārstāvīm, kā arī jūsu valsts iestādēm.

Ja ir nepieciešama papildu lietošanas instrukcija, to var pieprasīt rāzotājam vai jegut B. Braun mājas lapā: <https://eifu.bbraun.com/>

Ekspluatācijas nosacījumi

- ⌚ Attēli ir 3. lapā.

Intrapur® Inline atkārtota nostiprināšana saskaņā ar slimnicas protokoliem / vai vadlīnijām ir atļauta vienas procedūras laikā.

Pēdējās pārskatīšanas datums: 2022-10-28

nl Gebruikersinformatie

Beschrijving hulpmiddel

IV-toedieningsset kan worden gebruikt met hulpmiddelen die voldoen aan EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20. IV-toedieningsset voldoet aan EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Gebruikte materialen

Acrylystrene polybutadieen, Supor®, polyester, polytetrafluorethylen, polyethyleen, polypropyleen, polyamide, polystyreen, slagvast polystyreen, acrylonitril-butadiene-styrene, polyurethaan.

Infuusset met inline-filter van 0,2 µm

Steriliteit

Gesteriliseerd met EO. Raadpleeg de informatie op de primaire verpakking.

Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is.

Controleer de productverpakking om er zeker van te zijn dat de steriliteit gewaarborgd is.

Beoogd gebruik

IV-toedieningssets voor zwaarthechinfusie.

Het inline-filter van Intrapur® Inline is beperkt proteïnebindend en het membraan van 0,2 µm biedt een effectief filteroppervlak van 10 cm², gemaakt van polyethersulffoon, wat deeltjesbesmetting helpt te voorkomen door het tegenhouden van deeltjes > 0,2 µm, en verminderd microbiologische besmetting door bacteriën en schimmels tegen te houden.

Niet opnieuw gebruiken.

Indicatie

Infuussets worden gebruikt voor infuustherapie bijv.: Behoud van vloeistofvolume, vervanging van vloeistofvolume, infusie van geneesmiddelen (bijv. antibiotica, chemotherapeutische middelen) met flessen en zakken volgens de Samenvatting van de productkenmerken van de geneesmiddelen/ oplossingen.

Patiëntenpopulatie

Het apparaat kan worden gebruikt voor alle patiënten waarvoor infuustherapie is voorgeschreven. Er gelden geen beperkingen met betrekking tot geslacht of leeftijd. Intrapur® Inline kan worden gebruikt voor volwassenen, kinderen en pasgeboren.

Beoogde gebruikers

Intrapur® Inline mag alleen worden gebruikt door zorgpersoneel dat deze techniek adequaat heeft geleerd tijdens hun opleiding.

Na medische beoordeling kan patiënten en/of verzorgers die adequaat zijn geïnstrueerd eveneens worden toegestaan om bepaalde handelingen zelf uit te voeren in overeenstemming met nationale richtlijnen. Het zorgpersoneel is verantwoordelijk voor het instrueren van patiënten en/of verzorgers in het correcte gebruik van de Intrapur® Inline en dat de instructie van de verzorger en/of patiënt volgens de lokale richtlijnen door het zorgpersoneel wordt gedocumenteerd.

Contra-indicaties

IV-toedieningsset mag niet worden gebruikt in geval van bewezen incompatibiliteit van het geneesmiddel / de IV-oplossing met een van de gebruikte materialen. Samenvatting van de productkenmerken van de geneesmiddelen/oplossingen voor contra-indicaties moeten worden geraadpleegd.

Geen toediening van bloedproducten of bloedbestanddelen.

Intrapur® Inline met 0,2 µm poriegrootte mogen niet worden gebruikt voor het filteren van lipiden, suspensions of emulsies en colloïdale oplossingen. Het filter mag niet worden gebruikt voor steriele

filtratie van oplossingen met zichtbare verontreiniging door bacteriën of pyrogenen.

Risico's/bijwerkingen

Algemeen risico tijdens infusetherapie, waaronder de luchtembolie, lokale tot systemische infectie, deeltjesverontreiniging, medicatiefout en knikken waardoor de infuusstroom afneemt of stoppt. Het lekken van cytotoxische of biologische vloeistoffen kan een bijkomend gevaar zijn voor patiënten, bezoekers en personeel.

Voorzorgsmaatregelen

- Visuele controle van de IV-set op schade voor gebruik.

- Bevestig de beschermkap van de patiëntconnector niet opnieuw.

- Niet gebruiken wanneer de beschermkap los zitten of ontbreken.

- Let op de algemene richtlijnen voor parallele infusies.

- Raadpleeg eveneens de betreffende Samenvatting van de productkenmerken van de geneesmiddelen/ oplossingen met betrekking tot mogelijke onverenigbaarheden van geneesmiddelen/ oplossingen.

- Controleer alle verbindingen op dichtheid gedurende de gehele infuusprocedure.

- Laat het filter recht naar beneden hangen en start de vloeistofstroom. Het filter zal automatisch beginnen met primen als het in de verticale positie blijft. Niet omkeren om het filter te primen.

- IV-filters kunnen bijdragen tot het bereiken van de vereiste hygiënennormen, maar zijn geen vervanging daarvan. Gebruik aseptische technieken in overeenstemming met de nationale richtlijnen en/of ziekenhuisprotocollen.

- Vermijd contact tussen de luchtentielopening van het IV-filter en bijv. ontsmettingsmiddelen of zeep van buitenaf.

Waarschuwingen

- Het opnieuw gebruiken van producten voor eenmalig gebruik creëert een mogelijk risico voor de patiënt of de gebruiker. Het kan leiden tot contaminatie en/of beschadiging van het functioneel vermogen. Contaminatie en/of een beperkte functionaliteit van het product kan leiden tot letsel, ziekte of de dood van de patiënt.

- Voor het toedienen van geneesmiddelen die lichtgevoelig zijn, moeten IV-toedieningssets met UV-bescherming worden gebruikt.

- Controleer altijd of er onverenigbaarheden met andere geneesmiddelen of materialen worden vermeld in de Samenvatting van de productkenmerken van het geneesmiddel.

- Controleer altijd of het gebruik van een 0,2 µm-filter is vermeld in de Samenvatting van de productkenmerken van het geneesmiddel.

- Niet opnieuw steriliseren. Niet gebruiken na de vervaldatum.

- Niet gebruiken in combinatie met een infusie pomp.

Duur van de toepassing

De gebruiksduur is afhankelijk van de beoogde therapie volgens de Samenvatting van de productkenmerken van het geneesmiddel of de oplossing. In het algemeen moet wijzigingen in de toedieningssets plaatsvinden volgens de nationale richtlijnen (bijvoorbeeld de CDC-richtlijn) en/ of de ziekenhuisprotocollen. Intrapur® Inline moet uiterlijk na 24 uur worden vervangen.

Wegwerpen

Verwijdering volgens de lokale richtlijnen en/of klinische protocollen.

Gebruik de geïntegreerde spike-bescherming bij de rolklem voor verwijdering.

Opslag en hantering

Opslagomstandigheden:

- Buiten bereik van zonlicht bewaren.
- Droog houden.

Kennisgeving aan de gebruiker

Indien ikke tidsenhet har bruk av ditt produkt som følge av et alvorlig ulykke mellom legemidlet/IV-løsningen og et annet produkt, kan du rapportere det til produsenten og/eller autorisert kontaktperson og til nasjonale myndigheter.

Indien verdere brukersinformasjon er nødig, kan denne bli tilgjengelig fra fabrikanten eller ved å se på hjemmesiden til B. Braun.

<https://eifu.bbraun.com/>

Bruksanviszing

Illustrasjoner på pagina 3.

Vor Intrapur® Inline er det oppnått åpenbrenge av spikene ved å følge de spesifikasjonene i de tekniske dokumentene.

Datum av sist utgave: 2022-10-28

no Bruksanvisning

Beskrevelse av enheten

IV-administrasjonssettet kan brukes med utstyr som er i overensstemmelse med EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20.

IV-administrasjonssettet er i overensstemmelse med EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Anvendte materialer

Acrylstyren polybutadien, Supor®, poliester, polytetrafluoroetylén, polyetylén, polipropilen, polyamid, polystyren, støtsikkert polystyren, acrylnitril-butadien-styrenekopolymer, polyuretan.

Infusionssett med 0,2 µm inline-filter

Sterilitet

Sterilisert med EO. Ta hensyn til informasjonen på primærkombinasjonen.

Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet.

Kontroller produktembalasjons visuelt før å sikre at sterile barrieresystemet er intakt.

Tiltenkt bruk

IV-administrasjonssettet for infusjon ved hjelp av tyngdekraft.

Inline-filteret i Intrapur® Inline har lav proteinbinding, og membranen på 0,2 µm har et effektivt filtreringssområde på 10 cm² laget av polyetersulfon, som bidrar til å forhindre partikkellkontaminering ved at det holder tilbake partikler større enn 0,2 µm og reduserer mikrobiologisk kontaminering ved å forhindre at bakterier og sopp slipper gjennom.

Skal ikke gjenbrukes.

Indikasjon

Infusionssettet brukes til infusjoner, f.eks.: Opprettholdelse av væskevolum, erstattning av væskevolum, infusjon av legemidler (f.eks. antibiotika, kjemoterapeutiske midler) med flasker og poser i henhold til preparatomtalen for legemidlet/losningen.

Pasientgruppe

Utstyret kan brukes av alle pasienter som blir foretatt infusjonsbehandling.

Ingen kjønns- eller aldersrelaterte begrensninger. Intrapur® Inline kan brukes av voksne, barn og nyfødte.

Tiltenkte brukere

Intrapur® Inline skal kun brukes av helsepersonell som har fått tilstrekkelig opplæring i denne teknikken gjennom utdanningen sin.

Efter medisinsk vurdering og tilstrekkelig opplæring kan også pasienter og/eller omsorgspersoner utføre noe av behandlingstrinnene i samsvar med nasjonale retningslinjer. Helsepersonell har ansvar for å påse at pasienter og/eller omsorgspersoner får instruksjoner om riktig bruk av Intrapur® Inline og at instruksjonene som gis til omsorgsperson og/eller pasient, dokumenteres av helsepersonellet, i henhold til lokale retningslinjer for dokumentasjon.

Kontraindikasjoner

IV-administrasjonssettet skal ikke brukes i tilfeller der det er påvist uforlighet mellom legemidlet/IV-løsningen og ett av de anvendte materialene. Preparatet for legemidlene/losningene vedrørende kontraindikasjoner skal tas i betraktning. Ingen administrerings av blodprodukter eller blodkomponenter.

Intrapur® Inline med en porestørrelse på 0,2 µm må ikke brukes til filtrering av lipider, suspensjoner eller emulsjoner, og kolloidale løsninger. Filteret må ikke brukes til steril filtrering av løsninger med synlig kontaminering av bakterier eller pyrogener.

Restrisiko/bivirkninger

Generell risiko som forekommer under infusjonsbehandling, inkludert luftembolisme, lokal til systemisk infeksjon, partikkellkontaminering, medikamentfeil og boying av slangen som kan forårsake reduksjon eller stopp i infusjonsstrømmen. Lekasje av cytotoxiske eller biologiske væsker kan utgjøre en ytterligere risiko for pasienter, besøkende og personale.

Forholdsregler

- Visuelt kontroll av IV-sett for skader før bruk.
- Ikke fest beskyttelseshetten på pasienttilkoblingen på nyt.
- Må ikke brukes hvis beskyttelseshettene mangler eller er løse.
- Ta hensyn til de generelle retningslinjene for parallelle infusjoner.
- Ta også hensyn til preparatomtalen for legemidlene/opplosningene når det gjelder mulige uforligheter mellom legemidler/opplosninger.
- Kontroller at alle tilkoblingene er tette gjennom hele infusjonsprosedyrene.
- La filteret henge rett ned og start væskestrommen. Filteret vil automatisk fylles med væske når det blir stående vertikalt. Ikke snu opp ned for å fylle filteret.
- IV-filtre bidrar til å oppnå påkrevde hygiene-standarder, men er ikke en erstatning for disse. Bruk aseptiske teknikker i henhold til nasjonale retningslinjer og/eller sykehussprotokoller.
- Unngå at luftventiltilslutningen i IV-filteret kommer i kontakt med f.eks. desinfeksjonsmidler eller såpe fra utsiden.

Advarsler

- Gjenbruk av utstyr til engangsbruk medfører en potensiell risiko for pasient eller bruker. Det kan føre til kontaminering og/eller redusert funksjonalitet. Kontaminering og/eller begrenset utstyrsfunksjonalitet kan føre til skade, sykdom eller død hos pasienten.
- Administrasjon av lysfølsomme legemidler krever UV-beskyttede sett til IV-administrasjon.
- Kontroller alltid om det er oppgitt uforligheter med andre legemidler eller materialer i preparatomtalen for legemidlet.
- Kontroller alltid om bruken av et 0,2 µm filter er oppgitt i preparatomtalen for legemiddelet.
- Må ikke steriliseres på nyt. Må ikke brukes etter utløpsdatoen.
- Må ikke brukes sammen med en infusjonspumpe.

Brugsvarighed

Brugsvarigheten er avhengig af den tiltenkte behandlingen i henhold til preparatomtalen for legemiddelet. Generelt skal utsiktning av administrasjonssett utføres i henhold til nasjonale retningslinjer og/eller sykehussrutiner. Intrapur® Inline må byttes senest innen 24 timer.

Kassing

Kasseres i henhold til lokale retningslinjer og/eller sykehussprotokoller.

Bruk den integrerte beskyttelsen på spissen på rulleklemmen ved kassering.

Betingelser for oppbevaring og håndtering

Lagringsforhold:

- Beskyttes mot sollys.
- Oppbevares tørt.

Merknad til brukeren

Hvis det har inntruffet en alvorlig hendelse under eller som resultat av bruken av dette produktet, anbefaler vi at du rapporterer det til produsenten og/eller autorisert kontaktperson og til nasjonale myndigheter.

Ta kontakt med produsenten eller gå til B. Brauns hjemmeside: <https://eifu.bbraun.com/> hvis det er behov for mer utfyllende bruksanvisning

Bruksanvisning

Illustrasjoner på side 3.

Ved bruk av Intrapur® Inline er ny perfering i henhold til sykehushets protokoller og/eller retningslinjer tillatt i løpet av én og samme prosedyre.

Dato for sist revisjon: 28.10.2022

pl Instrukcja użytkownika

Opis wyrobu

Zestaw do podawania dożywego może być używany z urządzeniami zgodnymi z normami EN ISO 80369-7 / ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20.

Zestaw do podawania dożywego jest zgodny z normą ISO 8536-4/ISO 8536-4.

Użyte materiały

Polybutadien akrylostrenu, Supor®, poliester, poli-tetrafluoroetylén, polietylén, polipropilen, poliamid, polistyren, støtsikkert polystyren, acrylnitril-butadien-styrenekopolymer, polyuretan.

Zestaw do infuzji z filtrem liniowym 0,2 µm

Sterylność

Sterylizowany tlenkiem etylenu. Należy się zapoznać z informacjami podanymi na opakowaniu podstawowym.

Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone.

Wzrokowo sprawdzić opakowanie produktu w celu potwierdzenia, że system bariery sterylniej jest niezarzucony.

Przewidziane zastosowanie

Zestawy do podawania dożywego do infuzji grzywaczynej

Filtre liniowy Intrapur® Inline charakteryzuje się niskim wiązaniem białka, a membrana 0,2 µm zapewnia skuteczny obszar filtrowania o powierzchni 10 cm², wykonany z polieterosulfonu, który pomaga zapobiegać zanieczyszczeniu cząsteczkami przez zatrzymywanie cząstek o wielkości > 0,2 µm oraz zmniejsza zanieczyszczenie mikrobiologiczne przez zatrzymywanie bakterii i grzybów. Nie używać ponownie.

Wskazanie

Zestawy do infuzji są wykorzystywane do terapii infuzyjnej, np.: Utatrzymanie objętości płynów, zastępowanie objętości płynów, infuzja leków (np. antybiotyków i chemioterapeutyków) przy użyciu butelek i worków zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego leków/roztwórów

Populacja pacjentów

Ten wyrob medyczny może być używany w wszystkich pacjentów, którym przepisano terapię infuzyjną.

Brak ograniczeń związanych z wiekiem i płcią. Zestaw Intrapur® Inline może być stosowany u pacjentów dorosłych, dzieci, jak i noworodków.

Docelowy użytkownik

Produkt Intrapur® Inline powinien być używany tylko przez pracownika opieki zdrowotnej, który został odpowiednio przeszkołony w zakresie teoretycznych podstaw tej techniki.

Po ocenie medycznej i odpowiednim poinstruowaniu pacjenci i/lub opiekunowie mogą mieć takie możliwość przejęcia zdefiniowanych etapów obsługi zgodnie z wytycznymi krajowymi.

Pracownicy opieki zdrowotnej są odpowiedzialni za zapewnienie poinstruowania pacjentów i/lub opiekunów w w zakresie prawidłowego używania urządzenia Intrapur® Inline oraz udokumentowania poinstruowania opiekuńca i/lub pacjenta przez pracowników opieki zdrowotnej zgodnie z lokalnymi wytycznymi dotyczącymi dokumentowania.

Przeciwwskazania

Zestaw do podawania dożynego powinien być używany w przypadku dowiedzionej niezdolności leku/ roztworu dożynego z jednym z używanych materiałów. Charakterystyka produktu leczniczego leków/roztworów służy jako źródło informacji o przeciwwskazaniach.

Nie podawać produktów kwiopochodnych ani składników krwi.

Urządzenie Intrapur® Inline o wielkości porów 0,2 µm nie może być używane do filtracji lipidów, zawiesin ani emulsji i roztworów koloidalnych. Filtr nie powinien być stosowany do jalowej filtracji roztworów z widocznym zanieczyszczeniem bakteriami lub pirogenami.

Rzyko resztkowe / skutki uboczne

Do ogólnych zagrożeń występujących w trakcie terapii infuzyjnej należą: zator powietrznny, zakażenie miejscowe lub ogólnoustrojowe, zanieczyszczenie cząstek, błąd w podaniu leku oraz zagień przedwodu, które może skutkować zmniejszeniem lub zatrzymaniem przepływu infuzyjnego. Dodatkowo, w tym zagrożeniem dla pacjentów, odwiedzających lub personelu może być wiele płynów cytotoksycznych lub biologicznych.

Środki ostrożności

- Kontrola wzrokowa zestawu do podawania dożynego pod kątem uszkodzeń.
- Nie należy ponownie zakładać zatyczki ochronnej na złącze pacjenta.
- Nie używać, jeśli zatyczki ochronne są położone w ludzkiej.
- Należy przestrzegać ogólnych wytycznych dotyczących infuzji równoległych.
- Należy również uwzględnić informacje o ewentualnych niezdolnościach, podane w odpowiedniej charakterystyce produktu leczniczego leków/roztworów.
- Monitorować wszystkie połączenia pod kątem szczelności podczas całego zabiegu infuzyjnego.
- Umożliwić filtrowi zwisanie prosto w dół i zainicjować przepływ płynu. Filtr zostanie automatycznie napełniony wstępnie, kiedy jest pozostawiony w położeniu pionowym. Nie odwracać filtra w celu jego wstępnego napełnienia.
- Filtry infuzyjne pomagają w osiągnięciu wymaganych standardów higieny, ale ich nie zastępują. Stosować techniki aseptyczne zgodnie z wytycznymi krajowymi i/lub protokołami szpitalnymi.
- Unika kontaktu otworu wentylacyjnego filtra infuzyjnego np. ze środkami dezynfekującymi lub mydłem z zewnątrz.

Ostrzeżenia

- Ponowne użycie wyrobów jednorazowego użytku stwarza potencjalne zagrożenie dla pacjenta i użytkownika. Może doprowadzić do skażenia i/lub ograniczenia funkcjonalności wyrobu. Skażenie i/lub ograniczona funkcjonalność produktu może spowodować obrażenia, chorobę bądź śmierć pacjenta.
- Podawanie leków światłoczułych wymaga zestawów do podawania dożynego z ochroną przed UV.
- Należy zawsze sprawdzać, czy w charakterystyce produktu leczniczego danego leku nie podano niezdolność z innymi lekami lub materiałami.
- Zawsze sprawdzać, czy stosowanie filtra 0,2 µm zalecono w charakterystyce produktu leczniczego podawanego leku.

- Nie sterylizować ponownie. Nie używać po upływie terminu ważności.
- Nie używać w połączeniu z pompą infuzyjną.

Czas użytkowania

Czas stosowania zależy od zamierzonej terapii zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego leku lub roztworu. Ogólnie rzecz biorąc, wymiana zestawów do podawania powinna się odbywać zgodnie z krajowymi wytycznymi (np. wytycznymi CDC) i/lub protokołami szpitalnymi. Urządzenie Intrapur® Inline powinno być wymienione najpóźniej po 24 godzinach.

Utylizacja

Należy dokonać utylizacji zgodnie z lokalnymi wytycznymi i/lub protokołami klinicznymi.

Przed oddaniem do utylizacji należy użyć dołączonej osłony kolca przy zaciśku rolkowym.

Warunki przechowywania i obsługi

Warunki przechowywania:

- Chroniczny przed światłem słonecznym
- Przechowywać w suchym miejscu

Uwaga dla użytkownika

Jeżeli w trakcie lub w wyniku użytkowania tego produktu wystąpi poważny incydent, należy zgłosić wytwórcy i/lub jego upoważnionemu przedstawicielowi oraz właściwym władzom krajowym. Jeżeli są potrzebne dodatkowe instrukcje użytkowania, można je zamówić u producenta lub uzyskać ze strony internetowej B. Braun:
<https://eifu.bbraun.com/>

Instrukcja obsługi

• Ilustracje na stronie 3.

W przypadku urządzenia Intrapur® Inline ponowne przeklucie zgodnie z protokołami szpitalnymi i/lub wytycznymi jest dozwolone w trakcie jednej procedury.

Data ostatniego wydania: 2022-10-28

pt Instruções de utilização

Descrição do dispositivo

O sistema de administração IV pode ser utilizado com dispositivos que estão em conformidade com a norma EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20.

O sistema de administração IV está em conformidade com a norma EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Materiais utilizados

Acrilestireno polibutadieno, Supor®, poliéster, politemuftuoretileno, polietilenio, polipropileno, poliamida, poliesterenio, poliesterenio resistente a impacto, acrilonitrila-butadieno-estirenocopolímero, poliuretano.

Conjunto de infusão com filtro em linha 0,2 µm

Esterilidade

Esterilizado por EO. Consulte a informação sobre embalagem primária.

Não utilizar se a embalagem estiver danificada.

Inspeccione visualmente a embalagem do produto para assegurar que o sistema de barreira estéril está intacto.

Finalidade prevista

Sistemas de administração I.V. para infusão com gravidade.

O filtro em linha do Intrapur® Inline tem baixa afinidade proteica e a membrana de 0,2 µm oferece uma área de filtração efectiva de 10 cm², de polietersulfona, que ajuda a evitar a contaminação de partículas ao reter as partículas com > 0,2 µm e reduz a contaminação microbiológica ao reter as bactérias e os fungos.

Não reutilizar.

Indicação

Os conjuntos de infusão são utilizados para terapia de infusão, p. ex.: Manutenção do volume do líquido, substituição do volume do líquido, infusão de medicamentos (p. ex., antibióticos, agentes quimioterapêuticos) com frascos e sacos conforme o Resumo das características do medicamento dos medicamentos/soluções.

População de pacientes

O dispositivo pode ser utilizado em todos os pacientes para os quais a terapia de infusão tenha sido prescrita.

Sem limitações relacionadas com gênero e idade. O Intrapur® Inline pode ser utilizado por adultos, pacientes pediátricos e neonatais.

Utilizadores previstos

O Intrapur® Inline só pode ser utilizado pelo profissional de saúde que tenham sido adequadamente treinados nesta técnica.

Após avaliação médica e instrução adequada, os pacientes e/ou cuidadores também podem assumir os passos de maneuseamento definidos de acordo com as diretrizes nacionais. Os profissionais de saúde são responsáveis por assegurar que os pacientes e/ou cuidadores de saúde recebem a formação adequada em matéria de Intrapur® Inline e que a formação do cuidador de saúde e/ou paciente é documentada pelo profissional de saúde em conformidade com as diretrizes de documentação local.

Contra-indicações

O sistema de administração IV não pode ser utilizado no caso de incompatibilidade provada do medicamento/solução IV a um dos materiais utilizados. Deve ser considerado o Resumo das características do produto dos medicamentos/soluções.

Nenhuma administração de hemoderivados ou hemocomponentes.

O Intrapur® Inline com tamanho de poro de 0,2 µm não deve ser utilizado para a filtragem de lipídios, suspensões ou emulsões e soluções coloidais. O filtro não deve ser utilizado para a filtragem estéril de soluções com contaminação visível por bactérias ou vírus.

Riscos residuais/efeitos secundários

Os riscos gerais que ocorrem durante a terapia de infusão incluem a embolia gásosa, infecção local a sistêmica, contaminação de partículas, erro de medicação e dobras, que podem resultar na diminuição ou paragem do fluxo da infusão. A fuga de líquidos citotóxicos ou biológicos pode ser um perigo adicional para os pacientes, visitantes ou pessoal.

Precauções

- Verificação visual do sistema IV quanto a danos antes da utilização.
- Não volte a aplicar a tampa protectora da conexão ao doente.
- Não utilize se as tampas protectoras estiverem em falta ou soltas.
- Tenha em atenção as orientações gerais para infusões paralelas
- Leva também em consideração o correspondente Resumo das características do produto dos fármacos/soluções quanto a possíveis incompatibilidades de fármacos/soluções.
- Verifique se todas as conexões estão bem apertadas durante todo o período de infusão.
- Permitir que o filtro fique pendurado direcionado para baixo e iniciar o fluxo do líquido. O filtro irá encher automaticamente se deixado numa posição vertical. Não inverter para encarar o filtro.
- Os filtros intravenosos ajudam a cumprir as normas de higiene exigidas, mas não as substituem. Utilize técnicas assépticas de acordo com as diretrizes nacionais e/ou protocolos hospitalares.

- Evite que a abertura da ventilação de ar do filtro IV entre em contacto com, p. ex., desinfectantes ou sabão a partir do exterior.

Avisos

- A reutilização dos dispositivos de utilização única cria um risco potencial para o doente ou o utilizador. Poderá levar à contaminação e/ou insuficiência da capacidade funcional. A contaminação e/ou a limitação da funcionalidade do dispositivo poderá provocar lesões, doença ou morte do paciente.
- A administração de medicamentos sensíveis à luz exigem sistemas de administração IV protegidos contra os raios UV.
- Verifique sempre se existem incompatibilidades com outros fármacos ou materiais no Resumo das características do produto do medicamento.
- Verifique sempre se a utilização de um filtro de 0,2 µm está indicado no Resumo das características do produto do medicamento.
- Não reesterilize. Não utilizar após a data de validade.
- Não utilize em conexão com uma bomba de infusão.

Duração da utilização

A duração da utilização depende da terapêutica pretendida de acordo com o Resumo das características do produto de medicamento ou solução. Em geral, a substituição dos sistemas de administração deve ser realizada de acordo com as directrizes dos CDC e/ou protocolos hospitalares. O Intrapur® Inline deve ser substituído no máximo após 24h.

Eliminação

Control de eliminação para directrizes locais e/ou protocolos clínicos.

Utilize a protecção do espigão integrado no regulador de fluxo aquando da eliminação.

Condições de armazenamento e manuseamento

Condições de armazenamento:

- Manter ao abrigo da luz solar.
- Manter em local seco.

Nota para utilizador

Se, durante a utilização deste produto ou em resultado da sua utilização, ocorrer um incidente grave, tal deverá ser comunicado ao fabricante e/ou representante autorizado e à autoridade nacional competente do respectivo utilizador.

Serão necessárias mais instruções de utilização, estas poderão ser solicitadas ao fabricante ou obtidas na página inicial da B. Braun:
<https://efiu.bbraun.com/>

Instruções de operação

○ Figuras na página 3.

Para o Intrapur® Inline é permitido tornar a adicionar conforme os protocolos e/ou directrizes do hospital durante o procedimento único.

Data da última emissão: 28-10-2022

ro Instrucțiuni de utilizare

Descrierea dispozitivului

Setul de administrare i.v. poate fi utilizat împreună cu dispozitive care respectă standardele EN ISO 80369-7/ISO 80369-7; ISO 80369-20/EN ISO 80369-20.

Setul de administrare i.v. respectă standardul EN ISO 8536-4/ISO 8536-4.

Materiale utilizate

Polibutadienă acril-stiren, Supor®, poliester, poli-tetrafluoretilenă, polietilenă, polipropilenă, poliamidă, polistiren, polistiren rezistent la impact, copolimer acrilonitril-butadien-stiren, poliuretan.

Set de perfuzie cu filtru în linie de 0,2 µm

Sterilitate

Sterilizat cu etilenoxid. Vă rugăm să consultați informațiile de pe ambalajul primar.

A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat. Inspectați vizual ambalajul produsului pentru a vă asigura că sistemul cu barieră sterilă este intact.

Destinația de utilizare

Seturi de administrare i.v. pentru perfuzie gravitațională.

Filtrul în linie al Intrapur® Inline are legare scăzută de proteine, iar membrana de 0,2 µm oferă o suprafață de filtrare eficientă de 10 cm², fabricată din polietersulfonă, care contribuie la prevenirea contaminării cu particule prin reținerea particulelor > 0,2 µm și reduce contaminarea microbiologică prin reținerea bacteriilor și a fungilor.

A nu se reutiliza.

Indicație

Seturile de perfuzie se utilizează pentru tratarea perfuzabile, de ex.: menținerea volumului lichidian, substituția volumului lichidian, perfuzare de medicamente (de ex. antibiotice, medicamente chimioterapeutice) cu flacoane și punzi conform Rezumatului caracteristicilor produsului aferent medicamentelor/soluțiilor respective.

Categorie de pacienti

Dispozitivul poate fi utilizat la toți pacienții cărora li se prescrie tratament perfuzabil. Nu există limitări legate de sex sau de vârstă. Intrapur® Inline poate fi utilizat la adulți, adolescenți, copii și nou-născuți.

Utilizatorul vizat

Intrapur® Inline trebuie utilizat numai de către cadre medicale care au beneficiat de instruire adecvată în această tehnică.

De asemenea, după evaluarea medicală și instruirea adecvată, pacienților și/sau apartinatorilor li se poate permite să preia auumite etape de manipulație definite, conform ghidurilor naționale. Cadrele medicale trebuie să se asigure că pacienții și/sau apartinatorii beneficiază de instruire în ceea ce privește utilizarea corectă a Intrapur® Inline și că instruirea apartinatorului și/sau pacientului este documentată către cadrul medical în conformitate cu ghidurile de documentare locale.

Contraindicații

Setul de administrare i.v. nu trebuie utilizat în caz de incompatibilități dovedită a medicamentului/soluției i.v. cu unul dintre materialele utilizate. Trebuie luat în considerare Rezumatul caracteristicilor produsului aferent medicamentelor/soluțiilor pentru contraindicații.

Nu se administreză produse din sânge sau componente sanguine.

Intrapur® Inline cu dimensiunea porilor 0,2 µm nu trebuie utilizat pentru filtrarea lipidelor, suspensiilor sau emulziilor și a soluțiilor coloidale. Filtrul nu trebuie utilizat pentru filtrarea sterila a soluțiilor cu contaminanți vizibili cu bacterei sau pirogeni.

Riscuri reziduale/reactări adverse

Riscul general care apare în timpul tratamentului perfuzabil, inclusiv embolie gazoasă, infecție locală până la sistemică, contaminare cu particule, eroare de medicație și răsucire care poate duce la scădere sau oprire debutului perfuziei. Scurgerile de lichide citotoxice sau biologice pot constitui un pericol suplimentar pentru pacienti, vizitatori sau personal.

Precautii

- Verificați vizual setul i.v. pentru depistarea deteriorărilor înainte de utilizare.
- Nu atașați la loc capacul de protecție al conectorului pacientului.
- A nu se utilizează în cazul în care capacele de protecție lipsesc sau sunt slabite.
- Respectați ghidurile generale pentru perfuziile paralele

- De asemenea, țineți cont de Rezumatul caracteristicilor produsului corespunzător medicamente/soluțiilor cu privire la posibilele incompatibilități cu medicamente/soluții.

- Pe durata întregii proceduri a perfuziei, monitorizați toate conexiunile pentru a confirma că sunt etanșe.

- Lăsați filtrul să stea suspendat în poziție verticală și porniți debitul de lichid. Filtrul se va amorsa automat dacă este lăsat în poziție verticală. Nu răsturnați filtrul pentru a-l amorsa.

- Filtrul i.v. contribuie la atingerea standardelor de igienă impuse, dar nu le înlocuiesc. Utilizați tehnici aseptice, în conformitate cu ghidurile naționale și/sau protocoale spitalicești.

- Evitați ca orificiul de aerisire al filtrului i.v. să intre în contact cu substanțe din exterior, de ex. dezinfecțanți sau săpun.

Avertismente

- Reutilizarea dispozitivelor de unică folosință creează un risc potențial pentru pacient sau pentru utilizator. Aceasta poate duce la contaminație și/sau la deteriorarea capacitatii funcționale. Contaminația și/sau funcționalitatea limitată a dispozitivului pot duce la vătămare, îmbolnăvire sau decesul pacientului.

- Administrarea medicamentelor fotosensibile necesită seturi de administrare i.v. cu protecție UV.

- Verificați întotdeauna dacă în Rezumatul caracteristicilor produsului aferent medicamentului respectiv sunt menționate incompatibilități cu alte medicamente sau materiale.

- Verificați întotdeauna dacă utilizarea unui filtru de 0,2 µm este menționată în Rezumatul caracteristicilor produsului aferent medicamentului.

- A nu se resterilize. A nu se utilizează după data de expirare.

- A nu se utilizează împreună cu o pompă de perfuzie.

Durata de utilizare

Durata de utilizare depinde de tratamentul avut în vedere, în conformitate cu Rezumatul caracteristicilor produsului aferent medicamentului sau soluției. În general, schimbarea seturilor de administrare trebuie să aibă loc în conformitate cu notele de orientare naționale (de ex. notele de orientare CDC) și/sau cu protocoale spitalicești. Intrapur® Inline trebuie schimbat cel mai târziu după 24 ore.

Eliminare

A se elimina în conformitate cu ghidurile locale și/sau protocoalele clinice.

Pentru eliminare, utilizați protecția integrată a vârfului la clapeta cu rolă.

Condiții de depozitare și manipulare

Condiții de păstrare:

- A se feri de lumina solară.
- A se păstra uscat.

Observație pentru utilizator

Dacă, în timpul utilizării acestui produs sau ca urmare a utilizării, survine un incident grav, vă rugăm să il raportați fabricantului și/sau reprezentantului său autorizat și autorității naționale.

Dacă sunt necesare instrucțiuni de utilizare suplimentare, acestea pot fi solicitate fabricantului sau pot fi obținute de pe pagina web a B. Braun:
<https://efiu.bbraun.com/>

Instrucțiuni de operare

○ Illustrații la pagina 3.

Pentru Intrapur® Inline, reperforarea conform protocoalelor spitalicești și/sau ghidurilor este permisă pe parcursul unei singure proceduri.

Data ultimei emiteri: 28-10-2022

ru Инструкция по применению

Описание изделия

Систему для внутривенной инфузии можно использовать с изделиями, соответствующими стандартам EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20.

Инфузионная система соответствует стандарту EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4.

Используемые материалы

Акрилостиролполибутилен, Supor®, полизифир, политетрафторэтилен, полизилен, полипропилен, полипаид, полистирол, ударостойкий полистирол, акрилонитрилбутидацетонистирол, полиуретан.

Инфузионная система с интегрированным фильтром 0,2 мкм

Стерильность

Стерилизовано оксидом этилена. См. информацию на индивидуальной упаковке.

Не используйте, если упаковка повреждена.

Осмотрите упаковку изделия, чтобы убедиться в том, что стерильная барьерная система не повреждена.

Назначение

Инфузионная система для гравитационной инфузии.

Встроенный фильтр Интрапур Инлайн (Intrapur® Inline) имеет низкую степень связывания белка, а изготовленная из полизифирсульфона мембрана размером 0,2 мкм обеспечивает эффективную площадь фильтрации 10 см², что помогает предотвратить загрязнение частицами размером >0,2 мкм и снижает микробиологическую контаминацию за счет удержания бактерий и грибков.

Не использовать повторно.

Показания

Системы для инфузии используются для инфузионной терапии, например для поддержания объема жидкости, восполнения объема жидкости, инфузии лекарственных препаратов (например, антибиотиков и химотерапевтических препаратов) из флаконов и пакетов в соответствии с краткой характеристикой лекарственных препаратов/растворов.

Целевая группа пациентов

Изделие можно использовать у всех пациентов, которым назначена инфузионная терапия.

Ограничения по полу или возрасту отсутствуют. Фильтры Интрапур Инлайн (Intrapur® Inline) можно использовать у взрослых, детей и новорожденных.

Целевая группа пользователей

Фильтры Интрапур Инлайн должны использовать только медицинские работники, прошедшие надлежащее обучение по применению данной техники. После медицинского осмотра и надлежащего инструктажа пациентам и/или лицам, осуществляющим уход, также может быть разрешено выполнять определенные действия по использованию в соответствии с национальными предписаниями. Специалисты-медики несут ответственность за предоставление пациентам и лицам, осуществляющим уход, инструкций по правильному использованию фильтров Интрапур Инлайн и документирование инструктажа для лиц, осуществляющих уход, и/или пациентов в соответствии с местными предписаниями.

Противопоказания

Инфузионную систему нельзя использовать при доказанной несовместимости препарата/раствора для внутривенного введения с одним из используемых материалов. Необходимо ознакомиться с противопоказаниями, приведенными в краткой характеристике лекарственных препаратов/ растворов.

Система для инфузии не предназначена для препаратов крови или ее компонентов.

Фильтры Интрапур Инлайн с размером пор 0,2 мкм нельзя использовать для фильтрации липидов, супензий или эмульсий и коллоидных растворов. Систему с фильтром не следует использовать для стерильной очистки растворов, имеющих видимые признаки контаминации бактериями или пирогенами.

Риски применения/ побочные действия

Общий риск при проведении инфузионной терапии, включая воздушную эмболию, местную или системную инфекцию, загрязнение твердыми частицами, ошибки в применении лекарств и перегибы, могут привести к замедлению или остановке инфузии. Утечка цитотоксических или биологических жидкостей может представлять дополнительную опасность для пациентов, посетителей или персонала.

Предупреждения

- Перед использованием проведите визуальный осмотр системы для инфузии на предмет повреждений.
- Не надевайте повторно защитный колпачок на коннектор для пациента.
- Не используйте изделие, если защитные колпачки отсутствуют или ослаблены.
- Соблюдайте общие указания в отношении параллельной инфузии
- Также изучите соответствующие характеристики препарата/раствора для получения информации о возможной несовместимости препарата/ растворов.
- В течение всей процедуры инфузии следите за герметичностью всех соединений.
- Разместите встроенный фильтр вертикально и начните заполнение. Фильтр системы заполнится автоматически, если оставить его в вертикальном положении. Не переворачивайте фильтр для заполнения.
- Фильтры для внутривенных вливаний помогают достичь требуемых стандартов гигиены, но не заменяют их. Соблюдайте правила асептики в соответствии с национальными руководствами и/или больничными протоколами.
- Избегайте контакта отверстия воздушного клапана фильтра для внутривенных вливаний, например, с дезинфицирующими средствами или мылом.

Предупреждения

- Повторное использование изделий одноразового применения создает потенциальный риск для пациента или пользователя. Это может привести к загрязнению и/или ухудшению функциональных характеристик. Контаминация и/или ограниченная функциональность изделия могут повлечь за собойущерб для здоровья, заболевания или смерть пациента.
- Для введения светочувствительных препаратов необходимы системы для внутривенной инфузии с УФ-защитой.
- Всегда проверяйте, приведена ли в Краткой характеристике лекарственного препарата информация о его несовместимости с другими препаратами или материалами.
- Всегда проверяйте, приведена ли в Краткой характеристике препарата информация об использовании фильтра 0,2 мкм.
- Не стерилизовать повторно. Не использовать после истечения срока годности.
- Не используйте в сочетании с инфузионным насосом.

Продолжительность применения

Продолжительность использования зависит от назначенной терапии в соответствии с характеристиками препарата или раствора. Как правило, наборы для введения следует заменять в соответствии с национальными руководствами (например, руководством CDC) и/или больничными протоколами. Систему Интрапур Инлайн следует заменять не позднее чем через 24 часа.

Утилизация

Утилизация после использования осуществляется согласно национальным правилам и/или внутрибольничным протоколам.

Для утилизации используйте встроенную защиту в роликовом закиме, поместив туда прокалывающий наконечник.

Условия хранения и обращения

Условия хранения

- Не допускать воздействия солнечного света.
- Хранить в сухом месте.

Примечание для пользователя

Если во время или в результате использования этого изделия имело место серьезное происшествие, следует уведомить об этом производителя и (или) его уполномоченного представителя, а также компетентное учреждение в вашей стране.

Дополнительные инструкции по применению могут быть получены по запросу у производителя или на веб-сайте B. Braun: <https://eifu.bbraun.com/>

Инструкции по применению

• Иллюстрации на странице 3.

При использовании системы Интрапур Инлайн (Intrapur® Inline) разрешается повторное прокалывание флакона во время одной процедуры согласно установленным правилам и (или) внутрибольничным протоколам.

Дата последнего выпуска: 28.10.2022 г.

sk Návod na používanie

Popis pomôcky

Infúznu súpravu možno používať s pomôckami, ktoré sú v súlade s normami EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/EN ISO 80369-20.

Infúzna súprava spĺňa normu EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Použitie materiálu

Akryl-styrén polybutadién, Supor®, polyester, polytetrafluoretylen, polyetylén, polypyrolén, polyamid, polystyrén, nárazuvzdorný polystyrén, akrylnitríl-butadién-styrénkopolymér, polyuretán.

Infúzna súprava s 0,2 µm filtrom v súprave

Sterilita

Sterilizované etylénoxidom. Pozrite si informácie na hlavnom balení.

Nepoužívať, ak je obal poškodený.

Vizuálne skontrolujte balenie produktu a overte, či je systém sterilnej bariéry neporušený.

Účel použitia

Infúzne súpravy s využitím gravitácie.

Filter v súprave Intrapur® Inline má nízku väzbu na bielkovinu a jeho membrána s priemerom 0,2 µm predstavuje 10 cm² efektívnu filtračnú plochu vyrobenu z polyetírsulfónu, čo pomáha predchádzať kontamiňacií časticami zadržiavajúcimi časťice veľkosti > 0,2 µm a znížuje mikrobiologickú kontamiňáciu zadržiavaniem baktérií a hub.

Opäťovne nepoužívať.

Indikácia

Infúzne súpravy sa používajú na infúzne terapiu, napr.: udržiavanie objemu tekutín, nahradba objemu tekutín, infúzia liečív (napr. antibiotik, chemoterapeutických látok) pomocou fliaš a vakov v súlade so súhrnom charakteristických vlastností danych liečív/roztokov.

Skupina pacientov

Pomôcka sa môže používať u všetkých pacientov, ktorí majú predpisanú infúznu terapiu.

Na jej použitie sa nevzťahujú žiadne obmedzenia týkajúce sa pohľavia ani veku. Intrapur® Inline možno použiť u dospehlých a pediatrických pacientov aj u novorodenca.

Určený používateľ

Intrapur® Inline smú používať iba zdravotníci pracovníci s adekvátnym výskolením v oblasti tejto techniky.

Podľa vnútroštátnych predpisov a na základe lekárskeho vyhodnotenia a adekvátnego zaškolenia môžu aj pacienti a/alebo opatrovateľa vykonávať definované kroky manipulácie so systémom. Zdravotníci pracovníci zdôvodňujú zaistenie školenia pre pacientov alebo opatrovateľov o správnom používaní systému Intrapur® Inline. Zdravotnícy pracovníci dokumentujú školenie opatrovateľa a/alebo pacienta v súlade s miestnymi smernicami pre dokumentáciu.

Kontraindikácie

Infúzna súprava sa nesmie použiť v prípade preukázanej nezložiteľnosti lieku/infúzneho roztoku s jedným z použitých materiálov. Treba zvážiť kontraindikácie uvedené v súhrne charakteristických vlastností daných liekov alebo roztokov.

Nesúlši na podávanie krvných produktov ani zložiek krvi.

Intrapur® Inline s veľkosťou pórov 0,2 µm sa nesmie používať na infúzne lípido, suspenzii ani emulzii a koloidných roztokov. Filter sa nesmie používať na sterilnej filtračnej roztokov s jasnom kontamináciou baktériami alebo pyrogénmi.

Zvyškové riziká/vedľajšie účinky

Všeobecné riziká, ku ktorým môže dôjsť počas infúznej liečby vrátane vzduchovej embolie, lokálnej až systémovej infekcie, kontamínacie časticami, chýby pri podávaní liekov a záloženiu, môžu spôsobiť zníženie alebo zastavenie prie toku infúzie. Ďalšie riziko pre pacientov, návštěvnikov alebo personál môže predstavovať únik cytotoxických alebo biologických tekutín.

Bezpečnostné opatrenia

- Pred použitím zrakom skontrolujte, či infúzna súprava nie je poškodená.
- Ochranný kryt konektora pacienta nezasúvajte naspäť.
- Nepoužívajte ju, ak v nej chýbajú ochranné krytky alebo ak sú uvoľnené.
- Pamätajte na všeobecné pokyny týkajúce sa paralelných infúzií.
- Dabajte tiež na príslušný súhrn charakteristických vlastností liekov/roztokov ohľadne možných inkompatibilít liekov/roztokov.
- Počas celej infúzie sledujte, či sú všetky pripojenia tesné.
- Nechajte filter visieť priamo dole a spustite prie tok tekutiny. Filter sa automaticky naplní, ak ho nechajte vo vertikálnej polohu. Filter neprevrácajte, aby sa naplnil.
- Infúzne filtre pomáhajú dosiahnuť požadované normy hygiena, nie sú však ich hradobou. Použite aseptické techniky v súlade s vnútroštátnymi predpismi a/alebo protokolmi nemocnice.
- Zabráňte kontaktu otvoru vzduchového ventiliu infúzného filtera s UV s dezinfecknými prostriedkami alebo mydlem zvonku.

Varovania

- Opakovaným používaním jednorazových pomôcok vzniká možné riziko pre pacienta alebo používateľa. Môže dôjsť ku kontamínacií a/alebo narušeniu funkčnosti pomôcky. Kontamínacia a/alebo obmedzená funkčnosť pomôcky môže viesť k zraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta.
- Na podávanie liekov citlivých na svetlo sa musia používať infúzne súpravy s UV ochranou.
- Vždy preverte, či nie sú v súhrne charakteristických vlastností lieku uvedené nezložiteľnosti s inými liekmi alebo materiálm.
- Vždy preverte, či sa v súhrne charakteristických vlastností lieku uvádzajú použitie 0,2 µm filtera.
- Nesterilizujte opakovane. Nepoužívajte po uplynutí dátumu expirácie.
- Nepoužívajte v kombinácii s infúznu pumpou.

Doba používania

Doba používania závisí od zamýšľanej terapie podľa súhrnných charakteristických vlastností daného lieku alebo roztoku. Po všeobecnosti platí, že infúzne súpravy treba vymeniť podľa vnútroštátnych predpisov (napr. smernicu o prevencii a kontrole chorôb) alebo protokolov nemocnice. Intrapur® Inline treba vymeniť najneskôr po uplynutí 24 hodín.

Likvidácia

Zlikvidujte podľa vnútroštátnych predpisov alebo protokolov nemocnice.

Pri likvidácii použite integrovanú ochranu hrotu na valčekovej svorke.

Podmienky skladovania a manipulácie

Podmienky skladovania:

- Chránť pred slnkom.
- Uchovávať v suchu.

Poznámka pre používateľa

Ak počas používania tohto produkту alebo v dôsledku jeho používania došlo k závažnej udalosti, oznamte to výrobcovi a/alebo jeho splnomocnenému zástupcovi a/vnútroštnemu orgánu. Ak potrebujete ďalší návod na použitie, môžete si ho vyžiadať od výrobcu alebo získať na domovskej stránke spoločnosti B. Braun:

<https://eifu.bbraun.com/>

Prevádzkové pokyny

● Ilustrácie na strane 3.

V prípade systémov Intrapur® Inline je opäťovné zavedenie hrotu povolené v rámci jedného postupu, a to v súlade s nemocničnými protokolmi a/alebo predpismi.

Dátum posledného vydania: 10. 02. 2023

SI Navodila za uporabo

Opis prípomočka

Set za IV-aplikáciu je lahko uporablia skupaj s prípomočkami, ktorí sú skladní s standardom EN ISO 80369-7/ISO 80369-7; ISO 80369-20/EN ISO 80369-20.

Set za IV-aplikáciu je skladen s standardom EN ISO 8536-4/ISO 8536-4.

Uporabljeni materiali

Akrilštrenol polybutadien, Supor®, poliester, polietrafluoretilen, polietilen, polipropilen, poliamid, polistiren, polistiren, odporen proti udarcem, kopolymer akrylonitrílu, butadienia v stirene, poliuretan.

Infúziský set z 0,2-µm linijským filtrom

Sterilnosť

Sterilizovaný z etilenoksidom. Glejte podatke na primárnej ovojinni.

Prepovedana uporaba, če je ovojina poškodená.

Preglejte ovojino izdelka, da preveríte, ali je sistem sterilne pregrade nepoškodený.

Predvedena uporaba

Seti za IV-aplikáciu zo gravitačijskym infundiranje.

Linijský filter seta Intrapur® Inline je filter z majhno väzavou beljakovinou membrano z površinou 10 cm² z polietylensulfona, ktorí zadrževaním delcev, večjich od 0,2 µm, pomáha preprečovať kontamínaciu z delci, zadrževaním bakterií a gliv pa zmanžuje mikrobiolosku kontamínaciu.

Samo za enkratno uporabo.

Indikacija

Infúziský seti sa uporabljajo za zdravlenje z infúzijou, npr.: ohranjanje volumna tekočine, nadomeščanje volumna tekočine, infundiranje zdravil (npr. antibiotikov, kemoterapevtskych sredstiev) s steklenicami v vrčkami v skladu s povzetkom glavnih značilností zdravila za uporabljena zdravila/raztopine.

Populácia bolníkov

Pripomocék se lahko uporablja pri vseh bolníkih, ki imajo predpisano zdravljene z infuzijo. Ni omejitev, povezanih s spolom ali starostjo bolnika. Intrapur® Inline se lahko uporablja pri odraslih, otrocih in novorojenčkih.

Predviđeni uporabnik

Intrapur® Inline smejo uporabljati samo zdravstveni delavci, ki so bili v okviru izobraževanja ustrezno usposobljeni za to tehniko.

Določene korake ravnanja v skladu z nacionalnimi smernicami lahko na podlagi zdravniške preseje in ustreznih napotkov izvajajo tudi bolniki in/ali negovalci. Zdravstveni delavci morajo zagotoviti, da so bolniki in/ali negovalci usposobljeni za pravilno uporabo seta Intrapur® Inline, in dokumentirati navodila za negovalca in/ali bolnika v skladu z lokalnimi smernicami o dokumentaciji.

Kontraindikacije

Seta za IV-aplikacije se ne sme uporabljati v primeru dokazane nezdravljivosti zdravila/IV-raztopine z enim od uporabljenih materialov. Upoštevati je treba kontraindikacije, navedene v povzetku glavnih značilností zdravila za uporabljena zdravila/raztopine.

Applikacija krvnih prípravkov ali krvnich komponenti ni dovoljena.

Intrapur® Inline z velikostjo por 0,2 µm se ne sme uporabljati za filtracijo lipidov, suspenzij ali emulzij in koloidných raztopin. Filtra ne smete uporabljati za sterilno filtracijo raztopin, ki so vidno kontaminirane z bakteriami ali pirogeni.

Preostala tveganja/neželeni učinki
Splošna tveganja, ki se pojavljajo pri infuzijskem zdravljenju, vključno z zračno embolijo, lokalno ali sistematsko okužbo, kontaminacijo z delci, napako pri dajjanju zdravil in prepopljinjanju cevk. Uhanjanje citotoksčnih ali bioloških tekočin lahko pomeni dodatno nevarnost za bolnike, obiskovalce in zdravstveno osebje.

Previdnosti ukrepi

- Intravenski set pred uporabo preglejte in se preprájte, da ni poškoden.
- Zaščitnega pokrovčka priključka za bolnika ne nameščajte ponovno.
- Pripomocék ne uporabite, če zaščitni pokrovčki manjkajo ali so odvití.
- Upoštevajte splošne smernice za vzporedne infuzije.
- Upoštevajte tudi ustrezni Povzetek glavnih značilností zdravila za zdravila/raztopine glede možnih nekompatibilnosti zdravil/raztopin.
- Med celotnim postopkom infundiranja preverjajte, da so vsi priklučki tesno privitvi.
- Filter pustite, da vidi naravnost navzdol, in vzpostavite pretok tekočine. Filter se bo samodejno napolnil, če ga pustite v napravljenem položaju. Za polnenje filtra ne obračajte naokoli.
- Intravenski filtri pripomorejo k doseganju zahtevanih higieniskih standardov, vendar niso zamenjava zanje. Uporabite aseptične tehnike v skladu z nacionalnimi smernicami in/ali bolničnimi protokoli.
- Poskrbite, da odzračevalna odpirtina na intravenskem filteru ne pride v stik z npr. zunanjimi razkužili ali milom.

Opozorila

- Ponovna uporaba medicinskih pripomočkov za enkratno uporabo pomeni tveganje za bolnika ali uporabnika. Povzroči lahko kontamínacijo in/ali slabše delovanje. Kontamínacija in/ali omejeno delovanje medicinskega pripomočka pa lahko voditi poškod, bolezni ali smrti bolnika.

- Za aplikacijo zdravil, ki so občutljiva na svetlobo, so potrebnii seti za IV-aplikacijo, zaščiteni pred UV žarki.
- Vedno preverjte, ali so v povzetku glavnih značilností zdravila za uporabljeno zdravilo navedeni

- podatki o nezdržljivosti z drugimi zdravili ali materiali.
- Vedno preverite, ali je v povzetku glavnih značilnosti zdravila navedena uporaba filtra z velikostjo poro $0.2 \mu\text{m}$.
 - Ponovna sterilizacija ni dovoljena. Ne uporabljajte po izteku roka uporabnosti.
 - Ne uporabljajte v povezavi z infuzijsko črpalko.

Trajanje uporabe

Trajanje uporabe je odvisno od predvidenega zdravljenja v skladu s povzetkom glavnih značilnosti zdravila za uporabljeno zdravilo ali raztopino. V splošnem velja, da je sete za aplikacijo treba zamenjati v skladu z nacionalnimi smernicami (npr. smernicami organizacije CDC) in/ali bolničnimi protokoli. Intrapur® Inline je treba zamenjati najkasneje po 24 h uporabe.

Odstranjevanje

Odstranite v skladu z lokalnimi smernicami in/ali kliničnimi protokoli.

Pri odstranjevanju uporabite vgrajeni ščitnik konice na regulatorju pretoka.

Pogoji za shranjevanje in ravnanje

Pogoji shranjevanja:

- Ne izpostavljajte sončni svetlobi.
- Hranite na suhem.

Opomba za uporabnika

Če je med uporabo tega izdelka ali zaradi njegove uporabe prišlo do resnega incidenta, to sporočite proizvajalcu in/ali njegovemu pooblaščenemu zastopniku in svojemu nacionalnemu organu.

Če potrebujete dodatna navodila za uporabo, jih lahko zahtevate od proizvajalca ali jih dobite na domači spletni strani družbe B. Braun:
<https://eifu.bbraun.com/>

Navodila za uporabo

● Slike na strani 3.

Pri setih Intrapur® Inline je v skladu z bolničnimi protokoli/smernicami med enim posegom dovoljena ponovna vstavitev konice.

Datum zadnje izdaje: 28.10.2022

sr Uputstva za upotrebu

Opis sredstva

Komplet za infuziju može da se koristi sa sredstvima koja su u skladu sa standardima EN ISO 80369-7/ISO 80369-7; ISO 80369-20/EN ISO 80369-20.

Komplet za infuziju je u skladu sa standardima EN ISO 8536-4/ISO 8536-4.

Upotrebljeni materijali

Akrilstiren polibutadien, Supor®, poliester, politetrafluoretilen, polietilen, polipropilen, poliamid, polištiren, polistiren otporan na udare, akrylnitril-butadien-stirenkopolimer, poliuretan.

Komplet za infuziju sa ugrađenim filterom od $0.2 \mu\text{m}$

Sterilnost

Sterilisan etilen-oksidom. Pogledajte informacije na primarnom pakovanju.

Nemojte koristiti ako je pakovanje oštećeno.

Pregledajte pakovanje proizvoda kako biste se uverili da je sistem sterilne barijere neoštećen.

Namena

Kompleti za infuziju gravitacijom.

Ugrađeni filter sredstva Intrapur® Inline sa niskim vezivanjem proteina i membranom od $0.2 \mu\text{m}$ nudi efektivnu oblast filtriranja od 10 cm^2 napravljenu od polietersulfona. Šta pomaže u sprečavanju kontaminacije česticama zadržavanjem čestica > $0.2 \mu\text{m}$ i smanjuje mikrobiološku kontaminaciju zadržavanjem bakterija i glijivica.

Ne koristiti ponovo.

Indikacije

Kompleti za infuziju se koriste za terapiju infuzijom, na primer: Održavanje volumena tečnosti, zamenja volumena tečnosti, infuzija lekova (npr. antibiotici, hemoterapijska sredstva) sa bocama i kesama u skladu sa sažetkom karakteristika lekova/rastvora.

Populacija pacijenata

Sredstvo se može koristiti kod svih pacijenata kod kogih je prepisana terapija infuzijom.

Nema ograničenja vezanih za pol ili uzраст. Intrapur® Inline može da se koristi za odrasle osobe, decu in novorođenčad.

Predviđeni korisnik

Intrapur® Inline treba da koriste isključivo zdravstveni radnici koji su adekvatno obučeni i obrazovani za ovu tehniku.

Nakon medicinske procene i adekvatne obuke, pacijentima i/ili negativateljima takođe može biti dozvoljeno da preuzemu definisane korake rukovanja u skladu sa nacionalnim smernicama. Odgovornost je zdravstvenih radnika da obezbede da pacijenti i/ili pružaoci nege dobiju instrukcije za ispravnu upotrebu sredstva Intrapur® Inline i da zdravstveni radnici dokumentuju instrukcije za pružaoca nega i/ili pacijenta u skladu sa lokalnim smernicama za dokumentaciju.

Kontraindikacije

Komplet za infuziju se ne sme koristiti u slučaju dokazane nekompatibilnosti lekova/rastvora za infuziju sa nekim od korišćenih materijala. Treba imati u vidu sažetak karakteristika lekova/rastvora u pogledu kontraindikacija.

Bez davanja krvnih produkata ili krvnih komponenti. Intrapur® Inline sa veličinom pora od $0.2 \mu\text{m}$ ne sme da se koristi za filtriranje lipida, suspenzija ili emulzija i koloidnih rastvora. Filter ne treba da se koristi za sterileni filtriranje rastvora sa vidljivom kontaminacijom izazvanom bakterijama ili pirogenima.

Preostali rizici/neželjena dejstva

Opći rizik koji se javlja tokom terapije infuzijom, uključujući vazdušni embolizam, lokalnu do sistemskih infekcija, kontaminaciju česticama, greške u vezi sa lekovima i previranje creva koje može da dovede do smanjenja ili prestanka protoka infuzije. Curenje citotoksičnih ili bioloških tečnosti može da predstavlja dodatnu opasnost za pacijente, posebice ili osobe.

Mere opreza

- Vizuelne provjerite komplet za infuziju pre upotrebe.
- Nemojte ponovo stavljati zaštitnu kapicu priključka za pacijenta.
- Ne koristite ako zaštitne kapice nedostaju ili su labave.
- Postupite opšte smernice za paralelne infuzije.
- Uzmite u obzir odgovarajući sažetak karakteristika lekova/rastvora zbog mogućih nekompatibilnosti lekova/rastvora.
- Tokom celog postupka infuzije pratite da li su priključci zategnuti.
- Pustite filter da visi pravo nadole i pokrenite protok tečnosti. Filter će se automatski napuniti sa ostaviti u vertikalnom položaju. Nemojte okrećati da biste napunili filter.
- Infuzioni filteri pomazu u postizanju obveznih standarda higijene, ali ne predstavljaju zamenu za njih. Koristite aseptične tehnike u skladu sa nacionalnim smernicama i/ili bolničkim protokolima.
- Izbegavajte da otvor za ispuštanje vazduha infuzionog filtera dode u dodir sa npr. sredstvima za dezinfekciju ili sapunom iz spojašnjeg prostora.

Upozorenja

- Ponovo korišćenje uređaja za jednokratnu upotrebu predstavlja potencijalni rizik po pacijenta ili korisniku. Može dovesti do kontaminacije i/ili narušavanja funkcionalnosti proizvoda.

Kontaminacija i/ili ograničeno funkcionisanje sredstva mogu dovesti do povreda, bolesti ili smrti pacijenta.

- Za davanje lekova osetljivih na svetlost neopходni su kompleti za infuziju koji imaju UV zaštitu.

- Uvek provjerite da li su u sažetku karakteristika leka navedene neke nekompatibilnosti sa drugim lekovima ili materijalima.

- Uvek provjerite da li je u sažetku karakteristika leka navedena upotreba filtera od $0.2 \mu\text{m}$.

- Nemojte ponovo sterilizati. Ne koristite posle datuma isteka roka trajanja.

- Nemojte povezivati sa infuzionom pumpom.

Trajanje upotrebe

Trajanje upotrebe zavisi od planirane terapije, u skladu sa sažetkom karakteristika leka ili rastvora. Uopšte gledano, menjanje kompleta za davanje treba da se obavlja u skladu sa nacionalnim smernicama (npr. smernice CDC-a) i/ili bolničkom protokolima. Intrapur® Inline treba da se zameni najkasnije posle 24 sata.

Odlaganje u otpad

Odlaganje u otpad u skladu sa lokalnim smernicama i/ili kliničkim protokolima.

Koristite integriranu zaštitu šiljka kod valjkaste stezaljke za odlaganje.

Uslovi skladištenja i rukovanja

Uslovi skladištenja:

- Držati dalje od sunčeve svetlosti.
- Čuvati suvih.

Obaveštenje za korisnika

Ako tokom ili zbog korišćenja ovog proizvoda dođe do ozbiljnog incidenta, prijavite ga proizvođaču i/ili njegovom ovlašćenom predstavniku, kao i nadležnom organu u zemlji.

Ako su potrebna dodatna uputstva za upotrebu, možete ih zatražiti od proizvođača ili naći na web-stranicu kompanije B. Braun:
<https://eifu.bbraun.com/>

Uputstvo za rukovanje

● Ilustracije na strani 3.

Za Intrapur® Inline ponovno probadanje šiljkom u skladu sa protokolima i/ili smernicama bolnice je dozvoljeno tokom jednog postupka.

Datum zadnjeg izdavanja: 28.10.2022

sv Bruksanvisning

Enhetsbeskrivning

Infusionssatsen kan användas med enheter som överensstämmer med EN ISO 80369-7/ISO 80369-7; ISO 80369-20/EN ISO 80369-20.

Infusionssatsen överensstämmer med EN ISO 8536-4/ISO 8536-4.

Använda material

Akrylystrenpolybutadien, Supor®, polyester, polytetrafluoretylen, polyetylén, polypropyen, polyamid, polystyren, slagfast polystyren, ABS-plast (sampaolymer av akrylnitril-butadien-styren), polyuretan.

Infusionssats med inlinefilter på $0.2 \mu\text{m}$

Sterilitet

Steriliseras med EO. Se information på primär-förpackning.

Använd inte produkten om förpackningen är skadad.

Inspektera produktförpackningen visuellt för att säkerställa att det sterila barriärsystemet är intakt.

Avsedd användning

Infusionssatsar för gravitationsinfusion.

Inlinfiltrer i Intrapur® Inline har låg proteininhalt och membranet på $0.2 \mu\text{m}$ erbjuder effektiv filteringsyta på 10 cm^2 . Det tillverkas polyetersulfon som bidrar till att förhindra partikelkontaminering genom att hålla kvar partiklar > $0.2 \mu\text{m}$ och minskar

risken för mikrobiologisk kontaminering genom att filtrera bakterier och svamp.

Får ej återanvändas.

Indikation

Infusionsatser används för bland annat följande infusionsbehandlingar: Uppräthållande av vätskevolym, byte av vätskevolym, infusion av läkemedel (t.ex. antibiotika, kemoterapeutiska medel) med flaskor och pärser i enlighet med läkemedlets/lösningarnas produktresumé.

Patientpopulation

Produkten kan användas för alla patienter för vilka infusionsterapi föreskrivs.

Inga begränsningar gällande kön eller ålder. Intrapur® Inline kan användas av vuxna, barn och nyfödda.

Avsedda användare

Intrapur® Inline ska endast användas av sjukvårdspersonal som har fått adekvat utbildning inom denna teknik.

Efter medicinskt bedömmning och adekvata instruktioner kan patienter och/eller vårdgivare också tillåtas att ta över definierade hanteringssteg i enlighet med nationella riktlinjer. Vårdpersonal ansvarar för att patienter och/eller vårdare upptas i korrekt användning av Intrapur® Inline och att utbildningen av vårdare och/eller patient dokumenteras av vårdpersonalen enligt lokala dokumentationsriktlinjer.

Kontraindikationer

Infusionsatser får inte användas om läkemedlet/infusionslösningen visat sig vara oförenlig med något av de använda materialen. Beakta kontraindikationerna i produktresumén till läkemedlet/lösningen.

Ingen administrering av blodprodukter eller blodkomponenter.

Intrapur® Inline med 0,2 µm porstorlek får inte användas för filtrering av lipider, suspensioner, emulsioner eller kolloidal lösningar. Filtrat får inte användas för steril filtrering av lösningar som är synligt kontaminerade med bakterier eller pyrogener.

Kvarstående risker/biverkningar

Allman rörskam uppstår under infusionsterapi, inklusive luftemboli, lokal till systemisk infektion, partikel förorening, fmedicinering och krökning som kan resultera i minskning eller stopp av infusionsflödet. Läckage av cytotoxika eller biologiska vätskor kan utgöra ytterligare en risk för patienter, besökare eller personal.

Försiktighetsåtgärder

- Kontrollera om det finns synliga skador på infusionsatserna före användning.
- Skyddslocket på patientanslutningen får inte återanvändas.
- Använd inte satser om skyddslock saknas eller sitter löst.
- Beakta de allmänna föreskrifterna för parallella infusioner.
- Observera även motsvarande produktresumé för läkemedlen/lösningarna avseende möjliga inkompatibiliteter med läkemedlet/lösningar.
- Kontrollera att alla anslutningar är täta under hela infusionsprocessen.
- Håll filtert vertikalt och initiera vätskeflödet. Filtert primas automatiskt när det är i vertikal position. Vänd inte på filtert för att prima.
- IV-filter hjälper till att uppnå erforderliga hygiestandarder men utgör ingen ersättning för dessa. Använd aseptiska tekniker i enlighet med nationella riktlinjer och/eller sjukhusets rutiner.
- Undvik att IV-filtrets luftventilationsöppning kommer i kontakt med t.ex. desinficeringsmedel eller tvål från omgivningen.

Varningar

- Ateranvändning av engångsprodukter utgör en potentiell risk för patienten eller användaren. Det kan leda till kontaminering och/eller

försämrad funktion hos produkten. Om produkten är kontaminerad och/eller har en nedsatt funktion kan det leda till att patienten skadas, insjuknar eller dör.

- Administristering av ljuskänsliga läkemedel kräver UV-skyddade infusionsatser.
- Kontrollera alltid om oförenlighet med andra läkemedel eller material anges i läkemedlets produktresumé.
- Kontrollera alltid om användning av ett filter på 0,2 µm specificeras i läkemedlets produktresumé.
- Får inte omsteriliseras. Använd inte efter utgångsdatumet.
- Använd inte med infusionspump.

Användningens varaktighet

Användningens varaktighet beror på den avsedda behandlingen i enlighet med läkemedlets eller lösningens produktresumé. Rent allmänt ska byte av infusionsatser ske i enlighet med nationella föreskrifter (t.ex. CDC-föreskrifter) och/eller sjukhus protokoll. Intrapur® Inline ska bytas senast efter 24 timmar.

Kassering

Bortskaffande sker i enlighet med lokala föreskrifter och/eller sjukhusets protokoll.

Använd det inbyggda skyddet för spetsen på rullklämman vid bortskaffandet.

Lagrings- och transportvillkor

Förvaring:

- Skrydda mot solljus.

- Förvaras torrt.

Information till användaren

Om det uppstår en allvarlig olycka vid användning eller som resultat av användningen av denna produkt ska detta rapporteras till tillverkaren och/eller behörigt ombud samt till ansvarig nationell myndighet.

Fler bruksanvisningar kan fås från tillverkaren eller hämtas på B. Brauns webbplats:
<https://eifu.bbraun.com/>

Användaranvisningar

- Illustrationer på s. 3.

Intrapur® Inline får spikas om under en enda procedur i enlighet med sjukhusets rutiner och/eller riktlinjer.

Datum för utfärdande: 2022-10-28

tr Kullanım Kılavuzu

Cihaz açıklaması

IV uygulama seti, EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20 yönetgelerine uygun cihazlarla birlikte kullanılabilir.

IV uygulama seti, EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4 yönetgelerine uygunudur.

Kullanılan materyaller

Akrilik stirenen polibutadien, Supor®, polyester, poli-trifluorotilen, polietilen, polipropilen, poliamid, polistiren, darbeye dayanıklı polistiren, akrilik nitril-bütadien-stirene kopolymer, poliüretan.

0,2 µm batı filtreli infüzyon seti

Sterilite

EO ile sterilize edilmiştir. Lütfen tekil ambalajın üzerindeki bilgilere bakınız.

Ambalaj hasar görmüşse kullanmayın.

Steril bariyer sisteminin sağlam olduğundan emin olmak için ürün ambalajını görsel olarak kontrol ediniz.

Kullanım amacı

Yerel/lokal infüzyon için IV uygulama setleri.

Intrapur® Inline'ın hat işi filtresi, düşük protein baglayıcı özelliğe sahiptir ve 0,2 µm'lik membran, > 0,2 µm partiküller tutarak partikül kontaminasyonunu önlemeye yardımcı olan ve bakteri ve

mantarları tutarak mikrobiyolojik kontaminasyonu azaltan Polietersülfondan yapılmış 10 cm²'lik etkili bir filtreleme alanı sunar.

Yeniden kullanmayın.

Endikasyon

İnfüzyon setleri, aşağıdakiler gibi infüzyon tedavileri için kullanılır: Sivi hacmi idamesi, sivi hacmi replasmani, ilaçların/cözeltilerin kısa ürün bilgilirine göre ilaçların (ör. antibiyotikler, kemoterapötik ajanlar) şişeler ve torbalarla infüzyon.

Hasta popülasyonu

Cihaz, infüzyon tedavisi verilen tüm hastalar için kullanılabilir.

Cinsiyete veya yaşla ilgili kısıtlamalar yoktur. Intrapur® Inline yetişkinler, çocuklar ve yeni doğanlar için kullanılabilir.

Hedeflenen Kullanıcılar

Intrapur® Inline sadece, bu teknikle ilgili eğitim geçmiş dahilinde yeterince eğitim almış sağlık çalışanları tarafından kullanılmalıdır.

Tıbbi değerlendirmeye ve uygun talimatları doğrultusunda, hastaların ve/veya bakım sağlayıcılarının da ulusal kılavuzlara göre tanımlanmış işlem adımları üstlenmelerine izin verilebilir. Sağlık çalışanları, hastalarla ve/veya bakıcıları Intrapur® Inline'in doğru kullanımı konusunda talimat verimlesinden ve bakıcı ve/veya hastanın talimatının sağlık çalışanı tarafından yerel dokumantasyon yüzergelerine göre belgeleneşmesinden sorumludur.

Kontrendikasyonlar

İlacın/IV çözeltisinin kullanılan materyallerden biryle geçimsizliğinin kantlanması durumunda, IV uygulama seti kullanılmaz. İlaçların/cözeltileirkınsa ürün bilgileri kontrendikasyonlar açısından dikkate alınmalıdır.

Kan ürünleri veya kan bileşenleri uygulanmamalıdır.

Gözenevi boyutu 0,2 µm olan Intrapur® Inline, lipidlerin, süspansiyonların veya emülsiyonların ve kolloidal çözüslüklerin filtrasyon için kullanılmalıdır. Filtre, bakteriler veya projenler tarafından görünür şekilde kontamine olmuş çözüslüklerin steril filtrasyonu için kullanılmalıdır.

Diğer Riskler/Yan Etkiler

Havalı embolisi, lokal-sistemik enfeksiyon, partikül kontaminasyonu, ilaç hatası ve infüzyon akışının azalmasına veya durmasına neden olabilecek büükümle dahil olmak üzere infüzyon tedavisi sırasında ortaya çıkan genel risk. Sitotoksik veya biyolojik sıvıların sızıltısı hastalar, ziynetçiler veya personel için ek tehlike oluşturabilir.

Önlemler

- Kullanmadan önce serum setinde hasar olup olmadığını görsel olarak kontrol ediniz.

- Hastaların kontekstünün koruyucu kapağını geri takmayınız.

- Koruyucu kapaklar yoksa veya gevşekse seti kullanmayın.

- Paralel infüzyonlar için genel kılavuzları göz önünde bulundurunuz.

- Olası ilaç / çözüslüklerin geçimsizlikleri için lütfen ilaçların / çözüslüklerin ligili Kısa Ürün Bilgilerini göz önünde bulundurunuz.

- Tüm infüzyon prosedürü boyunca tüm bağlanıltıların siklusunu izleyiniz.

- Filtrenin dündüz aşağı sarkmasına izin verin ve sivi akışını başlatın. Filtre dikey pozisyonda bırakıldığında otomatik olarak dolacaktır. Filtreyi doldurmak için ters çevirmeyiniz.

- IV filtreleri gerekli hijyen standartlarına ulaşmasına yardımcı olur, ancak onların yerini almaz. Ulusal kılavuzlara ve/veya hastane protokollerine uygun aseptik teknikler kullanınız.

- IV filtresinin hava çıkışının dezenfektanları ya da sabunlarla temas etmesinden kaçınınız.

Uyarılar

- Tek kullanımlık cihazların yeniden kullanılması hasta veya kullanıcı için potansiyel risk oluşturur.

Kontaminasyona ve/veya fonksiyonel kapasitede bozulmamış neden olabilir. Kontaminasyon ve/veya cihazın fonksiyonunun kısıtlanmasında hastanın yaralanmasına, hastalamanmasına veya ölüme neden olabilir.

- İşığı duyarlı ilaçların uygulanması için UV koruyucu IV uygulama setleri gereklidir.
- Diğer ilaçlarla veya malzemelerle olan geçimsizliklerin ilacına Kısıt Ürün bilgilerinde belirtilmediğini daima kontrol ediniz.
- Her zaman, ilaçın Kısıt Ürün bilgilerinde 0,2 µm filtre kullanımlının belirliliş belirtildiğinden kontrol ediniz.
- Yeniden sterilize etmemeyin. Son kullanma tarihi geçtiğinden sonra kullanılmayınız.
- Bir infüzyon pompaıyla birlikte kullanmayın.

Kullanım süresi

Kullanım süresi, ilaçın veya çözeltisinin kısa ürün bilgisine göre amaçlanan tedaviye bağılıdır. Uygulama setleri genel olarak ulusal yönergelerle (ör. CDC yönergeleri) ve/veya hastane protokollerine göre değiştirilmelidir. Intrapur® Inline, en geç 24 saat sonra deşgitirilmelidir.

Bertaraf

Yerel kılavuzlara ve/veya klinik protokollere göre imha edin.

İmha için hareketli klempteki entegre delici uç korumasını kullanınız.

Depolama ve taşıma koşulları

Saklama koşulları:

- Güneş ışığından uzak tutunuz.
- Kuru tutunuz.

Kullanıcıya yönelik bildirim

Ürünün kullanımına sırasında veya kullanım sonucunda ciddi bir sorun oluşursa lütfen üreticiye ve/veya üreticinin yetkili temsilcisine ve ulusal otoritelerine bildirin.

Daha fazla Kullanma Talimatına ihtiyac duyulursa, üreticiden talep edilebilir veya B. Braun ana sayfasından elde edilebilir: <https://iefu.bbraun.com/>

Kullanma Talimatları

- ③. sayfadaki resimler.

Intrapur® Inline için hastane protokollerine ve/veya yönergelerine göre tek bir uygulama sırasında yeniden deşgitirilemez.

Son yayınlanma tarihi: 28-10-2022

vi Hướng sử dụng

Thông tin mô tả về thiết bị

Có thể sử dụng bộ dây truyền dịch với các thiết bị tuân thủ EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7; ISO 80369-20/ EN ISO 80369-20.

Bộ dây truyền dịch tuân thủ EN ISO 8536-4/ ISO 8536-4.

Vật liệu cấu tạo

Acrylystrene polybutadiene, Supor®, polyester, polytetrafluoroethylene, polyethylene, polypropylene, poliamide, polystyrene, polystyrene chống chịu va dập, acrylnitrile-butadiene-styrene copolymer, polyurethane.

Bộ dây truyền dịch có màng lọc 0,2 µm

Vô trùng

Vô trùng bằng EO. Vui lòng tham khảo thông tin in trên bao bì số cấp của sản phẩm.

Không sử dụng nếu bao bì hư hỏng.

Kiểm tra ngoại quan bao bì của sản phẩm để đảm bảo hệ thống bao bì vô khuẩn vẫn còn nguyên.

Mục đích sử dụng

Bộ dây truyền dịch dẫn truyền bằng trọng lực.

Màng lọc có sẵn của Intrapur® Inline có độ bám protein thấp và màng lọc với lỗ lọc 0,2 µm cho diện tích lọc hiệu quả là 10 cm², được làm bằng Polyethersulfone – ngăn nhiễm hạt tạp chất bằng cách giữ lại các hạt có kích thước > 0,2 µm và giảm thiểu nhiễm bẩn vi sinh bằng cách giữ lại các loại vi khuẩn và nấm.

Không tái sử dụng.

Chi định

Bộ dây truyền dịch dùng cho liệu pháp truyền dịch, chẳng hạn như: Duy trì lượng chất lỏng, thay thế lượng chất lỏng, truyền các loại thuốc (v.d: thuốc kháng sinh, các chất dùng trong hóa trị liệu) chứa trong chai hoặc túi dịch truyền theo Bán tóm tắt đặc tính sản phẩm của thuốc/dung dịch đó.

Đối tượng bệnh nhân

Có thể sử dụng thiết bị cho tất cả các bệnh nhân được chỉ định các liệu pháp tiêm truyền.

Không có quy định giới hạn về giới tính hoặc độ tuổi.

Có thể dùng Intrapur® Inline cho người lớn, trẻ em và trẻ sơ sinh.

Người dùng/Dự định

Chỉ những nhân viên y tế đã được đào tạo đầy đủ mới

được sử dụng Intrapur® Inline.

Sau khi được đánh giá kỹ về hướng dẫn đầy đủ, bênh nhân và/hoặc người chăm sóc cũng có thể được phép tự thực hiện một số bước nhất định theo hướng dẫn quốc gia. Nhân viên y tế chịu trách nhiệm đảm bảo bệnh nhân và/hoặc người chăm sóc đã được hướng dẫn sử dụng Intrapur® Inline đúng cách và nội dung hướng dẫn cho người chăm sóc và/hoặc bệnh nhân đã được lưu giữ bằng văn bản đầy đủ theo quy định về lưu giữ bằng văn bản của địa phương.

Chống chỉ định

Không được dùng bộ dây truyền dịch trong trường hợp thuốc/dich truyền đã được chứng minh là không tương thích với một trong các loại vật liệu chế tạo. Cần tham khảo Bán tóm tắt đặc tính sản phẩm của thuốc/dung dịch để biết thông tin chống chỉ định.

Không được dùng sản phẩm để truyền chế phẩm hoặc thành phần của máu.

Không được dùng Intrapur® Inline với màng lọc dịch cỡ 0,2 µm để lọc chất béo, hồn nhiên, nhút tung và các dung dịch dung keo. Không sử dụng màng lọc để lọc khử trùng dung dịch khi quan sát thấy dấu hiệu nhiễm khuẩn hoặc chất gây sót.

Rủi ro tồn đọng/Tác dụng phụ

Rủi ro thường gặp trong liệu pháp truyền dịch, bao gồm thuyền tắc mạch do bọt khí, nhiễm trùng胎 chỗi do nhiễm trùng toàn thân, nhiễm hạt tạp chất, sai sót về thuốc và dày bi thất nút khiến lưu lượng truyền giảm hoặc ngừng hẳn. Ngoài ra, việc rò rỉ các loại dung dịch gây độc từ bao bì hoặc dịch sinh học cũng là một nguy cơ nữa đối với bệnh nhân, khách thăm khám hoặc nhân viên.

Phòng ngừa

- Kiểm tra ngoại quan bộ dây truyền dịch xem có bị hư hỏng không trước khi sử dụng.

- Không được gắn nắp bao bì của bao bì nối đến bênh nhân vào lại vị trí cũ sau khi sử dụng.

- Không được dùng nếu không có nắp bao bì hoặc nắp bao bì bị lỏng.

- Lưu ý làm theo hướng dẫn khi truyền song song.

- Ngoài ra, vui lòng xem Bán tóm tắt đặc tính sản phẩm tương ứng của mỗi loại thuốc/dung dịch sử dụng để biết tính tương thích của các loại thuốc/dung dịch đó.

- Luôn theo dõi chặt chẽ các điểm nối trong quá trình truyền.

- Đeo màng lọc theo hướng treo thẳng hướng xuống dưới và bắt đầu cho dịch chảy qua. Màng lọc sẽ tự động mở nếp để ở vị trí thẳng đứng. Không xoay ngược màng lọc lại để mồi.

- Màng lọc dịch giúp đạt tiêu chuẩn vệ sinh cần thiết nhưng không thay thế những tiêu chuẩn vệ sinh này. Sử dụng kỹ thuật vô trùng theo hướng dẫn quốc gia và/hoặc quy trình của bệnh viện.

- Đeo lỗ thông khí của màng lọc dịch tiếp xúc với các chất khử trùng hoặc xà phòng ở bên ngoài.

Cảnh báo

- Tái sử dụng thiết bị dùng một lần sẽ tạo ra nguy cơ tiềm ẩn cho bệnh nhân hoặc người sử dụng. Việc này có thể gây nhiễm bẩn và/hoặc làm giảm chức năng hoạt động của thiết bị. Sự nhiễm bẩn và/hoặc hạn chế chức năng hoạt động của thiết

bị có thể khiến bệnh nhân bị tổn thương, đau ốm và/hoặc tử vong.

- Khi truyền các loại thuốc nhạy cảm với ánh sáng phải sử dụng các bộ dây truyền dịch (IV) chống tia cực tím (UV).

- Luôn kiểm tra tình tương thích với các loại thuốc khác hoặc với vật liệu chế tạo được nêu trong Bán tóm tắt đặc tính sản phẩm của thuốc.

- Luôn kiểm tra xem việc sử dụng màng lọc dịch 0,2µm có được nêu trong Bán tóm tắt đặc tính sản phẩm của thuốc không.

- Không được tái sử dụng. Không được sử dụng sau ngày hết hạn.

- Không sử dụng kèm với bơm truyền dịch.

Thời gian sử dụng

Thời gian sử dụng phu thuộc vào phương pháp tri liệu dự định sử dụng tuân thủ theo Bán tóm tắt đặc tính sản phẩm của thuốc hoặc dung dịch truyền. Nhìn chung, việc thay đổi bộ dây truyền dịch phải được thực hiện theo hướng dẫn của quốc gia (v.d: hướng dẫn của CDC) và/hoặc quy trình của bệnh viện. Tối thiểu phải thay Intrapur® Inline sau mỗi 24 giờ.

Thái bỏ

Thái bỏ theo quy định địa phương và/hoặc quy trình lâm sàng.

Đóng nắp bảo vệ đầu nhọn ở khóa chính giặt để thái bỏ.

Điều kiện bảo quản và xử lý

Điều kiện bảo quản:

- Tránh ánh sáng mặt trời.
- Giữ khô ráo.

Thông báo cho người dùng

Nếu trong quá trình sử dụng sản phẩm, hoặc do hệ quả của việc sử dụng sản phẩm, mà xảy ra sự cố nghiêm trọng, vui lòng báo cáo cho nhà sản xuất và/hoặc đại diện được ủy quyền của nhà sản xuất và cho cơ quan chủ quản của nước sở tại.

Nếu cần thêm tài liệu Hướng dẫn sử dụng, có thể yêu cầu nhà sản xuất cung cấp hoặc tải về từ trang chủ của B. Braun: <https://iefu.bbraun.com/>

Hướng dẫn Văn hành

- ③ Hình minh họa ở trang 3.

Đối với Intrapur® Inline, có thể tiến hành đâm kim vào lõi theo quy trình và/hoặc hướng dẫn của bệnh viện trong một lần thực hiện thủ thuật duy nhất.

Ngày phát hành mới đây nhất: 28/10/2022

zh 使用说明书

器械描述

本静脉输液装置可与符合EN ISO 80369-7 / ISO 80369-7、ISO 80369-20 / EN ISO 80369-20的器械配套使用。

本静脉输液装置符合EN ISO 8536-4 / ISO 8536-4。

产品材料

丙烯 - 苯乙烯聚丁二烯,Supor®,聚酯,聚四氟乙烯,聚乙烯,丙烯腈,聚酰胺,聚苯乙烯,耐冲击聚苯乙烯,丙烯腈-丁二烯 - 苯乙烯聚合物,聚氨酯。

配有0.2µm管内过滤器的输液套件

灭菌方式

环氧乙烷灭菌。请参阅主包装上的信息。

如果包装破损,切勿使用。

使用前目视检查产品包装,确保无菌屏障系统完好无损。

预期用途

这些静脉输液装置适用于重力输液。

Intrapur® Inline 管线内过滤器具有低蛋白结合特性，过滤膜采用聚醚砜材质，过滤孔径为 $0.2\mu\text{m}$ ，提供 10cm^2 的有效过滤面积，可截留大于 $0.2\mu\text{m}$ 的颗粒以帮助防止颗粒污染，可截留细菌和真菌以减少微生物污染。

禁止重复使用。

适用范围

这些输液套件用于输液治疗，例如：依据药品 / 溶液的药品特性概要，通过药瓶或药袋保持体液容量、置换液体或输注药物（例如抗生素、化疗药物）。

适用患者人群

该器械可用于所有凭处方需要输液治疗的患者。

没有性别或年龄相关限制。Intrapur® Inline 可用于成人、儿童和新生儿。

目标用户

Intrapur® Inline 只能由训练有素并受过相应教育的医务人员使用。

经过医学评估和充分指导后，也可以允许患者和护理人员根据国家准则完成特定的处理步骤。医务人员负责确保为患者和 / 或护理人员提供指导，让他们掌握如何正确使用 Intrapur® Inline，而且医务人员应根据当地文档指导准则来记录对护理人员和 / 或患者的指导。

禁忌

如果要输注的药品 / 静脉输液溶液与本静脉输液装置所用的任何材料不相容，则不得使用本静脉输液装置。应考虑症药品 / 溶液的药品特性概要中列出的禁忌事项。

不得输注血液制品或血液成分。

过滤孔径为 $0.2\mu\text{m}$ 的 Intrapur® Inline 禁止用于输注脂质溶液、悬浮液或乳剂以及胶体溶液。该过滤器不得用于可看出已被细菌或热原污染的溶液的无菌过滤。

残余风险 / 副作用

与输液治疗相关的一般风险包括气栓、局部和全身感染、颗粒污染、给药错误以及管线扭结可能导致输液流量减少或流动停止。细胞毒性或生物液体泄漏还会对患者、访客或工作人员造成危害。

注意事项

- 使用前目视检查静脉输液套件有无损坏。
- 切勿重新装上患者接头的保护盖。
- 如果保护盖缺失或松脱，切勿使用。
- 注意遵守并行输液的一般准则。

- 另外请考虑药品 / 溶液的相应药品特性概要，了解可能存在的药品 / 溶液不相容性。

- 在整个输液过程中监控所有连接的密闭性。

- 应使过滤器垂直向下悬挂，然后打开输液开关开始药液流动。如果将过滤器保持垂直悬挂，它会自动预冲。切勿倒置过来预冲过滤器。

- 静脉输液过滤器有助于实现所要求的卫生标准，但不能取代卫生措施。使用国家法规和 / 或医院规章规定的无菌操作。

- 避免静脉输液过滤器的排气口接触外部消毒剂或肥皂等物品。

警告

- 重复使用一次性器械会对患者或使用者产生潜在风险。这可能导致污染和 / 或功能障碍。器械受到污染和 / 或功能受限可能导致患者受伤、罹病或死亡。

- 光敏性药物的给药需要防紫外线的静脉输液装置。

- 务必检查药品特性概要中是否指出了与其他药品或材料的不相容。

- 务必检查药品的药品特性概要中是否指出应使用 $0.2\mu\text{m}$ 过滤器。

- 切勿再次灭菌。切勿在有效期后使用。

- 切勿与输液泵配合使用。

使用时间

持续使用时间取决于依据药品或溶液的药品特性摘要进行的治疗。一般而言，应根据国家准则（如 CDC 准则）和 / 或医院规定更换输液套件。Intrapur® Inline 最多使用 24 小时即须更换。

处置

依据本地法规和 / 或临床规章进行处置。

处置时应使用滚轮夹处的一体式针尖保护装置。

存储和运输条件

存储条件：

- 避免日晒。
- 保持干燥。

用户须知

如果在使用本产品的过程中发生严重事故，或由于使用本产品发生严重事故，请向制造商和 / 或其授权代表以及您所在地的国家主管机构报告。

如果需要更多的使用说明，可从制造商索取，也可以从 B. Braun 主页获取，网址是：<https://eifu.bbraun.com/>

用法说明

● 第 3 页上的插图。

对于 Intrapur® Inline，允许在单次输液期间依据医院规章和 / 或准则重新穿刺。

发布日期 : 2022-10-28

				REF	LOT
en	Do not re-use	Caution	Consult instruction for use	Catalog number	Batch number
de	Nicht wiederverwenden	Achtung	Gebrauchsanweisung beachten	Artikelnummer	Chargennummer
bg	Да не се използва повторно	Внимание	Вижте инструкциите за употреба	Каталожен номер	Партиден номер
cs	Nepoužívat opětovně	Pozor (výstraha)	Čtěte návod k použití	Katalogové číslo	Kód dátvy
da	Må ikke genbruges	Forsigtig	Læs brugsanvisningen	Katalognummer	Batchnummer
el	Να μην επαναχρησιμοποιείται	Προσοχή	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	Αριθμός καταλόγου	Αριθμός παρτίδας
es	No reutilizable	Atención	Consulte las instrucciones de uso	Número de catálogo	Número de lote
et	Mitte korduvkasutada	Ettevaatust	Vt kasutusjuhendit	Kataloeginumber	Partiinumber
fi	Ei saa käyttää uudelleen	Huomio	Katso käyttöohje	Luettelonnumero	Eränumero
fr	Ne pas réutiliser	Attention	Consulter les instructions d'utilisation	Numéro de référence	Numéro de lot
hr	Nemojte ponovo upotrebjavati	Oprez	Pogledajte upute za uporabu	Kataloški broj	Broj serije
hu	Ne használja fel újra	Figyelem!	Nézze meg a használati utasítást	Katalógusszám	Gyártási sorozat száma
id	Jangan gunakan kembali	Perhatian	Baca petunjuk penggunaan	Nomor katalog	Nomor bets
it	Non riutilizzare	Attenzione	Consultare le istruzioni per l'uso	Numero di catalogo	Numero di lotto
lt	Negalima naudoti kartotinai	Atsargiai	Žr. naudojimo instrukcijas	Katalogo numeris	Partijos numeris
lv	Nelietojiet atkārtoti	UZMANĪBU!	Lasīt lietošanas instrukciju	Kataloga numurs	Partijas numurs
nl	Niet opnieuw gebruiken	Let op	Raadpleeg gebruiksinformatie	Lotnummer	Lotnummer
no	Skal ikke gjenbrukes	Viktig	Se i bruksanvisningen	Artikkelnummer	Batch/LOT-nummer
pl	Nie używać ponownie	Uwaga	Przed użyciem należy zapoznać się z instrukcją	Numer katalogowy	Numer serii
pt	Não reutilizar	Cuidado	Consulte as instruções de utilização	Número de catálogo	Número de lote
ro	A nu se reutiliza	Atenție	Consultați instrucțiunile de utilizare	Număr de catalog	Lot nr.
ru	Не использовать повторно	Внимание!	См. руководство по эксплуатации	Номер по каталогу	Номер партии
sl	Samo za enkratno uporabo	Previdno	Glejte navodila za uporabo	Kataloška številka	Številka serije
sk	Opäťovne nepoužívať	Varovanie	Pozri návod na použitie	Katalógové číslo	Číslo šarže
sr	Ne koristiti ponovo	Oprez	Pogledajte uputstvo za upotrebu	Kataloški broj	Broj partije
sv	Får ej återanvändas	Obs	Se bruksanvisningen	Katalognummer	Batchnummer
tr	Yeniden kullanmayınız	Dikkat	Kullanma kilavuzuna bakınız	Katalog numarası	Parti kodu
vi	Không tái sử dụng	Thận trọng	Tham khảo hướng dẫn sử dụng	Mã số sản phẩm	Số lô
zh	不得二次使用	警告	查阅使用说明	产品编号	批号



en	Use-by date	Date of manufacture	Manufacturer	Do not use if package is damaged
de	Verwendbar bis	Herstellungsdatum	Hersteller	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
bg	Срок на годност	Дата на производство	Производител	Не употребявайте, ако опаковката е повредена
cs	Použit do data	Datum výroby	Výrobce	Nepoužívat, jestliže je balení poškozeno
da	Anvendes inden	Fremstillingsdato	Producent	Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget
el	Ανάλωση έως	Ημερομηνία κατασκευής	Κατασκευαστής	Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία είναι φθαρμένη
es	Fecha de caducidad	Fecha de fabricación	Fabricante	No utilizar si el envase está dañado
et	Kasutada kuni:	Tootmiskuupäev	Tootja	Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud.
fi	Viimeinen käyttöpäivä	Valmistuspäivä	Valmistaja	Ei saa käyttää, jos pakaus on vahingoittunut
fr	Date limite d'utilisation	Date de fabrication	Fabricant	Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé
hr	Rok uporabe	Datum proizvodnje	Proizvođač	Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno
hu	Szavatosság idő	Gyártási dátum	Gyártó	Ne használja, ha a csomagolás sérült
id	Gunakan sebelum	Tanggal produksi	Produsen	Jangan gunakan jika kemasan rusak
it	Da utilizzarsi entro	Data di produzione	Produttore	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
lt	Tinka įki datos	Pagaminimo data	Gamintojas	Nenaudoti, jei pakuotė sugadinta
lv	Derīguma termiņš	Izgatavošanas datums	Ražotājs	Nelietojiet, ja iepakojums ir bojāts
nl	Houdbaarheidsdatum	Productiedatum	Fabrikant	Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is
no	Holdbarhetsdato	Produksjonsdato	Produsent	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet.
pl	Data przydatności do użycia	Data produkcji	Wytwarzca	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone
pt	Prazo de validade	Data de fabrico	Fabricante	Não utilizar se a embalagem estiver danificada
ro	Data de expirare	Data fabricației	Fabricantul	A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat
ru	Использовать до	Дата изготовления	Производитель	Не используйте при повреждении упаковки
sl	Rok uporabnosti	Datum izdelave	Výrobca	Prepovedana uporaba, če je ovojnina poškodovana
sk	Použiteľné do	Dátum výroby	Izdlovalec	Nepoužívať, ak je obal poškodený
sr	Rok trajanja	Datum proizvodnje	Proizvođač	Nemojte koristiti ako je pakovanje oštećeno
sv	Använts före	Tillverkningsdatum	Tillverkare	Använd inte produkten om förpackningen är skadad
tr	Son kullanma tarihi	Üretim tarihi	Üretici	Ambalajı hasar görmüşse kullanmayınız
vi	Hạn sử dụng	Ngày sản xuất	Nhà sản xuất	Không sử dụng nếu bao bì bị hư hỏng
zh	有效期	生产日期	制造商	若包装破损切勿使用

STERILE EO

en	Sterilized using ethylene oxide	Single sterile barrier system	Single sterile barrier system with protective packaging outside
de	Sterilisiert mit Ethylenoxid	Einfachsterilbarrieresystem	Einfachsterilbarrieresystem mit Schutzverpackung außen
bg	Стерилизирано с етиленов оксид	Единична стерила преградна система	Единична стерила преградна система със защита външна опаковка
cs	Sterilizováno ethylenoxidem	Systém jedné sterilní bariéry	Systém jedné sterilní bariéry s vnějším ochranným obalem
da	Steriliseret med ethylenoxid	Enkelt sterilt barrièresystem	Enkelt sterilt barrièresystem med udvendig beskyttelsesemballage
el	Αποστειρώμένο με αιθαλενοξείδιο	Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης	Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης με προστατευτική συσκευασία εξωτερικά
es	Esterilizado con óxido de etileno	Sistema de barrera estéril único	Sistema de barrera estéril único con embalaje protector en el exterior
et	Steriliseeritud etüleenoksiidiga	Ühekordse steriilsusbarjääri süsteem	Ühekordse steriilsusbarjääri süsteem kaitsva välispakendiga
fi	Steriloitut etyleenioxidiilla	Yksinkertainen steriliityden varmistusjärjestelmä	Kertakäyttöinen steriliityden takaava järjestelmä, suojava ulkopakaus
fr	Stérilisation à l'oxyde d'éthylène	Système de barrière stérile simple	Système de barrière stérile simple avec emballage de protection à l'extérieur
hr	Sterilizirano etilen-oksidom	Sustav jednostrukne sterilne barijere	Sustav jednostrukne sterilne barijere s vanjskim zaštitnim pakiranjem
hu	Etilén-oxiddal sterilizálva	Egyszeres sterilgát-rendszer	Kívülről védelmezővel ellátott egyszeres sterilgátrendszer
id	Disterilkan menggunakan etilena oksida	Sistem penghalang steril (SBS) tunggal	Sistem penghalang steril (SBS) tunggal dengan kemasan pelindung di bagian luar
it	Sterilizzato con ossido di etilene	Sistema a barriera sterile singola	Sistema a barriera sterile singola con confezione protettiva esterna
lt	Sterilizuota etileno oksidu	Viengubo steriliojo barjero sistema	Viengubo steriliojo barjero sistema su išorine apsaugine pakuote
lv	Sterilizēts, izmantojot etilēnoksidu	Viena sterila barjeras sistēma	Viena sterila barjeras sistēma ar aizsargiekārtojumu
nl	Gesteriliseerd met ethylenoxide	Enkelvoudig steriel barrièresysteem	Steriel barrièresysteem met beschermende verpakking voor eenmalig gebruik
no	Sterilisert med bruk av etylenoksid	Enkelt sterilt barrièresystem	Enkelt sterilt barrièresystem med beskyttende utvendig emballasje
pl	Wysterylizowano tlenkiem etylenu	Pojedynczy system bariery sterylnej	Pojedynczy system bariery sterylnej z zewnętrzny opakowaniem ochronnym
pt	Esterilizado por óxido de etileno	Sistema de barreira estéril único	Sistema de barreira estéril único com embalagem exterior de proteção
ro	Sterilizat cu etilenoxid	Sistem cu barieră sterilă unică	Sistem cu barieră sterilă unică cu ambalaj de protecție exterior
ru	Стерилизовано этиленоксидом	Одноразовая стерильная барьерная система	Одноразовая стерильная барьерная система с защитной наружной упаковкой
sl	Sterilizirano z etilenoksidom	Sistem enojne sterilne pregrade	Sistem enojne sterilne pregrade z zunanjim zaščitno ovojnino
sk	Sterilizované použitím etylénoxidu	Systém jednej sterilnej bariéry	Systém bariéry na uchovanie sterility s vonkajším ochranným obalom
sr	Sterilisano etilen oksidom	Sistem sa jednom sterilnom barijerom	Sistem sa jednom sterilnom barijerom sa spoljašnjom zaštitnom ambalažom
sv	Sterilisering med etylenoxid	Enkelt sterilt barriärsystem	Enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning på utsidan
tr	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmişdir	Tek steril bariyer sistemi	Dişında koruyucu ambalaj olan tek steril bariyer sistemi
vi	Tiết trùng bằng ethylene oxide	Hệ thống bảo vệ khuẩn	Hệ thống bảo vệ khuẩn có bao bì bảo vệ bên ngoài
zh	经环氧乙烷灭菌	单重无菌屏障系统	带外部保护性包装的单重无菌屏障系统

en	Non-pyrogenic	Liquid filter for pore size	Drops per millilitre
de	Pyrogenfrei	Flüssigkeitsfilter mit Angabe der Porengröße	Tropfen je Milliliter
bg	Непирогенно	Филтър за течности с размер на порите	Капки на милилитър
cs	Apyrogenní	Filtr kapaliny a velikost pórů	Počet kapek na mililitr
da	Ikke-pyrogen	Væskefilter med porestørrelse	Dråber pr. milliliter
el	Μη πυρογόνο	Φίλτρο υγρού με ένδειξη μεγέθους πόρων	Σταγόνες ανά χιλιοστόλιτρο
es	No pirogénico	Filtro líquido para tamaño de poro	Gotas por milímetro
et	Mittepürogeenne	Vedelikufilter poori suurusele	Tilka/ml
fi	Pyrogeeniton	Nestesuodatin huokoskoille	Pisaraa/ml
fr	Apyrogène	Filtre à liquide pour diamètre de pore	Gouttes par millilitre
hr	Nepirogeno	Filtar za tekućine s oznakom veličine pora	Kapi po mililitru
hu	Nem pirogén	Folyadékszűrő pórusmáret megjelölésével	csepp/milliliter
id	Non-pirogenik	Filter cairan untuk ukuran pori	Tesan per mililiter
it	Apirogeno	Filtro per liquidi per dimensione poro	Gocce per millilitro
lt	Nepirogeninis	Skysčių filtras su porų dydžio nuoroda	Lašų skaičius mililitre
lv	Nepirogēns	Šķidruma filtrs poras izmēram	Pilieni uz mililitru
nl	Niet-pyrogeen	Vloeistoffilter voor poriegrootte	Druppels per milliliter
no	Ikke-pyrogen	Væskefilter med porestørrelse	Dråper pr. milliliter
pl	Wyrób apirogenny	Sączek o określonej wielkości porów	Krople na milimetr
pt	Isento de pirogénios	Filtro de líquido para diâmetro de poro	Gotas por mililitro
ro	Apirogen	Filtru de lichide pentru pori de dimensiunea respectivă	Picături pe mililitru
ru	Апирогенно	Жидкий фильтр с размером пор	Капель на миллилитр
sl	Apirogeno	Filter za tekočine z navedbo velikosti por	Kapljic na mililiter
sk	Nepyrogénne	Filter kvapaliny s veľkosťou pórov	Počet kvapiek na milimeter
sr	Nepirogeno	Filter za tečnost za veličinu pora	Kapi po mililitru
sv	Pyrogenfri	Vätskefilter med porstorlek	Droppar per milliliter
tr	Pirojenik değildir	Por (gözenek) boyutu için sıvı filtersi	Mililitre başına damla
vi	Không sinh nhiệt	Bộ lọc dung dịch với kích thước lỗ lọc	Giọt trên mililít
zh	无热原	液体过滤器孔径	每毫升滴数
			管路长度, 厘米



en	Does not contain or no presence of natural rubber latex	Does not contain or no presence of DEHP
de	Enthält nicht oder keine Anwesenheit von Naturkautschuklatex	Enthält nicht oder keine Anwesenheit von DEHP
bg	Не съдържа и няма следи от латекс от естествен каучук	Не съдържа и няма следи от DEHP
cs	Neobsahuje nebo není přítomen latex z přírodního kaučuku	Neobsahuje nebo není přítomen DEHP
da	Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) naturgummilatex	Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) DEHP
el	Δεν περιέχει ή υπάρχει λάτεξ από φυσικό καουτσούκ	Δεν περιέχει ή υπάρχει DEHP
es	No contiene ni presenta trazas de látex de caucho natural	No contiene ni presenta trazas de DEHP
et	Ei sisalda looduslikku kummilateksit ega selle osakesi	Ei sisalda DEHP-d ega selle osakesi
fi	Ei sisällä luonnonkumilateksia.	Ei sisällä DEHP:tä.
fr	Ne contient pas (ou absence) de latex de caoutchouc naturel	Ne contient pas (ou absence) de DEHP
hr	Ne sadrži ili nije prisutan prirodni gumeni lateks	Ne sadrži ili nije prisutan DEHP
hu	Összetevőként nem tartalmazza vagy nincs benne természetes gumi latex	Összetevőként nem tartalmazza vagy nincs benne DEHP
id	Tidak mengandung lateks karet alami	Tidak mengandung DEHP
it	Non contiene o nessuna presenza di lattice di gomma naturale	Non contiene o nessuna presenza di DEHP
lt	Sudėtyje nėra natūralios gumos latekso ar jo požymiu	Sudėtyje nėra DEHP medžiagos ar jos požymiu
lv	Nesatur vai tajā nav dabiskā kaučuka lateksa	Nesatur vai tajā nav DEHP
nl	Bevat geen (of geen aanwezigheid van) latex	Bevat geen (of geen aanwezigheid van) DEHP
no	Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse av) naturgummilateks	Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse av) DEHP
pl	Nie zawiera lateksu z kauczuku naturalnego	Nie zawiera DEHP
pt	Não contém ou não apresenta vestígios de látex de borracha natural	Não contém ou não apresenta vestígios de DEHP
ro	Nu conține și nu include latex din cauciuc natural	Nu conține și nu include DEHP
ru	Без содержания/присутствия натурального латекса	Без содержания/присутствия ДЭГФ
sl	Ne vsebuje lateksa iz naravnega kavčuka in ni prisoten	Ne vsebuje DEHP ali je prisoten
sk	Neobsahuje ani nie je pritomný latex z prirodného kaučuku	Neobsahuje ani nie je pritomný DEHP
sr	Ne sadrži prirodni gumeni lateks i on nije prisutan	Ne sadrži DEHP i on nije prisutan
sv	Innehåller inte (eller ingen förekomst av) naturgummilateks	Innehåller inte (eller ingen förekomst av) DEHP
tr	Doğal kauçuk lateks içermez ya da yoktur	DEHP içermez ya da yoktur
vi	Không có chúa hoặc không có sự hiện diện của latex thiên nhiên	Không chúa hoặc không có sự hiện diện của DEHP
zh	不含或不存在天然橡胶乳胶	不含或不存在 DEHP



en	Does not contain or no presence of PVC	Keep away from sunlight	Keep dry
de	Enthält nicht oder keine Anwesenheit von PVC	Von Sonnenlicht fernhalten	Trocken aufbewahren
bg	Не съдържа и няма следи на PVC	Да се пази от слънчева светлина	Съхранявайте на сухо
cs	Neobsahuje nebo není přítomen PVC	Chránit před slunečním zářením	Chrání před vlhkem
da	Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) PVC	Må ikke opbevares i sollys	Opbevares tørt
el	Δεν περιέχει ή υπάρχει PVC	Να διατηρείται μακριά από το ηλιακό φως	Να διατηρείται στεγνό
es	No contiene ni presenta trazas de PVC	No exponer a la luz solar	Mantener seco
et	Ei sisalda PVC-d ega selle osakesi	Hoida päikesevalguse eest	Hoida kuivas
fi	Ei sisällä PVC:tä.	Suojattava auringolta	Säilytää kuivassa
fr	Ne contient pas (ou absence) de PVC	Tenir à l'abri des rayons solaires	Garder au sec
hr	Ne sadrži ili nije prisutan PVC	Držati podalje od sunčeve svjetlosti	Čuvati na suhom
hu	Összetevőként nem tartalmazza vagy nincs benne PVC	Napfénytől védve tartandó	Szárazon tartandó
id	Tidak mengandung PVC	Jauhkan dari sinar matahari	Pastikan tetap kering
it	Non contiene o nessuna presenza di PVC	Tenere lontano dalla luce solare	Conservare al riparo dall'umidità
lt	Sudėtyje nėra PVC medžiagos ar jos požymiai	Saugoti nuo Saulės šviesos	Laikyti sausoje vietoje
lv	Nesatur vai tajā nav PVC	Neturēt saulē	Sargāt no mitruma
nl	Bevat geen (of geen aanwezigheid van) PVC	Buiten direct zonlicht bewaren	Droog houden
no	Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) PVC	Beskyttes mot sollys	Oppbevares tørt
pl	Nie zawiera PVC	Chronić przed światłem słonecznym	Przechowywać w suchym miejscu
pt	Não contém ou não apresenta vestígios de PVC	Manter ao abrigo da luz solar	Manter em local seco
ro	Nu conține și nu include PVC	A se feri de lumina solară	A se păstra uscat
ru	без содержания/присутствия ПВХ	Не допускать воздействия солнечного света	Беречь от влаги
sl	Ne vsebuje PVC-ja in ni prisoten	Ne izpostavljajte sončni svetlobi	Hranite na suhem
sk	Neobsahuje ani nie je pritomné PVC	Chránit pred slnkom	Uchovávať v suchu
sr	Ne sadrži PVC i on nije prisutan	Držati dalje od sunčeve svjetlosti	Čuvati suvim
sv	Innehåller inte (eller ingen förekomst av) PVC	Skydda mot solljus	Förvaras torrt
tr	PVC içermey ya da yoktur	Güneşten uzak tutunuz	Kuru tutunuz
vi	Không chứa hoặc không có sự hiện diện của PVC	Tránh ánh sáng mặt trời	Giữ khô ráo
zh	不含或不存在 PVC	避免日晒	保持干燥



MD



en	Gravity	Medical Device	Country of manufacture	Green dot
de	Schwerkraft	Medizinprodukt	Herstellungsland	Grüner Punkt
bg	Тегло	Медицинско изделие	Страна на производство	Зелена точка
cs	Gravitačce	Zdravotnický prostředek	Země výroby	Zelený bod
da	Gravitation	Medicinsk udstyr	Fremstillingsland	Grøn prik
el	Βαρύτητα	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Χώρα κατασκευής	Πράσινη κουκκίδα
es	Gravedad	Dispositivo médico	País de fabricación	Punto verde
et	Gravitaatsioon	Meditsiiniseade	Tootmisriik	Roheline punkt
fi	Painovoima	Lääkinnällinen laite	Valmistusmaa	Vihreä piste
fr	Gravité	Dispositif médical	Pays de fabrication	Point vert
hr	Gravitacija	Medicinski proizvod	Država proizvodnje	Zelena točka
hu	Gravitációs	Orvostechnikai eszköz	Gyártó ország	Zöld pont
id	Gravitasi	Alat Kesehatan	Negara produksi	Simbol green dot
it	Gravità	Dispositivo medico	Paese di produzione	Punto Verde
lt	Sunkis	Medicinos priemonė	Pagaminimo šalis	Žalias taškas
lv	Gravitāte	Medicīniska ierīce	Ražotājvalsts	Zaļš punkts
nl	Zwaartekracht	Medisch hulpmiddel	Land van productie	Groene Punt-logo
no	Tyngde	Medisinsk utstyr	Produksjonland	Grønn prikk
pl	Grawitacyjna	Urządzenie medyczne	Kraj produkcji	Zielony punkt
pt	Gravidade	Dispositivo médico	País de fabrico	Ponto verde
ro	Forță gravitațională	Dispozitiv medical	Țara de fabricație	Punct verde
ru	Гравитация	Изделие медицинского назначения	Страна производства	Зелёная точка
sl	Gravitacija	Medicinski pripomoček	Država izdelave	Zelený bod
sk	Spád	Zdravotnícka pomôcka	Krajina výroby	Zelena pika
sr	Gravitacija	Medicinski uređaj	Zemlja proizvodnje	Zelena tačka
sv	Gravitation	Medicinteknisk produkt	Tillverkningsland	Green dot
tr	Gravite	Tibbi Cihaz	Üretildiği ülke	Yeşil nokta
vi	Trọng lực	Thiết bị y tế	Quốc gia sản xuất	Chấm màu xanh lá cây
zh	重力	医疗器械	制造国家	绿点标志

- ID** Imported by:
PT. B. Braun Medical Indonesia
Jakarta-Indonesia
- MY** Authorised representative:
B. Braun Medical Industries Sdn.
Bhd. Bayan Lepas Free Industrial
Zone, 11900 Penang, Malaysia.
www.bbraun.com
- RS** Nosilac upisa med. sredstva u Registrar
med. sredstava i distributer:
B. Braun Adria RSRB d.o.o.
Milutina Milankovića 11 g,
Beograd, Srbija

RU Уполномоченная организация
(импортер) в РФ:
ООО «Б.Браун Медикал»,
191040, г. Санкт-Петербург,
ул. Пушкинская, д.10
Тел./факс: (812) 320-40-04.
Производитель:
Б.Браун Мельзунген АГ,
Карл-Браун-Штрассе 1,
34212 Мельзунген,
Германия B. Braun Melsungen AG,
Carl-Braun-Straße 1,
34212 Melsungen, Germany

Manufacturing site:
B. Braun Medical Kft
Production Division
Déli Külhatár út 2-4.
3200 Gyöngyös, Hungary

CE 0123

1222 12413305

B. Braun Melsungen AG
34209 Melsungen
Germany
www.bbraun.com