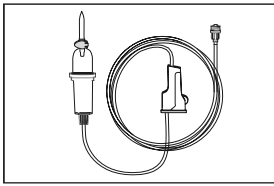


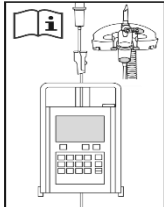
Intrafix® Primeline

Intrafix® SafeSet

Návod k použití



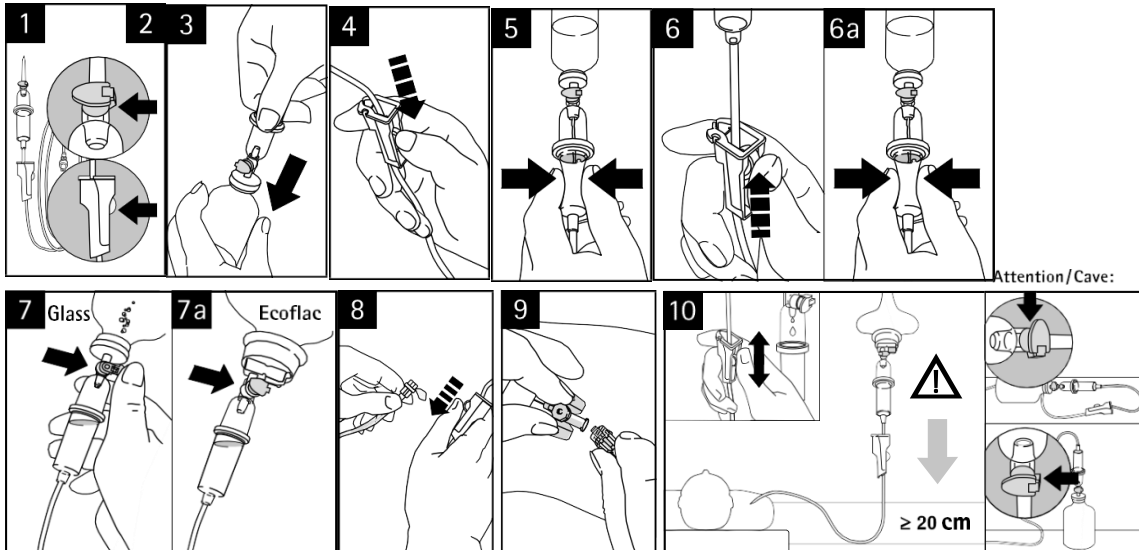
P = Pressure (Druck)



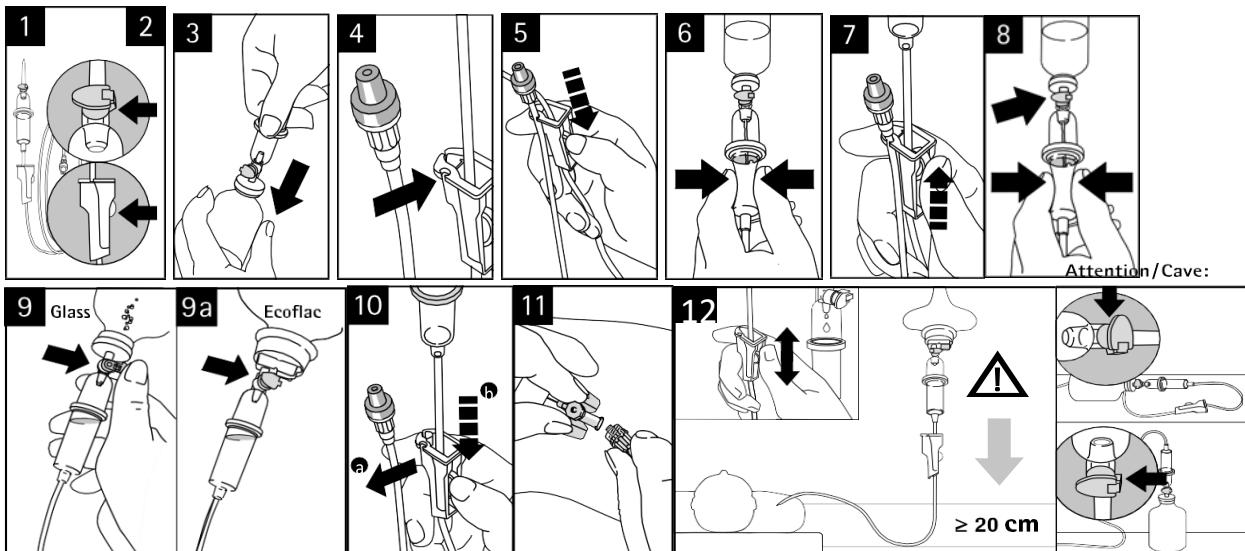
Vývoj a design v souladu s normou ISO 8536-8-IS-P

Intravenózní infuzní set. Odolný proti tlaku (2 bar). Indikace: k infuzi intravenózních roztoků/léčiv (např. roztoky pro ustavení rovnováhy tekutin/elektrolytů, parenterální výživa, látky pro zvýšení objemu, antibiotika, cytostatika, další léky atd.) působením gravitace a/nebo pomocí infuzní pumpy bez konkrétního určení s použitím standardních infuzních hadiček z PVC s vnitřním průměrem 3mm a vnějším průměrem 4,1 mm. Celý seznam vhodných infuzních pump zašleme na vyžádání. Řiďte se návodem k použití dodaným výrobcem.

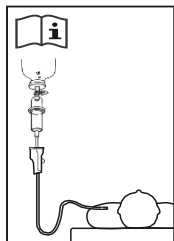
Intrafix® Primeline



Intrafix® SafeSet



G = Gravity
(Schwerkraft)



Vývoj a design v souladu s normou ISO 8536-4-IS-G

Intravenózní infuzní set. Pro gravitační infúze. Indikace: k infuzi intravenózních roztoků/léčiv (např. roztoky pro ustavení rovnováhy tekutin/elektrolytů, parenterální výživa, látky pro zvýšení objemu, antibiotika, cytostatika, další léky atd.) působením gravitace.



Upozornění

Opětovné použití zařízení určených k jednorázovému použití představuje pro pacienta nebo uživatele potenciální riziko. Může vést ke kontaminaci nebo zhoršení funkčnosti zařízení, což může zapříčinit zranění, nemoc, případně smrt pacienta. Sterilní, apyrogenní.

Pokud chybí ochranné kryty nebo jsou uvolněné, nepoužívejte.

Upozornění! Pokud se během infúze používá nafukovací manžeta, nejprve ze zásobníku vypusťte všechny vzduch. Dodržujte obecný bezpečnostní postup! U vaků a nádobek Ecoflac nechejte ventilační chlopeč zavřenou.

Měřená hodnota objemu bolusu v „ml/ 1 m“ (délka hadičky) při 40 °C, 200 kPa (2 bary). Pro výpočet objemu bolusu jednotlivě umístěných infuzních zařízení musí být deklarovaná hodnota vynásobena délkou hadičky (měřenou v „m“) distálně od pumpy. Vzhledem ke struktuře kapalinového filtru a velikosti pórů $\leq 15 \mu\text{m}$ není Intrafix® SafeSet vhodný k infuzi krevních produktů obsahujících krvinky. Rovněž infuze vysoce viskózních roztoků, lipidových emulzí $>10 \%$ a určitých suspenzí může ovlivnit průtok. S ohledem na to postupujte podle informací v příslušném souhrnu údajů o přípravku.

Význam symbolů

	Pouze pro jedno použití		Místo vpichu		Nepoužívejte, pokud je balení poškozeno
	Pozor (výstraha)		Místo vpichu, bez jehly		délka hadice, cm
	Viz. návod k použití		Zpětný ventil		Zastavení vzduchu
	Číslo zásilky		Neobsahuje latex		Air-matic
	Sterilní		Neobsahuje PVC		Trojcestný ventil
	Datum expirace		Krevní filtr 200 μm		Infuzní filtr 15 μm
	Datum výroby		Apyrogenní		
	Neobsahuje DEHP		Výrobce		

CE 0123



Výrobce:

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

Distributor ČR:

BEXAMED s.r.o.
Miranova 148/10
102 00 Praha 10 - Hostivař
www.bexamed.cz

Poslední revize textu: květen 2021