
INFUSIONSAGGREGAT FÖR GRAVITATION

DFU-0288-1 REVISION 0 CE0086

A. PRODUKTBESKRIVNING

Arthrex infusionsaggregat för gravitation finns i versioner med två eller fyra påsspetsar.

OBS: Alla Arthrex infusionsaggregat för gravitation är latexfria.

B. FÖRPACKNING OCH MÄRKNING

1. Arthrex-enheterna bör accepteras vid leverans endast om fabriksförpackningen och märkningen är intakt.
2. Kontakta kundtjänst om förpackningen har öppnats eller modifierats.
3. Alla symboler som används i märkningen samt titeln, beskrivningen och standardbeteckningsnumret finns på vår webbplats på www.arthrex.com/symbolsglossary.

C. STERILISERING OCH ÅTERANVÄNDNING

1. Alla infusionsaggregat för gravitation levereras sterila.
2. Infusionsaggregaten för gravitation får inte omsteriliseras.

D. FÖRVARING

Sterila anordningar måste förvaras svalt i oöppnade originalförpackningar, skyddas mot fukt och ska inte användas efter utgångsdatumet.

E. INFORMATION

Vi rekommenderar kirurger att gå igenom den produktspecifika kirurgiska metodbeskrivningen innan något kirurgiskt ingrepp utförs. Arthrex tillhandahåller detaljerade kirurgiska metodbeskrivningar i tryckt, video- och elektroniskt format. På Arthrex webbplats finns även detaljerad information om kirurgiska metoder samt demonstrationer. Alternativt kan Arthrex representant kontaktas för en demonstration på er arbetsplats.

F. FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

Slangsystemen kan innehålla ftalater, vilka är klassificerade som kategori 1 eller kategori 2 carcinogena, genotoxiska och toxiska ämnen i bilaga I till direktiv 67/548/EEG. Denna beståndsdel anges på förpackningen.

G. ANVISNINGAR FÖR ANVÄNDNING

VARNING! ANVÄNDNING AV VÄTSKA FÖR DISTENSION AV EN LED INNEBÄR RISK FÖR EXTRAVASERING AV VÄSKAN TILL OMKRINGLIGGANDE VÄVNADER. Använd alltid lägsta möjliga tryckinställningar för att åstadkomma önskad grad av distension och blödningskontroll.

VARNING! FÖR KORREKT ANVÄNDNING AV DENNA ENHET KRÄVS ETABLERING AV ETT ADEKVAT VÄTSKEUTFLÖDE OCH ÖVERVAKNING AV OPERATIONSFÄLTET. Övervaka och bibehåll vätskeutflödet noga och undersök patienten regelbundet så att extravasering eller annat oönskat patienttillstånd undviks.

1. Förbered artroskopet eller kanylen för användning med infusionsaggregatet.
2. Ta försiktigt ut infusionsaggregatet ur förpackningen med steril teknik och för över det till det sterila fältet.
3. Stäng alla klämmor, kontrollera integriteten hos de kvarvarande anslutningarna och för ut påsspetsarna ur det sterila fältet.
4. Stick in påsspetsarna i infusionspåsar med korrekt teknik.
OBS: När endast en infusionspåse ska anslutas måste påsspetsen på den oanvända påsen hållas stängd med en klämma.
5. Öppna alla klämmor.
6. Höj infusionspåsar till önskad höjd.

OBS! För varje fot över patienten ökas trycket med 22 mmHg och för varje meter över patienten ökas trycket med 70 mmHg.

7. Låt vätskan flöda genom slangen tills all luft är borta för att undvika luftbubblor i systemet.
8. Stäng alla slangklämmor efter avslutad artroskopi.
9. Kassera infusionsaggregatet i en godkänd avfallsbehållare.