

ΣΚΙΣΤΕ / RIV ÅBEN

ΣΚΙΣΤΕ / RIV ÅBEN

CEL+X™ RAPID

Αιμοστατική γάζα Z-Fold

Hæmostatisk Z-foldet gazebind

Μία λωρίδα γάζας διαστάσεων
1,5 m x 7,6 cm

Προοριζόμενος σκοπός: Για χρήση από εκπαιδευμένο προσωπικό παροχής πρώτων βοηθειών σε προνοσοκομειακό περιβάλλον για την προσωρινή αντιμετώπιση επείγουσας, απειλητικής για τη ζωή αιμορραγίας.

Ομάδα ασθενών για την οποία προορίζεται: Ενήλικες και παιδιά, εξαιρουμένων των νεογνών και των βρεφών.

ΓΙΑ ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ



CE
2797



Οδηγίες χρήσης
στο πίσω μέρος
Brugsanvisning
findes på bagsiden
www.celoxmedical.com/
instructions-for-use-rlu

ΣΚΙΣΤΕ / RIV ÅBEN

ΣΚΙΣΤΕ / RIV ÅBEN

ΣΚΙΣΤΕ / RIV ÅBEN

ΣΚΙΣΤΕ / RIV ÅBEN

el Οδηγίες χρήσης

1. Ανοίξτε αλφιστώντας τη συσκευασία. Πριν από την εφαρμογή, εντοπίστε και ασηκίστε άμεσα πίεση στο κύριο μέρος της αιμορραγίας και, στη συνέχεια, αφαιρέστε το υπερβολικό αίμα όπου είναι εφικτό. Βγάλτε το CELOX Rapid και βγάλτε το ένα άκρο της διπλωμένης σε σχήμα Z γάζας.
2. Τοποθετήστε τη γάζα CELOX Rapid οριζόντια ξεδιπλώνοντας την απευθείας στο σημείο που αιμορραγεί. Επιδέστε το υπόλοιπο τραύμα με CELOX Rapid ή συνθιβαμένη γάζα πάνω από το επίπεδο του δέρματος.
3. Εάν η αιμορραγία επιμένει, εφαρμόστε ΣΤΑΘΕΡΗ πίεση απευθείας στο τραύμα για 1 λεπτό ή έως ότου σταματήσει η αιμορραγία.
4. Οση CELOX Rapid περισσεύει μπορεί να ασηστεί ή να κοπεί αν χρειάζεται. Τυλίξτε και δέστε με έναν επίδεσμο, για να διατηρήσετε την πίεση στο τραύμα.
5. Απορρίψτε τυχόν αναπομένοντα CELOX Rapid σύμφωνα με τα τοπικά εθνικά πρωτόκολλα για βιολογικά απόβλητα.
6. Μεταφέρετε τον ασθενή σε ιατρικές εγκαταστάσεις το συντομότερο δυνατό.
7. Δείτε την οδηγία συσκευασίας του προϊόντος στο ιατρικό προσωπικό.

ΥΠΟΧΡΗΤΟΥ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟΥ ΤΗΣ ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗΣ:

1. Αφαιρέστε με φυσικό τρόπο τη CELOX Rapid από το τραύμα και τυχόν χαλαρούς κόκκους επιφανείας.
2. Εξέτε καλά ολόκληρη την περιοχή του τραύματος με αποστειρωμένο αλκοόλ ή διάλυμα κατασκευασμένο.
3. Προσφύγετε με τη συνθιβαμένη διαδικασία κατασκευασμένο και/ή αναρρόφησης.
4. Βεβαιωθείτε ότι έχει αφαιρεθεί όλο το προϊόν από το τραύμα πριν από την έναρξη της θεραπείας.
5. Απορρίψτε τη CELOX Rapid και τα υπολείμματα που όποτε αφαιρείται σύμφωνα με τα τοπικά εθνικά πρωτόκολλα για βιολογικά απόβλητα.

Διαδικασία χρήσης: Το ιατροτεχνολογικό προϊόν και τα υπολείμματα θα πρέπει να αφαιρούνται από το τραύμα εντός 24 ωρών από την εφαρμογή.
Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις: Μόνο για εξωτερική χρήση. Το προϊόν δεν τρώγεται. Σε περίπτωση κατάποσης, πείτε ένα ποτήρι νερό για να απορροφήτε τυχόν δυσφορία. Τυχόν απώλεια στασιμότητας ενέχει πιθανούς κινδύνους μόλυνσης. Να μην αποκατασκευάζεται. Να αποφεύγεται η εισπνοή. Να μην κερματίζεται πάνω από τα μάτια. Εάν εμφανιστεί ερυθρότητα στα μάτια, ξεπλύνετε με νερό επί 5 λεπτά. Να διατηρείται μακριά από τα παιδιά. Η επαναχρησιμοποίηση θα μπορούσε να οδηγήσει σε επιμόλυνση και μειωμένη απόδοση του προϊόντος. **Παρέχει υποστήριξη από αστραγάλου.** **Μολύνει επι δολύμηνον δεν έχουν δείξει ανεπιθύμητες ενέργειες.** **Δεδομένα διαδίκτυα σε αρχείο στην Medtrade Products Ltd.**

Ανεπιθύμητες: Μην το χρησιμοποιείτε σε κολλώδη τραύματα και τραύματα που δεν μπορούν να υποστούν πίεση. Μην προσέχετε το προϊόν σε καύστες του σώματος. Το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν προορίζεται για εφαρμογή χρήση. Οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό που έχει προκύψει σε σχέση με το ιατροτεχνολογικό προϊόν θα πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή και ο πωστήρας.
Η περιήληξη των χαρακτηριστικών ασφαλείας και των κλινικών επιδόσεων (ISCP) για το ιατροτεχνολογικό προϊόν είναι διαθέσιμη στην ευρωπαϊκή βάση δεδομένων για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (EuDamEd), όπου συνδέεται με τον βασικό αναγνωριστικό κωδικό UDI-DI. Ο ιστότοπος της EuDamEd είναι <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> και ο βασικός αναγνωριστικός κωδικός UDI-DI είναι 506020638P00030220SU.



da Brugsanvisning:

1. Riv pakken åben. Før anvendelse identificeres og påføres tryk direkte på den primære del af blødningen, fjern derefter overskydende blod, hvor det er praktisk muligt. Tag CELOX Rapid ud af pakken, og tag fat i den ene ende af det Z-faldede gaze.
2. Pak den udfoldende CELOX Rapid stramt direkte på kilden til blødningen. Fyld resterende dele af såret op med CELOX Rapid eller standard gazebind til over hudniveau.
3. Hvis blødningen fortsætter, skal du påføre et FAST tryk direkte på såret i 1 minut eller indtil blødningen stopper.
4. Overskydende CELOX Rapid kan afvies eller klippes af om nødvendigt. Omvold og bind såret med en bandage for at fastholde trykket på såret.
5. Bortskaf eventuelle rester af CELOX Rapid i overensstemmelse med lokale standardprotokoller for biologisk affald.
6. Overfør patienten til et medicinsk behandlingssted så hurtigt som muligt.
7. Vis den tomme emballage til det medicinske personale.

OBS MEDICINSK FACILITETSPERSONALE:

1. Fjern fysisk CELOX Rapid fra såret samt eventuelle løse granulat fra overfladen.
2. Rens hele sårområdet med sterilt saltvandsopløsning.
3. Fortsæt med normal skylling og/eller sugning.
4. Sørg for, at hele produktet er fjernet fra såret, inden sårbehandlingen påbegyndes.
5. Bortskaf den fjernede CELOX Rapid og resterne i overensstemmelse med lokale standardprotokoller for biologisk affald.

Varighed af brug: Apparatet og resterne skal fjernes fra såret senest 24 timer efter påføring.
Advarsler og forholdsregler: Kun til udvortes brug. Må ikke indtages. Drik et glas vand, hvis det indtages for at undgå ubehag. Tab af sterilitet udgør en mulig risiko for infektion. Må ikke genanvendes. Undgå indånding. Anvend ikke hen over øjnene. Hvis der opstår øjenirritation, skylles med vand i 5 minutter. Opbevares udløpsdågt for børn. **Gennemsnitlige kan medfører risiko for krydsinfektionering og medfører yderligere infektion fra skaldyr.** **allergisjelder viser ingen bivirkninger.** **Dato opbevares på en fil hos Medtrade Products Ltd.**

Kontraindikationer: Må ikke anvendes i abdominale sår og sår, hvor der ikke kan påføres tryk. Må ikke pakkes ind i tæppers huller. Produktet er ikke beregnet til kirurgisk brug. Enhver alvorlig handling, der er opstået i forbindelse med udstyret, bør indberettes til fabrikanten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og eller patienten har bopæl.

Resumé af sikkerhed og klinisk ydeevne (ISCP) for udstyret er tilgængeligt i den europæiske database for medicinsk udstyr (EuDamEd), hvor det er knyttet til den Basic UDI-DI. EuDamEd websiden er <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> og Basic UDI-DI er 506020638P00030220SU.

CELOX™ is a trademark of Medtrade Products Ltd. All rights reserved.