

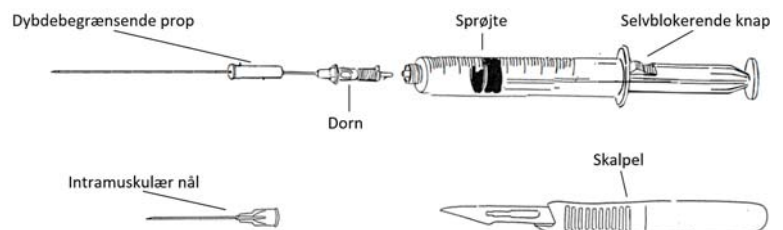
BRUGSANVISNING

VVA - HEPASET

Sæt til leverbiopsi ifølge Menghini

Den angivne anvendelsesprocedure er til orientering.

Bemærk – Disse instruktioner er IKKE beregnet til at definere eller foreslå nogen medicinsk eller kirurgisk teknik. Det er op til speciallægen at sikre, at instrumentet benyttes efter de mest hensigtsmæssige procedurer og teknikker.



Sådan bruges VVA-Hepaset

Orienter først patienten om teknikken og eventuelle komplikationer.

Undersøg produktets emballage for skader. Hvis emballagen er intakt, skal du åbne pakken ved hjælp af passende aseptiske teknikker. Brug ikke nålen, hvis du bemærker, ser beskadiget ud.

Fjern produktet fra emballagen. Undersøg produktet, og sørg for, at den ikke er beskadiget eller har mangler, der kan kompromittere dens funktion. BRUG IKKE PRODUKTET, hvis dette er beskadiget eller bøjet.

Undersøg omhyggeligt området, hvor nålen skal benyttes for at eliminere risikoen for infektion og evaluér eventuelle kontraindikationer. Rengør og desinficer det valgte område.

Fjern sprøjten fra pakken, træk stemplet tilbage og herefter helt frem. Tryk på den selvblokerende knap for at få stemplet helt frem. Se figur 1.

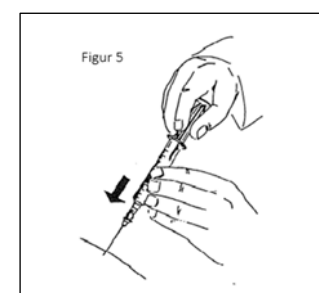
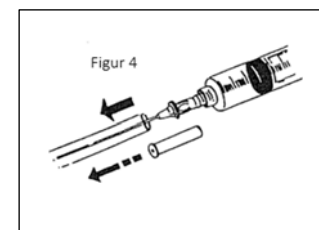
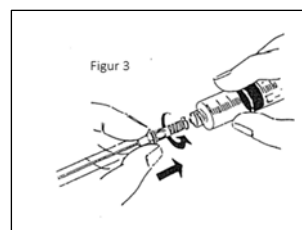
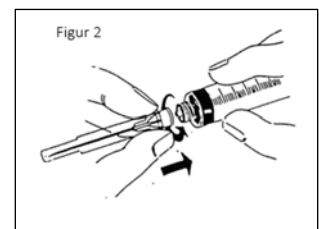
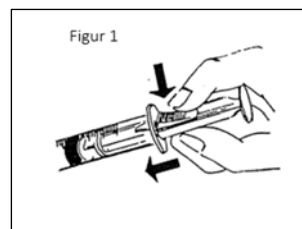
Tag den intramuskulære nål, og skru den fast på selve sprøjten. Se figur 2.

Opsug ca. 3 ml 0,9% NACL opløsning, og undgå luft, fjern nålen.

Tag biopsinålen, og hold den med luer vendt opad. I denne position skal du forbinde biopsinålen, der er forsynet med en stopstift indeni, til selve sprøjten. Se figur 3.

Fjern beskyttelsesrøret fra biopsinålen og om nødvendigt også afstandsstykket. Se figur 4.

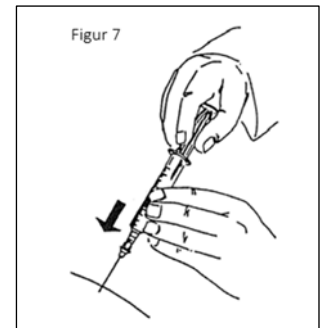
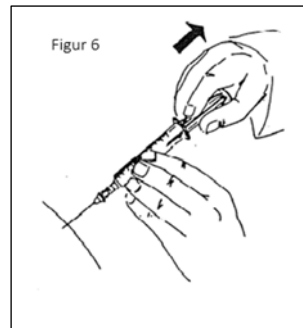
Penetrer imellem ribbenene (efter lokalbedøvelse og efter at være gået igennem huden med skalpellen) for at nå bughulen. Se figur 5. injicer ca. 2 cc saltvand (modstand indikerer, at kanylens spids stadig er ved de interkostale muskler: tryk gradvist lidt mere).



Dan vakuum ved at trække stemplet, indtil det klikker på plads. Se figur 6.

Sørg for, at patienten holder vejret, træng herefter hurtigt ind i leveren og træk nålen ud. Se figur 7. Når biopsien er udført, trykkes på den selvblokerende knap, og herved kan stemplet skubbes helt ud. Aflever leverprøven med resten af opløsningen.

Bortskaf produktet sammen med beskyttelsesrøret og tilbehøret i de relevante beholdere efter de nødvendige forholdsregler for potentielt kontamineret materiale.

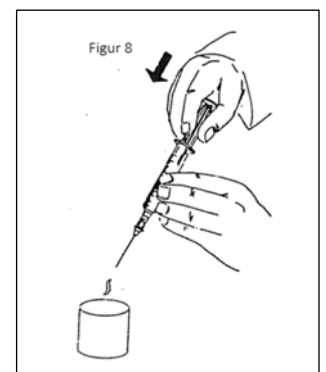


OPBEVARINGSFORHOLD:

Opbevares væk fra direkte varmekilder og lys. Tåler ikke fugt. Må ikke opbevares i åbent miljø. Produktet kan kun garanteres at være steril i intakt pakke.

Kontraindikationer:

Det er op til lægen at vurdere, om biopsi er egnet til patienter behandlet med antikoagulant behandling, eller patienter der lider af hæmorrhagiske sygdomme. Der kan være potentielle komplikationer forbundet med patienter, der lider af alvorlige hjerte-kar-, lever-, nyre- eller endokrine sygdomme, koagulopatis, epilepsi, pacemakerbærere eller i behandling med antikoaguleringsmidler eller antiaggreganter.



RISICI VED ANORDNINGEN:

Brugte nåle er i høj risiko for smitte/kontaminering, vær opmærksom på at undgå utilsigtet kontakt.

Advarsler og forholdsregler:

Brugen af dette produkt er forbeholdt speciallæger, der er opmærksomme på alle indikationer, kontraindikationer, begrænsninger, typiske egenskaber og mulige bivirkninger forbundet med produktet. Den pleje, der skal gives til patienten i slutningen af proceduren varierer, afhængigt af den anvendte teknik og de særlige fysiologiske forhold hos patienten.

Produktet er ikke beregnet til brug i knogler.

Må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget. Kontroller udløbsdatoen før brug.

Nålene er engangs og kan ikke steriliseres igen.

Nålen er kun beregnet til brug på én patient. Forsøg ikke at rengøre eller re-sterilisere enheden.





Genbrug indebærer risiko for krydskontaminering mellem patienter og kan medføre tab af mekanisk integritet og påvirke produktets funktionalitet. Apgar Danmark A/S fralægger sig ethvert ansvar i tilfælde af genbrug af enheden.

Enheden kan ikke bruges i et MRI-miljø (Magnetisk Resonans).

Efter brug kan dette produkt udgøre en biologisk risiko. Behandle det på en sådan måde, at man undgår utilsigtede stik og fjern det i overensstemmelse med gældende love og bestemmelser.

I tilfælde af en alvorlig ulykke i forbindelse med produktet indberetter brugeren og/eller patienten den til fabrikanten og til den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er tilknyttet.

Grafiske symboler på label

REF	PRODUCT CODE Produktkoden skal være nævnt i forbindelse med dette symbol	STERILE EO	STERILISERET MED ETHYLENOXID
LOT	BATCH NUMBER Batchnummer skal være nævnt i forbindelse med dette symbol		MÅ IKKE RESTERILISERES
	PRODUKTIONS DATO Datoen skal være ved siden af symbolet og udtrykkes som år-måned (dvs. ÅÅÅÅ-MM)	CE	CE skal anbringes på en synlig, læselig og uudslettelig måde på de pågældende enheder eller på deres sterile indpakning, forudsat at dette er muligt og passende, og ligeledes være på brugsanvisning. CE-mærkningen skal ledsages af det bemyndigede organs kodenummer.
	UDLØBS DATO Datoen skal være ved siden af symbolet og udtrykkes som år-måned (dvs. ÅÅÅÅ-MM)		MÅ IKKE BRUGES, HVIS FORPAKNING IKKE ER INTAKT
	GENANVENDELSE Må ikke genbruges		LATEX FREE
	FORSIGTIG: Se brugsanvisningen		