


















Symboli	Selitys
	Eränumero
	Valmistusmaa ja -päivä
	Kataloginnumero
	Katso käyttöohjeet
	Yksilöllinen laitetunniste
	Letkun pituus senttimetreinä
	Lääketieteellinen laite
	CE-merkitty EU:ssa lääketieteellisiä laitteita koskevan asetuksen (2017/745) mukaisesti
	Ei-steriili
	Älä säilytä suorassa auringonvalossa
	Pidä kuivana
	Vain kertakäyttöön
	Ei sisällä lateksia
	Ei sisällä ftalaatteja
	Älä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut
	Älä steriloï uudelleen
	Valmistaja

Käyttöohje

ENFit/Luer-jatkoletku

Koot: 27 cm.

1. **TUOTTEEN NIMI**
2. **LAITTEEN KUVAUS**
3. **KÄYTTÖTARKOITUS**
4. **KÄYTTÖAIHEET JA KLIINiset EDUT**
5. **TARCOITETTU KÄYTTÄJÄ**
6. **VASTA-AIHEET**
7. **VAROITUKSET/VAROTOIMET**
8. **KÄYTTÖOHJEET**
9. **PUHDISTUSOHJEET**
10. **HÄVITTÄMINEN**
11. **KYSYMYKSIÄ**
12. **HAITTATAPAHTUMAT**

1. TUOTTEEN NIMI

Extension tube ENFit/Luer

2. LAITTEEN KUVAUS

Silicon Extension tube with male ENFit connector to female Luer lock.

Letku on saatavilla 27 cm pituisena.

Tuotenro.	Nimi
216027	Extension tube ENFit/Luer 27 cm.

3. KÄYTTÖTARKOITUS

Jatkoputki ENFit/Luer-liittimet on tarkoitettu käytettäväksi Lecigonin manuaaliseen toimittamiseen PEG- ja PEG J-putkiin, joissa on Luer-pääsy ENFit-ruiskun avulla.

4. KÄYTTÖAIHEET JA KLIINISET EDUT

Jatkoletku on tahtumaton letku, jonka liittimissä olevat siivekkeet helpottavat kokoamista ja purkamista. Se voidaan liittää PEG- ja PEG J -laitteisiin Lecigonin manuaaliseen toimittamiseen PEG- ja PEG J -letkuihin ENFit-ruiskun avulla. Sitä ei saa jättää kiinni PEG- ja PEG J -laitteeseen yöksi tai jos letku on puhdistettava muista syistä kuin huuhtelun vuoksi.

5. TARKOITETTU KÄYTTÄJÄ

Hoitohenkilökunta ja/tai asianmukaisesti koulutetut henkilöt kotikäytössä.

6. VASTA-AIHEET

- Letkua ei ole tarkoitettu parenteraaliseen käyttöön.

7. VAROITUKSET/VAROTOIMET

- Liittimien siivekkeet on suunniteltu sallimaan suurempi kiertovoima kytkentöjen aikana. Kun kiinnität siivekkeellisiä liittimiä, käännä liittintä, kunnes tunnet vastustuksen lisääntyvän selvästi. Älä kiristä liittimiä liikaa, jotta niiden osat eivät rikkoudu.
- Lopeta käyttö 7 päivän jälkeen ensimmäisestä käyttökerrasta tai 40 pesukerran jälkeen (kumpi tapahtuukaan ensin), sillä käytön jatkaminen 7 päivän tai 40 pesukerran jälkeen voi johtaa vuotoon tai infekioon.
- Jatkoletku on tarkoitettu kertakäyttöön vain yhdelle potilaalle.
- Älä käytä tuotetta, jos pakkaus on auki, ENFit/Luer-liitin on näkyvästi tukossa tai letku on vaurioitunut.
- Hävitä viimeistään 7 päivän / 40 pesukerran jälkeen.

- Tyhjennä letku käytön jälkeen.
- Ei saa kytkeä pumppuun tai muuhun luokan IIa tai sitä korkeamman luokan aktiiviseen laitteeseen.
- Letkun enimmäispaine on 4 baaria. Ei saa jättää kiinni PEG- tai PEG J -laitteeseen yöksi.

8. KÄYTTÖOHJEET

- Kiinnitä ENFit-uroslitin (läpinäkyvä liitin) Lecigonia sisältävään ENFit-ruiskuun. Älä kiristä liikaa.
- Täytä letku Lecigon-nesteellä 1 cm päähän Luer-naarasliittimestä.
- Kiinnitä naarasliitin PEG-/PEG J -letkuun. Älä kiristä liikaa.
- Anna määrätty annos Lecigonia.
- Irrota jatkoletku ja huuhtele letku vedellä.

9. PUHDISTUSOHJEET

- Tyhjennä letku välittömästi käytön jälkeen.
- Aseta kuivumaan puhtaalle ja käyttämättömälle talouspaperille.
- Aseta tuote kuivauksen jälkeen ilmatiiviiseen astiaan auringonvalolta suojattuna.
- Vältä koskemasta ENFit/Luer-liittimen päähän.
- Tarkista letku ja varmista, ettei siinä ole jäämiä. Jos letkua ei voida puhdistaa tehokkaasti tai se on vaurioitunut, hävitä se ja ota käyttöön uusi.
- Puhdista letku ennen hävittämistä.

10. HÄVITTÄMINEN

Hävitä letku sairaalan käytäntöjen edellyttämällä tavalla. Jos tuotetta käytetään kotona, hävitä se muovi- tai sekajätteen mukana.

11. KYSYMYKSIÄ

Ota yhteyttä terveydenhuollon tarjoajaan aina, kun sinulla on kysyttävää tuotteen käytöstä. Jos sinulla esiintyy haittatapahtumia, ota välittömästi yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen.

12. HAITTATAPAHTUMAT

Kaikista laitteeseen liittyvistä vakavista vaaratilanteista tulisi ilmoittaa valmistajalle: Innoventa Medica, Blokken 45, 3460 Birkerød, Denmark, sähköposti: info@innoventamedica.com, sekä sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttäjä ja/tai potilas sijaitsee.