















Symbol	Forklaring
	Batch-kode
	Produksjonsland og produksjonsdato
	Katalognummer
	Se bruksanvisningen før bruk
	Unik enhetsidentifikator
	Tubelengde i centimeter
	Medisinsk enhet
	CE-merket i EU under forskriften om medisinsk utstyr (2017/745)
	Ikke-steril
	Oppbevares unna direkte sollys
	Holdes tørr
	Kun engangsbruk
	Fri for latex
	ftalatfri
	Må ikke brukes hvis emballasjen er skadet
	Ikke resteriliser
	Produsent

Bruksanvisning

Forlengelsestube ENFit/Luer

For størrelser: 27 cm.

1. **PRODUKTNAVN**
2. **ENHETSBEKRIVELSE**
3. **TILTENKT BRUK**
4. **INDIKASJONER FOR BRUK OG KLINISK FORDEL**
5. **TILTENKT BRUKER**
6. **KONTRAINDIKASJONER**
7. **ADVARSLER/ FORHOLDSREGLER**
8. **BRUKSANVISNING**
9. **RENGJØRINGSINSTRUKSJONER**
10. **AVFALL**
11. **SPØRSMÅL**
12. **UHELDIGE HENDELSER**

1. PRODUKTNAVN

Extension tube ENFit/Luer.

2. ENHETSBEKRIVELSE

Silikon Forlengelsestube med ENFit hannkopling til Luer-hunlås.

Røret er tilgjengelig i lengdene 27 cm.

Varenr.	Navn
216027	Extension tube ENFit/Luer 27 cm. (Forlengelsestube ENFit/Luer 27 cm.)

3. TILTENKT BRUK

ENFit/Luer forlengelsestuben er tiltenkt til manuell levering av Lecigon til PEG- og PEG J-rør med Luer-tilgang ved bruk av ENFit-sprøyte.

4. INDIKASJONER FOR BRUK OG KLINISK FORDEL

Forlengelsestuben er et knekkbestandig rør og med vinger på koblingene for å gjøre det lettere for montering og demontering. Den kan kobles til PEG- og PEG J-enheter som skal brukes for manuell levering av Lecigon til PEG- og PEG J-rør ved bruk av ENFit-sprøyte. Skal ikke stå koblet til PEG og PEG J over natten eller hvis slangen må rengjøres av andre grunner enn spyling.

5. TILTENKT BRUKER

Medisinsk personell og/eller opplærte individer til hjemmebruk.

6. KONTRAINDIKASJONER

- Tuben er ikke beregnet for parenteral bruk.

7. ADVARSLER/ FORHOLDSREGLER

- Vingene på tilkoblingene er designet for å gjøre det enkelt å legge på rotasjonskraft under tilkoblinger. Når du fester koblingene med vinger, dreier koblingen til du merker en tydelig økning i motstand. Ikke stram for mye, da dette kan føre til svikt i koblingsdelene.
- Stopp bruken de siste 7 dagene fra første gangs bruk eller 40 vask (det som inntreffer først), da dette kan føre til lekkasje eller infeksjon etter 7 dager/ eller 40 vaskperioder er utløpt.
- Forlengelsestuben er kun beregnet for engangsbruk på en enkelt pasient.
- Ikke bruk hvis emballasjen er åpen, ENFit/Luer-koblingen er synlig blokkert eller tuben er skadet.
- Kast etter maksimalt 7 dager/40 vask.

- Tøm tuben etter bruk
- Bør ikke kobles til pumpe eller annen aktiv enhet av klasse IIa eller høyere
- Maksimalt trykk på tuben er 4 bar. Skal ikke stå koblet til PEG og PEG J over natten.

8. BRUKSANVISNING

- Fest hann-ENFit-kobling (klar kobling) til ENFit-sprøyten med Lecigon. Ikke stram for mye.
- Forbered/fyll tuben med Lecigon-væske til det er 1 cm fra hun-Luer-koblingen.
- Festet hunnkoblingen til PEG/PEG J-røret. Ikke stram for mye.
- Gi Lecigon i henhold til foreskrevet dose.
- Koble fra forlengelsestuben og skyll røret med vann.

9. RENGJØRINGSINSTRUKSJONER

- Tøm tuben umiddelbart etter bruk.
- Legg på ren fersk kjøkkenrull eller tørkepapir.
- Når den er tørket, plasser den i en tørr lufttett beholder vekk fra sollys
- Unngå å berøre enden av ENFit/Luer-kontakten.
- Inspiser tuben for å sikre at det ikke er rester i tuben, og hvis tuben ikke kan rengjøres effektivt eller er skadet, kast den og bruk et nytt.
- Rengjør tuben før kasting.

10. AVFALL

Kast tuben i henhold til kravene til sykehusprotokollene. Hvis den brukes i hjemmet, kast den i plastbeholder eller husholdning

11. SPØRSMÅL

Rådfør deg med helsepersonell når du er i tvil om bruken eller hvis det har vært en uønsket hendelse, kontakt helsepersonell umiddelbart.

12. UHELDIGE HENDELSER

Enhver alvorlig hendelse som har oppstått i forhold til enheten skal rapporteres til produsenten: Innoventa Medica, Blokken 45, 3460 Birkerød, Danmark, E-post: info@innoventamedica.com, og den kompetente autoriteten av medlemsstaten der brukeren og/eller pasienten er etablert.