

Symbol	Uitleg
	Batchcode
	Land en productiedatum
	Catalogusnummer
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing
	Uniek apparaat-ID
	Slanglengte in centimeters
	Medisch apparaat
	CE-gemarkeerd in de EU krachtens de Medical Device Regulation (2017/745)
	Niet-steriel
	Niet bewaren in direct zonlicht
	Droog bewaren
	Voor eenmalig gebruik
	Latexvrij
	Bevat geen ftalaten
	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is
	Niet opnieuw steriliseren
	Fabrikant

Gebruiksaanwijzing

ENFit/Luer verlengslang

Voor maten: 27 cm.

1. **PRODUCTNAAM**
2. **BESCHRIJVING APPARAAT**
3. **BEOOGD GEBRUIK**
4. **INDICATIES VOOR GEBRUIK EN KLINISCH VOORDEEL**
5. **BEOOGDE GEBRUIKER**
6. **CONTRA-INDICATIES**
7. **WAARSCHUWINGEN/ VOORZORGSMaatregelen**
8. **GEBRUIKSAANWIJZING**
9. **REINIGINGSINSTRUCTIES**
10. **AFVOER**
11. **VRAGEN**
12. **BIJWERKINGEN**

1. PRODUCTNAAM

Extension tube ENFit/Luer

2. BESCHRIJVING APPARAAT

Siliconen verlengslang met mannelijke ENFit-connector naar vrouwelijke Luer-lock.

De slang is verkrijgbaar in lengtes van 27 cm.

Artikelnr.	Naam
216027	Extension tube ENFit/Luer 27 cm. (ENFit/Luer verlengslang 27 cm.)

3. BEOOGD GEBRUIK

De ENFit/Luer-connectoren van de verlengslang zijn bedoeld voor handmatige toediening van Lecigon aan PEG- en PEG J-slangen met Luer-toegang door middel van een ENFit-spuit.

4. INDICATIES VOOR GEBRUIK EN KLINISCH VOORDEEL

De verlengslang is knikbestendig en heeft gevleugelde aansluitingen om het aansluiten en losmaken makkelijker te maken. De slang kan worden aangesloten op PEG- en PEG J-apparaten voor handmatige toediening van Lecigon aan PEG- en PEG J-sondes met behulp van een ENFit-spuit. De slang mag niet de hele nacht aangesloten blijven op de PEG en PEG J en moet losgehaald worden als de slang moet worden schoongemaakt om andere redenen dan doorspoelen.

5. BEOOGDE GEBRUIKER

Medisch personeel en/of goed opgeleide personen voor thuisgebruik.

6. CONTRA-INDICATIES

- De slang is niet bedoeld voor parenteraal toedienen.

7. WAARSCHUWINGEN/ VOORZORGSMATREGELEN

- De vleugels op de aansluitingen zijn ontworpen om de aansluiting makkelijker aan te kunnen draaien. Bij het bevestigen van de gevleugelde aansluitingen, draait u de aansluiting totdat u een duidelijke toename in kracht voelt. Draai de aansluitingen niet te strak aan, omdat dit kan leiden tot defecten in de aansluitingsonderdelen.
- Gebruik de slang niet meer na 7 dagen vanaf het eerste gebruik of na 40 wasbeurten (afhankelijk van wat het eerst komt), aangezien hierna lekkage of infectierisico's kunnen optreden.
- De verlengslang is bedoeld voor eenmalig gebruik bij slechts één patiënt.

- Niet gebruiken als de verpakking al open is, de ENFit/Luer-aansluiting zichtbaar geblokkeerd is of de slang beschadigd is.
- Na maximaal 7 dagen/40 wasbeurten weggooien.
- Leeg de slang na gebruik
- Mag niet worden aangesloten op een pomp of ander actief apparaat in de klasse IIa of hoger
- De maximale toegestane druk op de slang is 4 Bar. Mag niet 's nachts aangesloten blijven op de PEG en PEG J.

8. GEBRUIKSAANWIJZING

- Bevestig de (doorzichtige) mannelijke ENFit-aansluiting aan de ENFit-spuit met Lecigon. Niet te vast aandraaien.
- Prime/vul de slang met Lecigon-vloeistof tot 1 cm vanaf de vrouwelijke Luer-aansluiting.
- Bevestigde de vrouwelijke aansluiting aan de PEG/PEG J-slang. Niet te vast aandraaien.
- Dien de Lecigon toe volgens de voorgeschreven dosering.
- Koppel de verlengslang los en spoel de slang door met water.

9. REINIGINGSINSTRUCTIES

- Leeg de slang direct na gebruik.
- Laat de slang drogen op een schone stuk keukenrolpapier.
- Leg de droge slang daarna in een luchtdichte bewaardoos, uit het zonlicht.
- Raak het uiteinde van de ENFit/Luer-aansluiting niet aan.
- Inspecteer de slang en zorg ervoor dat er geen resten in zijn achtergebleven. Als de slang niet goed kan worden gereinigd of beschadigd is, gooi deze dan weg en gebruik een nieuwe.
- Reinig de slang voordat u deze weggooit.

10. AFVOER

Gooi de tube weg volgens vastgelegde ziekenhuisprotocollen. Gooi de slang bij thuisgebruik weg bij het PMD-afval of restafval

11. VRAGEN

Raadpleeg uw professionele zorgverlener als u twijfelt over het gebruik. Bij bijwerkingen dient u onmiddellijk een professionele zorgverlener te raadplegen.

12. BIJWERKINGEN

Elk ernstig incident dat zich met betrekking tot het artikel/apparaat heeft voorgedaan, moet aan de fabrikant worden gemeld: Innoventa Medica, Blokken 45, 3460 Birkerod, Denemarken, E-mail: info@innoventamedica.com. Daarnaast dient het incident gemeld te worden aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt gevestigd is.