

HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG

DÂY GÂY MÊ

Số REF: 480001, 480101, 480201, 480301, 480401, 480501, 481001, 481101, 481201, 481301, 481401, 481501, 482001, 482101, 482201, 482301, 482401, 482501

MỤC ĐÍCH:

Dây gây mê giúp cung cấp một sự dẫn truyền khí giữa bệnh nhân và dây hô hấp, cung cấp cho bệnh nhân khí y tế từ các nguồn khí và chất gây mê qua đường hô hấp sau khi lấy chúng từ đầu ra thông thường (nơi khí y tế và thuốc gây mê tham gia ở đầu ra của bình hoá hơi) và cho phép loại bỏ các hỗn hợp khí thải độc hại (carbon điôxít) từ bệnh nhân.

BỘ BAO GỒM: Dây gây mê, Bóng mềm gây mê, Bóng gây mê, Đầu nối chữ Y, Đầu nối thiết bị

CẢNH BÁO VÀ ĐỀ PHÒNG:

Chỉ sử dụng một lần. **KHÔNG SỬ DỤNG LẠI, KHÔNG KHỬ TRÙNG.** Việc tái sử dụng, xử lý hoặc khử trùng có thể làm giảm tính toàn vẹn về cấu trúc của thiết bị và / hoặc gây ra thương tích hoặc bệnh tật cho bệnh nhân do thiết bị bị trực tiếp.

Việc sử dụng lại hoặc xử lý có thể tạo ra nguy cơ lây nhiễm cho thiết bị và / hoặc nhiễm trùng cho bệnh nhân hoặc lây nhiễm cho bệnh nhân hoặc bác sĩ bởi một bệnh nhân khác và do đó có thể dẫn đến việc lây truyền các bệnh truyền nhiễm từ bệnh nhân này sang bệnh nhân khác và các vấn đề khác. Sự lây nhiễm của thiết bị có thể gây bệnh cho bệnh nhân và người dùng do nhiễm trùng.

Trước khi sử dụng, hãy kiểm tra cẩn thận thiết bị để xác minh rằng bên trong hoặc bao bì vô trùng không bị hư hỏng trong quá trình vận chuyển. **KHÔNG SỬ DỤNG** nếu sản phẩm hư hỏng. Vui lòng trả lại ngay sản phẩm bị hỏng cho đại lý hoặc Plasti-med. Sản phẩm được thiết kế cho một bệnh nhân sử dụng.

Nên kiểm tra bằng mắt thường sự kết nối của các đầu nối trước mỗi lần sử dụng. Ô nhiễm và ăn mòn có thể gây ra chuẩn đoán sai lệch.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH: Không có chống chỉ định nào.

BIẾN CHỨNG:

Các biến chứng có thể xảy ra bao gồm những điều này, nhưng không giới hạn ở: **Trần Doãn Quân**

Việc cài đặt phải được thực hiện theo hướng dẫn vận hành.

Đảm bảo rằng các kết nối là chính xác.

Cẩn thận với bất kỳ nếp gấp, xoắn hoặc quấn nào có thể xảy ra trong khi sử dụng dây gây mê.

Cẩn thận không đóng đường thở bằng cách đè bẹp hoặc tác động vào dây khi đang điều chỉnh tư thế bệnh nhân hoặc chuyển bệnh nhân.



GIÁM ĐỐC

Trần Doãn Quân

Đảm bảo rằng các kết nối của thiết bị được chắc chắn sau mỗi lần kết nối sản phẩm với dây điều trị

HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG:

Mở gói sản phẩm. Lắp đầu nối đầu thở vào vào cổng thở vào thích hợp trên thiết bị. Cài đặt đầu nối đầu vào thở ra vào cổng thở ra thích hợp trên thiết bị. Nếu dây gây mê có ống bóng mềm, hãy lắp ống bóng mềm vào cổng trên thiết bị đúng cách. Nếu dây gây mê chứa bóng, đặt bóng vào cuối ống bóng mềm. Nếu dây có chứa đường lấy mẫu khí, hãy gắn một đầu của đường lấy mẫu khí vào cổng trên đầu nối khuỷu tay và đầu kia vào thiết bị in capnograph. Nếu dây có chứa bộ lọc, hãy đặt nó vào vị trí thích hợp. Nếu dây chứa bể nước, hãy đảm bảo rằng nắp và / hoặc nắp được đóng hoàn toàn. Trong quá trình dẫn lưu nước trong bể nước, hãy xoay nó ngược chiều kim đồng hồ để mở và đổ hết nước. Nếu dây gây mê chứa mặt nạ bơm hơi, đặt ống tiêm vào van trên đệm để đưa đệm đến mức mong muốn và kết nối với dây.

HẠN SỬ DỤNG: Sản phẩm chỉ sử dụng một lần , nên được thay đổi tối đa 24 giờ một lần.

ĐỐI TƯỢNG MỤC TIÊU: Nhóm bệnh nhân người lớn và trẻ em.

ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN: Bảo quản ở nhiệt độ phòng.

PHƯƠNG PHÁP XỬ LÝ: Quy trình thải bỏ sản phẩm sau khi sử dụng:

Các sản phẩm đã qua sử dụng phải được xử lý ngay lập tức như chất thải y tế và xử lý theo các quy định về chất thải y tế ngay sau khi chúng được sử dụng để loại bỏ bất kỳ nguy cơ lây nhiễm.

PLASTI-MED Plastik Medikal Ürünler San.Tic.Ltd.Şti

Deri OSB MAh. Yan Sanayi Cad. No:13 Tuzla-ISTANBUL-TURKEY 26.08.2018

Tel: +90(216) 591 04 91 (Pbx) Fax: +90(216) 591 04 90



Caution



Do not
re-use



Catalogue
Number



Date of
Manufacture



Use-by
date



Batch
code



Do not use if
package is
damaged



Non-sterile



1984

Notified Body
Number

