

Polyflush DS
0,9% sodium chlorid (0,9% NaCl)
Double sterile (DS) + Sterile Fluid + Sterile Syringe

Спринцовка Polyflush DS
0,9% натриев хлорид (0,9% NaCl)
Двойна стерилна (DS) + стерилна течност + стерилна спринцовка

PROPLACHOVACÍ STŘIKÁČKA Polyflush DS
0,9% chlorid sodný (0,9% NaCl)
Dvojitá sterilita (DS) + sterilní kapalina + sterilní stříkačka

Polyflush-Spritze DS
0,9% Natriumchlorid (0,9% NaCl)
Doppelsteril (DS) + steriles Flüssigkeit + Sterile Spritze

Polyflush sprøjte DS
0,9% natriumchlorid (0,9% NaCl)
Dobbelt steril (DS) + sterilt væske + steril sprøjte

Polyflush süstel DS
0,9% natriumchlorid (0,9% NaCl)
Topelsterilt (DS) + steriline vedelik + steriline süstel

Jeringa Polyflush DS
0,9% sodium chloride (0,9% NaCl)
Estéril double (DS) + líquido esteril + jeringa esteril

Polyflush-ruisku DS
0,9% natriumkloridi (0,9% NaCl)
Kaksinkertainen steriili (DS) + steriili neste + steriili ruisku

Seringue Polyflush DS
0,9 % chlorure de sodium (0,9 % NaCl)
Double stérile (DS) = Fluide stérile + Seringue stérile

Σύριγγα Polyflush DS
0,9% νατρίου χλωρίδιο (0,9% NaCl)
Διπλά σποαστηριώδη (DS) = Αποστειρωμένο υγρό + Στείρα σύριγγα

Polyflush štralkička DS
0,9% natrijev klorid (0,9% NaCl)
Dvostruko sterilna (DS) = sterilna tekućina + sterilna štralkička

Polyflush fecskendő DS
0,9% nátrium-klorid (0,9% NaCl)
Dupla sterili (DS) = Steril Fluidekendő + Steril Fecskendő

INSTRUCTIONS FOR USE

MATERIALS USED
Polypropylene (SBR), Sodium Chloride

INDICATION AND CLINICAL USE
Prefilled syringe with Saline solution is intended to be used only for syringing of medical vascular access devices (VADs) for maintaining patency of VADs.

CONTRAINDICATION
None Known

ADVERSE REACTION
Adverse reactions are known when the product is indicated.

DIRECTIONS FOR USE
Use aseptic technique throughout the procedure.

1. Open the pack and remove the syringe.
2. Visually inspect product for particulate matter and discoloration prior to use according to Warning and Precautions.
3. Check that syringe tip cap is in place. Inspect the clarity of solution visually (Fig. 1a).
4. Depress plunger with lip cap to replace the stopper seal (Fig. 1b).
5. Insert syringe tip cap in place. Inspect the clarity of solution visually (Fig. 1a).
6. Push syringe plunger to expel the air. Do not use device if no solution is observed when expelling the air (Fig. 3).
7. Connect Polyflush Syringe to vascular access device, taking care that there is no touch contamination of the connection (Fig. 2).
8. Push syringe plunger to fill the required volume of saline following instructions of policy (Fig. 5). In case of extreme plunger resistance, it is recommended that excess force is not exerted.
9. After use, dispose of the syringe including any unused solution in accordance with institution's biohazardous waste policy or CDC guidelines (Fig. 6).

ИЗПОЛЗВАНИ МАТЕРИАЛИ
Полипропилен, натриев хлорид (SBR).

ПОКАЗАНИЯ И КЛИНИЧНА УПОТРЕБА
Предназначено напълването спринцовка с физиологичен разтвор, предназначена единствено за поддържане на постоянния устроявател за достъп до кръвта (VAD), с цел поддържане на патентността на VAD.

КОНТРАИДИКАЦИИ
Няма известни.

НЕЖАДЕЩИ РЕАКЦИИ
Неблагоприятни реакции са известни, когато продуктът е използван.

ДИРЕКЦИИ ЗА УПОТРЕБА
Използвайте асептична техника през цялата процедура.

1. Отворете опаковката и вземете спринцовката.
2. Преди употреба, проверете визуално продукта за наличие на частици и промяна в цвета.
3. Проверете дали капакът на иглата е поставен, и проверете прозрачността на разтвора визуално (Фиг. 1а).
4. Натиснете буталото с пръст, за да осигурите уплътнителния напътник (Фиг. 1б).
5. Вкарайте иглата на спринцовката, като се уверите, че връзката на игла на спринцовката е и в замяркане при допир (Фиг. 2).
6. Натиснете буталото на спринцовката, за да изкарате въздуха. Не използвайте издържано, ако не се наблюдава разтвор при изкаряване (Фиг. 3).
7. Свържете спринцовката polyflush към устрояването за достъп до кръвта, като се уверите, че връзката е в замяркане при допир (Фиг. 4).
8. Натиснете буталото на спринцовката, за да изкарате необходимото количество физиологичен разтвор, като спазвате болничните практики (Фиг. 5) Препоръчва се да не използвате сила, извън пределите на нормално съпротивление на буталото.
9. След употреба, изхвърлете спринцовката, заедно с всички остатъци, в съответствие с институционалната политика за обезщетяване на опасни отпадъци и/или в съответствие с политиката на Центъра за предотвратяване на заболяванията на CDC (Фиг. 6).

VERWENDETE MATERIALIEN
Polypropylen, Natriumchlorid

INDIKATIONEN UND KLINISCHE ANWENDUNG
Nicht Kochsalzlösung verfüllte Spritze, die ausschließlich zum Spülen von vaskulären Zugangsgeräten (VAD) bestimmt ist, um die Durchgängigkeit der VADs zu erhalten.

KONTRAINDIKATIONEN
Keine bekannt.

NEBENWIRKUNGEN
Nebenwirkungen sind nicht bekannt, wenn das Produkt indiziert ist.

BRUGVEJLEDNING
Brug aseptiske tekniker under hele proceduren varighed.

1. Åbn pakningen og fjern sprøjten.
2. Inspect visually the product for particulate matter and discoloration prior to use according to Warning and Precautions.
3. Check that syringe tip cap is in place. Inspect the clarity of solution visually (Fig. 1a).
4. Depress plunger with lip cap to replace the stopper seal (Fig. 1b).
5. Insert syringe tip cap in place. Inspect the clarity of solution visually (Fig. 1a).
6. Push syringe plunger to expel the air. Do not use device if no solution is observed when expelling the air (Fig. 3).
7. Connect Polyflush Syringe to vascular access device, taking care that there is no touch contamination of the connection (Fig. 2).
8. Push syringe plunger to fill the required volume of saline following instructions of policy (Fig. 5). In case of extreme plunger resistance, it is recommended that excess force is not exerted.
9. After use, dispose of the syringe including any unused solution in accordance with institution's biohazardous waste policy or CDC guidelines (Fig. 6).

MATERIALS UTILIZADOS
Polipropileno, SBR, Cloruro de Sodio

INDICACIONES Y USO CLINICO
Jeringa pre cargada con solución salina destinada únicamente al lavado de los dispositivos de acceso vascular (VAD) permanentes, para mantener la permeabilidad de los VAD.

CONTRAINDICACIONES
Ninguna conocida

EFFECTOS COLATERALES
No se conocen efectos adversos cuando el producto está indizado.

MODOS DE EMPLEO
Atenerse a una técnica aseptica en toda la duración del procedimiento.

1. Avance pakendi ja eemaldage süstelt.
2. Kontrollige toote visuaalselt ja veenduge, et selles puuduvad osakesed ja värvimuutused.
3. Kontrollige, kas süstla nõel on õigesti paigaldatud, ja kontrollige, kas nõel on õigesti suletud.
4. Suruge nõel alla, ja lopotada seadit vajaliku koguse soolalahusega teie asutuse reeglite järgi (joonis 5) Arge kasutada jõudu, mis ületab normaalset vastupanu.
5. Kasutage süstla nõelt, et eemaldada süstla sisaldus.
6. Pärast kasutamist kõrvaldage süstla ja kasutatud lahuse oma asutuse bioloogilise jäätise jäätmete kõrvaldamise reeglite või CDC suuniste järgi (joonis 6).

ACCIÓN
El 0,9% Solución Cloruro de Sodio es una solución salina having approximately the same osmotic pressure and composition as extracellular fluid. It is non-irritating to tissues. It is used to flush vascular access devices in order to maintain catheter patency and to prevent contact between incompatible medications or fluids.

WARNINGS AND PRECAUTIONS

1. Read the instructions for use before using the product.
2. The product should be used only by qualified healthcare professionals.
3. Do not use for injections as this is intended for flushing only.
4. Check the expiration date of product before use. Do not use if product is expired.
5. Do not use if tip cap/plunger is damaged, as it indicates syringe leakage or sterility.
6. Do not use if packaging or product has been damaged or contaminated.
7. Visually inspect the contents of each prefilled syringe for presence of salient, particulate matter, precipitate, discoloration and leakage prior to use. Do not use if any of the aforementioned is observed.
8. Do not use if seal path is damaged.
9. Do not re-sterilize. Discard the set after single use.
10. For single use in a single patient only. Re-use of single use devices creates a potential risk for patient or user. Contamination and/or limited functionality of the device may lead to injury, illness or infection for any direct incidental or consequential damage resulting from reuse of product.

STORAGE AND STABILITY
Polyflush Syringe with 0.9% sodium chloride solution should be stored between 5°C and 25°C, protect from direct sunlight and freezing.

POBUŠENÍ
0,9% chlorid sodný je sterilní vodní roztok, který má přibližně stejný osmotický tlak a složení jako extracelulární tekutina. Není dráždivý k tkáním. Používá se k proplachování vaskulárních přístupů k udržení průchodnosti katétrů a k zabránění kontaktu mezi nekompatibilními léky nebo tekutinami.

OPAZOVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

1. Před použitím si přečtěte návod k použití.
2. Produkt smí používat pouze kvalifikovaný zdravotnický personál.
3. Nepoužívejte jako injekci, protože výrobek je určen výhradně na proplachování.
4. Před použitím zkontrolujte datum použitelnosti výrobku.
5. Nepoužívejte výrobek, pokud je poškozen, protože to naznačuje únik kapaliny, poškození těsnění nebo kontaminaci.
6. Nepoužívejte, pokud je obal nebo produkt poškozený nebo kontaminovaný.
7. Před použitím vizuálně zkontrolujte, zda každá předplněná sifonová injekční stříkačka obsahuje průhlednou tekutinu, která je bez zjevného částicového materiálu, srážek, zbarvení a úniku. Pokud je jakýkoliv z těchto jevů pozorován, výrobek nepoužívejte.
8. Pokud je poškozen těsnění nebo drážka, výrobek nepoužívejte.
9. Nepoužívejte, pokud je poškozen těsnění nebo zátka jednorázového přípravku, protože to naznačuje únik kapaliny, poškození těsnění nebo kontaminaci.
10. Použití v jednom pacientovi pouze jednou. Opakované použití jednorázových zařízení vytváří potenciální riziko pro pacienta nebo uživatele. Kontaminace anebo omezení funkčnosti zařízení může vést k zranění, onemocnění nebo zánětu.

SKLADOVÁNÍ A STABILITA
Polyflush Spritze mit 0,9% Natriumchlorid Lösung sollte bei einer Temperatur zwischen 5°C und 25°C abgelesen werden. Sie sind empfindlich für direkte Sonneneinstrahlung und Gefrieren.

VERWINDING
0,9% natriumchlorid er en steril vandig opløsning der cirka har samme osmotiske tryk og sammensætning som ekstracellulære væsker. Den irriterer ikke væv. Den anvendes til skyning af vaskulatur adgangssystemer, for at bibeholde kateters åbenthed og for at forebygge bakterieinfektion ved indførelse af kateterer eller væsker.

ADVARSLER OG FORHOLDSDREGLER

1. Læge og sundhedsplejerske inden du bruger produktet.
2. Produktet må kun anvendes af kvalificeret sundhedsprofessionel.
3. Må ikke anvendes til injektioner, eftersom et produkt kan være berørt af skyning.
4. Inden brug skal du kontrollere produktets udløbsdato. Må ikke anvendes hvis produktet er udløbet.
5. Tjek at injektioner er beskadigede, eftersom et dæksel indikerer en lækage eller at sprøjten ikke er steril.
6. Tjek at emballagen er beskadiget, eftersom et produkt er beskadiget eller kontamineret.
7. Inden brug kontrolleres det visuelt, at indholdet i hver sprøjte er klart, og at der ikke findes partikler, bundfald, misfarvning og lækage. Må ikke anvendes, hvis en af ovenstående tilfælde skulle forekomme.
8. Lad ikke luftten blive fanget inden vaskelsembudet.
9. Må ikke gensterilisere. Engangsbrug, bortskaf sprøjten efter anvendelse.
10. Til engangsbrug til en enkelt patient. Genbrug af engangsordninger skaber en potentiel risiko for patienten eller brugeren. Kontaminering opfølner anordningens begrænsede funktion kan fremprovokere læsioner, sygdomme eller brudene.

OPLAGRING OG STABILITET
Polyflush Limited er ikke ansvarlig i tilfælde af eventuelle direkte eller indirekte skader der skyldes brug af produktet.

ACCIÓN
El 0,9% Solución Cloruro de Sodio es una solución esteril acuosa con la misma presión osmótica y composición de los líquidos extracelulares. No irrita los tejidos. Se usa para lavar los dispositivos de acceso vascular con el fin de mantener la permeabilidad de los catéteres y para prevenir el contacto entre fármacos o entre líquidos incompatibles.

PRECAUTIONS AND PRECAUTIONS

1. Atención a las instrucciones de uso antes de utilizar el producto.
2. El producto debe ser utilizado sólo por personal de salud profesional.
3. No utilizar para inyecciones, el producto está destinado únicamente al lavado.
4. Antes del uso, verifique la fecha de caducidad del producto. No utilizar si el producto está vencido.
5. No utilizar si el capuchón de la punta/embozo está dañado, esto indica que existe una pérdida o que la jeringa no es estéril.
6. No utilizar si el envase o el producto están dañados o contaminados.
7. Antes del uso, controlar visualmente que el contenido de cada jeringa pre cargada contenga la solución salina, sea transparente, sin polvo fino, precipitado, descolorido o con partículas. No utilizar en ninguno de los casos citados.
8. No permitir que el aire permanezca en la trayectoria de flujo o en la aguja.
9. No volver a esterilizar. Monouso: Eliminar la jeringa después del uso.
10. Monouso para un solo paciente. La reutilización de dispositivos monouso crea un riesgo potencial para el paciente o el usuario.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD
Jeringa pre cargada con solución de cloruro de sodio al 0,9%, conservar a una temperatura comprendida entre 5°C y 25°C, al reparo de la luz solar directa y del hielo.



