

ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ

BD Spinal Needle



Спінальна голка з заточкою типу Квінке:
Спінальна голка BD

BD Whitacre Needle



Спінальна голка з заточкою типу олівець Whitacre

BD Neonatal



Спінальна голка з заточкою типу Квінке: Спінальна голка BD
Голка BD для люмбальної пункції новонароджених

BD Spinal Needle



Інтродюсер для спінальної голки BD

BD Whitacre Needle



+



Спінальна голка з заточкою типу олівець Whitacre з інтродюсером



Не використовувати, якщо упаковку пошкоджено.



Виріб призначений для одноразового застосування

STERILE EO

Стерильно. Стерилізовано етилен-оксидом

ДОТРИМУВАТИСЯ УНІВЕРСАЛЬНИХ ЗАПОБІЖНИХ ЗАХОДІВ ПІД ЧАС РОБОТИ З КОЖНИМ ПАЦІЄНТОМ.

У РАЗІ ТРАВМУВАННЯ ГОЛКОЮ НЕГАЙНО ПОВІДОМИТИ ПРО ВИПАДОК І ДІЯТИ ВІДПОВІДНО ДО ПРИЙНЯТОГО ПРОТОКОЛУ.

- Пошкодження шкіри забрудненою голкою може призвести до серйозного захворювання, зокрема до гепатиту, ВІЛ (СНІД) та інших інфекційних хвороб.

- Закривати голку ковпачком небезпечно.

ВИРІБ АПІРОГЕННИЙ - СТЕРИЛЬНИЙ: за умови, що упаковка не відкрита та не пошкоджена.

НЕ ОБРОБЛЯТИ В АВТОКЛАВІ.

Під час усіх маніпуляцій спінальною голкою **ЗАБОРОНЕНО НАМАГАТИСЯ ВИРІВНЯТИ ГОЛКУ**, оскільки при цьому вона може зламатися.

Дотримуватися обережності, щоб голка не зламалася. Зміна положення голки збільшує ризик її зламати.

Під час маніпуляції уважно стежити за голкою.

Вийняти спінальну голку разом із голкою-провідником. Замінити використану голку на нову.

ПЕРЕКОНАТИСЯ, ЩО ШПРИЦ НАДІЙНО ЗАФІКСОВАНИЙ У КАНЮЛІ ГОЛКИ.


Виріб призначений для використання кваліфікованими медичними фахівцями, які пройшли відповідне навчання.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ: Відповідно до федерального законодавства (США) даний виріб може бути реалізований виключно лікарям або за їх призначенням.

Повторне використання може спричинити інфекцію або інші захворювання/травми.

Пояснення символів:

	Виробник		Дата виготовлення
	Ознайомтесь із супровідними документами		Строк, до якого гарантовано безпечне застосування медичного виробу
	Каталожний номер медичного виробу		Код партії
	Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена		Виріб призначений для одноразового застосування
	Берегти від попадання прямих сонячних променів		Берегти від вологи
	Знак відповідності технічним регламентам		Знак відповідності виробу вимогам Директиви Ради ЄС від 14 червня 1993 р. № 93/42/ЄЕС щодо медичних виробів
			Символ добровільної сертифікації в РФ
	Стерильно. Стерилізовано етилен-оксидом		

 Бектон Дікінсон С.А., Каміно де Вальдеоліва, с/н, 28750 Сан Агустін дель Гуадалікс, Мадрид, Іспанія
Becton Dickinson S.A., Camino de Valdeoliva, s/n, 28750 San Agustín del Guadalix, Madrid, Spain

Уповноважений представник в Україні:

Товариство з обмеженою відповідальністю «КРАТІЯ МЕДТЕХНІКА», Україна, м. Київ, вул. Багговутівська, буд.17-21, 6-й поверх



Дата останнього перегляду: 2020-05.