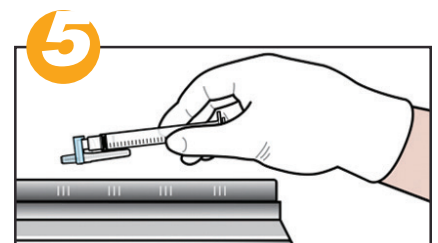
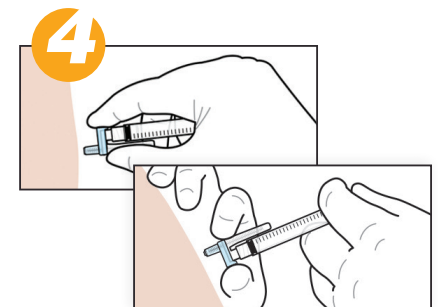
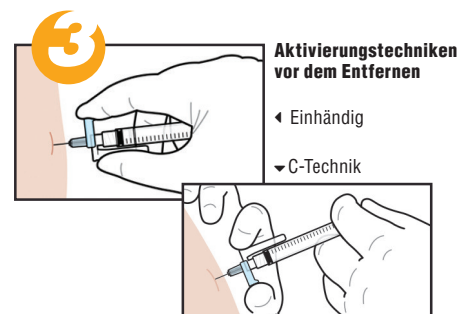
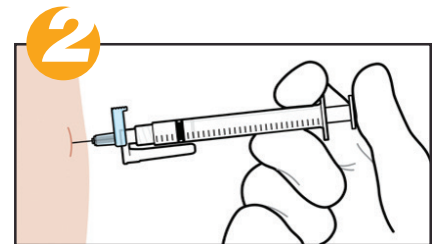
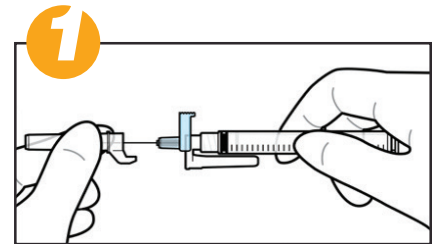


Informationen zum Produktgebrauch

- 1** Öffnen Sie die Verpackung mit aseptischer Technik und befestigen Sie die EasyPoint-Nadel an einer Spritze. Entfernen Sie vorsichtig die Nadelkappe. Beim Entfernen der Nadelkappe keinen Druck auf die farbkodierte Lasche ausüben. Sobald die Nadelkappe entfernt ist, erst Druck auf die farbkodierte Lasche ausüben, wenn Sie die Nadel zurückziehen möchten.
- 2** Entsprechend der Richtlinien der Einrichtung die Injektions-/Aspirationsstelle auswählen und vorbereiten und Medikamente mit aseptischer Technik vorbereiten und verabreichen.
- 3** Nach Abschluss der Medikamentenverabreichung mit einer Quetschbewegung Druck auf die farbcodierte Lasche und die Sicherheitskammer ausüben. Die farbcodierte Lasche nicht nach oben drücken. Dieses Gerät ist vorgesehen zur Aktivierung vor oder nachdem die Nadel aus dem Patienten entfernt wird. Die Aktivierung vor der Entfernung minimiert den Kontakt mit der kontaminierten Nadel und senkt das Risiko von Nadelstichverletzungen. Die Aktivierung kann auf unterschiedliche Arten durchgeführt werden.
- 4** Wenn mit einer Quetschbewegung Druck auf die farbcodierte Lasche und die Sicherheitskammer ausgeübt wird, gleiten die Sicherheitskammer und die Spritze in Richtung der farbcodierten Lasche, sodass sich die Nadel automatisch in die Sicherheitskammer zurückziehen kann. Für den Fall, dass der Nadelrückziehmechanismus nicht aktiviert wird, die Nadel gemäß Richtlinien der Einrichtung in einem Sharps-Container entsorgen. Kontaminierte Nadeln nicht wieder verschließen.
- 5** Die gebrauchte Nadel und Spritze in einem geeigneten Sharps-Container gemäß der in der Institution üblichen Praxis entsorgen.

Vorsichtsmaßnahmen

Nur zum einmaligen Gebrauch. Die Wiederverwendung dieses Geräts kann zum Kontakt mit durch Blut übertragenen Krankheitserregern führen, einschließlich Hepatitis B-Virus (HBV), Hepatitis C-Virus (HCV) und HI-Virus (HIV). Nicht verwenden, wenn das Produkt oder die Verpackung beschädigt ist. Ohne natürlichen Latexkautschuk hergestellt. Ohne DEHP hergestellt. Ohne PVC hergestellt. Keine bekannten kontraindizierten verordneten medizinischen Flüssigkeiten. Die Aktivierung des Rückziehmechanismus nach dem Zurückziehen der Nadel kann zu leichten Spritzern führen. Das US-amerikanische Bundesgesetz beschränkt dieses Instrument auf den Verkauf durch oder auf Verordnung von einem Arzt oder Apotheker.



M136 REV.1 GR, JAN 2021