

Изделия медицинские зондирующие, бужирующие: зонд желудочный

Артикулы: S9201G008, S9201G010, S9201G012, S9201G014, S9201G016, S9201G018,
S9201G020, S9201G022, S9201G024

ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ:

Поливинилхлорид (ПВХ)
Допустимые длины: 110 см.
Допустимые размеры: 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 Ch

НАЗНАЧЕНИЕ:

Зонд желудочный, проводимый через нос или рот с целью дренирования или введения лекарственных препаратов, нутритивных смесей для энтерального питания.

ПОЛЬЗОВАТЕЛИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

- врачи и медицинский персонал, имеющие соответствующую квалификацию и проинструктированные по обращению с медицинским изделием.
Медицинское изделие должно применяться в лечебно-профилактических учреждениях с соблюдением надлежащих правил асептики и антисептики.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ:

- проверить целостность упаковки и срок годности изделия
- надеть перчатки после предварительной обработки рук растворами антисептиков
- аккуратно вскрыть упаковку, извлечь зонд, не нарушая его стерильность
- перед введением зонда нанести на его поверхность небольшое количество стерильного лубриканта (глицерин, вазелиновое масло)
- соблюдая правила асептики, осторожно ввести зонд по корню языка или через носовой ход и провести по пищеводу до первой метки (40/45 см – вход в желудок), не прилагая чрезмерных усилий во избежание травматизации слизистых оболочек
- продвинуть зонд еще на 7-10 см в желудок (2-я метка)
- для предотвращения миграции зонда закрепить свободный конец с помощью пластыря
- по окончании манипуляции, зонд извлечь
- обработать и утилизировать зонд в установленном порядке

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ:

- для одноразового использования
- не использовать при нарушении целостности упаковки
- срок годности 5 лет с даты изготовления
- хранить при температуре от -30 до +45 C
- обработка и утилизация зонда в установленном порядке



“ДЛЯ ОДНОКРАТНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ”

Изделие следует использовать в стерильных условиях, однократно и для одного пациента. Очистка или повторная стерилизация исключена. Многократное использование одноразовых изделий содержит потенциальные риски для пациента и персонала. Ухудшение свойств материала и нарушение стерильности, вызванное подобным повторным использованием, может привести к заболеванию, травме или смерти пациента.



“ПРОДУКТ СОДЕРЖИТ ФТАЛАТЫ (DEHP)”

Этот продукт содержит пластификатор (DEHP). Медицинские изделия, содержащие фталаты не должны использоваться для беременных женщин, кормящих матерей и детей.

СТЕРИЛИЗАЦИЯ:

- оксид этилена

CE
0044

STERILE EO