

УВЕДОМЛЕНИЕ ПО БЕЗОПАСНОСТИ

Обращаем Ваше внимание, что зафиксированы случаи аллергической реакции на пластырь и нарушения подачи инсулина при использовании медицинского изделия «Наборы инфузионные стерильные для одноразового использования с принадлежностями», производства «Уси Апекс Медикал Ко., Лтд.» (Китай), регистрационное удостоверение от 18.03.2019 No PЗН 2016/3684.

Напоминаем, что в подобных ситуациях необходимо строго следовать рекомендациям инструкции, а именно:

1. Если вы впервые используете данную инфузионную систему, выполните введение в присутствии лечащего врача.
2. Неправильная постановка инфузионной системы и уход за местом установки мягкой канюли могут привести к неправильному введению лекарственного препарата, инфекции и/или раздражению места установки мягкой канюли.
3. Перед введением системы очистите место введения изопропиловым спиртом.
4. Если в месте введения возникает воспаление, замените инфузионный набор и введите в другое место, пока не заживёт воспалённое.
5. Часто проверяйте систему, чтобы убедиться, что мягкая канюля зафиксирована на месте, поскольку при её выдёргивании вы можете не почувствовать боли.
6. Если фиксирующая липкая лента ослабла или мягкая канюля полностью или частично отошла от кожи, замените инфузионный набор.
7. Меняйте инфузионный набор каждые 48-72 ч. в соответствии с указаниями вашего лечащего врача.
8. Если при инфузии инсулина уровень глюкозы в крови становится необъяснимо высоким, или при наличии сигнала окклюзии, проверьте систему на наличие засоров и/или протечек. При наличии сомнений, замените инфузионный набор, поскольку мягкая канюля может быть смещена, зажата и/или частично закупорена.