

Apex medical Fast Set

Набор инфузионный стерильный для одноразового использования

Модель: FAST SET-II



ИНСТРУКЦИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

Описание устройства

Инфузионный набор Фаст Сет (Fast Set) предназначен для использования в сочетании с инсулиновой помпой для непрерывного впрыскивания инсулина с заранее установленной и изменяющейся скоростью для компенсации сахарного диабета у инсулинозависимых пациентов.

Инфузионный набор Фаст Сет (Fast Set) представляет собой систему, проксимальный конец которой соединяется с резервуаром с лекарственным препаратом. Расположенная на дистальном конце системы мягкая канюля вводится подкожно. Поршень помпы давит на поршень резервуара, заполненный инсулином, и инсулин поступает в инфузионный набор. Посредством катетерной связи инсулин поступает в тело подкожно.

Показания к применению

Этот продукт предназначен для подкожной инфузии лекарственных препаратов, включая инсулин, из инфузионной помпы.

Противопоказания

Наборы инфузионные стерильные для одноразового использования предназначены только для подкожного введения, не для внутривенной инфузии или инфузии крови или препаратов крови.

Возможные осложнения

Инфекция, аллергическая реакция на нержавеющую сталь или тефлон, кровотечение, окклюзия канюли, подкожная гематома, поллимакрия.

Физические свойства

Инфузионный набор: игла из нержавеющей стали - 1 шт., магистральная трубка - 1шт., устройство для введения - 1 шт., Упаковка: пластиковый футляр, медицинская бумага.

Метод стерилизации: этиленоксид

Содержимое набора: 10 шт. в коробе

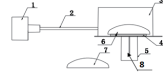
Совместимые помпы

Инфузионный набор должен использоваться с инсулиновой помпой Tru Kea (TruCare) (производства компании «Апекс Медикал» (Apex Medical)), Минимед Парадигм MMT-712 (Minimed Paradigm MMT-712), Минимед Парадигм MMT-715 (Minimed Paradigm MMT-715), Минимед Парадигм Реал Тайм MMT-722 (Minimed Paradigm REAL-TIME MMT-722), Минимед Парадигм ВЕО MMT-754 (Minimed Paradigm VEO MMT-754) (производства компании «Медтроник» (Medtronic)).

Спецификация

Кодовый номер	Длина катетера	Общая длина трубки
FSZ06051	6мм	50см
FSZ06101	6мм	100см
FSZ08051	9мм	50 см
FSZ08101	9мм	100см

Рисунки



1-Соединительный разъем; 2-Трубка; 3-Направляющая игла; 4-Место соединения с иглой; 5-Защитный колпачок; 6-Крышка отделилителя; 7-Защитная крышка; 8-Мягкая канюля

Срок хранения: 3 года

Уход: Хранить вдали от прямых солнечных лучей

Время эксплуатации: макс. 72 часа

Утилизация
Утилизируйте в соответствии с местным законодательством.

Предупреждения

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. Перед введением системы очистите место введения изопропиловым спиртом. Перед постановкой инфузионного набора снимите защитный колпачок с иглы. Если вы впервые используете данную инфузионную систему, выполните введение в присутствии вашего лечащего врача. Не оставляйте в инфузионном наборе воздух. Полностью заполните систему. Часто проверяйте систему, чтобы убедиться, что мягкая канюля зафиксирована на месте, поскольку при ее выдергивании вы можете не почувствовать боли. Мягкая канюля должна всегда быть введена полностью для получения полной дозы лекарственного препарата.

Если в месте введения возникает воспаление, замените инфузионный набор и введите в другое место, пока не заживет воспаленное. Если фиксирующая липкая лента ослабла или мягкая канюля полностью или частично отошла

от кожи, замените инфузионный набор.

Меняйте инфузионный набор каждые 48-72 ч. в соответствии с указаниями вашего лечащего врача.

Не вставляйте повторно проводниковую иглу в инфузионный набор. Повторная вставка может повредить мягкую канюлю, что, в свою очередь, может привести к непредсказуемому дозированию лекарственного препарата.

Никогда не заполняйте систему и не пытайтесь очистить забитую трубку, если инфузионная система забита в теле. Вы можете случайно ввести слишком много лекарства.

Не кладите дезинфицирующие средства, духи или дезодорант на систему, поскольку они могут повлиять на ее целостность.

Утилизируйте инфузионный набор и проводниковую иглу безопасным образом, в контейнер для игл, после однократного применения. Не мойте и не стерилизуйте использованный набор.

Данное устройство стерильно и асептично при условии сохранения целостности упаковки. Не используйте устройство при повреждении или вскрытии упаковки, не используйте инфузионный комплект при повреждении иглы соединительного разъема.

Храните набор для инфузии в прохладном сухом месте. Не оставляйте его под прямыми солнечными лучами или в машине. При временном отсоединении набора используйте асептические методы и проконсультируйтесь с вашим лечащим врачом по вопросу компенсации пропущенной на время отсоединения инъекции.

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, заката и/или частично закупорена. При наличии любой из этих проблем составьте с вашим лечащим врачом план по быстрой замене способа введения инсулина. Проверьте уровень глюкозы в крови, чтобы убедиться, что проблема устранена. При инфузии инсулина не меняйте инфузионный набор непосредственно перед сном, если вы не можете проверить уровень глюкозы в крови в течение 1-3 часов после введения.

Повторное использование инфузионного набора может повредить канюлю и привести к инфицированию места введения мягкой канюли, местному раздражению и/или неверному дозированию препарата.

Транспортировка

Транспортировка осуществляется в соответствии с контрактом, согласованным двумя сторонами.

Хранение

Храните набор для инфузии при комнатной температуре и относительной влажности менее 80%, в хорошо проветриваемом помещении, в котором отсутствуют коррозионные газы.

Условия эксплуатации

Температура: 5-40°C
Влажность: 20-80%
Барометрическое давление: 50-106 kPa

Срок годности

При условии соблюдения требований хранения и транспортировки стерилизованная упаковка годна в течение трех лет.

Гарантия производителя

Компания «Уси Апекс Медикал Ко Лтд» (Wuxi Apex Medical Co. Ltd.) гарантирует отсутствие дефектов материалов и качества изготовления инфузионного набора и резервуара в течение периода 3 (три) дня после вскрытия стерильной индивидуальной упаковки резервуара / комплекта, и не более 6 (шести) месяцев с даты поставки конечному потребителю (далее Гарантийный период). В течение Гарантийного периода Компания «Уси Апекс Медикал Ко Лтд» заменит дефектный инфузионный набор или резервуар, в соответствии с условиями и исключениями, изложенными ниже.

Данная гарантия действительна только в случае использования набора и резервуара в соответствии с Инструкцией по эксплуатации. Данная гарантия не применяется: Если инфузионный набор или резервуар использовался более одного раза одним конечным потребителем.

Если повреждение произошло во время неправильного вскрытия стерильной упаковки, не соответствующего процедурам, описанным в Инструкции по эксплуатации.

Если повреждение стало результатом изменений или модификаций набора или резервуара пользователем или третьими лицами после даты изготовления.

Если повреждение стало результатом сервисного обслуживания или ремонта любой части инфузионного набора или резервуара, выполненного физическим или юридическим лицом, отличным от производителя.

Если порча произошла в результате Форс-мажорных обстоятельств или других событий вне контроля производителя. Если порча явилась следствием небрежности или

неправильного использования, в том числе, но не только, неправильного хранения или физического воздействия, например, падения и пр.

Данная гарантия является персональной для первоначального покупателя. Любая продажа, аренда или другая передача или использование продукта, на который распространяется данная гарантия, пользователю или пользователем, иным, чем первоначальный покупатель, аннулирует данную гарантию. Ни компания «Уси Апекс Медикал Ко Лтд», ни ее поставщик или дистрибьюторы не несут ответственности за любой случайный, косвенный или фактический ущерб любого вида или рода, вызванный или возникший вследствие дефекта продукта. Все прочие гарантии, явные или подразумеваемые, исключаются, включая гарантии товарной пригодности и пригодности для использования по назначению.

Символы

Европейское соответствие
Этот символ означает, что устройство полностью соответствует Директиве ЕС 93/42/ЕЕС

Внимание: Обратитесь к сопроводительным документам

Стерилизация: газ этиленоксид

Использовать до

Не использовать повторно

Кодовый номер

Номер партии

Предупреждение: Федеральное законодательство (США) разрешает продажу данного устройства только медицинскими специалистами или по их заказу.

Производитель

Дата производства

Количество

Номер по каталогу

Представитель в ЕС

Производитель

Дата производства

Количество

Номер по каталогу

Представитель в ЕС

Производитель

Дата производства

Количество

Номер по каталогу

Представитель в ЕС



Производитель

«Уси Апекс Медикал Ко., Лтд.»
Адрес: офис 601, стр. 5, Чаньван Роуд 7, уч. Хай Тек, Уси, Цзянсу, Китай 214028
Тел.: +86-510-80100606
Факс: +86-510-80100505
www.apexdiabetes.com

ЕС REP

Уполномоченный представитель в ЕС «Шанхай Интернашн Холдинг Корп. ГмбХ» (Европа)
Айфштрассе 80, 20537, Гамбург, Германия
Тел.: +49-40-2513175

Представительство в России

ООО «Апекс Медикал», адрес: 119602, Москва, ул. Покровская, дом №8, 9/VI, оф.37.
Тел.: +7 (495) 978-78-17
Эл. почта: info@apexmedical.ru

ПРИЛОЖЕНИЕ К ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
Наборы инфузионные стерильные для одноразового использования
Fast Set - II

Номер п/п	Компоненты	Композиционный состав	
1	Трубка	Внутренний слой: полиэтилен (полиэтилен высокой плотности (HDPE) для медицинских целей) Наружный слой: полиуретан (для медицинских целей)	
2	Коннектор	Поликарбонат	
3	Сепаратор	Пластмассовая часть	Поликарбонат
		Игла	Нержавеющая сталь 304
		Пробка	Силикон (для медицинских целей)
4	Инъекционная часть	Пластмассовая часть	Политетрафторэтилен (тефлон)
		Металлическая игла	Нержавеющая сталь 304
		Кожный пластырь	Нетканый материал
		Липкий слой кожного пластыря	Акриловый клей, склеивающий при надавливании: Акриловый ГСМ 50% Этилацетат - 15% Изопропиловый спирт 15,75% Гептан 16,5% Метилбензол 2,5% 2,4-пентадион 0,25%
		Защитный колпачок	Полипропилен
		Фильтровальная бумага	Тайвек
5	Упаковка	Блистерная упаковка	ПЭТФ
		Размер	10,5 x 7,35 x 3,76 см

Дополнительная информация	
Нормальная/стандартная скорость впрыскивания инсулина	0,167 мл/мин
Минимальная, максимальная скорость впрыскивания инсулина	0-15 мл/мин
Кожный пластырь	
Степень адгезии кожного пластыря	≤30%
Линейные размеры кожного пластыря	Ф=40мм
Класс опасности медицинских отходов исходя из характеристики морфологического состава (в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 России)	Класс Б
Условия эксплуатации	Температура: +5 – +40°С; Относительная влажность: 20 – 80%; Атмосферное давление: 50 – 106 кПа