

ІНСТРУКЦІЯ **із застосування медичного виробу**

Шприци ін'єкційні одноразового використання

Цільове призначення

Шприц призначений для виконання підшкірних, внутрішньом'язових і внутрішньовенних ін'єкцій кваліфікованим та спеціально навченим медичним персоналом. При використанні слід дотримуватись правил виконання даних процедур та техніки асептики і антисептики.

Протипоказання

Підвищена індивідуальна чутливість до будь-якого з компонентів медичного виробу.

Спосіб застосування

- Вибрати шприц для ін'єкції, виходячи з об'єму розчину, необхідного для проведення процедури. У разі необхідності введення об'єму розчину, що перевищує номінальний об'єм шприца, слід використовувати шприц більшого об'єму. Кількість набраного розчину не має перевищувати номінальний об'єм шприца більш ніж на 10 %.
- Відкрити стерильну упаковку та дістати шприц із надітою голкою, дотримуючись правил асептики.
- Згідно призначення, набрати необхідну кількість розчину у шприц. Під час забору розчину в шприц може потрапити повітря, що призведе до неможливості набирання всього об'єму розчину за один цикл. У такому разі рекомендується проводити набирання розчину в декілька етапів, випускаючи надлишок повітря та не допускаючи доведення ущільнювача поршня до запірної кільця циліндра, оскільки це може призвести до втрати герметичності та витікання розчину.
- Якщо використовується шприц з двома голками, набрати необхідний розчин в шприц, голку відкласти в лоток для використаного матеріалу, далі, дотримуючись правил асептики, вийняти другу голку з упаковки, приєднати її до конусу шприца, тримаючи за ковпачок. Перевірити щільність з'єднання. При використанні безпечної голки, відігнути ковпачок безпеки та встановити його під кутом не менше 90 градусів по відношенню до голки.
- Перед проведенням ін'єкції слід випустити повітря, що міститься в шприці, шляхом поступового тиску на поршень шприца.
- Обробити місце ін'єкції антисептиком.
- Виконати ін'єкцію згідно правил техніки її проведення.
- Не проводити ін'єкцію у місця, де шкіра має ознаки інфекції, запалення або подразнення, або вени мають ознаки флебіту.

Увага! У разі потреби проведення внутрішньовенного введення розчину через периферичну венозну канюлю, при під'єднанні до додаткового ін'єкційного порту канюлі шприц застосовується без голки. Використання голки в даному випадку призведе до пошкодження клапана периферичної венозної канюлі.

Порядок дій після використання безпечної голки

- Після проведення процедури розмістити ковпачок безпеки під кутом 45 градусів по відношенню до голки.
- Великим пальцем руки різко закрити ковпачок до того моменту, поки не почується відповідний звук замикання захисного ковпачка (клацання), що буде свідчити про те, що голка надійно заблокована всередині захисного ковпачка.
- Впевнитися, що голка повністю заблокована.



Побічні реакції

Реакції підвищеної чутливості.

У разі виникнення будь-яких побічних реакцій на розчин, що вводиться, слід негайно припинити процедуру та повідомити лікаря і виробника даного розчину.

Застереження

- Не застосовувати у разі пошкодження індивідуального пакування та/або закінчення терміну придатності.
- Тільки для одноразового використання.
- Змішування в одному шприці різних розчинів дозволяється лише під наглядом лікаря та за рецептом.
- Використані голки та шприци утилізувати відповідно до місцевих вимог по утилізації медичних відходів.

Термін придатності

5 років. Термін придатності діє при дотриманні умов зберігання в непошкодженій упаковці.

Умови зберігання

Зберігати в закритій оригінальній упаковці, в сухому захищеному від сонячних променів і тепла місці при температурі від +5 °С до +40 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Назва та адреса виробника

ТОВ «Юрія-фарм», Україна, 03038, м. Київ, вул. М. Амосова, 10.

Тел.: +38 (044) 246-83-83.

E-mail: uf@uf.ua

www.uf.ua

Адреса виробництва: Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Чигиринська, 21/13.













UA.TR.116

Якщо у Вас є зауваження до медичного виробу або Ви бажаєте залишити відгук, будь ласка, скористайтесь одним із наступних способів:

- 1) надішліть лист на електронну пошту feedback@uf.ua;
- 2) надішліть текстове повідомлення за допомогою додатків Viber, Telegram або WhatsApp на номер +38 (095) 275-33-01;
- 3) зателефонуйте на номер +38 (095) 275-33-01 (тарифікація дзвінків згідно тарифів Вашого оператора) або +38 (0800) 401-771 (безкоштовно з будь-якого номера в Україні).



Графічні символи та їх роз'яснення	
	Manufacturer/Виробник
	Date of manufacture/Дата виготовлення
	Use-by date/Не застосовувати після
партія 	Batch code/Код партії

 Стерильно	Sterile. Sterilized using ethylene oxide/Стерильно. Стерилізовано з використанням оксид етилену
	Do not use if package is damaged/Не використовувати при пошкодженні упаковки
	Keep away from sunlight/ Берегти від сонячних променів
	Keep dry/Берегти від вологи
	Do not re-use/Не використовувати повторно
	Non-pyrogenic/Апірогенно
	Temperature limit/Температурне обмеження
 UA.TR.116	Conformity mark to the technical regulations and the code of the conformity assessment body/Знак відповідності технічним регламентам та код органу з оцінки відповідності
	Catalogue number/Номер за каталогом
 не містить ЛАТЕКС	Does not contain of natural rubber latex/Не містить натуральний каучуковий латекс

Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 25.07.2023.

Версія: 09.

