



Brugsanvisning

Engangs Veress-nål

Indikationer / Tilsigtet anvendelse

Fairmonts engangs Veress-nål er beregnet til brug i minimalt invasive kirurgiske procedurer, primært abdominale laparoskopiske teknikker. Den bruges til at indføre eller fjerne gas fra bughulen som en terapeutisk eller kirurgisk/radiologisk proceduremetode. Den indsættes ofte i bughulen med henblik på insufflation (f.eks. med CO₂) for at etablere pneumoperitoneum før abdominal laparoskopi.

Brugsanvisning

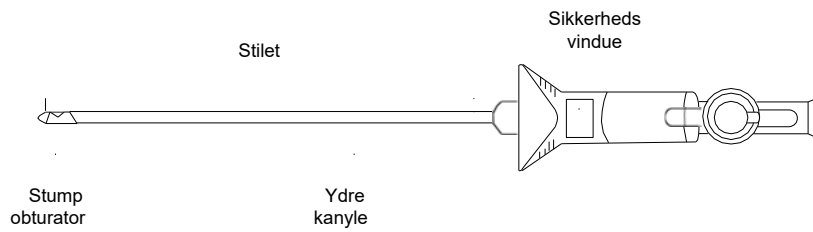
1. Åbn posen og tag produktet ud ved hjælp af standard aseptisk middel. teknikker.
2. Før indsættelse skal Veress-nålen kontrolleres for at sikre, at kanylen bevæger sig frit over den stumpe obturator. med minimalt tryk anvendt.
3. Indsæt Veress Nålen.
4. Det anbefales at udføre forskellige kontroller for at sikre, at Veress-nålen er i bughulen, og at den røde indikator **ikke er** synlig på sikkerhedsanordnings vinduet.
5. Når den korrekte placering er sikret, insufleres til det ønskede tryk.
6. Når insufflationen er fuldført, og det ønskede abdominale tryk er opnået, fjernes Veress-nålen. og den laparoskopisk procedure kan begynde.

Forholdsregler

- Kun til engangsbrug, må ikke genbruges, genbehandles eller steriliseres igen.
- Kun passende uddannet sundhedspersonale må bruge denne enhed.
- Må ikke anvendes, hvis stiletten ikke vender tilbage over den stumpe ende, når trykket på stiletten er reduceret.
- Brug ikke Veress-nålen, hvis stiletten ikke fungerer ordentligt.
- Denne enhed er steril (ETO). Bemærk venligst, at denne brugsanvisning gælder for sterile apparater, der sælges af Fairmont Medical. Hvis apparatet har koden " DVNxxxxNS ", bedes du kontakte tredjepartsproducenten for at få oplysninger om sterilitet.
- Denne enhed skal bortskaffes i overensstemmelse med lokale miljølove og regler

Materialer

PVC, akryl, naturlig TPR, rustfrit stål.
Alle komponenter og emballage er lavet af latex- og ftalatfri PVC.



Enhver alvorlig hændelse, der opstår i forbindelse med udstyret, skal rapporteres til producenten og den kompetente myndighed i patientens og/eller brugerens medlemsstat.

STERILE EO

Enkelt sterilt barriersystem
med beskyttende emballage
indeni

MD

Er et medicinsk
udstyr



Må ikke resteriliseres



Lavet i Australien



Latexfri



Holdes væk fra sollys



Holdes
tørt

CE
2460

Meddelt Krop



Må ikke anvendes, hvis
emballage er
beskadiget



Ftalat og DEHP gratis

UK
CA

Overensstemmelsesvur
dering i Storbritannien



Ikke-steril

UK REP

Fairmont Medical Products Ltd
Elizabeth House
28 Baddow Road
Chelmsford
Tlf. +44 (0 1245 206800)
www.fairmontmedical.com

EC REP

Emergo Europe
Westervoortsedijk 60
6827 AT, Arnhem
Holland

PM443 -version 1.0
Udgivet af L. Wood 12/06/2024



Fairmont Medical Products Pty Ltd
90 Prosperity Way
Dandenong,
South Victoria
3175, Australien
Tlf. +61 3 9720 8840
www.fairmontmedical.com.au

Fairmont Medical Products Pty Ltd er certificeret i henhold til ISO13485:2016

Produktspecifikationerne kan ændres uden varsel. De viste billeder kan afvige fra det faktiske produkt.
© 2024 Fairmont Medical Products Pty Ltd alle rettigheder forbeholdes.