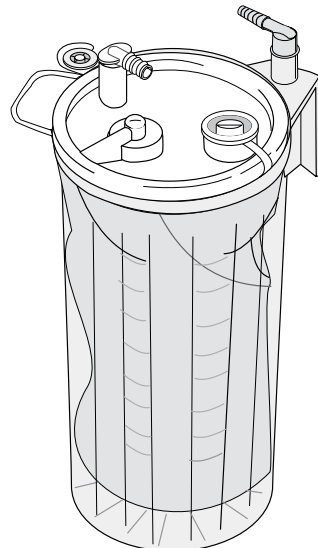
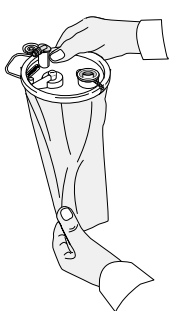
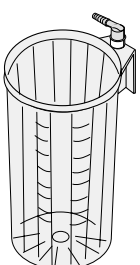
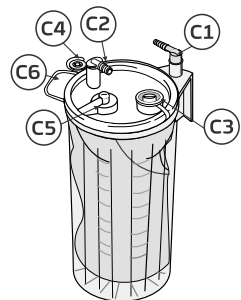
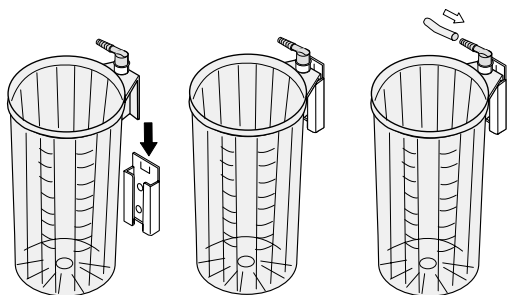
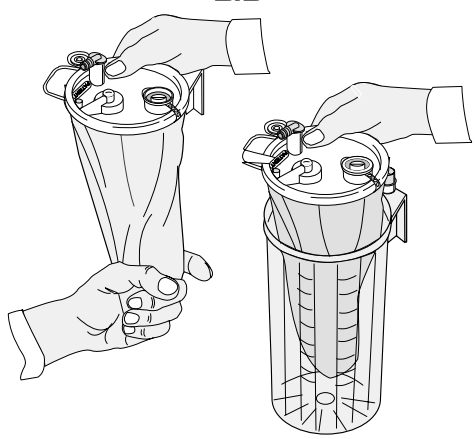
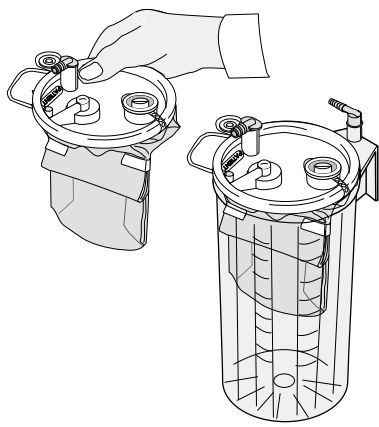
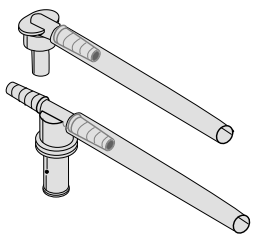
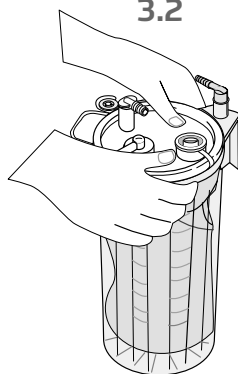
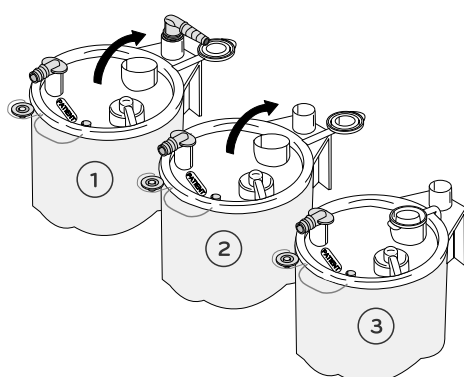
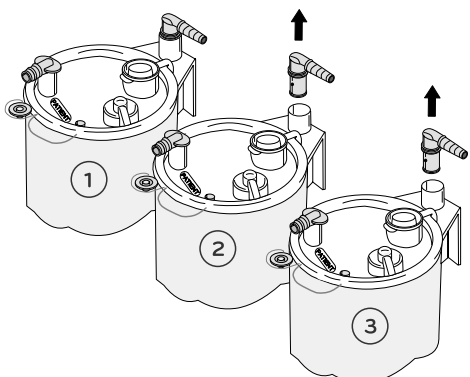


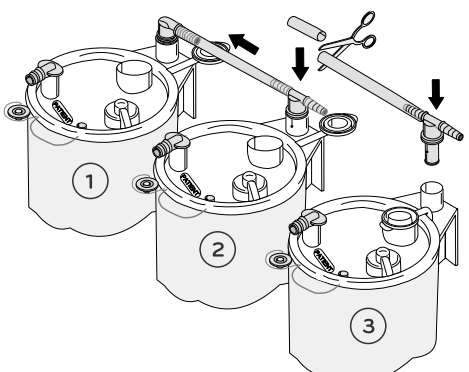
Serres



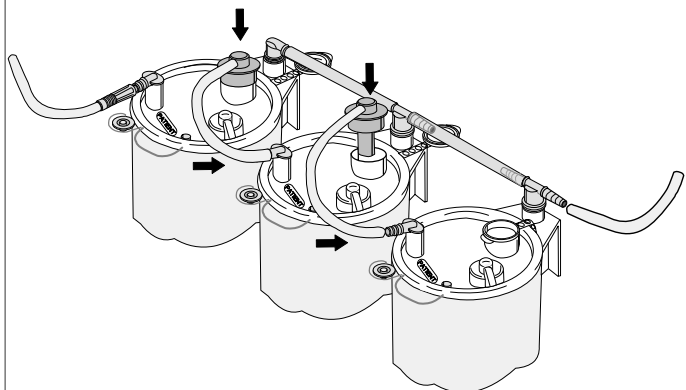
EN	SERRES SUCTION BAG SYSTEM MANUAL.....	4
DE	ANLEITUNG FÜR SERRES ABSAUGBEUTEL-SYSTEM.....	6
FR	MANUEL DU SYSTÈME DE POCHE D'ASPIRATION SERRES.....	8
ES	MANUAL DEL SISTEMA DE BOLSA DE ASPIRACIÓN SERRES.....	10
IT	ISTRUZIONI D'USO PER IL SISTEMA CON SACCHE DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI SERRES	12
SV	BRUKSANVISNING SERRES SUGPÅSESYSTEM.....	14
DA	BRUGERVEJLEDNING FOR SERRES SUGEPOSESYSTEM.....	16
NO	VEILEDNING FOR SERRES SUGEPOSESYSTEM.....	18
FI	SERRES IMUPUSSIJÄRJESTELMÄN KÄYTTÖOHJE.....	20
NL	HANDLEIDING SERRES-OPVANGZAKSYSTEEM.....	22
CS	PŘÍRUČKA PRO SYSTÉM ODSÁVACÍHO VAKU SERRES.....	24
SK	NÁVOD K SYSTÉMU ODSÁVACIEHO VAKU SERRES	26
TR	SERRES EMİŞ TORBASI SİSTEMİ KİLAVUZU.....	28
HU	SERRES SZÍVÓZSÁKRENDSZER TÁJÉKOZTATÓ.....	30
PL	INSTRUKCJA OBSŁUGI SYSTEMU WORKÓW DO ODSYSANIA SERRES.....	32
PT	MANUAL DO SISTEMA COM SACOS DE ASPIRAÇÃO SERRES	34
SL	NAVODILA ZA UPORABO ASPIRACIJSKEGA SISTEMA SERRES	36
EL	ΕΓΧΕΙΡΙΔΙΟ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΣΑΚΟΥ ΑΝΑΠΡΟΦΗΣΗΣ SERRES.....	38
TH	คู่มือระบบถุงดูดของเหล้า SERRES.....	40
LT	„SERRES“ SIURBIMO MAIŠELIŲ SISTEMOS VADOVAS	42

A**B****C****1****2.1****2.2****3.1****3.2****3.3**

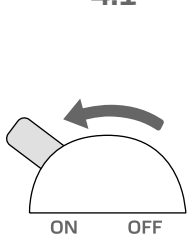
3.4



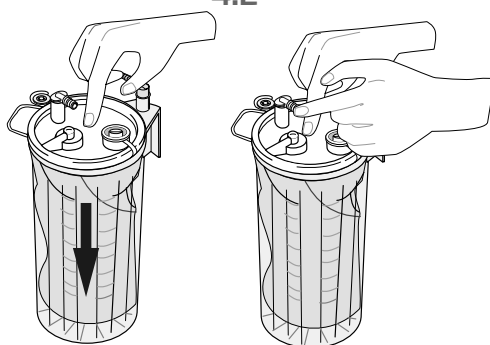
3.5



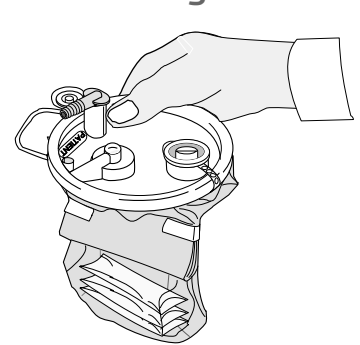
4.1



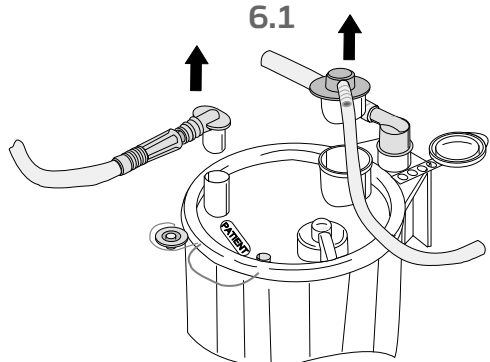
4.2



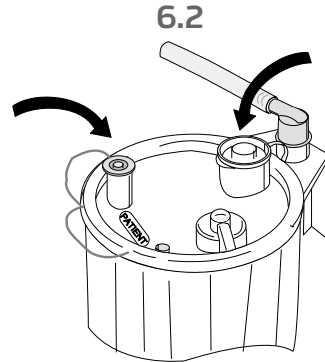
5



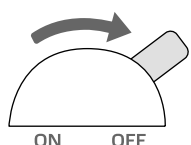
6.1



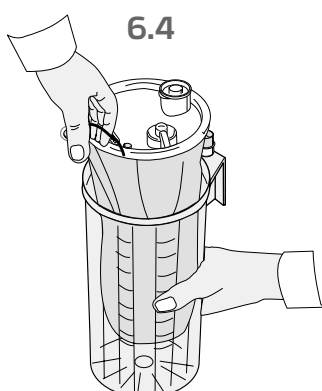
6.2



6.3



6.4



EN SERRES SUCTION BAG SYSTEM MANUAL

The Serres Suction Bag System is used during medical procedures to collect liquids and secretions for disposal from patients. **Please read this manual carefully before installing the product and beginning the procedure.** The Serres suction bag system may only be installed and used by persons familiar with the product and used for the purpose stated by the manufacturer. Usage contrary to instructions is forbidden. The manufacturer cannot be held liable if the product is used in a manner and/or for purposes other than those described in these instructions. The System is not approved for use in the procedures where suctioned liquid is injected back to the patient. The Suction Bag is not approved for sample or specimen collection purposes but only for collection and disposal. Before using the product, always ensure that all of the system's parts are intact. Use of faulty products is strictly forbidden.

Parts of the system

The basic parts of the system include the suction bag **Figure A** (disposable), the suction canister and the grey, right-angled connector of the canister **Figure B** (re-usable). The volume of the suction bags and canisters is either 1,000 ml, 2,000 ml or 3,000 ml, depending on the product model. Parts of the suction bag system have been introduced in more detail in **Figure C**.

- C1** Angled connector (grey, attached to the suction canister)
- C2** Patient connector (white, attached to the suction bag)
- C3** Serial port (used when bags are connected in series)
- C4** Patient connection plug
- C5** Overflow protection
- C6** Lifting handle

There are different versions of the suction bag and their installation can differ from each other. Ensure that you have read the instructions related to the correct version.

WARNING! ONLY ORIGINAL SERRES PARTS AND ACCESSORIES MAY BE USED IN THE SUCTION BAG SYSTEM.

WARNING! ALL SUCTION BAGS AND PRODUCTS THAT HAVE BEEN MARKED WITH THE  SYMBOL ARE DISPOSABLE AND RE-USING THEM IS STRICTLY FORBIDDEN.

Installation of the system

1. Installing the suction canister

Place the suction canister in a bracket in an upright position **Figure 1**. There are a range of brackets available for installing the suction canister (rail, wall, table and bed models). The suction canister can also be mounted to the canister holder in the movable Serres trolley. Connect the tubing from the vacuum source to the grey, angled connector at the rear of the canister.

2. Installing a single suction bag

2.1 Versions which have not been wrapped and taped. Unfold the suction bag and place it onto the suction canister. **Figure 2.1**
2.2 Versions which have been wrapped and taped. Place the bag as it is in the suction canister **Figure 2.2** or follow the instructions in section 2.1.

WARNING! THE SUCTION BAG HAS TO BE INSTALLED INTO A SUCTION CANISTER OF EQUAL SIZE.



WARNING! ENSURE THAT THE SUCTION BAG FILM DOES NOT BECOME LODGED BETWEEN THE CANISTER AND THE LID.

3. Installing several suction bags (connection in series)

When large volumes of liquid are suctioned, Serres suction bags can be connected in series with serial tubes, vacuum tubes and T-connectors. **Figure 3.1**.

- Place the bags to suction canisters as in section 2 and attach the bags to the canisters by pressing the middle of the lid. **Figure 3.2**.
- If the Dual Filter Suction bag is used it must be placed to the last canister (3).
- Remove the grey, angled connector (canisters 2 and 3) and open the suction bags' serial ports (bags 1 and 2) as shown in **Figure 3.3**.
- Connect the suction canisters to each other with separate T-connectors and tubes in accordance with **Figure 3.4**. Use scissors to cut the tube to a suitable length.

NOTE! THE T-CONNECTOR AND VACUUM TUBE ARE RE-USABLE AND DO NOT NEED TO BE REPLACED BETWEEN OPERATIONS.

- Connect the serial tubes carefully through the opened serial port opening in the suction bag to the next suction bag's patient connector. **Figure 3.5**. For best performance, you are recommended to use a vacuum shift for the serial connections of the largest amounts of liquid.

4. Unfolding the suction bag

Suction bag is installed using vacuum. Turn the vacuum source on (**Figure 4.1**) and, at the same time, press the middle of the lid lightly. After the suction bag has straightened, close the patient connector using your finger so that the lid tightens to the suction canister. (**Figure 4.2**).



WARNING! BEFORE USE, ENSURE THAT THE VACUUM HAS BEEN CREATED AND THE SUCTION BAG IS FULLY INFLATED.
REPEAT THE INSTALLATION IF THE FILM HAS NOT STRAIGHTENED.

Connect the patient tube to the patient connector. The system is ready for use.



The vacuum source can be turned off if the procedure is not immediately started.

WARNING! THERE IS A RISK OF CRACKING OF THE 1 L LID IF THE SUCTION BAG IS LEFT UNDER HIGH VACUUM FOR A LONG TIME. IF USING THE 1 L SUCTION BAG THE VACUUM SOURCE IS RECOMMENDED TO BE TURNED OFF IF THE PROCEDURE IS NOT SHORTLY STARTED. CHECK THAT THE PRODUCT IS INTACT BEFORE STARTING SUCTION. FAILURE TO DO SO CAN DELAY STARTING OF THE CRITICAL OPERATION.

Using the suction bag system

When the suction is on, the liquid flows inside the suction bag. The suction bag can be used throughout the procedure or until the suction bag is full. When the suction bag is full, overflow protection cuts the suction and prevents the flow of liquid to the suction source. The device is intended to measure quantity of liquids and secretions removed from the human body. The scale on the suction canister displays the volume of the suctioned substance in milliliters. The accuracy of the scale is +/- 100ml (only when the vacuum is on).

Persons using the Serres Suction Bag System should take appropriate safety precautions to protect themselves from coming into contact with patient liquids or secretions.
Do not attempt to move the trolley by pulling the patient tube.

Use of suction bags equipped with solidifying agent (Pre-gelled)

Some suction bag versions include a solidifying agent **Figure 5** that solidifies the suctioned liquid. Use pre-gelled suction bags similar to regular suction bags. When measuring the volume of the suctioned liquid, take note of the fact that the scale on the suction canister includes the amount of the solidifying agent contained in the suction bag.

- 1l pre-gelled suction bag: 25 ml
- 2l pre-gelled suction bag: 50 ml
- 3l pre-gelled suction bag: 85 ml

In addition, note the normal tolerance of the suction canister scale. If you use separate sachets or a solidifying agent sold as separate powder, use 25 g / 35 ml of substance per one litre of liquid. Add solidifier into the suction bag through the serial port and then close the port. Note the warnings in the solidifying agent packet. Gently squeezing the bag will help to mix the solidifier and the liquids promoting solidification.

NOTE! IF THE PRE-GELLED SUCTION BAGS ARE USED IN SERIAL CONNECTIONS, THE VACUUM SOURCE MUST BE ON FOR THE DURATION OF THE WHOLE PROCEDURE.

NOTE! SUCTION BAGS CONTAINING SOLIDIFYING AGENT MUST NOT BE EMPTIED INTO A SEWER OR IN SERRES NEMO EMPTYING DEVICE.

WARNING: DO NOT EAT SOLIDIFIER. AVOID INHALATION AND EYE CONTACT. SOLIDIFYING AGENT IS SLIPPERY WHEN WET AND MIGHT CAUSE SLIP HAZARD IF ACCIDENTALLY SPILLED ON THE FLOOR.

After the procedure

After the suctioning procedure, disconnect the patient tube and the patient connector (or alternatively straight connector or twin connector) and serial tube, if used **Figure 6.1**. Close the connection with the patient connector plug provided on the lid of the suction bag. In serial connections, also plug the serial port by pressing the center of the cap. **Figure 6.2**.

Finally, turn off the vacuum source. **Figure 6.3**. Lift the suction bag from the handle **Figure 6.4**.

WARNING! DO NOT TURN OFF THE VACUUM SOURCE BEFORE YOU HAVE CLOSED THE SUCTION BAG.

NOTE! DO NOT DISCARD OR UNNECESSARILY REMOVE THE REUSABLE SUCTION CANISTER, GRAY ANGLED CONNECTOR OR SILICONE VACUUM TUBING.

Disposal of used products

Serres suction bags, collection cups, measuring cups and serial tubes are disposable and must be replaced patient-specifically. If the same patient undergoes long-term treatment, it is recommended that the suction bag be replaced at least every 24 hours. Reusable products must be decommissioned if they have become damaged or no longer meet the manufacturer's intended operational specifications. Used or decommissioned products must be disposed of in accordance with recycling labelling and hospital-specific instructions. Suction bags containing solidifying agent must not be emptied into a sewer.

WARNING! REUSE OF DISPOSABLE PRODUCTS IS STRICTLY FORBIDDEN. REUSE REDUCES THE PERFORMANCE OF THE PRODUCT AND CAN CAUSE AN INFECTION RISK. WHEN HANDLING A USED SUCTION BAG,

ATTENTION SHOULD BE PAID TO THE FACT THAT IT MAY CONTAIN INFECTIOUS WASTE.

Cleaning of re-usable products

The suction canister and angle connector can be washed (95°C) and autoclaved (121 °C). Remove the grey, angled connector before washing or autoclaving. Before autoclaving, make sure that the product does not contain any detergent remnants. Do not autoclave the product more than 30 cycles. Adapters and brackets (excluding 57815) can be washed (95°C). Other reusable products can be wiped with disinfectant.

Storage

Protect the packages from humidity, dirt and dust. Disposable products can be used for 5 years after the date on the label, excluding pre-gelled suction bags and solidifying agents that can be used for 2 years after the date on the label.

Reporting of serious incidents

Any serious incident related to the use of this product, should be reported to both the manufacturer and the health authority/ competent authority where the product is installed.

Symbols used

LOT Batch code

REF Catalogue number

 Do not re-use

 Keep away from rain

 Keep away from sunlight

 Operating instruction

MD Medical Device

MFGDT (Manufacturing date)

 CE mark

 DEHP-Free symbol

 Latexfree

 Quantity

 Refer to instruction manual booklet

 Use by date

 Manufacturer / Manufacturing date

 Importer

 CH REP Swiss Authorised representative

Raw materials:

PC polycarbonate

POM polyoxymethylene

PA polyamide

PP polypropylene

PE polyethylene



DE ANLEITUNG FÜR SERRES ABSAUGBEUTEL-SYSTEM

Mit dem Serres Absaugbeutelsystem werden bei medizinischen Eingriffen Flüssigkeiten und Sekrete von Patienten gesammelt und anschließend der Entsorgung zugeführt. Bitte lesen Sie diese Anleitung vor der Installation des Produkts und vor Beginn des Eingriffs sorgfältig durch. Das Serres Absaugbeutel-System sollte nur von sachkundigen Personen installiert und bedient und nur für die vom Hersteller genannten Zwecke verwendet werden. Eine bestimmungswidrige Verwendung ist untersagt. Der Hersteller kann nicht haftbar gemacht werden, wenn das Produkt in einer Weise bzw. für Zwecke verwendet wird, die dieser Anleitung widersprechen. Das System ist nicht für Eingriffe zugelassen, bei denen die abgesaugte Flüssigkeit dem Patienten wieder injiziert wird. Der Absaugbeutel ist nicht für Probensammlungszwecke, sondern nur für die Sammlung und anschließende Entsorgung zugelassen. Stellen Sie vor der Verwendung des Produkts stets sicher, dass alle Bestandteile des Systems intakt sind. Die Verwendung fehlerhafter Produkte ist strengstens untersagt.

Systembestandteile

Die Hauptbestandteile des Systems umfassen den Absaugbeutel

Abbildung A (Einwegprodukt), den Absaugkanister und den grauen rechtwinkligen Konnektor des Kanisters **Abbildung B** (wiederverwendbar). Das Fassungsvermögen der Absaugbeutel und Kanister beträgt je nach Produktausführung 1.000 ml, 2.000 ml oder 3.000 ml. Die Bestandteile des Absaugbeutel-Systems werden in **Abbildung C** näher beschrieben.

- C1** Winkelkonnektor (grau, verbunden mit dem Absaugkanister)
- C2** Patientenkonnektor (weiß, verbunden mit dem Absaugbeutel)
- C3** Serienanschluss (wird verwendet, wenn Einsatzstücke in Serie geschaltet werden)
- C4** Patientenanschlussstecker
- C5** Überlaufschutz
- C6** Hebegriff

Der Absaugbeutel ist in verschiedenen Ausführungen erhältlich, deren Installation sich voneinander unterscheiden kann. Stellen Sie sicher, dass Sie die Anleitung der richtigen Ausführung gelesen haben. In einer separaten Anleitung mit dem Namen „Zubehör“ wird eine Reihe von Zubehör vorgestellt, das für das System erhältlich ist.

ACHTUNG! ES DÜRFEN MIT DEM ABSAUGBEUTEL-SYSTEM NUR ORIGINALBESTANDTEILE UND - ZUBEHÖR VON SERRES VERWENDET WERDEN.

ACHTUNG! ALLE ABSAUGBEUTEL UND PRODUKTE, DIE MIT DEM SYMBOL  GEKENNZEICHNET SIND, SIND EINWEGPRODUKTE UND IHRE WIEDERVERWENDUNG IST STRENGSTENS UNTERSAGT.

Installation des Systems

1. Installation des Absaugkanisters

Setzen Sie den Absaugkanister in aufrechter Position in eine Halteklemme ein **Abbildung 1**.

Es stehen verschiedene Klemmen für die Installation des Absaugkanisters zur Verfügung (Schienen-, Wand-, Tisch- und Betttausführungen). Der Absaugkanister kann auch an die Kanisterhalterung am beweglichen Serres Wagen montiert werden. Verbinden Sie den Schlauch der Vakuumquelle mit dem grauen Winkelkonnektor an der Rückseite des Kanisters.

2. Installation eines einzelnen Absaugbeutels

2.1 Ausführungen, die nicht eingewickelt und mit Klebestreifen verklebt waren

Entfernen Sie den Absaugbeutel und platzieren Sie ihn im Absaugkanister. **Abbildung 2.1**

2.2 Ausführungen, die eingewickelt und mit Klebestreifen verklebt waren

Platzieren Sie den Beutel unverändert im Absaugkanister **Abbildung 2.2** oder befolgen Sie die Anweisungen in Abschnitt 2.1.

ACHTUNG! DER ABSAUGBEUTEL MUSS IN EINEN GLEICH GROSSEN ABSAUGKANISTER EINGESETZT WERDEN.



ACHTUNG! STELLEN SIE SICHER, DASS DIE FOLIE DES ABSAUGBEUTELS NICHT ZWISCHEN KANI TER UND DECKEL FESTKLEMMT

3. Installation mehrerer Absaugbeutel (Serien schaltung)

Wenn große Mengen Flüssigkeit abgesaugt werden, können die Serres Absaugbeutel mit Hilfe von Serienschlüchten, Vakumschläuchen und T-Konnektoren in Serie geschaltet werden.

Abbildung 3.1

- Platzieren Sie die Beutel in Absaugkanistern wie in Abschnitt 2 und befestigen Sie die Beutel an den Kanistern, indem Sie auf die Mitte des Deckels drücken. **Abbildung 3.2** Wenn der Dual-Filter-Absaugbeutel verwendet wird, muss er im letzten Kanister platziert werden (3).

- Entfernen Sie den grauen Winkelkonnektor (Kanister 2 und 3) und öffnen Sie die Serienanschlüsse der Absaugbeutel (Beutel 1 und 2) wie in **Abbildung 3.3** dargestellt

- Verbinden Sie die Absaugkanister mit separaten T-Konnektoren und Schlüchten wie in **Abbildung 3.4** dargestellt miteinander.

Schneiden Sie den Schlauch mit einer Schere auf die erforderliche

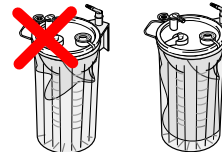
Länge.

HINWEIS! DER T-KONNEKTOR UND DER VAKUUMSCHLAUCH SIND WIEDERVERWENDBAR UND MÜSSEN ZWISCHEN EINGRIFFEN NICHT AUSGEWECHSELT WERDEN.

- Verbinden Sie die Serienschlüche vorsichtig durch die geöffnete Serienanschlussöffnung im Absaugbeutel mit dem Patientenkonnektor des nächsten Absaugbeutels. **Abbildung 3.5** Für eine optimale Leistung wird empfohlen, für die Serienanschlüsse mit den größten Flüssigkeitsmengen einen Vakumschalter zu verwenden.

4. Entfalten des Absaugbeutels

Der Absaugbeutel wird mittels Vakuum installiert. Schalten Sie die Vakuumquelle ein **Abbildung 4.1**, und drücken Sie gleichzeitig leicht auf die Mitte des Deckels. Wenn der Absaugbeutel richtig ausgerichtet ist, schließen Sie den Patientenkonnektor mit Ihrem Finger, sodass der Deckel den Absaugkanister abdichtet. **Abbildung 4.2**.



ACHTUNG! STELLEN SIE VOR DER VERWENDUNG SICHER, DASS SICH EIN VAKUUM GEbildet hat und dass der Absaugbeutel voll aufgepumpt ist. Wiederholen Sie die Installation, wenn die Beutelfolie nicht begradigt wurde.

Verbinden Sie den Patientenschlauch mit dem Patientenkonnektor. Das System ist einsatzbereit.



Die Vakuumquelle kann ausgeschaltet werden, wenn der Eingriff nicht sofort gestartet wird.

WARNUNG: BEFINDET SICH DER ABSAUGBEUTEL LÄNGERE ZEIT UNTER HOCHVAKUUM, SO BESTEHT DIE GEFAHR, DASS DER DECKEL DES 1-LITERABSAUGBEUTELS REIßT. BEI VERWENDUNG DES 1-LITER-ABSAUGBEUTELS WIRD EMPFOHLEN, DIE VAKUUMQUELLE AUSZUSCHALTEN, WENN DER EINGRIFT NICHT SOFORT GESTARTET WIRD. PRÜFEN SIE, OB DAS PRODUKT INTAKT IST, BEVOR SIE MIT DEM ABSAUGEN BEGINNEN. GESCHIEHT DIES NICHT, KANN SICH DER BEGINN DER KRITISCHEN OPERATION VERZÖGERN.

Verwendung des Absaugbeutel-Systems

Wenn die Absaugung eingeschaltet ist, fließt die Flüssigkeit in den Absaugbeutel. Der Absaugbeutel kann während des gesamten Eingriffs verwendet werden oder bis der Absaugbeutel voll ist. Wenn der Absaugbeutel voll ist, blockiert der Überlaufschutz die Absaugung und verhindert einen Rücklauf der Flüssigkeit in die Absaugquelle. Das Gerät dient zur Messung der Menge aus dem menschlichen Körper abgesaugter Flüssigkeiten und Sekrete. Die Skala auf dem Saugbehälter gibt das Volumen der abgesaugten Substanz in Millilitern an.

Die Skala hat eine Messgenauigkeit von +/- 100 ml (nur bei eingeschalteter Vakuumquelle).

Personen, die das Serres-Absaugbeutelsystem verwenden, sollten geeignete Sicherheitsvorkehrungen treffen, um Kontakt mit Körperflüssigkeiten und Sekretionen von Patienten auszuschließen.

Versuchen Sie nicht, das Fahrgestell durch ziehen am Patientenschlauch zu bewegen.

Verwendung von Absaugbeuteln mit Gellermittel gefüllt

Einige Ausführungen der Absaugbeutel sind mit einem Gellermittel gefüllt **Abbildung 5**, womit die abgesaugte Flüssigkeit verfestigt wird. Verwenden Sie mit Gellermittel gefüllte Absaugbeutel ähnlich wie herkömmliche Absaugbeutel. Sie sollten bei der Messung der Menge der abgesaugten Flüssigkeit bedenken, dass die Skala am Absaugkanister ebenfalls die Menge des im Absaugbeutel

befindlichen Geliermittels umfasst.

- 1 l Absaugbeutel mit Geliermittel:
25 ml
- 2 l Absaugbeutel mit Geliermittel:
50 ml
- 3 l Absaugbeutel mit Geliermittel:
85 ml

Sie sollten weiterhin die übliche Toleranz der Absaugkanisterskala berücksichtigen. Wenn Sie separate Beutel oder ein als separates Pulver verkauftes Geliermittel verwenden, verwenden Sie davon 25 g / 35 ml pro Liter Flüssigkeit.

Über die serielle Anschlussstelle Geliermittel in den Absaugbeutel geben und die Anschlussstelle wieder verschließen. Berücksichtigen Sie die Warnhinweise auf der Geliermittelpackung.

Sanftes Kneten des Beutels fördert die Vermischung des Geliermittels mit den Flüssigkeiten und dadurch deren Verfestigung.

HINWEIS! WENN DIE MIT GELIERMITTEL GEFÜLLTEN ABSAUGBEUTEL IN SERIENSCHALTUNG VERWENDET WERDEN, MUSS DIE VAKUUMQUELLE WÄHREND DES GESAMTEN ABSAUGVORGANGS EINGESCHALTET SEIN.
ACHTUNG! ABSAUGBEUTEL MIT GELIERMITTEL DÜRFEN NICHT IN EINEN AUSGÜSS ODER IN DAS ENTLERUNGSGERÄT SERRES NEMO ENTLEERT WERDEN.

Nach dem Absaugvorgang

Trennen Sie nach dem Absaugvorgang den Patientenschlauch und den Winkelkonnektor (oder alternativ den geraden Konnektor oder den Doppelkonnektor) und gegebenenfalls den Serienschlauch

Abbildung 6.1.

Schließen Sie die Verbindung mit dem Patientenanschlussstecker am Deckel des Absaugbeutels. Verschließen Sie bei serieller Verwendung auch den seriellen Anschluss, indem Sie mittig auf die Kappe drücken. **Abbildung 6.2.**

Schalten Sie abschließend die Vakuumquelle ab. **Abbildung 6.3.**

Heben Sie den Absaugbeutel aus dem Griff **Abbildung 6.4.**

ACHTUNG! SCHALTEN SIE DIE VAKUUMQUELLE ERST DANN AB, WENN DER ABSAUGBEUTEL GESCHLOSSEN IST.

ACHTUNG! DEN WIEDERVERWENDBAREN ABSAUGKANISTER, GRAUEN WINDELANSCHLUSS ODER SILIKON-VAKUUMSCHLAUCH BITTE NICHT ENTSORGEN ODER UNNÖTIGERWEISE ENTFERNNEN.

Entsorgung verwendeter Produkte

Serres Absaugbeutel, Auffangbehälter, Messbecher und Serienschläuche sind Einwegprodukte und sind bei jedem Patienten auszuwechseln. Wenn ein Patient über einen längeren Zeitraum behandelt wird, wird empfohlen, den Absaugbeutel spätestens alle 24 Stunden auszuwechseln. Mehrwegprodukte müssen entsorgt werden, falls sie beschädigt sind oder nicht länger die vom Hersteller vorgesehenen Gebrauchsspezifikationen erfüllen. Benutzte oder ausgemusterte Produkte sind entsprechend der Recycling-Kennzeichnung und den Vorschriften des jeweiligen Krankenhauses zu entsorgen.

Mit Geliermittel gefüllte Absaugbeutel dürfen nicht in die Kanalisation entsorgt werden.

ACHTUNG! DIE WIEDERVERWENDUNG VON EINWEGPRODUKTEN IST STRENGSTENS UNTERSAGT. DURCH DIE WIEDERVERWENDUNG WIRD DIE PRODUKTLISTUNG HERABGESETZT. ES BESTEHT EIN INFektionsrisiko. DENKEN SIE BEIM UMGANG MIT GEBRAUCHTEN ABSAUGBEUTELN DARAN, DASS DIESE INFektiöSE FLÜSSIGKEITEN ENTHALTEN KÖNNEN.

Reinigung wiederverwendbarer Produkten

Der Absaugkanister und der Winkelkonnektor können gewaschen (95 °C) und autoklaviert werden (121 °C). Nehmen Sie vor dem Waschen oder Autoklavieren den grauen Winkelkonnektor ab. Stellen Sie vor dem Autoklavieren sicher, dass das Produkt keine Reinigungsmittelrückstände aufweist. Es dürfen nicht mehr als 30 Autoklavierungszyklen durchgeführt werden. Adapter und Klammern (außer 57815) sind waschbar (95 °C). Andere wiederverwendbare Produkte können mit einem Desinfektionsmittel abgewischt werden.

Lagerung

Schützen Sie die Verpackungen vor Nässe, Verunreinigung und Staub. Einwegprodukte können 5 Jahre nach dem Verpackungsdatum verwendet werden. Davon ausgenommen sind mit Geliermittel gefüllte Absaugbeutel und Geliermittel, die 2 Jahre nach dem Verpackungsdatum verwendet werden können.

Meldung von schwerwiegenden Vorkommnissen

Jedes schwerwiegende Vorkommnis im Zusammenhang mit der Verwendung dieses Produkts sollte sowohl dem Hersteller als auch der Gesundheitsbehörde/zuständigen Behörde des Landes, in dem das Produkt installiert wurde, gemeldet werden.

Verwendete Symbole

LOT Chargencode

 CE-Kennzeichnung

REF Katalognummer

 DEHP-frei-Symbol

 Nicht wiederverwenden

 Latexfrei

 Vor Regen schützen

 Menge

 Vor direkter Sonneneinstrahlung schützen

 Anleitungsheft zurate ziehen

 Bedienungsanleitung

 Verbrauchsdatum

MD Medizinprodukt

 Hersteller / Herstellungsdatum

MFGDT (Manufacturing date)

 Importeur

Rohmaterialien:

PC polycarbonat

POM polyoxymethylen

PA polyamid

PP polypropylen

PE polyethylen



FR MANUEL DU SYSTÈME DE POCHE D'ASPIRATION SERRES

Le système de poche d'aspiration Serres permet de recueillir les liquides et les sécrétions des patients lors des procédures médicales, en vue de leur élimination. **Lire attentivement ce manuel avant d'installer le produit et de commencer la procédure.** Le système de poche d'aspiration Serres ne peut être installé et utilisé que par des personnes familiarisées avec le produit et aux fins indiquées par le fabricant. Toute utilisation contraire aux instructions est interdite. Le fabricant ne peut être tenu responsable en cas d'utilisation du produit à des fins autres ou de manière contraire à celle décrite dans les présentes instructions. Le système n'est pas approuvé pour une utilisation dans les procédures dans lesquelles le liquide aspiré est réinjecté au patient. La poche d'aspiration n'est pas approuvée pour la collecte d'échantillons ou de spécimens, mais uniquement pour la collecte et l'élimination. Avant d'utiliser le produit, toujours s'assurer que toutes les pièces du système sont intactes. L'utilisation de produits défectueux est strictement interdite.

Composants du système

Les composants de base du système incluent la poche d'aspiration **Figure A** (jetable), le bocal d'aspiration et le connecteur angulaire droit gris du bocal **Figure B** (réutilisable). Le volume des poches d'aspiration et des bocaux est de 1 000 ml, 2 000 ml ou 3 000 ml, selon le modèle du produit. Les composants du système de poche d'aspiration sont présentés de façon plus détaillée à la **Figure C**.

- C1 Connecteur angulaire (gris, fixé au bocal d'aspiration)
- C2 Connecteur patient (blanc, fixé à la poche d'aspiration)
- C3 Port série utilisé lorsque des poches sont connectées en série
- C4 Bouchon du connecteur patient
- C5 Filtre hydrophobe anti-retour
- C6 Poignée de levage

Il existe différentes versions de la poche d'aspiration et l'installation de ces différentes versions peut varier. Lire les instructions relatives à la version utilisée. Comme indiqué dans un autre manuel intitulé Accessoires, de nombreux accessoires sont disponibles pour le système.

ATTENTION : SEULS LES COMPOSANTS ET ACCESSOIRES SERRES D'ORIGINE PEUVENT ÊTRE UTILISÉS DANS LE SYSTÈME DE POCHE D'ASPIRATION.

ATTENTION : TOUTES LES POCHES D'ASPIRATION ET TOUS LES PRODUITS COMPORTEANT LE SYMbole ☒ SONT JETABLES ET LEUR RÉUTILISATION EST STRICTEMENT INTERDITE.

Installation du système

1. Installation du bocal d'aspiration

Placer le bocal d'aspiration dans un support en position verticale **Figure 1.** Il existe une gamme de supports disponibles pour l'installation du bocal d'aspiration (modèles rail, mur, table et lit). Le bocal d'aspiration peut également être monté sur le support pour bocaux dans le chariot amovible Serres. Raccorder la tubulure depuis la source de vide au connecteur angulaire gris à l'arrière du bocal.

2. Installation d'une poche d'aspiration simple

2.1 Poches non pliées et non maintenues à l'aide d'un ruban adhésif

Déplier la poche d'aspiration et la placer dans le bocal d'aspiration. **Figure 2.1**

2.2 Poches pliées et maintenues à l'aide d'un ruban adhésif

Placer la poche telle quelle dans le bocal d'aspiration **Figure 2.2** ou suivre les instructions

de la section 2.1.

ATTENTION : LA POCHE D'ASPIRATION DOIT ÊTRE INSTALLÉE DANS UN BOCAL D'ASPIRATION DE MÊME VOLUME.



ATTENTION : S'ASSURER QUE LE FILM DE LA POCHE D'ASPIRATION NE SE TROUVE PAS COINCÉ ENTRE LE BOCAL ET LE COUVERCLE.

3. Installation de plusieurs poches d'aspiration (connexion en série)

Lorsque de grands volumes de liquide sont aspirés, les poches d'aspiration Serres peuvent être connectées en série en utilisant des tubes série, des tubes de vide et des raccords T.

Figure 3.1

- Placer les poches dans les bocaux d'aspiration comme indiqué à la section 2 et fixer les poches aux bocaux en appuyant sur la partie centrale du couvercle. **Figure 3.2.** Si la poche d'aspiration à double filtre est utilisée, elle doit être placée sur le dernier bocal (3).
- Retirer le connecteur angulaire gris (bocaux 2 et 3) et ouvrir les ports sériés des poches d'aspiration (poche 1 et 2) comme illustré sur la **Figure 3.3.**

- Connecter les bocaux d'aspiration les uns aux autres avec les raccords T et les tubes de vide, conformément à la **Figure 3.4.**

Utiliser des ciseaux pour couper le tube à la bonne longueur.

REMARQUE : LES RACCORDS T ET LES TUBES DE VIDE SONT RÉUTILISABLES ET NE DOIVENT PAS ÊTRE REMPLACÉS ENTRE CHAQUE OPÉRATION.

- Connecter soigneusement les tubes série au niveau de l'ouverture du port série de la poche d'aspiration jusqu'au connecteur patient de la poche d'aspiration suivante. **Figure 3.5.**

Pour obtenir de meilleurs résultats, il est conseillé d'utiliser une valve lorsque de grandes quantités de liquide sont connectées en série.

4. Dépliage de la poche d'aspiration

La poche d'aspiration doit être installée à l'aide du vide. Mettre la source de vide sous tension **Figure 4.1.** et appuyer simultanément légèrement sur la partie centrale du couvercle. Une fois la poche d'aspiration redressée, fermer le connecteur patient avec un doigt afin que le couvercle resserre le bocal d'aspiration. **Figure 4.2.**



ATTENTION : AVANT UTILISATION, S'ASSURER QUE LE VIDE A ÉTÉ CRÉÉ ET QUE LA POCHE D'ASPIRATION EST ENTIÈREMENT GONFLÉE. RÉPÉTER LA PROCÉDURE D'INSTALLATION SI LE FILM NE S'EST PAS REDRESSÉ.

Connecter la tubulure patient au connecteur patient. Le système est prêt à être utilisé.



La source de vide peut être mise hors tension si la procédure ne débute pas immédiatement.

AVERTISSEMENT : IL EXISTE UN RISQUE DE FISSURE DU COUVERCLE DE LA POCHE D'ASPIRATION DE 1 L SI ELLE EST SOUMISE À UN VIDE ÉLEVÉ PENDANT LONGTEMPS. EN CAS D'UTILISATION DE LA POCHE D'ASPIRATION DE 1 L, IL EST RECOMMANDÉ DE COUPER LA SOURCE DE VIDE SI LA PROCÉDURE NE DÉMARRE PAS RAPIDEMENT. VÉRIFIER QUE LE PRODUIT EST INTACT AVANT DE DÉMARRER L'ASPIRATION. DANS LE CAS CONTRAIRE, LE DÉBUT DE L'OPÉRATION CRITIQUE PEUT S'EN TROUVER RETARDÉ.

Utilisation du système de poche d'aspiration

Lorsque l'aspiration est activée, le liquide coule à l'intérieur de la poche d'aspiration. La poche d'aspiration peut être utilisée pendant toute la procédure ou jusqu'à ce que la poche d'aspiration soit pleine. Lorsque la poche d'aspiration est pleine, le filtre hydrophobe coupe l'aspiration et empêche le liquide de couler vers le système générant le vide. Le dispositif est conçu pour mesurer la quantité de liquides et de sécrétions retirés du corps. La graduation située sur le bocal d'aspiration indique le volume en millilitres de la substance aspirée. La précision du volume lu sur l'échelle de mesure est égale à +/- 100 ml (uniquement lorsque l'aspiration est activée).

Les personnes utilisant la poche d'aspiration Serres doivent prendre les mesures désinfection appropriées afin d'éviter tout contact avec les liquides ou sécrétions du patient.

Ne pas tenter de déplacer le chariot en tirant sur le tube du patient.

Utilisation de poches d'aspiration équipées d'un agent solidifiant (pré-gélifiées)

Certaines versions de poches d'aspiration comportent un agent solidifiant **Figure 5 qui** solidifie le liquide aspiré. Utiliser les poches d'aspiration pré-gélifiées de la même manière que les poches d'aspiration normales. Lors de la mesure du volume du liquide aspiré, noter que l'agent solidifiant déjà incorporé à l'intérieur du bocal d'aspiration occupe les volumes indiqués ci-dessous.

Volume de l'agent solidifiant incorporé dans les poches d'aspiration de

1 L = 25 ml

Volume de l'agent solidifiant incorporé dans les poches d'aspiration de

2 L = 50 ml

Volume de l'agent solidifiant incorporé dans les poches d'aspiration de

3 L = 85 ml

Prendre également en compte la variation normale de l'échelle de mesure du bocal d'aspiration. En cas d'utilisation de sachets individuels ou d'un agent solidifiant commercialisé sous forme de poudre fournie séparément, utiliser 25g /35 ml de substance par litre de liquide. Ajouter l'agent solidifiant dans la poche d'aspiration au moyen du port série, puis fermer le port. Noter les avertissements figurant dans le paquet de l'agent solidifiant.

Le fait de presser délicatement la poche facilite le mélange de l'agent solidifiant et des liquides favorisant la solidification.

REMARQUE : SI LES POCHES D'ASPIRATION PRÉGÉLIFIÉES SONT MONTÉES EN SÉRIE, LA SOURCE DE VIDE DOIT ÊTRE OPÉRATIONNELLE SUR L'ENSEMBLE DE LA PROCÉDURE D'ASPIRATION.

REMARQUE : LES POCHES D'ASPIRATION CONTENANT UN AGENT SOLIDIFIANT NE DOIVENT PAS ÊTRE VIDÉES DANS LES ÉGOUTS OU DANS LE DISPOSITIF DE VIDANGE SERRES NEMO.

ATTENTION : NE PAS AVALER L'AGENT SOLIDIFIANT. ÉVITER TOUTE INHALATION ET TOUT CONTACT AVEC LES YEUX. LORSQU'IL EST MOUILLÉ, L'AGENT SOLIDIFIANT EST GLISSANT ET PEUT ENTRAÎNER UN RISQUE DE GLISSADE S'IL EST ACCIDENTELLEMENT DÉVERSÉ SUR LE SOL.

Après la procédure

Une fois la procédure d'aspiration terminée, déconnecter la tubulure patient et le connecteur angulaire (ou bien le connecteur droit ou connecteur jumelé) ainsi que le tube série, s'il est utilisé **Figure 6.1**. Fermer l'ouverture patient avec le bouchon fourni sur le couvercle de la poche d'aspiration. Dans les connexions série, brancher également le port série en appuyant sur la partie centrale du couvercle. **Figure 6.2**.

Enfin, mettre la source de vide hors tension. **Figure 6.3**. Soulever la poche d'aspiration à l'aide de la poignée sur le couvercle **Figure 6.4**.

ATTENTION : NE PAS METTRE LA SOURCE DE VIDE HORS TENSION AVANT D'AVOIR FERMÉ TOUTES LES OUVERTURES DE LA POCHE D'ASPIRATION.

REMARQUE : NE PAS JETER OU RETIRER INUTILEMENT LE BOCAL D'ASPIRATION RÉUTILISABLE, LE CONNECTEUR ANGULAIRE GRIS OU LA TUBULURE EN SILICONE DE LA SOURCE DE VIDE.

Élimination des produits usagés

Les poches d'aspiration, les bocaux de prélèvement, les bocaux de mesure et les tubes série Serres sont à usage unique et propres à chaque patient. Si un patient subit un traitement à long terme, il est recommandé de remplacer la poche d'aspiration au moins toutes les 24 heures. Les produits réutilisables doivent être mis hors service s'ils sont endommagés ou ne répondent plus aux caractéristiques de fonctionnement prévues du fabricant. Les produits usagés ou qui ne sont plus utilisés doivent être éliminés en tenant compte des symboles de recyclage, de l'identifiant des matières plastiques apparaissant sur les produits et conformément aux instructions spécifiques des hôpitaux. Les poches d'aspiration contenant un agent solidifiant ne doivent pas être vidées dans les égouts.

ATTENTION : LA RÉUTILISATION DE PRODUITS À USAGE UNIQUE EST STRICTEMENT INTERDITE. LEUR RÉUTILISATION DÉTÉRIORE LEURS PERFORMANCES ET PEUT ENTRAÎNER UN RISQUE D'INFECTION. EN CAS DE MANIPULATION D'UNE POCHE D'ASPIRATION USAGÉE, NE PAS OUBLIER QUE CELLECI PEUT CONTENIR DES DÉCHETS INFECTIEUX.

Nettoyage de produits réutilisables

Le bocal d'aspiration et le connecteur angulaire peuvent être lavés (95 °C) ou autoclavés (121 °C). Retirer le connecteur angulaire gris avant de procéder au lavage ou à l'autoclavage. Avant l'autoclavage, s'assurer que le produit ne contient aucun reste de détergent. Ne soumettez pas le produit à plus de 30 cycles d'autoclave. Les adaptateurs et les supports (à l'exception de la référence 57815) peuvent être lavés (95 °C). Les autres produits réutilisables peuvent être nettoyés avec un produit désinfectant.

Stockage

Protéger les emballages de l'humidité, de la saleté et de la poussière. Les produits jetables peuvent être utilisés pendant 5 ans après la date indiquée sur l'étiquette, à l'exception des poches d'aspiration prégélifiées, qui peuvent être utilisées pendant 2 ans après la date indiquée sur l'étiquette.

Signalement d'incidents graves

Tout incident grave lié à l'utilisation de ce produit doit être signalé aussi bien au fabricant qu'à l'autorité sanitaire/compétente de l'endroit où le produit est installé.

Symboles utilisés

LOT Code de lot

REF Référence catalogue

 Ne pas réutiliser

 Tenir à l'abri de la pluie

 Tenir à l'abri des rayons du soleil

 Instructions d'utilisation

MD Dispositif médical

MFGDT (Manufacturing date)

 Marquage CE

 Sans DEHP

 Sans latex

 Quantité

 Se reporter au manuel d'utilisation

 Date limite d'utilisation

 Fabricant / Date de fabrication

 Importante

 Mandataire Suisse

Matières premières :

PC polycarbonate
POM polyoxyméthylène
PA polyamide
PP polypropylène
PE polyéthylène



ES MANUAL DEL SISTEMA DE BOLSA DE ASPIRACIÓN SERRES

El sistema de bolsa de aspiración Serres se utiliza durante los procedimientos médicos para recoger líquidos y secreciones de los pacientes para su retirada. **Lea atentamente este manual antes de instalar el producto y comenzar el procedimiento.** El sistema de bolsa de aspiración Serres solo puede ser instalado y utilizado por personas familiarizadas con el producto y empleado para el propósito indicado por el fabricante. Queda prohibida cualquier utilización contraria a las instrucciones. El fabricante no será responsable en caso de que el producto se utilice de una forma y/o para fines distintos de los descritos en estas instrucciones. No está autorizado el uso del Sistema en procedimientos en los que se vuelve a inyectar al paciente líquido succionado. La bolsa de aspiración no está autorizada para fines de toma de muestras o de especímenes, sino solo para recogida y retirada de líquidos y secreciones. Antes de usar el producto, asegúrese siempre de que todos los componentes del sistema estén intactos. Queda estrictamente prohibido el uso de productos defectuosos.

Componentes del sistema

Los componentes básicos del sistema son la bolsa de aspiración **Figura A** (desechable), el contenedor para bolsa de aspiración y el conector angular de color gris del contenedor

Figura B (reutilizable). El volumen de las bolsas y los contenedores de aspiración es de 1.000 ml, 2.000 ml o 3.000 ml, según el modelo de producto. Los componentes del sistema de bolsa de aspiración se presentan más detalladamente en la **Figura C**.

C1 Conector angular (gris, conectado al contenedor para bolsa de aspiración)

C2 Conector de paciente (blanco, conectado a la bolsa de aspiración)

C3 Puerto serie (se usa para conectar las bolsas en serie)

C4 Tapón de la conexión de paciente

C5 Protección contra desbordamiento

C6 Asa de elevación

Existen distintas versiones de la bolsa de aspiración y sus instalaciones pueden diferir entre sí. Asegúrese de haber leído las instrucciones correspondientes a la versión correcta. En el manual aparte titulado Accesorios encontrará una serie de accesorios disponibles para el sistema.

ADVERTENCIA: EN EL SISTEMA DE BOLSA DE ASPIRACIÓN SOLO DEBEN UTILIZARSE COMPONENTES Y ACCESORIOS SERRES ORIGINALES.

ADVERTENCIA: TODAS LAS BOLSAS DE ASPIRACIÓN Y PRODUCTOS MARCADOS CON EL SÍMBOLO  SON DESECHABLES Y SU REUTILIZACIÓN QUEDA ESTRICULTAMENTE PROHIBIDA.

Instalación del sistema

1. Instalación del contenedor para bolsa de aspiración

Coloque el contenedor para bolsa de aspiración en un soporte en posición vertical **Figura 1**. Hay toda una variedad de soportes disponibles para la instalación del contenedor para bolsa de aspiración (modelos de rail, pared, mesa y camal). También es posible instalar el contenedor para bolsa de aspiración en el anillo adicional para contenedores del carro móvil Serres. Conecte el tubo desde la fuente de vacío hasta el conector angular de color gris de la parte posterior del contenedor.

2. Instalación de una sola bolsa de aspiración

2.1 Versiones sin envoltura ni cinta adhesiva Extienda la bolsa de aspiración y colóquela dentro del contenedor para bolsa de aspiración. **Figura 2.1**

2.2 Versiones con envoltura y cinta adhesiva Coloque la bolsa tal cual se encuentra en el contenedor para bolsa de aspiración (**Figura 2.2**) o siga las instrucciones del apartado 2.1.

ADVERTENCIA: LA BOLSA DE ASPIRACIÓN DEBE INSTALARSE EN UN CONTENEDOR PARA BOLSA DE ASPIRACIÓN DEL MISMO TAMAÑO.



ADVERTENCIA: ASEGÚRESE DE QUE LA PELÍCULA DE LA BOLSA DE ASPIRACIÓN NO QUEDA ATASCADA ENTRE EL CONTENEDOR Y LA TAPA.

3. Instalación de varias bolsas de aspiración (conexión en serie)

Al aspirar grandes volúmenes de líquido, es posible conectar varias bolsas de aspiración Serres en serie mediante tubos, tubos de vacío y conectores en T en serie. **Figura 3.1**

- Coloque las bolsas en los contenedores para bolsa de aspiración tal como se indica en el apartado 2 y fíjelas a estos presionando el centro de la tapa. **Figura 3.2.** Si se utiliza la bolsa de aspiración de doble filtro, debe colocarse en el último contenedor (3).

- Retire el conector angular de color gris (contenedores 2 y 3) y abra los puertos de conexión en serie de las bolsas de aspiración (bolsas 1 y 2) tal como se muestra en la **Figura 3.3.**

- Conecte los contenedores para bolsa de aspiración entre sí con conectores en T y tubos separados según se muestra en la **Figura 3.4.** Utilice unas tijeras para cortar el tubo a una longitud adecuada.

ATENCIÓN: EL CONECTOR EN T Y EL TUBO DE VACÍO SON REUTILIZABLES Y NO ES NECESARIO SUSTITUIRLOS DESPUÉS DE CADA OPERACIÓN.

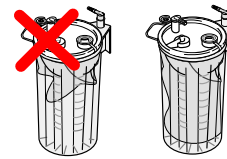
- Conecte cuidadosamente los tubos en serie a través de la apertura del puerto serie abierto de la bolsa de aspiración al conector de la

siguiente bolsa de aspiración del paciente. **Figura 3.5**

Para obtener un rendimiento óptimo, se recomienda utilizar un interruptor de vacío para las conexiones en serie con mayor volumen de líquido.

4. Despliegue de la bolsa de aspiración

La bolsa de aspiración se instala empleando vacío. Abra la fuente de vacío **Figura 4.1** y, al mismo tiempo, ejerza una ligera presión en el centro de la tapa. Una vez que la bolsa de aspiración se haya enderezado, cierre el conector del paciente con el dedo de modo que la tapa quede fijada al contenedor para bolsa de aspiración. **Figura 4.2**



ADVERTENCIA: ANTES DEL USO, ASEGÚRESE DE QUE SE HAYA CREADO VACÍO Y DE QUE LA BOLSA DE ASPIRACIÓN ESTÉ TOTALMENTE INFLADA. REPITA LA INSTALACIÓN SI LA PELÍCULA NO QUEDA RECTA.

Conecte el tubo del paciente al conector del paciente. El sistema ya está listo para el uso.



La fuente de vacío puede desactivarse si el procedimiento no se inicia inmediatamente.

ADVERTENCIA: EXISTE EL RIESGO DE ROTURA DE LA TAPA DE LA BOLSA DE ASPIRACIÓN DE 1 LITRO SI SE DEJA EN ALTO VACÍO DURANTE MUCHO TIEMPO. SI UTILIZA LA BOLSA DE ASPIRACIÓN DE 1 LITRO, SE RECOMIENDA DESACTIVAR LA FUENTE DE VACÍO SI EL PROCEDIMIENTO NO SE INICIA INMEDIATAMENTE. COMPRUEBE QUE EL PRODUCTO ESTÁ INALTERADO ANTES DE COMENZAR LA ASPIRACIÓN. NO COMPROBARLO PUEDE RETRASAR EL INICIO DE UNA INTERVENCIÓN CRÍTICA.

Uso del sistema de bolsa de aspiración

Cuando la aspiración está activada, el líquido fluye hacia el interior de la bolsa de aspiración. La bolsa de aspiración puede utilizarse durante todo el procedimiento o hasta que esté llena. Cuando la bolsa de aspiración está llena, la protección contra desbordamiento interrumpe la aspiración y evita que el líquido fluya a la fuente de aspiración. El propósito del dispositivo es medir la cantidad de líquidos y secreciones extraídas del cuerpo humano. La escala del colector de succión muestra el volumen de la sustancia succionada en milímetros. La precisión de la escala es de +/- 100 ml (solamente si el aspirador está encendido).

Las personas que utilizan el Sistema de bolsas de succión Serres deben tomar las precauciones de seguridad adecuadas para protegerse a sí mismos del contacto con líquidos o secreciones del paciente.

No intente mover el carrito tirando del tubo del paciente.

Uso de bolsas de aspiración con gel solidificante (pregelificadas)

Algunas versiones de bolsas de aspiración incluyen un agente solidificante (Figura 5) que solidifica el líquido aspirado. Utilice las bolsas de aspiración pre-gelificadas de forma similar a las bolsas de aspiración normales. Al medir el volumen del líquido aspirado, tenga en cuenta que la escala del contenedor para bolsa de aspiración incluye también la cantidad de agente solidificante contenido en la bolsa de aspiración.

Bolsa de aspiración pre-gelificada de

1 l: 25 ml

Bolsa de aspiración pre-gelificada de

2 l: 50 ml

Bolsa de aspiración pre-gelificada de

3 l: 85 ml

Asimismo, observe la tolerancia normal de la escala del contenedor para bolsa de aspiración. Si utiliza bolsas distintas o un agente solidificante comercializado en polvo por separado, utilice 25 g/35 ml de sustancia por litro de líquido. Añada solidificante a la bolsa de

succión a través del puerto serie y cierre el puerto. Tenga en cuenta las advertencias incluidas en el embalaje del agente solidificante en cuestión. Apretar suavemente la bolsa ayudará a mezclar el solidificante y los líquidos para favorecer la solidificación.

ATENCIÓN: SI LAS BOLSAS DE ASPIRACIÓN PREGELIFICADAS SE UTILIZAN EN CONEXIONES EN SERIE, LA FUENTE DE VACÍO DEBERÁ PERMANECER ABIERTA DURANTE TODO EL PROCEDIMIENTO.

ATENCIÓN: LAS BOLSAS DE SUCCIÓN QUE CONTIENEN AGENTE SOLIDIFICANTE NO DEBEN VACIARSE EN EL SISTEMA DE ALCANTARILLADO NI EN UN DISPOSITIVO DE VACIADO SERRES NEMO. **ADVERTENCIA:** NO INGIERA SOLIDIFICANTE. EVITE LA INHALACIÓN Y EL CONTACTO CON LOS OJOS. EL AGENTE SOLIDIFICANTE ES RESBALADIZO CUANDO SE MOJA Y PODRÍA CAUSAR PELIGRO DE RESBALONES SI CAE ACCIDENTALMENTE AL SUELO.

Después del procedimiento

Después del procedimiento de aspiración, desconecte el tubo del paciente y el conector angular (o, según el caso, el conector recto o conector doble) y el tubo en serie, si procede.

(Figura 6.1). Cierre la conexión con el tapón del conector del paciente situado en la tapa de la bolsa de aspiración. En las conexiones en serie, conecte también el puerto serie presionando el centro del tapón. (Figura 6.2).

Por último, apague la fuente de vacío. (Figura 6.3).

Levante la bolsa de aspiración por el asa (Figura 6.4).

ADVERTENCIA: NO APAGUE LA FUENTE DE VACÍO HASTA HABER CERRADO LA BOLSA DE ASPIRACIÓN.

ATENCIÓN: NO RETIRE NI QUITE DE FORMA INNECESARIA EL DEPÓSITO DE SUCCIÓN REUTILIZABLE, EL CONECTOR ANGULAR GRIS NI EL TUBO DE VACÍO DE SILICONA.

Eliminación de productos usados

Las bolsas de aspiración, los vasos de recogida de muestras, los vasos medidores y los tubos de conexión en serie serres son desechables y deben sustituirse específicamente con cada paciente. Si un mismo paciente se va a someter a un tratamiento prolongado,

se recomienda sustituir la bolsa de aspiración al menos cada 24 horas. Los productos reutilizables deben ser retirados en caso de que se hayan dañado o no cumplan con las especificaciones de funcionamiento establecidas por el fabricante. Los productos usados o retirados del servicio deben eliminarse de acuerdo con el etiquetado de indicaciones de reciclaje y las instrucciones específicas del hospital.

Las bolsas de aspiración que contengan un agente solidificante no deben vaciarse en un sistema de alcantarillado.

ADVERTENCIA: QUEDA ESTRICTEMENTE PROHIBIDA LA REUTILIZACIÓN DE PRODUCTOS DESECHABLES. LA REUTILIZACIÓN REDUCE EL RENDIMIENTO DEL PRODUCTO Y PUEDE CONSTITUIR UN RIESGO DE INFECCIÓN. AL MANIPULAR UNA BOLSA DE ASPIRACIÓN USADA, TÉNGASE EN CUENTA QUE PODRÍA CONTENER RESIDUOS INFECTIOSOS.

Limpieza de los productos reutilizables

El contenido para bolsa de aspiración y el conector angular pueden lavarse (95 °C) y esterilizarse en autoclave (121 °C). Retire el conector angular de color gris antes del lavado o la esterilización en autoclave. Antes de la esterilización en autoclave, asegúrese de que el producto no contenga restos de detergente. Los adaptadores y soportes (salvo 57815) se pueden lavar (95 °C). No someter el producto a más de 30 ciclos de autoclave. Otros productos reutilizables pueden limpiarse con desinfectante.

Conservación

Proteja los paquetes de la humedad, la suciedad y el polvo. Los productos desechables pueden usarse durante 5 años a partir de la fecha indicada en la etiqueta, excepto las bolsas de aspiración pregelificadas y los agentes solidificantes, que pueden usarse durante 2 años a partir de la fecha indicada en la etiqueta.

Notificación de incidentes graves

Cualquier incidente grave relacionado con el uso de este producto deberá notificarse tanto al fabricante como a la administración sanitaria o a las autoridades competentes procedentes de donde se haya instalado el producto.

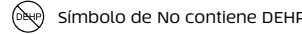
Símbolos utilizados

LOT Código de lote



Marca CE

REF Número de catálogo



Símbolo de No contiene DEHP

No reutilizar



No contiene látex

Mantener alejado de la lluvia



Cantidad

Mantener alejado de la luz solar



Consultar folleto del manual de instrucciones

Instrucciones de funcionamiento



Fecha de caducidad

Dispositivo médico



Fabricante / Fecha de fabricación

MFGDT (Manufacturing date)



Importador



Representante suizo autorizado

Materias primas:

PC policarbonato

POM polioximetileno

PA poliamida

PP polipropileno

PE polietileno



07

PC



07

POM



07

PA



05

PP



04

PE

IT ISTRUZIONI D'USO PER IL SISTEMA CON SACCHE DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI SERRES

La sacca di raccolta per liquidi aspirati Serres è indicata per l'uso nell'ambito di procedure mediche per la raccolta di liquidi e secrezioni dei pazienti con finalità di smaltimento degli stessi. Prima di installare il prodotto e di iniziare il trattamento, leggere attentamente il presente manuale. Il sistema con sacche di raccolta per liquidi aspirati Serres può essere installato e utilizzato esclusivamente da persone che abbiano familiarità con il prodotto e unicamente allo scopo previsto dal fabbricante. È vietato qualsiasi uso non conforme alle istruzioni. Il fabbricante non può essere ritenuto responsabile se il prodotto viene utilizzato in modi e/o per scopi diversi da quelli descritti nelle presenti istruzioni. Il sistema non è indicato per l'uso in applicazioni in cui il liquido aspirato viene reiniettato nel paziente. La sacca di raccolta per liquidi aspirati non è approvata per l'uso ai fini della raccolta di campioni, ma solo con finalità di smaltimento dei liquidi. Prima di utilizzare il prodotto assicurarsi sempre che tutti i componenti del sistema siano intatti. È severamente vietato utilizzare prodotti difettosi.

Componenti del sistema

I componenti principali del sistema sono la sacca di raccolta per liquidi aspirati **Figura A** (monouso), il canister rigido e il relativo connettore ad angolo retto di colore grigio **Figura B** (riutilizzabile). A seconda del modello, la capacità delle sacche di raccolta per liquidi aspirati e dei canister rigidi variano da 1.000 ml, 2.000 ml a 3.000 ml. I componenti del sistema con sacca di raccolta per liquidi aspirati sono illustrati nel dettaglio nella **Figura C**.

- C1** Connettore angolare (grigio, fissato al canister rigido)
- C2** Connettore paziente (bianco, fissato alla sacca di raccolta per liquidi aspirati)
- C3** Porta seriale (utilizzata per il collegamento in serie delle sacche di raccolta)
- C4** Tappo connettore paziente
- C5** Valvola di troppo pieno
- C6** Maniglia di sollevamento

Sono disponibili diverse versioni della sacca di raccolta per liquidi aspirati e la procedura d'installazione dipende dalla versione in uso. Assicurarsi di aver letto le istruzioni relative alla versione corretta. In un manuale separato, intitolato Accessori, è riportato un elenco di accessori disponibili per il sistema.

AVVERTENZA! NEL SISTEMA CON SACCHE DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI SERRES È POSSIBILE UTILIZZARE SOLO RICAMBI E ACCESSORI SERRES ORIGINALI.

AVVERTENZA! TUTTE LE SACCHE E I PRODOTTI DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI CONTRASSEGNAI DAL SIMBOLO  SONO MONOUSO E IL LORO RIUTILIZZO È SEVERAMENTE VIETATO.

Installazione del sistema

1. Installazione del canister rigido

Agganciare il canister rigido in posizione verticale a un supporto di fissaggio **Figura 1**. Per fissare il canister rigido sono disponibili numerosi supporti (su guide, a parete, da tavolo e da letto). Il canister rigido può essere inserito anche nell'apposito supporto per canister del carrello mobile Serres. Collegare il tubo dell'impianto di generazione del vuoto al connettore angolare grigio nella parte posteriore del canister rigido.

2. Installazione di una singola sacca di raccolta per liquidi aspirati

2.1 Versioni non ripiegate né fissate con nastro

Spiegare la sacca di raccolta per liquidi aspirati e inserirla nel canister rigido.

Figura 2.1

2.2 Versioni ripiegate e fissate con nastro inserire la sacca così com'è nel canister rigido **Figura 2.2** o seguire le istruzioni contenute nella sezione 2.1.

AVVERTENZA! LA SACCA DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI DEVE ESSERE INSERITA IN UN CANISTER RIGIDO DELLA STESSA DIMENSIONE.



AVVERTENZA! ASSICURARSI CHE LA PELLICOLA DELLA SACCA DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI NON RESTI INCASTRATA TRA IL CANISTER RIGIDO E IL COPERCHIO.

3. Installazione di più sacche di raccolta per liquidi aspirati (collegamento in serie)

Quando si aspirano grandi volumi di liquido, le sacche di raccolta per liquidi aspirati Serres possono essere collegate in serie attraverso tubi seriali, tubi del vuoto e connettori a T. **Figura 3.1**

- Inserire le sacche di raccolta per liquidi aspirati nei canister rigidi come indicato nella sezione 2 e agganciarle al canister premendo sulla parte centrale del coperchio. **Figura 3.2**. Qualora si usi una sacca di raccolta per liquidi aspirati a doppio filtro, collocarla nell'ultimo canister rigido (3).

- Rimuovere il connettore angolare grigio (canister rigidi 2 e 3) e aprire le porte seriali delle sacche di raccolta per liquidi aspirati (sacche 1 e 2) come mostrato nella **Figura 3.3**.

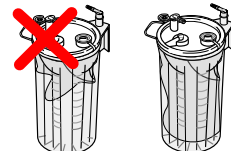
- Collegare tra loro i canister rigidi mediante connettori a T e tubi separati conformemente alla **Figura 3.4**. Con le forbici tagliare il tubo alla lunghezza appropriata.

NOTA! IL CONNETTORE A T E IL TUBO DEL VUOTO SONO RIUTILIZZABILI E NON DEVONO ESSERE SOSTITUITI A OGNI OPERAZIONE.

- Collegare con cura i tubi seriali attraverso la porta seriale aperta nella sacca di raccolta per liquidi aspirati al connettore paziente della successiva sacca di raccolta. **Figura 3.5** Per prestazioni ottimali, si consiglia di utilizzare un rubinetto selettori per i collegamenti in serie di grandi quantità di liquido.

4. Spiegamento della sacca di raccolta per liquidi aspirati

La sacca di raccolta per liquidi aspirati viene installata tramite il vuoto. Attivare l'impianto di generazione del vuoto **Figura 4.1**, ed esercitare contemporaneamente una lieve pressione sulla parte centrale del coperchio. Una volta che la sacca di raccolta per liquidi aspirati sarà tesa, chiudere il connettore paziente con un dito in modo che il coperchio aderisca al canister rigido. **Figura 4.2**.



AVVERTENZA! PRIMA DELL'USO, ASSICURARSI CHE SIA STATO CREATO IL VUOTO E CHE LA SACCA DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI SIA COMPLETAMENTE GONFIA. RIPETERE L'INSTALLAZIONE SE LA PELLICOLA NON È IN TENSIONE.

Collegare il tubo paziente al connettore paziente. Il sistema è pronto per l'uso.



È possibile disattivare la fonte di vuoto se la procedura non viene avviata immediatamente.

AVVERTENZA: SE LA SACCA DI ASPIRAZIONE VIENE LASCIATA SOTTO VUOTO PER UN LUNGO PERIODO DI TEMPO, IL COPERCHIO DA 1 L POTREBBE ROMPERSI. QUANDO SI UTILIZZA UNA SACCA DI ASPIRAZIONE DA 1 L, SI RACCOMANDA DI DISATTIVARE LA FONTE DI VUOTO SE NON SI INTENDE ATTIVARE PRESTO LA PROCEDURA DI AVVIAMENTO. PRIMA DI AVVIARE L'ASPIRAZIONE, ASSICURARSI CHE IL PRODOTTO SIA INTATTO. L'INOSSESSANZA DI QUESTO CONTROLLO, POTREBBE CAUSARE IL RETARDO DELL'AVVIAMENTO DELL'OPERAZIONE CRITICA.

Utilizzo del sistema con sacche di raccolta per liquidi aspirati

Una volta attivata l'aspirazione, il liquido scorre all'interno della sacca di raccolta per liquidi aspirati. La sacca di raccolta per liquidi aspirati può essere utilizzata per l'intera durata del trattamento o fino a quando non è piena. Quando la sacca di raccolta per liquidi aspirati è piena, la valvola di troppo pieno interrompe l'aspirazione e impedisce al liquido di scorrere verso l'impianto di aspirazione. Il dispositivo serve per misurare liquidi e secrezioni aspirati dal corpo umano. La scala graduata del contenitore di aspirazione visualizza il volume della sostanza aspirata in millilitri. L'accuratezza della scala è di +/- 100 ml (solo quando il vuoto è attivato).

A tutela della sicurezza nell'uso della sacca di aspirazione Serres è opportuno prendere precauzioni adeguate per evitare il contatto con liquidi e secrezioni dei pazienti.

Non cercare di spostare il trolley, tirando il tubo del paziente

Utilizzo di sacche di raccolta per liquidi aspirati con agente solidificante (pregelificata)

Alcune versioni di sacche di raccolta per liquidi aspirati includono un agente solidificante **Figura 5** che solidifica il liquido aspirato. L'uso di sacche di raccolta per liquidi aspirati pregelificate è simile a quello delle sacche di raccolta per liquidi aspirati standard. Tenere presente che, nella misurazione del volume del liquido aspirato sulla scala graduata del canister rigido, è incluso anche l'agente solidificante all'interno della sacca di raccolta per liquidi aspirati.

Sacca di raccolta per liquidi aspirati pregelificata da 1 l: 25 ml

Sacca di raccolta per liquidi aspirati pregelificata da 2 l: 50 ml

Sacca di raccolta per liquidi aspirati pregelificata da 3 l: 85 ml

Tenere inoltre conto della tolleranza standard della scala graduata

impressa sul canister rigido. Se si utilizzano bustine separate o un agente solidificante venduto sotto forma di polvere separata, usare 25 g/35 ml di sostanza per ogni litro di liquido. Aggiungere un agente solidificante nella sacca di aspirazione attraverso la porta di seriale e poi richiudere la porta. Prestare attenzione alle avvertenze presenti sulla confezione dell'agente solidificante.

Premere delicatamente la sacca per mescolare tra loro i liquidi e l'agente solidificante, in modo da favorire la solidificazione del composto.

NOTA! SE LE SACCHE DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI PREGELIFICATE VENGONO UTILIZZATE NEI COLLEGAMENTI IN SERIE, L'IMPIANTO DI GENERAZIONE DEL VUOTO DEVE RIMANERE IN FUNZIONE PER L'INTERA DURATA DEL TRATTAMENTO.
NOTA! NON SVUOTARE LE SACCHE DI ASPIRAZIONE CHE CONTENGONO L'AGENTE SOLIDIFICANTE NEI CONDOTTI FOGNARI O NEL DISPOSITIVO DI SVUOTAMENTO SERRES NEMO.

AVVERTENZA: NON INGERIRE L'AGENTE SOLIDIFICANTE. EVITARE L'INALAZIONE E IL CONTATTO CON GLI OCCHI. SE VERSATO ACCIDENTALMENTE SUL PAVIMENTO, L'AGENTE SOLIDIFICANTE PUÒ RISULTARE SCILOSO E PROVOCARE UNA CADUTA.

Al termine del trattamento

Al termine del trattamento di aspirazione collegare il tubo paziente e il connettore angolare (o, in alternativa, il connettore dritto o il connettore doppio) e, se in uso, il tubo seriale **Figura 6.1**. Chiudere il collegamento con il tappo del connettore paziente presente sul coperchio della sacca di raccolta per liquidi aspirati. Nei collegamenti in serie, inserire la porta seriale spingendo la parte centrale del cappuccio. **Figura 6.2**.

Spegnere infine l'impianto di generazione del vuoto. **Figura 6.3**. Sollevare la sacca di raccolta per liquidi aspirati mediante la maniglia **Figura 6.4**.

AVVERTENZA! NON SPEGNERE L'IMPIANTO DI GENERAZIONE DEL VUOTO PRIMA DI AVER CHIUSO LA SACCA DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI.

NOTA! NON SMALTIRE NÉ RIMUOVERE IL CONTENITORE DI ASPIRAZIONE RIUTILIZZABILE, IL CONNETTORE GRIGIO AD ANGOLO O IL TUBO PER VUOTO IN SILICONE.

Smaltimento dei prodotti usati

Le sacche di raccolta per liquidi aspirati Serres, i recipienti di raccolta, i recipienti graduati e i tubi seriali sono componenti monouso e non possono essere utilizzati su più pazienti. Se un paziente viene sottoposto a un trattamento di lunga durata, si raccomanda di sostituire la sacca di raccolta per liquidi aspirati almeno ogni 24 ore. I prodotti multiuso devono essere smaltiti se sono danneggiati o non soddisfano più le specifiche di funzionamento del produttore. I prodotti usati o ritenuti inutilizzabili devono essere smaltiti conformemente alle istruzioni sul riciclo presenti sull'etichetta e alle apposite istruzioni dell'ospedale. Le sacche di raccolta per liquidi aspirati contenenti agente solidificante non devono essere scaricate nella rete fognaria.

AVVERTENZA! È SEVERAMENTE VIETATO RIUTILIZZARE PRODOTTI MONOUSO. IL RIUTILIZZO RIDUCE LE PRESTAZIONI DEL PRODOTTO E PUÒ CAUSARE INFESZIONI. PRESTARE ATTENZIONE DURANTE LA MANIPOLAZIONE DELLE SACCHE DI RACCOLTA PER LIQUIDI ASPIRATI USATE IN QUANTO POTREBBERO CONTENERE AGENTI INFETTIVI.

Pulizia di prodotti riutilizzabili

Il canister rigido e il connettore angolare possono essere lavati (95 °C) e autoclavati (121 °C). Prima di procedere al lavaggio o al passaggio in autoclave rimuovere il connettore angolare grigio. Prima del passaggio in autoclave assicurarsi che il prodotto non contenga alcun residuo di detergente. Non trattare il prodotto in autoclave per più di 30 cicli. Gli adattatori e le staffe (esclusi 57815) possono essere lavati (95 °C). Altri prodotti riutilizzabili possono essere puliti con disinfettante.

Conservazione

Proteggere le confezioni da umidità, sporcizia e polvere. I prodotti monouso possono essere utilizzati per un periodo di 5 anni dalla data riportata sull'etichetta, a eccezione delle sacche di raccolta per liquidi aspirati pregelificate e con agente solidificante, che possono essere utilizzate per un periodo di 2 anni dalla data riportata sull'etichetta.

Report incidenti gravi

Tutti gli incidenti gravi correlati al presente prodotto devono essere notificati sia al produttore che alle autorità sanitarie/competenti dove è stato installato il prodotto stesso.

Simboli utilizzati

LOT Codice lotto

REF Numero di catalogo

 Non riutilizzare

 Tenere al riparo dalla pioggia

 Tenere al riparo dalla luce solare

 Istruzioni per l'uso

MD Dispositivo medico

MFGDT (Manufacturing date)

 Marchio CE

 Non contiene DEHP

 Non contiene lattice

 Quantità

 Fare riferimento al manuale di istruzioni

 Usare entro la data

 Produttore / Data di produzione

 Importatore

 Rappresentante autorizzato per la Svizzera

Materie prime:

PC policarbonato
POM poliossimetilene
PA poliammide
PP polipropilene
PE polietilene



SV BRUKSANVISNING SERRES SUGPÅSESYSTEM

Serres system med sugpåsar används under medicinska procedurer för att samla vätskor och sekret från patienter för avyttring. **Läs denna bruksanvisning noggrant innan du installerar produkten och behandlingen påbörjas.** Serres sugpåsesystem får endast installeras och användas av personer som är väl förtroagna med produkten och användas för det ändamål som anges av tillverkaren. All användning som strider mot bruksanvisningen är förbjuden. Tillverkaren kan inte hållas ansvarig om produkten används på ett sätt och/eller för andra ändamål än de som beskrivs i denna bruksanvisning. Systemet är inte godkänt för användning vid procedurer där insamlad vätska injiceras tillbaka i patienten. Sugpåsen är inte godkänd för prov eller provinsamling utan endast för insamling och avyttring. Säkerställ alltid att alla systemets delar är intakta innan produkten används. Användning av felaktiga produkter är strängt förbjuden.

Systemets delar

De grundläggande delarna av systemet består av sugpåsen, **bild A** (engångs- artikell), sugkanistern och den grå vinkelkopplingen på kanistern, **bild B** (återan- vändningsbar). Volymen för sugpåsar och kanistrar är antingen 1 000 ml, 2 000 ml eller 3 000 ml beroende på produktmodell. Sugpåsesystemets delar visas mer detaljerat i **bild C**.

C1 Vinkelkoppling (grå, fäst vid sugkanistern)

C2 Patientanslutning (vit, fäst vid sugpåsen)

C3 Serieport (använts när påsarna seriekopplas)

C4 Prop till patientanslutning

C5 Överfyllnadsskydd

C6 Lyfthandtag

Det finns olika versioner av sugpåsen och monteringen av dessa kan skilja sig åt. Säkerställ till att du har läst bruksanvisningen som hör till rätt version.

I en separat manual med titeln "Tillbehör" finns en rad tillbehör för systemet.

VARNING! ENDAST SERRES ORIGINALDELLAR OCH TILLBEHÖR KAN ANVÄNDAS I SUGPÅSE-SYSTEMET.

VARNING! ALLA SUGPÅSAR OCH PRODUKTER SOM ÄR MÄRKTA MED SYMBOLEN ÄR AV ENGÅNGSTYP OCH DET ÄR STRIKT FÖRBUDDET ATT ÅTERANVÄNDA DESSA.

Montering av systemet

1. Montering av sugkanistern

Placer sugkanistern i en hållare i upprätt läge, **bild 1**. Det finns en rad olika hållare tillgängliga för installation av sugkanistern (modeller för montering på skena, vägg, bord och säng). Sugkanistern kan även monteras med hjälp av kanisterhållaren på den flyttbara Serresvagnen. Anslut slangen från vakuumkällan till den grå vinkelkopplingen på kanistern.

2. Installera en enskild sugpåse

2.1 Versioner som inte är instagna och tejpade

Välj upp sugpåsen och placera den i sugkanistern. **Bild 2.1**

2.2 Versioner som är instagna och tejpade

Placera påsen som den är i sugkanistern, **bild 2.2**, eller följ instruktionerna i avsnitt 2.1.

VARNING! SUGPÅSEN SKA INSTALLERAS I EN SUGKANISTER AV SAMMA STORLEK.



VARNING! SÄKERSTÄLL TILL ATT SUGPÅSENS MATERIAL INTE KLÄMS MELLAN KANISTERN OCH LOCKET.

3. Installera fler sugpåsar (anslutning i serie)

När stora mängder vätska uppsamlas kan Serres sugpåsar seriekopplas med hjälp av anslutningsslanger, sugslangar och T-kopplingar.

Bild 3.1.

- Placer påsarna i sugkanistrar enligt avsnitt 2 och fäst påsarna i kanistrarna genom att trycka på mitten av locket. **Bild 3.2.** Om sugpåse med dubbelfilter används måste den placeras i den sista kanistern (3).

- Ta bort den grå vinkelkopplingen (kanistrarna 2 och 3) och öppna sugpåsarnas serieportar, (påsarna 1 och 2), enligt **bild 3.3.**

- Anslut sugkanistrarna till varandra med separata T-kopplingar och slanger

I enlighet med **bild 3.4.** Använd sax för att kapa slangarna till lämpliga längder.

OBS! T-KOPPLING OCH SUGSLANGAR KAN ÅTERANVÄNDAS OCH BEHÖVER INTE BYTAS MELLAN BEHANDLINGAR.

- Anslut slangarna försiktigt genom den öppnade serieporten i sugpåsen till nästa sugpåses patientanslutning. **Bild 3.5.** För bästa prestanda rekommenderas att en vakuumskifteventil används vid serieanslutningarna för de största mängderna vätska.

4. Vækla ut sugpåsen

Sugpåsen installeras med hjälp av vakuump. Aktivera vakuumbältet **bild 4.1.** och tryck samtidigt lätt på mitten av locket. Efter att sugpåsen har rätats ut, stäng patientanslutningen med hjälp av fingret så att locket tätas mot sugkanistern. **Bild 4.2.**



VARNING! INNAN ANVÄNDNING, TILLSÄTT ATT VAKUUM HAR SKAPATS OCH ATT SUGPÅSEN ÄR HELT UPPBLÅST. UPPREPA INSTALLATIONEN OM FILMEN INTE HAR BLIVIT RAK.

Anslut patientslangen till patientanslutningen. Systemet är nu redo för användning.



Vakuumkällan kan stängas av om proceduren inte omedelbart startas.

VARNING: DET FINNS EN RISK FÖR SPRICKOR I 1-LITERSLOCKET OM SUGPÅSEN LÄMNAS VID HÖGT VAKUUM UNDER LÅNG TID. VID ANVÄNDNINGEN AV 1 LITERS SUGPÅSE REKOMMENDERAS ATT VAKUUMKÄLLAN STÄNGS AV OM PROCEDUREN INTE SKA STARTA INOM KORT. KONTROLLERA ATT PRODUKTEN ÄR INTAKT INNAN SUGNING PÅBÖRJAS. OM DETTA INTE UTFÖRS KAN DET FÖRSÄNA STARTEN AV EN KRITISK OPERATION.

Sugpåsesystemets användning

När sugkällan är på strömmar vätska till sug påsen. Sugpåsen kan användas under hela behandlingen eller tills den är fylld. När sugpåsen är full stänger över- fyllnadsskyddet av sugfunktionen och förhindrar att vätskeflödet når sugkällan. Enheten är avsedd för att mäta mängden vätskor och sekret som avlägsnas från en mänskiskropp. Skalan på sugkanistern visar den insamlade substansens volym i milliliter. Noggrannheten i graderingsskalan är +/- 100 ml (endast när vakuometrén är påslaget).

Personer som använder Serres sugpåsesystem ska vidta lämpliga säkerhetsåtgärder för att skydda sig mot att komma i kontakt med vätskor eller sekret från patienter.

Försök inte flytta vagnen genom att dra i patientröret

Användning av sugpåsar utrustade med absorberande medel (förtyllda)

Vissa versioner av sugpåsen innehåller ett absorberande medel, **bild 5**, som förtjockar den uppsugna vätskan. Använd de förtyllda påsarna på samma sätt som de vanliga sugpåsarna. Vid mätning av vätskans volym, lägg märke till att graderingen på sugkanistern tar hänsyn till mängden absorberande medlet i sugpåsen.

1l förtylld sugpåse: 25 ml

2l förtylld sugpåse: 50 ml

3l förtylld sugpåse: 85 ml

Notera dessutom den normala toleransen i sugkanisterns gradering. Om du använder separata påsar eller ett absorberande medel vilket säljs som separat pulver, använd 25 g/35 ml pulver till en liter vätska. Tillsätt absorberande medel i sugpåsen genom serieporten och stäng sedan porten. Observera varningarna på det absorberande medlets förpackning.

Kläm försiktigt på påsen för att hjälpa till att blanda det absorberande medlet och vätskorna och underlätt förtjockningen.

OBS! OM FÖRFYLLDA SUGPÅSAR ANVÄNDTS

I SERIEANSLUTNINGAR MÄSTE VAKUUMSUGEN VARA PÅSLAGEN UNDER HELA BEHANDLINGEN.

OBS! SUGPÅSAR SOM INNEHÅLLER ABSORBERANDE MEDEL FÅR INTE TÖMMAS I AVLOPPET ELLER I SERRES NEMO TÖMNINGSENHET.

VARNING: ABSORBERANDE MEDEL FÅR EJ FÖRTÄRAS. UNDVIK INANDNING OCH KONTAKT MED ÖGON. ABSORBERANDE MEDEL BLIR HALT NÄR DET ÄR FUKTIGT OCH KAN ORSAKA HALKFARA OM DET AV MISSTAG SPILLS UT PÅ GOLVENT.

Efter behandlingen

Efter behandlingen, koppla bort patientslangen och vinkelkopplingen (eller alternativt rak eller dubbel koppling) och seriel slang, om denna används, **bild 6.1.** Stäng anslutningen med hjälp av propren på sugpåsens lock. Vid seriekopplingar ska också

serieporten pluggas genom att centrum på locket trycks in, **bild 6.2.**

Stäng slutligen av vakuumkällan. **Bild 6.3.** Lyft sugpåsen med handtaget, **bild 6.4.**

VARNING! STÄNG INTE AV VAKUUMKÄLLAN INNAN DU HAR FÖRSLUTIT SUGPÅSEN.

OBS! KASSERA INTE ELLER AVLÄGSNA I ONÖDAN DEN ÅTERANVÄNDBARA SUGKANISTERN, DEN GRÅ VINKELKOPPLINGEN ELLER SILIKONVAKUUMSLANGEN.

Bortskaffning av använda produkter

Serres sugpåsar, uppsamlingskoppar, mätkoppar och seriella slangar är av engångstyp och måste bytas ut mellan olika patienter. Om samma patient genomgår långtidsbehandling rekommenderas att sugpåsen byts minst var 24:e timme. Återanvändbara produkter måste tas ur drift om de blivit skadade eller inte längre uppfyller tillverkarens specifikationer för avsedd drift. Använda eller kasserade produkter måste hanteras i enlighet med återvinningsmärkningen och sjukhus-specifika instruktioner. Sugpåsar som innehåller absorberande medel får inte tömmas ut i avloppet.

VARNING! ÅTERANVÄNDNING AV ENGÅNGSPRODUKTER ÄR STRÄNGT FÖRBUDEN. ÅTERANVÄNDNING REDUCERAR PRODUKTENS

PRESTANDA OCH KAN INNEBÄRA INFJEKTIONSRISK. VID HANTERINGEN AV ANVÄNTA SUGPÅSAR SKA HÄNSYN TAS TILL ATT INNEHÄLLET KAN VARA SMITTBÄRANDE.

Rengöring av återanvändningsbara produkter

Sugkanistern och vinkelkopplingen kan maskindiskas (95°C) och autoklaveras (121°C). Ta bort den grå vinkelkopplingen innan rengöring och autoklavering. Kontrollera före autoklavering att produkten inte innehåller några rester av rengöringsmedel. Kör inte produkten i autoklav mer än 30 cykler. Adaptrar och fästen (förutom 57815) kan tvättas (95 °C). Övriga återanvändbara produkter kan torkas av med des-infektionsmedel.

Förvaring

Skydda förpackningarna mot fukt, smuts och damm. Engångsprodukter kan användas 5 år efter etiketts datum, förutom fyllda sugpåsar och absorberande medel som kan användas under 2 år efter etiketts datum.

Rapportering av allvarliga incidenter

Alla allvarliga incidenter relaterade till användningen av denna produkt ska rapporteras till både tillverkaren och den hälso myndighet/behörig myndighet där produkten är installerad.

Använda symboler

LOT Satsnummer

REF Katalognummer

 Återanvänd inte

 Håll borta från regn

 Undvik direkt solljus

 Bruksanvisningar

 Medicinsk utrustning

MFGDT (Manufacturing date)

 CE-märkning

 Symbol DEHP-fri

 Latexfri

 Antal

 Se bruksanvisningen

 Sista datum för användning

 Tillverkare / tillverkningsdatum

 Importör

 Bemyndigad representant i Schweiz

Råmaterial:

PC polykarbonat

POM polyoximetylen

PA polyamid

PP polypropylen

PE polyetylen



DA BRUGERVEJLEDNING FOR SERRES SUGEPOSESYSTEM

Serres-sugeposesystemet bruges under medicinske procedurer til indsamling af væsker og sekreter til bortsaffafelse fra patienter. **Læs venligst denne bruger- vejledning grundigt, før produktet monteres og proceduren begyndes.** Serres suge- posesystem må kun monteres og bruges af personer med kendskab til produktet og må kun anvendes til det formål, der er angivet af producenten. Brug der er i modstrid med anvisningerne er forbudt. Producenten kan ikke holdes ansvarlig, hvis produktet anvendes på en måde og/eller til andre formål end dem, der er beskrevet i denne brugervejledning. Systemet er ikke godkendt til brug i procedurer, hvor den opsugete væske sprøjtes tilbage i patienten. Sugeposen er ikke godkendt til stikprøve- eller prøveindsamlingsformål, men kun til indsamling og bortsaffafelse. Før du bruger produktet, skal du altid sikre, at alle systemets dele er intakte. Anvendelse af defekte produkter er strengt forbudt.

Systemets dele

Systemets grundlæggende dele omfatter sugeposen **Figur A** (til engangsbrug), sugebeholderen og beholderens grå, retvinklede T-kobling **Figur B** (kan gen- bruges). Sugeposens og beholderens volumen er enten 1000 ml, 2000 ml eller 3000 ml, alt afhængigt af hvilken model der benyttes. Sugeposesystemets dele er vist i større detaljer i **Figur C**.

C1 T-kobling (grå, fastgjort til sugebeholderen)

C2 Patientkobling (hvid, fastgjort til sugeposen)

C3 Seriel port (bruges når foringer er forbundet i serie)

C4 Patientforbindelsesprop

C5 Overløbsbeskyttelse

C6 Løftehåndtag

Der findes forskellige versioner af sugeposen, og monteringen kan derfor afgive fra hinanden. Vær sikker på, at du har læst brugervejledningen for den korrekte version. Der findes en lang række tilbehør til systemet, som fremgår af en særskilt vejledning.

ADVARSEL! ANVEND KUN ORIGINALE SERRES-DELE OG -TILBEHØR I FORBINDELSE MED SUGEPOSESYSTEMET.

ADVARSEL! DET ER STRENGT FORBUDT AT GENBRUGE ALLE SUGEPOSER OG PRODUKTER MÆRKET MED SYMBOLET, DA DE ER BEREGET TIL ENGANGSBRUG.

Montering af systemet

1. Montering af sugebeholderen

Anbring sugebeholderen i en holder i en opretstående position

Figur 1. Der findes flere forskellige holdere til montering af sugebeholderen (skinne-, væg-, bord- og sengeområder). Sugebeholderen kan også monteres på beholder- beslaget på det flytbare Serres-rullebord. Tilslut slangen fra vakuumkilden til den grå T-kobling på beholderens bagside.

2. Montering af en enkelt sugepose

2.1 Versioner, som ikke er blevet pakket ind og tapet.

Fold sugeposen ud, og anbring den i sugebeholderen. **Figur 2.1**

2.2 Versioner, som er blevet pakket ind og tapet

Anbring posen som den er i sugebeholderen **Figur 2.2**, eller følg anvisningerne i afsnit 2.1.

ADVARSEL! SUGEPOSEN SKAL MONTERES I EN SUGEBEHOLDER MED EN TILSVAREnde STØRRELSE.



ADVARSEL! SØRG FOR, AT SUGEPOSEFILMEN IKKE KOMMER I KLEMME IMELLEM BEHOLDEREN OG LÅGET.

3. Montering af flere sugeposer (forbindelse i serie)

Når store mængder væske skal suges, kan Serres sugeposer forbindes

i serie med serielte slanger, vakuumslanger og T-koblinger. **Figur 3.1**

- Anbring poserne mod sugebeholderne som i afsnit 2, og fastgør poserne til beholderne ved at trykke midt på låget. **Figur 3.2.**

Hvis der anvendes sugepose med dobbelt- filter, skal den anbringes mod den sidste beholder (3).

- Fjern den grå T-kobling (pose 1 og 2), som vist i **Figur 3.3.**

- Forbind sugebeholderne til hinanden med separate T-koblinger og slanger i overensstemmelse med **Figur 3.4.** Brug en saks til at klippe slangen til en passende længde.

BEMÆRK! T-KOBLINGEN OG VAKUUMSLANGEN KAN GENBRUGES OG BEHØVER IKKE UDSKIFTES MELLEM OPERATIONER.

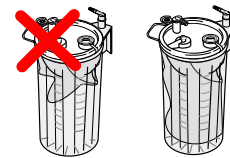
- Tilslut de serielte slanger forsigtigt gennem den åbnede serielle portåbning i sugeposen til den næste sugeposes patientkobling.

Figur 3.5

For at opnå de bedste resultater anbefales du at bruge en vakuumskifter til serieforbindelserne for de største væskemængder.

4. Udfoldning af sugeposen

Sugeposen monteres ved hjælp af vakuum, se tænd for vakuumkilden, **Figur 4.1** og tryk samtidig let midt på låget. Når sugeposen har rettet sig ud, skal du lukke patientkoblingen med en finger, så låget slutter tæt til sugebeholderen. **Figur 4.2.**



ADVARSEL! FØR BRUG SKAL DU SIKRE, AT DER ER SKABT VAKUUM, OG AT SUGEPOSEN ER FULD OPPUSTET. GENTAG INSTALLATIONEN, HVIS FILMEN IKKE ER RETTET UD.

Forbind patientslangen til patientkoblingen. Systemet er klar til brug.



Vakuumkilden kan slukkes, hvis proceduren ikke startes straks.

ADVARSEL: DER ER RISIKO FOR AT KNÆKKE 1 L-LÅGET, HVIS SUGEPOSEN EFTERLADES UNDER STORT VAKUUM I LÆNGERE TID. UNDER BRUG AF 1 L- SUGEPOSEN ANBEFALES DET AT SLUKKE VAKUUMKILDEN, HVIS PROCEDUREN IKKE STARTES STRAKS. TJEK, AT PRODUKTET ER INTAKT, FØR DU PÅBEGYNDER SUGNING. HVIS DU IKKE GØR DETTE, KAN PÅBEGYNDelsen AF DEN KRITISKE OPERATION BLIVE FORSKINDET.

Brug af sugeposesystemet

Når sugningen er tændt, strømmer væsken ind i sugeposen.

Sugeposen kan anvendes under hele proceduren, eller indtil sugeposen er fuld. Når sugeposen er fuld, slukker overløbsbeskyttelsen for sugningen og forhindrer, at væsken strømmer hen mod sugekilden. Produktet er beregnet til måling af væske- og sekretmængder fra den menneskelige krop. Måleren på cylinderen viser mængden af opsuget indhold i milliliter. Nøjagtigheden af skalalen er +/- 100 ml (kun når vakuum er tændt).

Personer, der bruger Serres sugeposesystemet, bør tage passende sikkerhedsforanstaltninger for at beskytte sig mod at komme i kontakt med patientvæske eller -sekrete.

Forsøg ikke at flytte vognen ved at trække i patientslangen.

Anvendelse af sugeposer udstyret med størkningsmiddel (Prægeleret)

Nogle versioner af sugeposer indeholder et størkningsmiddel

Figur 5, der får væsken, der bliver suget ud, til at størkne. Brug prægelerede sugeposer på samme måde som almindelige sugeposer. Ved måling af den mængde, der er blevet suget ud, skal der tages højde for, at skalalen på sugebeholderen omfatter mængden af det størkningsmiddel, der er indeholdt i sugeposen.

1 l prægeleret sugepose: 25 ml

2 l prægeleret sugepose: 50 ml

3 l prægeleret sugepose: 85 ml

Bemerk endvidere den normale tolerance for sugebeholderens skala. Hvis du bruger separate poser eller størkningsmiddel, der sælges i pulverform, skal du bruge 25 g/35 ml af stoffet til én liter væske. Tilsæt størkningsmidlet i sugeposen gennem den serielle port og luk derefter porten. Bemerk advarslerne i størkningsmidlets emballage.

At klemme posen forsigtigt vil hjælpe med at blande størkningsmidlet og væske og fremme størkning.

BEMÆRK! HVIS DE PRÆGELERede SUGEPOSER BRUGES I SERIEFORBINDELSEN, SKAL VAKUUMKILDEN VÆRE TÆNDT UNDER HELE PROCEDUREN.

BEMÆRK! SUGEPOSER, DER INDEHOLDER STØRKNINGSMIDDEL, MÅ IKKE TØMMES I KLOAK ELLER I SERRES NEMO-TØMNINGSENHEDEN.

ADVARSEL: SPIS IKKE STØRKNINGSMIDDEL. UNDGÅ INDÅNDING OG ØJENKONTAKT. STØRKNINGSMIDLET ER GLAT, NÅR DET ER VÅDT, OG KAN FORÅRSAGE GLIDEFARE, HVIS DET VED ET UHELD SPILDES PÅ GULVET.

Efter proceduren

Efter sugeproceduren afbrydes patientslangen og T-koblingen (eller alternativt den lige patientkobling eller dobbeltkobling, grøn) og de serielle slanger, hvis de anvendes **Figur 6.1.** Luk forbindelsen med

patientkoblingen på sugeposens låg. Ved seriel sammenkobling skal man også tilslutte den serielle port ved at trykke midt på låget. **Figur 6.2.**

Sluk til sidst for vakuumkilden. **Figur 6.3.** Løft sugeposen fra håndtaget **Figur 6.4.**

ADVARSEL! SLUK IKKE FOR VAKUUMKILDEN, FØR DU HAR LUKKET SUGEPOSEN.

BEMÆRK! UNDGÅ AT KASSERE ELLER UNØDIGT FJERNE DEN GENANVENDELIGE SUGEBEHOLDER, DEN GRÅ VINKELFORBINDELSE ELLER SILIKONEVAKUUMRØRET.

Bortskaffelse af brugte produkter

Serres sugeposer, indsamlingsbægre, målebægre og serielle slanger er til engangsbrug og skal udskiftes patientspecifikt. Hvis den samme patient er i langvarig behandling, anbefales det, at sugeposen udskiftes mindst hver 24 timer. Genanvendelige produkter skal afvikles, hvis de er blevet beskadiget eller ikke længere lever op til producentens tilsligtede driftsspecifikationer. Brugte produkter eller produkter, der ikke længere anvendes, skal destrueres i overensstemmelse med genbrugsmærkningen og hospitalets anvisninger. Sugeposer, der indeholder størkningsmiddel, må ikke tømmes ud i kloakken.

ADVARSEL! GENBRUG AF ENGANGSPRODUKTER ER STRENGT FORBUDT. GENBRUG REDUCERER PRODUKTETS YDEEVNE OG KAN MEDFØRE INFJEKTIONSRISIKO. VED HÅNDTERING AF EN BRUGT SUGEPOSE, SKAL DU VÆRE OPMÆRSOM PÅ, AT DEN KAN INDEHOLDE SMITTEFARLIG AFFALD.

Rengøring af genbrugelige produkter

Sugebeholderen og T-koblingen kan vaskes (95 °C) og autoklaveres (121 °C). Fjern den grå, T-kobling før vask eller autoklavering. Kontroller for autoklavering, at produktet ikke indeholder rester af rensemiddel. Produktet bør ikke autoklaves mere end 30 gange. Adaptere og bestag (eksklusive 57815) kan vaskes (95°C). Andre genanvendelige produkter kan aftørres med desinfektionsmidlet.

Opbevaring

Beskyt pakkene mod fugt, snavs og støv. Engangsprudukter kan bruges i 5 år efter datoen på etiketten, bortset fra prægelerede sugeposer, der kan bruges i 2 år efter datoen på etiketten.

Indrapportering af alvorlige hændelser

Enhver alvorlig hændelse forbundet med brugen af dette produkt bør indrapporteres til både producenten og sundhedsmyndighederne/rette myndighed, der hvor produktet er installeret.

Anvendte symboler

LOT Partikode

REF Katalognummer

 Må ikke genbruges

 Holdes væk fra regn

 Holdes væk fra sollys

 Betjeningsvejledning

MD Medicinsk udstyr

MFGDT (Manufacturing date)

 CE-mærke

 DEHP-fri symbol

 Latex-fri

 Antal

 Se brugsanvisningen

 Sidste anvendelsesdato

 Producent / Produktionsdato

 Importør

 Schweizisk autoriseret repræsentant

Råvarer:

PC polykarbonat

POM polyoxymethylen

PA polyamid

PP polypropylen

PE polyetylen



NO VEILEDNING FOR SERRES SUGEPOSESYSTEM

Serres-sugeposesystemet brukes under medisinske prosedyrer til å samle væsker og sekresjoner for avhending fra pasienter. **Les denne veiledningen grundig før du monterer og tar i bruk produktet.** Serres Sugeposesystemet skal kun monteres og brukes av personer som er kjent med produktet, og det skal kun brukes til det formålet som produsenten angir. Bruk i strid med veiledningen er forbudt. Produsenten kan ikke holdes ansvarlig dersom produktet benyttes på en annen måte og/eller til et annet formål enn det som beskrives i denne veiledningen. Systemet er ikke godkjent for å brukes i prosedyrer der suget væske injiseres tilbake til pasienten. Sugeposen er ikke godkjent for prøvetaking, men bare for innsamling og avhending. Før produktet brukes, skal det alltid kontrolleres at alle delene i systemet er intakt. Bruk av produkter med funksjonsfeil er forbudt.

Systemets deler

Hoveddelen i systemet omfatter sugeposen **Figur A** (til engangsbruk), ytter- beholderen og den grå, høyrevinklede koblingen på beholderen **Figur B** (til fler- gangsbruk). Volumet på sugeposene og beholderne er enten 1 000 ml, 2 000 ml eller 3 000 ml, avhengig av produktmodell. Du finner mer detaljert informasjon om sugeposesystems deler i **Figur C**.

C1 Vinkelkobling (grå, festet til sugebeholderen)

C2 Pasientkobling (hvitt, festet til sugeposen)

C3 Serieport (benyttes når slanger seriekobles)

C4 Pasientkoblingsplugg

C5 Overstrømningsvern

C6 Løftehåndtak

Det finnes forskjellige versjoner av sugeposen, og monteringen kan derfor variere. Sørg for at du har lest instruksjonene som gjelder for den aktuelle versjonen. En rekke tilbehør er tilgjengelig for systemet. Du finner mer informasjon om dette i en egen veiledning kalt Tilbehør.

ADVARSEL! DET MÅ KUN BENYTTESES ORIGINALE DELER OG TILBEHØR FRA SERRES I DETTE SUGEPOSESYSTEMET.

ADVARSEL! ALLE SUGEPOSER OG PRODUKTER SOM ER BLITT MERKET MED SYMBOLET ☒ ER ENGANGSARTIKLER, OG DET ER STRENGT FORBUDT Å BRUKE DEM PÅ NYTT.

Montere systemet

1. Montere sugebeholderen

Sett sugebeholderen i en brakett i oppreist stilling **Figur 1**. Du kan montere suge- beholderen i et stort utvalg braketter (skinne-, vegg- og bordmodeller samt lig- gene modeller). Sugebeholderen kan også monteres til rundlene med 6 slike- festar på den flyttbare Serres-trilleveggen. Koble rørene fra vakuumkilden til den grå vinkelkoblingen bak på beholderen.

2. Montere en enkelt sugepose

2.1 Versjoner som ikke er blitt pakket inn og tapet

Brett ut sugeposen og sett den inn på ytterbeholderen. **Figur 2.1**

2.2 Versjoner som er blitt pakket inn og tapet

Sett inn posen slik den er, i sugebeholderen **Figur 2.2**, eller følg instruksjonene i avsnitt 2.1.

ADVARSEL! SUGEPOSEN MÅ MONTERES I EN YTTERBEHOLDER AV SAMME STØRRELSE.



ADVARSEL! SØRG FOR AT SUGEPOSEFILMEN IKKE KOMMER MELLOM BEHOLDEREN OG LOKKET.

3. Montere flere sugeposer (seriekobling)

Når det skal suges opp mye væske, kan sugeposene fra Serres seriekobles med serierør, vakuumrør og T-koblinger.

Figur 3.1.

- Plasser posene i ytterbeholderen, som angitt i avsnitt 2, og fest posene til beholderne ved å trykke midt på lokket. **Figur 3.2.**

Hvis sugeposen med dobbelt filter benyttes, må den monteres på den siste beholderen (3).

- Ta vekk den grå vinkelkoblingen (beholder 2 og 3) og lukk opp sugeposens serieporter (pose 1 og 2) som vist i **Figur 3.3.**

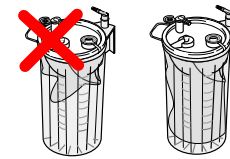
- Koble ytterbeholderne til hverandre med separate T-koblinger og rør, i samsvar med **Figur 3.4.** Bruk en saks til å tilpasse rørlengdene.

MERK! T-KOBLINGEN OG VAKUUMRØRET KAN BRUKES FLERE GANGER OG MÅ IKKE BYTTES MELLOM OPERASJONER.

- Koble serierørene forsiktig gjennom den åpnede serieportåpningen i sugeposen til pasientkoblingen for den neste sugeposen. **Figur 3.5** For best ytelse anbefales det å bruke en Vacuum Shift til seriekoblingen av de største væskemenglene

4. Brette ut sugeposen

Sugeposen installeres ved å bruke vakuum. Slå på vakuumkilden, **Figur 4.1** og trykk samtidig lett midt på lokket (del 1). Når sugeposen er rettet ut, lukker du pasient-koblingen med fingeren (del 2), slik at lokket sitter tett på ytterbeholderen. **Figur 4.2.**



ADVARSEL! FØR BRUK MÅ DU KONTROLLERE AT DET ER DANNET VAKUUM OG AT SUGE-POSEN ER BLÅST HELT OPP. GJENTA INSTALLERINGEN HVIS FILMEN IKKE ER RETTET UT.



Koble pasientrøret til pasientkoblingen.

Systemet er klart til bruk.

Vakuumkilden kan slås av hvis prosedyren ikke starter umiddelbart.

ADVARSEL: DET ER RISIKO FOR AT 1 L-LOKKET BRISTER HVIS SUGEPOSEN ETTERLATES I VAKUUM OVER LENGRE TID. HVIS DU BRUKER 1 L SUGEPOSE ANBEFALES DET AT VAKUUMKILDEN SLÅS AV HVIS PROSEODYREN IKKE STARTER RETT ETTERPÅ. KONTROLLER AT PRODUKTET ER INTAKT FØR SUGING. HVIS IKKE SÅ KAN DET UTSETTE OPPSTART AV KRITISK DRIFT.

Bruke sugeposesystemet

Når suget er slått på, strømmer væsken inn i sugeposen. Sugeposen kan brukes gjennom hele prosedyren eller til den er full. Når sugeposen er full, kutter overstrømningsvernet av suget for å forhindre at det strømmer væske inn i suge- kilden. Apparatet er laget for å måle væskemengde og sekret som tas ut av menneskekroppen. Skalaen på sugekanisteren viser volum av utsugd substans i milliliter. Nøyaktigheten på merkingen er +/- 100 ml (bare når vakuum er på).

Personer som bruker Serres-sugeposeystemet, bør ta passende forholdsregler for å beskytte seg mot kontakt med pasientvæske eller sekrete.

Ikke flytt trallen ved å trekke i pasientenslangen.

Bruk av sugeposer med innkapslingsmiddel (Forhåndsfylt)

Enkelte typer sugeposer kommer med et innkapslingsmiddel. **Figur 5** som gir den oppsugde væsken en fast konsistens. Bruk de forhåndsfylte sugeposene på samme måte som vanlige sugeposer. Når du måler mengden oppsugd væske, må du passe på at merkingen på ytterbeholderen omfatter mengden med innkapslingsmiddelet i sugeposen.

1l forhåndsfylt sugepose: 25 ml

2l forhåndsfylt sugepose: 50 ml

3l forhåndsfylt sugepose: 85 ml

I tillegg må du ta hensyn til det normale merkinsavviket på ytterbeholderen. Hvis du bruker separate poser eller innkapslingsmiddelet som selges som separat pulver, bruker du 25 g / 35 ml stoff per én liter væske. Legg til sterkningsmiddelet i sugeposen gjennom den serielle porten og lukk porten. Merk advarslene på pakningen med innkapslingsmiddel.

Å klemme forsiktig på posen vil bidra til å blande sterkningsmiddelet med væskene og dermed fremme sterkning.

MERK! DERSOM DE FORHÅNDSFYLTE SUGEPOSENE SERIEKOBLES, MÅ VAKUUMKILDEN VÆRE AKTIVERT UNDER HELE PROSEODYREN.

MERK! SUGEPOSER SOM INNEHOLDER STØRNINGSMIDDEL MÅ IKKE TØMMES I KLOAKK ELLER EN SERRES NEMO-TØMNINGSENHET.

ADVARSEL: IKKE SPIS STØRNINGSMIDDEL. UNNGÅ INNÅNDING OG ØYEKONTAKT. STØRNINGSMIDDELET ER GLATT NÅR DET ER VÅTT OG KAN FØRE TIL SNUBLEFARE HVIS DET SØLES PÅ GULVET UTILSIKTET.

Etter prosedyren

Etter sugeprosedyren kobler du fra pasientrøret og vinkelkoblingen (eller eventuelt den rette eller doble koblingen) og serierøret, dersom det har vært i bruk **Figur 6.1.** Lukk koblingen med pasientkoblingspluggen som følger med lokket på sugeposen. I serieoppkoblinger, koble også serieporten ved å trykke midt på hetten **Figur 6.2.**

Slå til slutt av vakuumkilden. **Figur 6.3.** Løft sugeposen av håndtaket
Figur 6.4.

ADVARSEL! IKKE SLÅ AV VAKUUMKILDEN FØR DU HAR LUKKET SUGEPOSEN.

MERK! IKKE KAST BORT ELLER UNØDIG FJERN DEN GJENBRUKBARE SUGEBEHOLDEREN, GRÅ VINKLEDE KOBLINGEN ELLER SILIKONVAKUUMRØRET.

Kaste brukte produkter

Serres sugeposer, oppsamlingsbeholdere, målebegre og serierør er til engangs- bruk og må byttes for hver enkelt pasient. Dersom samme pasient gjennomgår langvarig behandling, anbefales det at sugeposen byttes minst en gang i døgnet. Gjenbruksprodukter skal ikke brukes igjen dersom de har blitt skadet eller ikke lenger er i tråd med de operasjonelle spesifikasjonene de er tiltenkt fra produsentens side. Brukte eller fjernede produkter skal kastes i samsvar med resirkuleringsmerkingen og sykehusets retningslinjer. Sugeposer som inneholder innkapslingsmiddel må ikke tømmes ut i kloakken.

ADVARSEL! GJENBRUK AV ENGANGSPRODUKTER ER STRENGT FORBUDT. GJENBRUK REDUSERER PRODUKTETS EGENSKAPER OG KAN

MEDFØRE INFEKSJONSRIKSO.

VED HÅNDTERING AV BRUKTE SUGEPOSER ER DET VIKTIG Å VÆRE OPPMERKSOM PÅ AT DE KAN INNEHOLDE SMITTESTOFFER.

Rengjøre produkter til flergangsbruk

Ytterbeholderen og vinkelkoblingen kan vaskes (95°C) og autoklaveres (121 °C). Fjern den grå vinkelkoblingen før vask eller autoklavering. Før autoklavering må det kontrolleres at produktet ikke inneholder rester av vaskemiddel. Ikke autoklaver produktet i mer enn 30 sykluser. Adaptore og braketter (unntatt 57815) kan vaskes (95 °C). Andre produkter til flergangsbruk kan tørkes av med et desinfeksjonsmiddel.

Oppbevaring

Beskytt innpakningen mot fukt, skitt og støv. Engangsprodukter kan brukes i fem år etter datomerkingen, bortsett fra forhåndslyfte sugeposer, som kan brukes i to år etter datomerkingen.

Rapportere alvorlige hendelser

Enhver alvorlig hendelse i sammenheng med bruken av dette produktet skal rapporteres til både produsenten og helsemyndigheten/kompetent myndighet der produktet brukes.

Symboler

LOT Batchkode

REF Katalognummer

 Ikke bruk på nytt

 Hold unna regn

 Hold unna sollys

 Bruksanvisning

MD Medisinsk utstyr

MFGDT (Manufacturing date)

 CE-merket

 DEHP-fritt-symbol

 Uten lateks

 Antall

 Se instruksjonsheftet

 Bruk før-dato

 Produsent / Produktionsdato

 Importør

 Autorisert representant i Sveits

Råvarer:

PC polykarbonat
POM polyoksymetylen
PA polyamid
PP polypropylen
PE polyetylen



FI SERRES IMUPUSSIJÄRJESTELMÄN KÄYTÖÖHJE

Serres imupussijärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi lääketieteellisten toimenpiteiden aikana nesteiden ja eritteiden keräämiseksi potilaista hävittämistä varten. Lue tämä käyttöohje huolellisesti ennen tuotteen asentamista ja toimenpiteen aloittamista. Serreksien imupussijärjestelmää saa asentaa ja käyttää vain siihen perehtynyt henkilö ja vain valmistajan ilmoittamaan tarkoitukseen. Ohjeiden vastainen käyttö on kielletty. Valmistaja ei ole vastuussa, jos tuotetta käytetään toisella tavalla tai toiseen tarkoitukseen kuin tässä käyttöohjeessa on ohjeistettu. Järjestelmää ei saa käyttää toimenpiteissä, joissa imetti neste palautetaan takaisin potilaaseen. Imupussijärjestelmää ei ole hyväksytty näytteenottotarkoituksilta, vaan ainoastaan keräämiseen ja hävittämiseen. Varmista aina ennen käytöä, että kaikki järjestelmän osat ovat ehjä. Vieläisten tuotteiden käyttö on ehdottomasti kielletty.

Järjestelmän osat

Järjestelmän perusosat ovat imupussi **Kuva A** (kertakäytöinen), imupurkkia ja purkin kulmalaittia **Kuva B** (kestokäytöisiä). Imupussien ja -purkkien tilavuus on tuotteen mallista riippuen joko 1000 ml, 2000 ml tai 3000 ml. Imupussijärjestelmän osat on esiteltty tarkemmin **Kuvassa C**.

C1 Kulmalaittin (harmaa, klinnitetyt imupurkkien)

C2 Potilasliitin (valkoinen, klinnitetyt imupussiin)

C3 Sarjaportti (avataan sarjakytkennessä)

C4 Potilasliittimen tulppa

C5 Ylitäytösuoja

C6 Nostokahva

Imupussista on erilaisia versioita, joiden asennus voi poiketa toisistaan. Varmista, että olet lukeutunut oikeaan versioon liittyvään ohjeeseen. Järjestelmään on saatavissa erinäislä lisävarusteita, jotka on esiteltty erillisessä Lisävarusteet-ohjeessa.

VAROITUS! IMUPUSSIJÄRJESTELMÄSSÄ SAA KÄYTÄÄ VAIN SERREKSEN ALKUPERÄISIÄ OSIA JA TARVIKKEITA.

VAROITUS! KAIKKI IMUPUSSIT JA TUOTTEET, JOTKA ON MERKITTY SYMBOLILLA OVAT KERTAKÄYTÖISIÄ JA NIIDEN UUDELLEEN KÄYTÖÖN EHDOTTOMASTI KIELLETY.

Järjestelmän asennus

1. Imupurkin asentaminen

Asenna imupurkkia kannattimestaan laiteklinikkeeseen pystyasentoon **Kuva 1**. Imupurkin asentamista varten on saatavilla erimallisia kliinikkiteitä (kisko-, seinä-, -pöytä-, - ja sänkymallit). Imupurkkia voidaan klinnittää myös liikuteltavan Serres Kärryn imupurkkitelineeseen. Klinnitä imulähdestä tuleva letku purkin kulmalaittimeen.

2. Yksittäisen imupussin asentaminen

2.1 Versiot, joita ei ole käärity ja teipattu

Suorista imupussista ja aseta se imupurkkiiin. **Kuva 2.1**

2.2 Versiot, jotka on käärity ja teipattu

Aseta pussi sellaisenaan imupurkkiiin **Kuva 2.2** tai kuten kohdassa 2.1.

VAROITUS! IMUPUSSIN SAA ASENTAA AINOASTAAN VASTAAVAN KOKOISEEN IMUPURKKIIIN.



VAROITUS! VARMISTA, ETTEI IMUPUSSIN KALVO JÄÄ PURKIN JA KANNEN VÄLIIN.

3. Useamman imupussin asentaminen (sarjakytkentä)

Kun imettäävät nestemäärität ovat suuria, voidaan Serres imupussit kytkeä sarjan erilisten sarjaletkujen sekä vakuumiletkujen ja T-liittimen avulla. **Kuva 3.1**.

- Aseta pussit imupurkkeliin kuten kohdassa 2 ja klinnitä pussit purkkien painamalla kannen keskeltä. **Kuva 3.2**. Jos käytössä on imupussi kaksios- suodattimella, se tulee asentaa sarjan viimeiseen imupurkkiliin (3).

- Irrota kulmalaittin (purkit 2 ja 3) ja avaa imupussien sarjaportit (pussit 1 ja 2) **Kuvan 3.3** mukaisesti.

- Lättä imupurkit toisinsa erillisillä T-liittimillä ja letkuilla **Kuvan 3.4** mukaisesti. Leikkää saksilla letku sopivan mittaiseksi.

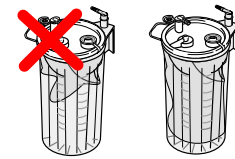
HUOMIO! T-LIITIN JA VAKUUMILETKU OVAT KESTOKÄYTÖISIÄ, EIKÄ NIITTÄ TARVITSE VAIHTAA OPERAATIOIDEN VÄLILLÄ.

- Lättä sarjaletku huolellisesti imupussin avatun sarjaportin aukosta seuraavan imupussin potilasliittimeen. **Kuva 3.5**

Parhaan suorituskyvyn saamiseksi suositellaan valtoventtiiliin käytööä suurimpien nestemäärien sarjakytkennessä.

4. Imupussin suoristaminen

Imupussi asennetaan alipaineen avulla. Käynnistä imulähde **Kuva 4.1** ja paina samalla kevyesti kannen keskeltä. Kun imupussi on suoristunut, sulje sormella potilasliitin, jotta kanssi tiivistyy imupurkkiliin. **Kuva 4.2**



VAROITUS! VARMISTA ENNEN KÄYTÖÄ, ETTÄ ALIPAINE ON SYNTYNYT JA IMUPUSSI ON KOKONAAN SUORISTUNUT. MIKÄLI IMUPUSSI EI OLE KOKONAAN SUORISTUNUT, POISTA SE IMUPURKISTA JA TEE ASENNUS UUDESTAAN.

Liitä potilasliimuletku potilasliittimeen. Järjestelmä on valmis käytettäväksi.



Imulaite voidaan sulkea, mikäli toimenpidettä ei aloiteta heti imupussin asennuksen jälkeen.

VAROITUS: MIKÄLI 1 L IMUPUSSI JÄTETÄÄN PITKÄKSI AIKAAN KOOVAN ALIPAINEESEEN, IMUPUSSIN KANSI VOI HALJETA. 1 L IMUPUSSIA KÄYTETÄESSÄ IMULÄHDE SUOSITELLAAN SAMMUTTAMANAAN, JOS TOIMENPIDETTÄ EI ALOITETA PIAN ASENNUKSEN JÄLKKEEN. TARKISTA ENNEN TOIMENPITEEN ALOITTAMISTA, ETTÄ TUOTE ON EHJÄ. TARKISTAMISEN LAIMINLYÖMINEN VOI VIIVYTTÄÄ KRIITISEEN TOIMENPITEEN ALOITTAMISTA.

Imupussijärjestelmän käyttö

Imun ollessa pääällä neste virtaa imupussin sisälle. Imupussia voi käyttää koko toimenpiteen ajan tai kunnes imupussi täytyy. Imupussin tullessa täyneen ylitäytösuoja katkaisee imun ja estää nesteen kulkeutumisen imulähdesteeseen. Imupussijärjestelmä on tarkoitettu mittaamaan potilaasta imetyn nesteen määrää. Imupurkin asteikko näyttää nesteen tilavuuden millilitroissa. Asteikon tarkkuus on +/- 100 ml (vain imun ollessa pääällä).

Käytäjän tulee huolehtia riittävästä suojauksesta, ettei hän altistu potilasnestei. Älä siirrä imupurkkikärryä potilasletkusta vetämällä.

Jähmeaineella varustettujen imupussien käyttö (Pre-Gelled)

Tietty imupussiversiot sisältävät jähmeainetta **Kuva 5**, joka kiinteittää imetyn nesteen. Käytä jähmeaineellisia imupusseja tavallisten imupussien tapaan. Imetyn nesteen määrää mitattaessa on huomioitava, että imupurkin asteikko näyttää myös imupussin sisällä valmiina olevan jähmeaineen määrän.

1 L pre-gelled imupussi: 25 ml

2 L pre-gelled imupussi: 50 ml

3 L pre-gelled imupussi: 85 ml

Huomioikaa myös imupurkin asteikon normaali toleranssi.

Mikäli käytät erilisiä jauhepurkuja tai irtojauheesta myyvästä jähmeainetta, annostele aina 25g / 35 ml yhtä imettyä nestelitratua kohden. Lisää jähmeaine imupussin sarjaportista ja lopuksi sulje sarjaportti. Huomioi jähmeaineepakkauksessa olevat varoitukset.

Imupussia voi kevyesti painella käsin, jotta jähmeaine sekoituu paremmin ja sen vaikuttus tehostuu.

HUOMIO! JOS PRE-GELLED IMUPUSSIA KÄYTETÄÄN SARJAKYTKENNÄSSÄ, TULEE IMULAITTEEN OLLA KÄYNNISSÄ KOKO TOIMENPITEEN AJAN.

HUOMIO! JÄHMEAINELLA VARUSTETTU IMUPUSSI EI SAA TYHJENTÄÄ VIEMÄRIIN TAI NEMO TYHJENNYSLAITTEELLA.

VAROITUS: ÄLÄ SYÖ JÄHMEAINETTA. VÄLTÄ HENGITTÄMÄSTÄ JA AINEEN KULKEUTUMISTA SILMIIN. JÄHMEAINEN ON KASTUESSAAN LIUKAS JA VOI LATTIALLE JOUTUESSAAN AIHEUTTAA LIUKASTUMISRISKIN.

Toimenpiteen jälkeen

Imutoimen jälkeen irrota potilasliimuletku ja potilasliitin (tai vaihtoehtoisesti suoralaittin tai kaksiosalaittin) sekä sarjaletku, mikäli käytetty **Kuva 6.1**. Tulppaa lättää imupussin kannessa olevalla potilasliittimen tulpalla. Sarjakytkennessä tulppaa myös sarjaportti painamalla korkin keskellä olevasta painikkeesta **Kuva 6.2**.

Sammuta lopuksi imulähde. **Kuva 6.3**.

Nosta imupussi kannessa olevasta kahvasta. **Kuva 6.4**.

VAROITUS! ÄLÄ SAMMUTA IMULÄHDETTÄ, ENNEN KUIN OLET TULPANNUT IMUPUSSIN.

HUOMIO! ÄLÄ HÄVITÄ TAI TARPEETTOMASTI IROTTA KESTOKÄYTÖISTÄ IMUPURKIA, IMUPURKIN KULMALIITINTÄ TAI SILIKONISTA ALIPAINELETKUSTOA.

Käytettyjen tuotteiden hävittäminen

Serres imupussit, keräysastiat, mittakupit ja sarjaletkut ovat kertakäyttöisiä ja ne tulee vaihtaa potilas-kohdaisesti. Mikäli sama potilas on hoildettavana pitkään, on suositeltavaa vaihtaa imupussi vähintään 24 tunnin välein. Kestokäytöön tuote tulee poistaa käytöstä, mikäli se on viottunut tai se ei toimi valmistajan määrittelemällä tavalla.

Käytetty tai käytöstä poistettavat tuotteet hävitetään kierätysmerkkien ja sairaalakohtaisen ohjeiden mukaan. Jähmeainetta sisältäviä imupusseja ei saa tyhjentää viemäriin.

VAROITUS! KERTAKÄYTÖisten TUOTTEIDEN UUDELLEENKÄYTÖ ON EHDOTTOMASTI KIELLETTY. UUDELLEENKÄYTÖ HEIKENTÄÄ TUOTTEEN

SUORITUSKYKYÄ JA VOI AIHEUTTAÄ INFekTORISKIN. KÄYTETTYÄ IMUPUSSIA KÄSITELÄESSÄ ON HUOMIOITAVA, ETTÄ SE SAATTAA SISÄLTÄÄ TARTUNTAVAARALLISTA JÄTETTÄÄ.

Kestokäytöisten tuotteiden puhdistus

Imupurkin ja kulmaliiittimen voi pestä pesukoneessa (95°C) ja autoklaavata (121°C). Irrota kulmalitin ennen pesua tai autoklaavausta. Varmista ennen autoklaavausta, ettei tuotteessa ole pesuainejäämiä. Tuotetta ei saa autoklaavata yli 30 kertaa. Adapterit ja pidikkeet (pois lukien 57815) voidaan pestä 95 °C. Muut kestokäytöiset tuotteet voidaan pyyhkiä desinfiointiaineella.

Säilytys ja varastointi

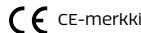
Pakkaukset on suojeleva kosteudelta, lialta ja pölyltä. Kertakäyttötuotteiden käyttöikä on 5 vuotta pakkauksen etiketin päiväyksestä, paitsi jähmeainetuotteet, joilta käyttöikä on 2 vuotta etiketin päiväyksestä.

Vakavista vaaratilanteista ilmoittaminen

Katkista tämän tuotteen käyttöön liittyvistä vakavista vaaratilanteista tulee ilmoittaa valmistajalle ja paikalliselle viranomaiselle.

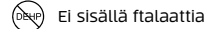
Käytetyt symbolit

LOT Erätunnus



CE-merkki

REF Tuotenumero



Ei sisällä ftalaattia

 Ei saa käyttää uudelleen



Ei sisällä lateksia

 Suojattava sateelta



Lukumäärä

 Suojattava auringonpaisteelta



Tutustu käyttöohjeeseen

 Käyttöohjeet



Viimeinen käyttöpäivä

MD Lääkinnällinen laite



Valmistaja / Valmistuspäivä

MFGDT (Manufacturing date)



Maahantuaja

 Sveitsin valtuutettu edustaja

Raaka-aineet:

PC polykarbonaatti



POM Polyoksimetyyli

PA polyamidi

PP polypropeeni

PE polyeteeni

NL HANDLEIDING SERRES-OPVANGZAKSysteem

Het Opvangzakssysteem van Serres wordt tijdens medische procedures gebruikt om vloeistof en afscheidingen van patiënten te verzamelen voor afvoer. **Lees deze handleiding zorgvuldig voordat u het product installeert en met de procedure begint.** Het Serres-opvangzak-systeem mag alleen worden geïnstalleerd en gebruikt door personen die met het product vertrouwd zijn en mag alleen worden aangewend voor de door de fabrikant aangegeven doeleinden. Het is verboden het product anders te gebruiken dan in de instructies is beschreven. De fabrikant kan niet aansprakelijk worden gesteld indien het product wordt gebruikt op een wijze en/of voor doeleinden anders dan beschreven in deze Instructies. Het systeem is niet bestemd om te gebruiken in procedures waarbij weggezogen vloeistoffen opnieuw worden geïnjecteerd bij de patiënt. De Opvangzak is niet goedgekeurd voor monster- of staalverzamelingsdoeleinden, maar alleen voor verzameling en afvoer. Controleer voor gebruik van het product altijd of alle componenten van het systeem intact zijn. Het gebruik van defecte producten is strikt verboden.

Componenten van het systeem

De basiscomponenten van het systeem omvatten de opvangzak

Afbeelding A (eenmalig gebruik), de opvangpot en de grijze hoekconnector van de opvangpot **Afbeelding B** (herbruikbaar).

Het volume van de opvangzakken en -potten bedraagt 1000 ml, 2000 ml of 3000 ml, afhankelijk van het productmodel. **Afbeelding C** toont een overzicht van de verschillende componenten van het opvangzakssysteem.

- C1** Hoekconnector (grijs, bevestigd aan de opvangpot)
- C2** Patiëntconnector (wit, bevestigd aan de opvangzak)
- C3** Seriele poort (gebruikt wanneer de zakken in serie worden geschakeld)
- C4** Patiëntconnectorplugs
- C5** Overstroombeveiliging
- C6** Handgreep

De opvangzak is beschikbaar in verschillende versies en de installatie kan per versie verschillen. Zorg dat u de instructies van de juiste versie leest. In de afzonderlijke handleiding 'Accessoires' vindt u een beschrijving van de verschillende accessoires die voor het systeem beschikbaar zijn.

WAARSCHUWING! HET OPVANGZAKSysteem MAG ALLEEN WORDEN GEBRUIKT IN COMBINATIE MET ORIGINELE ONDERDELEN EN ACCESSOIRES VAN SERRES.

WAARSCHUWING! ALLE OPVANGZAKKEN EN PRODUCTEN GEMARKEERD MET HET SYMBOOL  ZIJN BODEOLED VOOR EENMALIG GEBRUIK. HERGEBRUIK IS STRIKT VERBODEN.

Installatie van het systeem

1. Het installeren van de opvangpot

Plaats de opvangpot rechtop in een bevestigingsbeugel **Afbeelding 1**. Er is een reeks bevestigingsbeugels beschikbaar voor het bevestigen van de opvangpot (rail-, wand-, tafel- en bedmodellen). De opvangpot kan ook op de pothouder in de verplaatsbare Serres-trolley worden geplaatst. Sluit de slang vanaf de vacuümbron aan op de grijze hoekconnector achter op de opvangpot.

2. Het installeren van een enkele opvangzak

2.1 Versies die niet zijn ingepakt en niet van tape zijn voorzien
Vouw de opvangzak uit en plaats de zak in de opvangpot.

Afbeelding 2.1

2.2 Versies die wel zijn ingepakt en van tape zijn voorzien
Plaats de zak zoals u deze aantreft in de opvangpot **Afbeelding 2.2** of volg de instructies in paragraaf 2.1.

WAARSCHUWING! DE OPVANGZAK MOET IN EEN OPVANGPOT VAN DEZELFDE AFMETINGEN WORDEN GEPLAATST.



WAARSCHUWING! ZORG DAT DE WAND VAN DE OPVANGZAK NIET BEKNED RAAKT TUSSEN DE POT EN DE DEKSEL.

3. Het installeren van meerdere opvangzakken (in serie geschakeld)

Wanneer er grote volumes vloeistof worden afgezogen, kunnen de Serres-opvangzakken in serie worden geschakeld met behulp van seriële slangen, vacuümslangen en T-connectoren. **Afbeelding 3.1.**

- Plaats de zakken in de opvangpotten zoals in paragraaf 2 en bevestig de zakken aan de potten door op het midden van het deksel te drukken. **Afbeelding 3.2.**

Als de opvangzak met dubbel filter wordt gebruikt, moet deze aan de laatste pot worden geplaatst (3).

- Verwijder de grijze hoekconnector (pot 2 en 3) en open de seriële poorten van de opvangzakken (zak 1 en 2) zoals getoond in **Afbeelding 3.3.**

- Verbind de opvangpotten met elkaar met behulp van afzonderlijke T-connectoren en slangen, zoals getoond in **Afbeelding 3.4**. Gebruik een schaar om de slang tot op de juiste lengte in te korten.

LET OP! DE T-CONNECTOR EN DE VACUÜMSLANG ZIJN HERBRUIKBAAR EN HOEVEN TUSSEN OPERATIES DOOR NIET TE WORDEN VERVANGEN.

- Sluit de seriële slangen voorzichtig via de geopende seriële poort van de opvangzak aan op de patiëntconnector van de volgende opvangzak. **Afbeelding 3.5.** Voor het beste resultaat adviseren we het gebruik van een vacuümoverdrachtsventiel voor de seriële

verbindingen van de grootste volumes vloeistof.

4. Het uitvouwen van de opvangzak

De opvangzak wordt geplaatst met behulp van vacuüm. Schakel de vacuümbron in **Afbeelding 4.1** en druk tegelijkertijd zacht op het midden van het deksel. Als de opvangzak is uitgevouwen, sluit u de patiëntconnector met uw vinger zodat het deksel wordt vastgezet aan de opvangpot. **Afbeelding 4.2**



WAARSCHUWING! CONTROLEER VOORAFGAAND AAN HET GEBRUIK OF ER EEN VACUUM TOT STAND IS GEBRACHT EN OF DE OPVANGZAK VOLLEDIG IS OPGEBLAZEN.

HERHAAL DE INSTALLATIE ALS DE FOLIE NIET RECHT IS GETROKKEN.

Sluit de patiëntslang aan op de patiëntconnector.
Het systeem is klaar voor gebruik.



De vacuümbron kan worden uitgeschakeld als de procedure niet onmiddellijk wordt gestart.

WAARSCHUWING: ER BESTAAT EEN RISICO OP BARSTEN VAN HET 1L-DEKSEL WANNEER DE OPVANGZAK LANGE TIJD ONDER HOOG VACUUM WORDT ACHTERGELDEN. HET IS RAADZAAM OM BIJ GEBRUIK VAN DE 1L-OPVANGZAK DE VACUÜMBRON UIT TE SCHAKELEN WANNEER DE PROCEDURE NIET ONMIDDELLIJK WORDT GESTART. CONTROLEER OF HET PRODUCT INTACT IS VOORAFGAAND AAN HET AFZUIGEN. DOET U DIT NIET, DAN KAN DIT LEIDEN TOT VERTRAGING VAN DE ESSENTIELE HANDELING.

Het gebruik van het opvangzakssysteem

Wanneer de afzuigfunctie is ingeschakeld, stroomt de vloeistof de opvangzak binnen. De opvangzak kan gedurende de gehele procedure worden gebruikt of totdat de opvangzak vol is. Wanneer de opvangzak vol is, sluit de overstroombeveiliging de afzuigfunctie af om te voorkomen dat er vloeistof in de afzuigbron terecht komt. Het hulpmiddel is bedoeld om de hoeveelheid vloeistof of afscheiding te meten die uit het menselijk lichaam is verwijderd. De schaalverdeling op de afzuigpot toont het volume van de afgezogen stoffen in milliliter. De nauwkeurigheid van de schaalverdeling is +/- 100 ml (alleen wanneer het vacuüm is ingeschakeld)

Personen die het Serres Suction Bag-systeem gebruiken, moeten passende veiligheidsmaatregelen nemen om zichzelf te beschermen tegen het in contact komen met vloeistoffen of afscheidingen van patiënten.

Probeer de trolley niet te verplaatsen door aan de patiëntslang te trekken.

Het gebruik van opvangzakken voorzien van stollingsmiddel (voorgevuld)

Sommige versies van de opvangzak zijn voorzien van een stollingsmiddel. **Afbeelding 5** dat de opgevangen vloeistof doet stollen. U gebruikt de voorgevulde opvangzakken op dezelfde wijze als reguliere opvangzakken. Houd er bij het meten van de hoeveelheid opgevangen vloeistof rekening mee dat de schaalverdeling op de opvangpot ook het in de opvangzak aanwezige stollingsmiddel.

Voorgevulde opvangzak 1 liter: 25 ml

Voorgevulde opvangzak 2 liter: 50 ml

Voorgevulde opvangzak 3 liter: 85 ml

Houd ook rekening met de normale afwijking van de schaalverdeling op de opvangpot. Als u aparte sachets gebruikt of een stollingsmiddel dat wordt verkocht als los poeder, dient u 25g / 35ml van het middel per liter vloeistof te gebruiken. Voeg via de seriële poort het stollingsmiddel toe aan de afzuigzak en sluit vervolgens de poort. Lees de waarschuwingen op de verpakking van het stollingsmiddel zorgvuldig.

Druk voorzichtig in de zak zodat het stollingsmiddel zich kan mengen met de vloeistoffen en het stollen kan worden bevorderd.
LET OP! INDIEN DE VOORGEVULDE OPVANGZAKKEN IN SERIE WORDEN GESCHAKELD, MOET DE VACUÜMBRON GEDURENDE DE VOLLEDIGE PROCEDURE ZIJN INGESCHAKELD.

LET OP! ZUIGZAKKEN MET STOLLINGSMIDDEL MOGEN NIET IN EEN RIOOL OF IN EEN SERRES NEMO-LEDIGINGSAPPARAAT WORDEN GELEEGD.

WAARSCHUWING: HET STOLLINGSMIDDEL MAG NIET GECONSUMEERD WORDEN. VERMIJD INADEMING EN CONTACT MET DE OGEN. HET STOLLINGSMIDDEL IS GLAD ALS HET NAT IS EN KAN UITGLIJDEN VEROORZAKEN ALS HET PER ONGELUK OP DE VLOER WORDT GEMORST.

Na de procedure

Ontkoppel na de opvangprocedure de patiëntslang en de hoekconnector (of de rechte connector of duocommector), evenals de seriële slang, indien in gebruik **Afbeelding 6.1**. Sluit de verbinding af met de patiëntconnectorplug die zich op de deksel van de opvangzak bevindt. Dicht bij seriële verbindingen ook de seriële poort af door op het midden van de deksel te drukken **Afbeelding 6.2**.

Schakel tenslotte de vacuümbron uit. **Afbeelding 6.3**. Til de opvangzak op van de handgreep **Afbeelding 6.4**.

WAARSCHUWING! SCHAKEL DE VACUÜMBRON NIET UIT VOORDAT U DE OPVANGZAK HEBT AFGESLOTEN.

LET OP! VERWIJDER HET HERBRUIKBARE VOCHTOPVANGRESERVOIR, GRIJZE HAAKSE STEKKER OF SILICONEN VACUÜMSLANG NIET ALS DIT NIET NODIG IS.

Het afvoeren van gebruikte producten

De opvangzakken, bekers voor monstername, maatbekers en seriële slangen van Serres zijn bedoeld voor eenmalig gebruik en moeten per patiënt worden vervangen. Als dezelfde patiënt

een langdurige behandeling ondergaat, wordt aanbevolen de opvangpot ten minste om de 24 uur te vervangen. Herbruikbare producten moeten buiten gebruik worden gesteld, indien ze beschadigd zijn geraakt of niet meer beantwoorden aan de operationele specificaties die de fabrikant nastreeft. Gebruikte of uit gebruik genomen producten moeten worden afgevoerd in overeenstemming met de recyclinginformatie op het etiket en volgens de specifieke instructies van het ziekenhuis. Opvangpotten die een stollingsmiddel bevatten, mogen niet worden geleegd een riool.

WAARSCHUWING! HERGEBRUIK VAN PRODUCTEN VOOR EENMALIG GEBRUIK IS STRIKT VERBODEN. HERGEBRUIK VERMINDET DE PRESTATIES VAN HET PRODUCT EN KAN LEIDEN TOT RISICO OP INFECTIE. HOUD BIJ HET HANTEREN VAN EEN GEBRUIKTE OPVANGZAK REKENING MET DE MOGELIJKE AANWEZIGHEID VAN BESMETTELijk AFVAL.

Het reinigen van herbruikbare producten

De opvangpot en hoekconnector kunnen worden gewassen (95 °C) en gereinigd in de autoclaaf (121 °C). Verwijder de grijze hoekconnector voor het wassen of reinigen in de autoclaaf. Controleer dat het product geen resten van reinigingsmiddelen bevat voordat u het reinigt in de autoclaaf. Het product niet meer dan 30 cycli autoclaveren. Adapters en beugels (exclusief 57815) kunnen worden gewassen (95 °C). De overige herbruikbare producten kunnen worden afgenoemd met een desinfectiemiddel.

Opslag

Bescherm de verpakkingen tegen vocht, vuil en stof. De producten voor eenmalig gebruik zijn bruikbaar tot 5 jaar na de datum op het etiket, met uitzondering van voorgevulde opvangzakken, die tot 2 jaar na de datum op het etiket kunnen worden gebruikt.

Melding van ernstige incidenten

Elk ernstig incident gerelateerd aan het gebruik van dit product dient te worden gemeld bij zowel de fabrikant als de gezondheidsautoriteit/bevoegde autoriteit van de locatie waar het

Gebruikte symbolen

LOT Partijcode

REF Catalogusnummer

 Niet hergebruiken

 Uit de buurt houden van regen

 Uit de buurt houden van zon

 Handleiding

MD Medisch hulpmiddel

MFGDT (Manufacturing date)

 CE-markering

 DEHP-vrij symbool

 Latexvrij

 Aantal

 Raadpleeg de handleiding

 Uiterste gebruiksdatum

 Fabrikant / productiedatum

 Importeur

 Gemachtigd vertegenwoordiger voor Zwitserland

Grondstoffen:

PC polycarbonaat
POM polyoxymethyleen
PA polyamide
PP polypropyleen
PE polyethyleen



CS PŘÍRUČKA PRO SYSTÉM ODSÁVACÍHO VAKU SERRES

Systém odsávacích vaku Serres Suction Bag System se používá během lékařských zákroků k zachycení kapalin a sekretů pacienta určených k likvidaci. **Před instalací produktu a zahájením výkonu si pečlivě přečtěte tuto příručku.** Systém odsávacího vaku Serres mohou instalovat a používat jen osoby dobře obeznámené s tímto produktem a produkt smí být používán jen k účelu, který stanovil výrobce. Použití v rozporu s pokyny je zakázáno. Výrobce nemene žádnou odpovědnost, pokud je produkt používán jiným způsobem a/nebo pro jiné účely, než uvádějí tyto pokyny. Systém není schválen pro použití, kdy by byla odsávaná kapalina injekčně zpět vracena pacientovi. Odsávací vak není schválen pro účely odebírání vzorků nebo testů, ale čistě a pouze pro shromáždění tekutin a jejich následnou likvidaci. Před použitím produktu se vždy ujistěte, že jsou všechny části systému neporušené. Použití vadných produktů je přesně zakázáno.

Součásti systému

Mezi základní součásti systému patří odsávací vak, obrázek A (jednorázový), láhev k odsávacím vakům - transparentní a pravouhlý konektor lahve - šedý, obrázek B (opakovaně použitelný). Odsávací vaky a lávky mají v závislosti na modelu produktu objem 1 000 ml, 2 000 ml nebo 3 000 ml. Součásti systému odsávacího vaku podrobněji představuje obrázek C.

C1 - konektor lahve - šedý (šedý, připojený k lávce k odsávacím vakům - transparentní)

C2 - spojka pacienta (bílá, připojená k odsávacímu vaku)

C3 - sériový port (používá se při zapojení vložek do série)

C4 - zátka připojení pacienta

C5 - ochrana proti přetečení

C6 - madlo pro přenášení

K dispozici jsou různé verze odsávacího vaku, přičemž jejich instalace se vzájemně liší. Přesvědčte se, zda jste si přečetli pokyny odpovídající dané verzi. V samostatné příručce Příslušenství je představena řada příslušenství dostupných pro tento systém.

UPOZORNĚNÍ: V SYSTÉMU ODSÁVACÍHO VAKU SE SMÍ POUŽÍVAT JEN ORIGINÁLNÍ DÍLY A PŘÍSLUŠENSTVÍ SERRES.

UPOZORNĚNÍ: VŠECHNY ODSÁVACÍ VAKY A PRODUKTY OZNAČENÉ SYMOLEM X JSOU JEDNORÁZOVÉ A JEJICH OPAKOVAZENÉ POUŽITÍ JE PŘESNĚ ZAKÁZÁNO.

Instalace systému

1. Instalace lávce k odsávacím vakům - transparentní

Láhev k odsávacím vakům - transparentní svisle zasuňte do držáku umístěněho na nástroji, obrázek 1. K dispozici je celá řada držáků pro instalaci lávky k odsávacím vakům - transparentní (k upevnění na tyč, stěnu, stůl a postel). Láhev k odsávacím vakům - transparentní je rovněž možné upevnit do držáku lávce na pojízdném vozíku Serres. Připojte hadičku ze zdroje podtlaku ke konektoru lahve - šedému na zadní straně lávky.

2. Instalace jednoho odsávacího vaku

2.1 Verze, které nejsou zabaleny a opatřené páskou

Rozvíjte odsávací vak a umístěte jej do lávky k odsávacím vakům - transparentní. Obrázek 2.1

2.2 Verze, které jsou zabaleny a opatřené páskou

Vak tak, jak je, umístěte do lávky k odsávacím vakům - transparentní, obrázek 2.2, nebo postupujte podle pokynů v části 2.1.

UPOZORNĚNÍ: ODSÁVACÍ VAK JE TŘEBA NAINSTALOVAT DO LÁVCE K ODSÁVACÍM VAKŮM - TRANSPARENTNÍ ODPOVÍDAJÍCÍ VELIKOSTI.



UPOZORNĚNÍ: ZAJISTĚTE, ABY SE FÓLIE ODSÁVACÍHO VAKU NEZACHYTILA MEZI LÁHEV A VÍKO.

3. Instalace několika odsávacích vaku (zapojení do série)

Při odsávání velkých objemů tekutin lze odsávací vaky Serres zapojit do série. Zapojení se provádí pomocí sériových hadiček, podtlakových hadiček a T-spojek. Obrázek 3.1

- Vložte vaky do lávky k odsávacím vakům - transparentní podle bodu 2 a nasadte vaky do lávky stisknutím středu víka. Pokud používáte odsávací vaky s dvojitým filtrem, musíte tento vak vložit do poslední lávky (3).

- Podle obrázku 3.3 sejměte konektor lahve - šedý (lávku 2 a 3) a otevřete sériové porty odsávacích vaku (vaky 1 a 2).

- Podle obrázku 3.4 vzájemně spojte lávky k odsávacím vakům - transparentní pomocí jednotlivých T-spojek a hadiček. Nůžkami upravte hadičky na vhodnou délku.

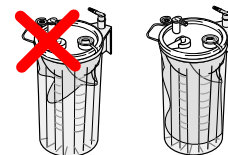
POZNÁMKA: T-SPOJKU A PODTLAKOVOU HADÍČKU LZE POUŽÍT OPAKOVAZENÉ A NENÍ TŘEBA JE MEZI OPERACEM VYMĚŇOVAT.

- Optrně zapojte sériové hadičky do otevřeného otvoru sériového portu v odsávacím vaku a do spojky pacienta v následujícím odsávacím vaku. Obrázek 3.5 Pro dosažení nejlepších výsledků doporučujeme používat přepínac vacuum shift v zapojení do série s největším množstvím tekutiny.

4. Rozvinutí odsávacího vaku

Odsávací vak je nainstalován pomocí podtlaku, obrázek 4.1. Zapněte

zdroj podtlaku a současně lehce stiskněte střed víka. Po narovnání odsávacího vaku zavřete spojku pacienta pomocí prstu tak, aby víko těsně přilhalo k lávce k odsávacím vakům - transparentní. obrázek 4.2.



UPOZORNĚNÍ: PŘED POUŽITÍM SE PŘESVĚDČTE, ZDA BYL VYTVOŘEN PODTLAK A ZDA JE ODSÁVACÍ VAK PLNĚ NAFOUKNUTÝ. JESTLIŽ SE FOLIE NEVYROVNALA, ZOPAKUJTE INSTALACI.



Ke spojce pacienta připojte hadičku pacienta. System je připravený k použití.

Pokud se postup ihned nespustí, je možné zdroj podtlaku vypnout.

UPOZORNĚNÍ: EXISTUJE RIZIKO, že pokud bude sací vak po dlouhou dobu ponechán pod vysokým podtlakem, může 1 litrové víko prasknout. Při použití 1 litrového sacího vaku se doporučuje zdroj podtlaku vypnout, pokud po nějakou dobu nedojde k zahájení postupu. Před spuštěním odsávání zkontrolujte neporušený stav produktu. Pokud to neuděláte, může dojít k prodlevě při zahájení kritické operace.

Použití systému odsávacího vaku

Při zapnutém sání natékající tekutiny do odsávacího vaku. Odsávací vak lze používat v průběhu celého výkonu, nebo dokud není plný. Jakmile je odsávací vak plný, vypne ochrana proti přetečení sání a zabrání natečení tekutiny do zdroje podtlaku. Zdravotnický prostředek je určen k měření množství tekutin a sekretů odebraných z lidského těla. Stupnice na sací nádobce indikuje objem odsáté tekutiny v milimetrech. Přesnost této stupnice je +/- 100 ml (pouze pokud je zapnuto odsávání).

Osoby používající systém odsávacího vaku Serres by mely podniknout příslušná bezpečnostní opatření zabírající jejich kontaktu s tekutinami nebo sekrety pacienta.

Nesnažte se pohybovat vozíkem taháním za hadičku pacienta

Použití odsávacích vaku s želirující látkou (předem naplněných želirující látkou)

Některé verze odsávacích vaku obsahují želirující látku, obrázek 5, která ztužuje odsávanou tekutinu. Odsávací vaky přednaplněné želirující látkou se používají podobně jako běžné odsávací vaky. Při měření objemu odsáté tekutiny je třeba mít na paměti, že hodnota odčtená na stupnici na lávce k odsávacím vakům - transparentní již zahrnuje příslušné množství želirující látky v odsávacím vaku.

1l odsávací vak přednaplněný želirující látkou: 25 ml

2l odsávací vak přednaplněný želirující látkou: 50 ml

3l odsávací vak přednaplněný želirující látkou: 85 ml

Kromě toho je nutné brát v potaz i běžnou přípustnou odchylku stupnice lávky k odsávacím vakům - transparentní. Používejte-li samostatné sáčky nebo ztužující látku prodávanou jako samostatný prášek, použijte 25 g nebo 35 ml látky na jeden litr tekutiny. Přidejte do odsávacího vaku ztužující činidlo skrze sériový průchod a průchod uzavřete. Respektujte varování na balení želirující látky.

Jemné zmáčknutí vaku pomůže promíchat ztužovací činidlo a tekutiny, což podporuje tuhnutí.

POZNÁMKA: POKUD SE TYTO ODSÁVACÍ VAKY PŘEDNAPLNĚNÉ ŽELIRUJÍCÍ LÁTKOU POUŽÍVÁJÍ V ZAPOJENÍ DO SÉRIE, MUSÍ BÝT ZDROJ PODTLAKU ZAPNUTÝ PO CELOU DOBU LÉKAŘSKÉHO VÝKONU.

POZNÁMKA: ODSÁVACÍ VAKY OBSAHUJÍCÍ ZTUŽOVACÍ ČINIDLO NESMÍ BÝT VYPRAZDŇOVÁNY DO KANALIZACE NEBO DO VYPRAZDŇOVACÍHO PROSTŘEDKU SERRES NEMO.

UPOZORNĚNÍ: ZTUŽOVACÍ ČINIDLO NENÍ URČENO KE KONZUMACI. NEVDECHUJTE HO A ZABRAŇTE JEHO VNIKNUТИ DO OCÍ. VLHKÉ ZTUŽOVACÍ ČINIDLO JE KLUZKÉ A V PŘÍPADĚ NÁHODNÉHO ROZLITÍ NA PODLAHU ZPŮSOBUJE RIZIKO UKLOUZNUTÍ.

Po lékařském výkonu

Po dokončení odsávání odpojte hadičku pacienta a konektor lahve - šedý (případně konektor pro hadice CH30 nebo konektor - pro současné odsávání ze dvou míst) a sériovou hadičku, byla-li použita, obrázek 6.1. Připojovací místo uzavřete zátkou pro spojku pacienta, která je k dispozici na výku odsávacího vaku. V případě sériových připojení zapojte také sériový port stisknutím středu krytu, obrázek 6.2. Nakonec vypněte zdroj podtlaku, obrázek 6.3. Odsávací vak zdvihnete za madlo, obrázek 6.4.

UPOZORNĚNÍ: ZDROJ PODTLAKU NEVYVÍPNEJTE, DOKUD NEUZAVŘETE ODSÁVACÍ VAK.

POZNÁMKA: NELIKVIDUJTE ANI ZBYTEČNĚ NEODSTRAŇUJTE ODSÁVACÍ NÁDRŽ NA OPAKOVAÑE POUŽITÍ, ŠEDÝ ŠÍKMÝ KONEKTOR NEBO SILIKONOVÉ PODTLAKOVÉ VEDEÑI.

Likvidace použitých produktù

Odsávací vaky Serres, sběrné nádoby, odměrné nádoby a sériové hadičky jsou na jedno použití a pro každého pacienta musí být použity nové. Podstupuje-li přís-lušný pacient dlouhodobý zákok, doporučuje se odsávací vak vyměnit alespoň každých 24 hodin. Opakovaně použitelné produkty je třeba vyřadit, dojde-li k jejich poškození nebo pokud už nespĺňají výrobcem zamýšlené provozní specifikace. Použité a vyřazené produkty musí být zlikvidovány v

souladu s recyklacními symboly a konkrétními pokyny nemocnice. Odsávací vaky obsahují ztužující látky a nesmí se vylévat do kanalizace.

UPOZORNĚNÍ: OPAKOVAÑE POUŽITÍ JEDNORÁZOVÝCH PRODUKTÙ JE PŘÍSNĚ ZAKÁZÁNO. OPAKOVAÑE POUŽITÍ ZHORŠUJE PROVOZNÍ VLASTNOSTI PRODUKTU A MŮŽE VĚST K RIZIKU INFEKCE. PŘI MANIPULACI S POUŽITÝM ODSÁVACÍM VAKEM JE TŘEBA MÍT NA PAMĚTI, ŽE MŮŽE OBSAHOVAT INFEKČNÍ ODPAD.

Čistění opakovaneñ použitelných produktù

Láhev k odsávacím vakuům - transparentní a konektor láhve - šedý je možné omývat (95 °C) a sterilizovat v autoklávu (121 °C). Před omýváním nebo autoklávo-váním sejměte šedou konektor lahve - šedý. Před autoklávováním se ujistěte, že výrobek neobsahuje zbytky čisticí látky. Adaptory a držáky (s výjimkou 57815) lze myt (95 °C). Nepřekrajujte 30 cyklů sterilizace výrobku v autoklávu. Ostatní opakovaneñ použitelné produkty je možné otírat dezinfekčním prostředkem.

Skladování

Obaly chraňte před vlhkostí, nečistotami a prachem. Odsávací vaky přednaplněné želírující látkou a želírující látku lze používat z roky od data uvedeného na štítku, ostatní jednorázové produkty lze používat 5 let od data uvedeného na štítku.

Hlášení závažných incidentù

Jakýkoliv závažný incident související s používáním tohoto produktu musí být nahlášen výrobcí a zdravotnímu úřadu / kompetentnímu orgánu státní správy v zemi, kde byl produkt nainstalován.

Použité symboly

LOT Kód dávky

REF Katalogové číslo

 Nepoužívejte opakovaneñ

 Chraňte před deštěm

 Chraňte před slunečním světlem

 Návod k obsluze

MD Zdravotnický prostředek

MFGDT (Manufacturing date)

 značka CE

 Symbol Neobsahuje DEHP

 Neobsahuje latex

 Množství

 Viz návod k obsluze

 Datum spotřeby

 Výrobce / datum výroby

 Dovozce

 Zplnomocněný zástupce pro Švýcarsko

Suroviny:

PC polykarbonát
POM polyoxymethylene
PA polyamid
PP polypropylen
PE polyethylen



SK NÁVOD K SYSTÉMU ODSÁVACIEHO VAKU SERRES

Odsávací vakový systém Serres Suction Bag System sa používa počas lekárskych zákrokov na odber tekutín a sekrétov za účelom ich likvidácie od pacientov. Pred inštaláciou produktu a začiatkom postupu si dôkladne prečítajte tento návod. Systém odsávacieho vaku Serres môžu inštalovať a používať len osoby, ktoré tento produkt poznajú, a môže sa používať len na účel stanovený výrobcom. Použitie v rozpore s pokynmi je zakázané. Výrobca nebebude niesť zodpovednosť v prípade, že sa produkt používa iným spôsobom a/alebo na účely iné ako sú účely popísané v týchto pokynoch. Systém nie je schválený na použitie v postupoch, pri ktorých sa nasávaná tekutina vstrekuje späť pacientovi. Odsávací vak nie je schválený na účely odberu vzoriek, ale ten na ich zber a likvidáciu. Pred použitím produktu sa vždy presvedčte, že všetky časti systému sú neporušené. Používanie chybných produktov je prísnie zakázané.

Diely systému

Medzi základné diely systému patrí odsávací vak **Obrázok A** (na jedno použitie), nádoba k odsávacím vakom - transparentná a konektor nádoby - **Sedý Obrázok B** (použiteľný viackrát). Objem odsávacích vakov a kanistrov je 1 000 ml, 2 000 ml alebo 3 000 ml v závislosti od modelu produktu. Diely systému odsávacieho vaku sú podrobnejšie vysvetlené na **Obrázku C**.

C1 Konektor nádoby

(šedý, pripojený k nádobe k odsávacím vakom - transparentnej)

C2 Konektor pacienta (biely, pripojený k odsávaciemu vaku)

C3 Sériový port (používa sa vtedy, keď sú puzdrá sériovo zapojené)

C4 Pripojovacia zátka pacienta

C5 Ochrana proti pretečeniu

C6 Zdvihacie držadlo

Existujú rôzne verzie odsávacieho vaku a ich inštalácia sa môže lísiť. Uistite sa, že ste si prečítaли pokyny spojené so správnou verziou. V osobitnom návode s

názvom Príslušenstvo sa nachádza zoznam príslušenstva dostupného pre systém.

VÝSTRAHA! V SYSTÉME ODSÁVACIEHO VAKU SA MÔŽU POUŽÍVAŤ LEN ORIGINÁLNE NÁHRADNÉ DIELY A PRÍSLUŠENSTVO SERRES.

VÝSTRAHA! VŠETKY ODSÁVACIE VAKY A PRODUKTY, KTORÉ BOLI OZNAČENÉ SYMBOLOM SÚ URČENÉ NA JEDNO POUŽITIE A ICH OPÁTOVNÉ POUŽITIE JE PRÍSNE ZAKÁZANÉ.

Inštalácia systému

1. Inštalácia nádoby k odsávacím vakom - transparentnej

Nádobi k odsávacím vakom - transparentnú vložte do držiaka v vzpriamenej polohe Obrázok 1. Na inštaláciu nádoby k odsávacím vakom - transparentnej sú k dispozícii rôzne držiaky (modely na tyč, stenu, stôl a posteľ). Nádoba k odsávacím vakom - transparentná sa dá namontovať na držiak nádoby v pohyblivom voziku Serres. Trubicu zo zdroja vakuáu pripojte k šedému konektoru nádoby v zadnej časti kanistra.

2. Inštalácia jednoduchého odsávacieho vaku

2.1 Verzie, ktoré neboli zabalené a prekryté páskou Otvorte odsávací vak a vložte ho do nádoby k odsávacím vakom - transparentnej.

Obrázok 2.1

2.2 Verzie, ktoré boli zabalené a prekryté páskou Vložte vak tak ako je do nádoby k odsávacím vakom - transparentnej **Obrázok 2.2** alebo postupujte podľa pokynov v časti 2.1.

VÝSTRAHA! ODSÁVACÍ VAK SA MUSÍ NAINŠTALOVAŤ DO NÁDOBKY K ODSÁVACÍM VAKOM - TRANSPARENTNEJ A S ROVNAKOU VEĽKOSŤOU.



VÝSTRAHA! UISTITE SA, ŽE FÓLIA ODSÁVACIEHO VAKU NEUVIAZLA MEDZI NÁDOBU A VEKOM.

3. Inštalácia niekoľkých odsávacích vakov (sériové zapojenie)

Ked' sa odsávajú veľké objemy tekutiny, odsávacie vaky Serres sa dajú sériovo zapojiť so sériovými trubicami, vákuovými trubicami a T-spojkami. **Obrázok 3.1.**

- Vaky vložte do nádob k odsávacím vakom transparentných ako v časti 2 a pripojte ich

K nádobám s plátením stredu veka. **Obrázok 3.2.**

Ak sa použije odsávací vak s duálnym filtrom, musí byť vložený do posledného kanistra [3].

- Vyberte šedý konektor nádoby (nádoby 2 a 3) a podľa **Obrázka 3.3** otvorte sériové porty odsávacích vakov (vaky 1 a 2).

- Nádoby k odsávacím vakom - transparentné pripojte k sebe s osobitnými T-spojkami a trubicami podľa Obrázka 3.4. Nožnicami odstráhnite trubicu na vhodnú dĺžku.

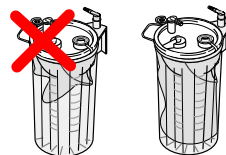
POZNÁMKA! T-SPOJKA A VÁKUOVÁ TRUBICA SA DAJÚ POUŽIŤ VIACKRÁT A NEMUSIA SA MEDZI JEDNOTLIVÝMI OPERÁCIAMI VYMIEŇAŤ.

- Sériové trubice opatrne pripojte cez otvor v otvorenom sériovom porte v odsávacom vaku ku konektoru pacienta nasledujúceho odsávacieho vaku. **Obrázok 3.5.** Na dosiahnutie najlepšieho účinku sa doporuča použiť vákuum shift na sériové zapojenia najväčších objemov kvapalín.

4. Otvorenie odsávacieho vaku

Odsávací vak sa inštaluje použitím vakuáu. Zapnite vákuový zdroj

Obrázok 4.1 a súčasne jemne stlačte stred vrchnáka. Po prestreli odsávacieho vaku uzavrite konektor pacienta pomocou prsta tak, že veko utesní nádobu k odsávacím vakom - transparentnú. **Obrázok 4.2**



VÝSTRAHA! PRED POUŽITÍM SA UISTITE, ŽE BOLO VYTVORENÉ VÁKUUM A ŽE ODSÁVACÍ VAK JE ÚPLNE NAHUSTENÝ. ZOPAKUJE INŠTALÁCIU AK SA FÓLIA NEVYROVNALA.

Trubicu pacienta pripojte ku konektoru pacienta. Systém je pripravený na použitie.

Zdroj podtlaku sa môže vypnúť, ak sa záクロk nezačne okamžite.

VÝSTRAHA: HROZÍ RIZIKO, ŽE AK SA ODSÁVACÍ VAK S OBJEMOM 1 L PONECHÁ DLHŠÍ ČAS POD VYSOKÝM PODTLAKOM, JEHO VEO PRASKNE. PRI POUŽITÍ ODSÁVACIEHO VAKU S OBJEMOM 1 L SA ODPORÚČA, ABY SA V PRÍPADE, ŽE SA ZÁKROK V KRÁTKOM ČASE NEZAČNE, ZDROJ PODTLAKU VYPOL. PRED ZAČATÍM ODSÁVANIA SKONTROLUJTE, ČI JE VÝROBOK NEPORUŠENÝ. V OPAČNOM PRÍPADE MÔŽE DÔJST K ONESKORENIU ZAČATIA KRITICKEJ OPERÁCIE.

Používanie systému odsávacieho vaku

Ked' je inštalávacie zapnuté, tekutina prídri dovnútra odsávacieho vaku. Odsávací vak sa dá použiť počas celého postupu alebo až po naplnenie odsávacieho vaku. Ked' sa odsávací vak naplní, ochrana proti pretečeniu odpojí odsávanie a zabráni toku tekutiny do zdroja odsávania. Zariadenie je určené na meranie množstva kvapalín a sekrétov odstránených z ľudského tela. Mierka na sacom kanistri zobrazuje objem nasátej substancie v milimetroch. Presnosť mierky je +/-100 ml (len pri zapnutom podtlaku).

Osoby, ktoré používajú systém odsávacích vreciek Serres, musia prijať vhodné bezpečnostné opatrenia, aby sa chránili pred kontaktom s tekutinami alebo sekrétni pacienta.

Nepokúšajte sa pohybovať vozíkom tak, že budete t'aháť za hadičku pacienta.

Používanie odsávacích vakov vybavených želírujúcim činidlom

Niektoľ verzie odsávacích vakov obsahujú želírujúce činidlo. Obrázok 5, ktoré určí tuhnutie odsávanej kvapaliny. Odsávacie vaky so želírujúcim činidlom používajte podobne ako bežné odsávacie vaky. Pri meraní objemu odsávanej tekutiny si uvedomte, že mierka na nádobe k odsávacím vakom - transparentnej zahŕňa aj množstvo želírujúceho činidla, ktoré sa nachádza v odsávacom vaku.

1 l odsávací vak so želírujúcim činidlom: 25 ml

2 l odsávací vak so želírujúcim činidlom: 50 ml

3 l odsávací vak so želírujúcim činidlom: 85 ml

Okrem toho zoberte do úvahy bežnú toleranciu mierky nádoby k odsávacím vakom - transparentnej. Ak používate samostatne vrecká alebo želírujúce činidlo ako samostatný prášok, použite 25 g/35 ml látky na jeden liter tekutiny.

Do odsávacieho vrecka pridať tvrdidlo cez sériový port a následne zatvorte port. Venujte pozornosť upozorneniam na balíčku so želírujúcim činidlom.

Jemné stlačenie vrecka pomôže zmiešať tvrdidlo a tekutiny podporujúce tuhnutie.

POZNÁMKA! PRI POUŽITÍ ODSÁVACÍCH VAKOV SO ŽELÍRUJÚCIM ČINIDLOM V SÉRIOVOM ZAPOJENÍ MUSÍ BYŤ ZDROJ VÁKUA ZAPNUTÝ POČAS TRVANIA CELÉHO POSTUPU.

POZNÁMKA!! ODSÁVACIE VRECKÁ OBSAHUJÚCE SPEVNÚVAJÚCU LÁTKU SA NESMÚ VYPRÁZDNÍ DO KANALIZÁCIE ANI DO ZARIADENIA NA VYPRÁZDŇOVANIE SERRES NEMO.

VÝSTRAHA: ZABRÁNTE POŽITIU TVRDIDLA. ZABRÁNTE VDÝCHNUTIU A KONTAKTU
S OČAMI. SPEVŇUJÚCA LÁTKA JE KLZKÁ, KEĎ JE MOKRÁ, A MÔŽE SPÔSOBIŤ RIZIKO POŠMYKNUTIA, AK SA NÁHODNE ROZLEJE NA PODLAHU.

Po skončení postupu

Po skončení postupu odsávania odpojte trubicu pacienta a šedý konektor nádoby (pripradne konektor pre hadice CH30 alebo konektor na súčasné odsávanie z dvoch miest) a sériovú trubicu, ak sa používa **Obrázok 6.1**. Pripojenie s konektormi pacienta zatvorte zátkou, ktorá sa nachádza na veku odsávacieho váku.

Pri sériových zapojeniac tiež pripojte sériový port tak, že stlačíte stred uzáveru.

Obrázok 6.2.

Napokon vypnite zdroj vákuu. **Obrázok 6.3.** Odsávací vak zdvihnite z držadla
Obrázok 6.4.

VÝSTRAHA! ZDROJ VÁKUA VYPNITE AŽ PO ZATVORENÍ ODSÁVACIEHO VÁKU.

POZNÁMKAI OPAKOVANÉ POUŽITEĽNÚ ODSÁVACIU NÁDOBУ, UHLOVÝ KONEKTOR ALBO SILIKÓNOVÉ PODTLAKOVÉ HADIČKY NELIKVIDUJTE ANI ZBYTOČNE NEODSTRÁŇUJTE.

Likvidácia použitých produktov

Odsávacie vaky Serres, zberné nádobky, meracie nádobky a sériové trubice sú určené na jedno použitie a musia sa tak pri každom pacientovi vymeniť. Ak jeden pacient podstupuje dlhodobú liečbu, odsávací kanister sa odporúča vymeniť minimálne raz za 24 hodín. Opäťovne použiteľné produkty sa musia vyradiť z prevádzky, ak sa poškodili alebo už nevyhovujú určeným prevádzkovým

špecifikáciám výrobcu. Použité alebo vyradené produkty sa musia zlikvidovať v súlade s recykláčnym označením a pokynmi špecifickými pre nemocnicu. Odsávacie vaky obsahujúce želízajúce sa nesmú vylevať do kanalizácie.

VÝSTRAHA! OPÄŤOVNÉ POUŽITIE PRODUKTOV URČENÝCH NA JEDNO POUŽITIE JE PRÍSNE ZAKÁZANÉ. OPÄŤOVNÝM POUŽÍVANÍM SA ZNIŽUJE VÝKON PRODUKTU A MÔŽE VZNIKNÚŤ RIZIKO INFEKCIE. PRI MANIPULÁCIÍ S POUŽITÝM ODSÁVACÍM VAKOM BY STE SI MALI UVEDOMIŤ, ŽE MÔŽE OBSAHOVAŤ INFEKČNÝ ODPAD.

Čistenie produktov určených na viacero použitia

Nádoba k odsávaciam vakom - transparentná a konektor nádoby sa dajú umyť (95 °C) a vycistiť pomocou autoklávu (121 °C). Pred umývaním alebo autoklávovo - vaním odstráňte šedý konektor nádoby. Pred autoklávovaním sa uistite, že produkt neobsahuje zvyšky čistiacej látky. Produkt nedávajte do autoklávu na viac ako 30 cyklov. Adaptéry a držiaky (okrem 57815) sa dajú prať (95 °C). Ostatné produkty určené na viacero použitia sa dajú vytrrieť dezinfekčným činidlom.

Skladovanie

Obaly chráňte pred vlhkost'ou, špinou a prachom. Produkty určené na jedno použitie sa dajú použiť do 5 rokov od dátumu uvedeného na obale, okrem odsávacích vakov so želízajúcim činidlom, ktoré sa môžu použiť do 2 rokov po dátume uvedenom na obale.

Ohlasovanie závažných nehôd

Každá závažná nehoda súvisiaca s používaním tohto výrobku sa musí ohlašiť výrobcovi aj zdravotníckemu/príslušnému orgánu v krajinе, kde je výrobok nainštalovaný.

Použité symboly

LOT Kód šarže

REF Katalógové číslo

 Nepoužívajte opakovane

 Chráňte pred dažďom

 Chráňte pred slnečným svetlom

 Prevádzkové pokyny

MD Zdravotnícka pomôcka

MFGDT (Manufacturing date)

 značka CE

 Symbol Neobsahuje DEHP

 Neobsahuje latex

 Množstvo

 Pozrite si návod na používanie

 Dátum spotreby

 Výrobca / dátum výroby

 Dovozca

 Švajčiarsky autorizovaný zástupca

Suroviny:

PC polykarbonát

POM polyoxymetylén

PA polyamid

PP polypropylén

PE polietylén



TR SERRES EMİS TORBASI SİSTEMİ KİLAVUZU

Serres Emis Torbası Sistemi, tıbbi prosedürler esnasında hasta sıvılarının ve salgılarının atılması sırasında kullanılmaktadır. **Ürünü kurmadan ve İşleme başlamadan önce, lütfen bu kılavuzu dikkatlice okuyun.** Serres emis torbası sistemi, yalnızca ürün hakkında bilgisi olan kişiler tarafından kurulup kullanılabilir ve yalnızca üreticinin belirttiği amaç için kullanılmalıdır. Talimatlar dışında kullanılması yasaktır. Ürün bu talimatlarında tanımlanmayan bir şekilde veya bir amaç için kullanılması halinde üretici sorumluluğu taşımamaktadır. Sistem, emilen sıvının hasta geri enjekte edildiği prosedürlerde kullanım için onaylanmamıştır. Emis Torbası, numune veya örnek alma işlemleri için değil, yalnızca toplama ve atma işlemleri için onaylıdır. Ürünü kullanmadan önce, sistemin tüm parçalarının sağlam olduğundan emin olun. Arızalı ürünlerin kullanılması kesinlikle yasaktır.

Sistemin Parçaları

Sistemin temel parçaları emis torbası **Şekil A** (tek kullanımlık), emme kutusu ve gri, dik açılı kutu konektörünü **Şekil B** (tekrar kullanımlı) içerir. Emis torbaları ve kutularının hacmi ürün modeline göre 1.000 ml, 2.000 ml veya 3.000 ml'dir. Emis torbası sisteminin parçaları daha detaylı olarak **Şekil C**'de sunulmaktadır.

C1 Açılı konektör (gri, emme kutusuna takılı)

C2 Hasta konektörü (beyaz, emis torbasına takılı)

C3 Seri portu (ikutular seri şekilde bağlılığında kullanılır)

C4 Hasta bağlantı tıkaçı

C5 Taşma koruması

C6 Kalırdırma kolu

Emis torbasının farklı versiyonları mevcuttur ve kurulumları birbirinden farklı olabilir. Doğru versiyonda ilgili talimatları okuduğunuzdan emin olun. Aksesuarlar başlıklı ayrı bir kılavuzda, sistem için mevcut aksesuar çeşitleri belirtilmektedir.

UYARI!! EMİS TORBASI SİSTEMİNDE YALNIZCA ORİJİNAL SERRES PARÇALARI VE AKSESUARLARI KULLANILABİLİR.

UYARI!! TÜM EMİS TORBALARI VE İŞARETİNI TAŞIYAN ÜRÜNLER TEK KULLANIMLIKTIR VE TEKRAR KULLANILMALARI KEŞİNLİKLE YASAKTIR.

Sistemin Kurulumu

1. Emme kutusunun kurulumu

Emme kutusunu bir kelepçeye dik konumda yerleştirin **Şekil 1**. Emme kutusunun kurulumu için kelepçe çeşitleri mevcuttur (ray, duvar, masa ve yatak modelleri). Emme kutusu, taşınabilir Serres arabasındaki kutu tutucusuna da monte edilebilir. Vakum kaynağından gelen hattı kutunun arkasındaki gri, açılı konektöre bağlayın.

2. Tekli emis torbasının kurulumu

2.1 Ambalajlı ve bantlı olmayan versiyonlar

Emis torbasının katı bölümünü açın ve emme kutusuna yerleştirin. **Şekil 2.1**

2.2 Ambalajlı ve bantlı versiyonlar

Torbayı emme kutusunda olduğu gibi yerleştirin **Şekil 2.2** veya bölüm 2.1'deki talimatlara uyın.

UYARI!! EMİS TORBASI EŞİT BOYUTTAKİ BİR EMME KUTUSUNA YERLEŞTİRİLMELİDİR.



UYARI!! EMİS TORBASI FİLMİNİN KUTU İLE KAPAK ARASINDA TAKILI KALMADIĞINDAN EMIN OLUN.

3. Birden fazla emis torbasının kurulumu (seri bağlantı)

Yüksek hacimli sıvılar aspire edileceğse Serres emis torbaları seri tüpler, vakum tüpleri ve T konektörler ile seri halinde bağlanabilir. **Şekil 3.1**

- Torbaları Bölüm 2'de gösterildiği gibi emme kutularına yerleştirin ve kapağın ortasına bastırarak torbaları kutulara sabitleyin ve açın. **Şekil 3.2**

Çift Filtreli Emis torbası kullanılıyorsa, en son kutuya (3) yerleştirilmelidir.

- Gri, açılı konektörü (ikutular) ve emis torbalarının seri portunu (torba 1 ve 2) çıkarın, **Şekil 3.3**.

- Emme kutularını **Şekil 3.4'te** belirtilen şekilde ayrı T konektörleri ve tüpleriyle birbirine bağlayın. Tüp uygún uzunluğa kesmek için makas kullanın.

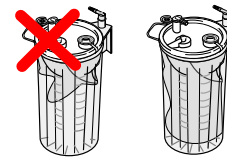
NOT! T KONEKTÖR VE VAKUM TÜPÜ TEKRAR KULLANILABİLİR VE OPERASYONLAR ARASINDA DEĞİŞİRTİRMESİ GEREKMEDİ.

- Seri tüpleri, emis torbasındaki açık seri portu girişinden dikkatli şekilde geçirerek sonraki emis torbasının hasta konektörüne bağlayın. **Şekil 3.5**.

En iyi performans için, en fazla sıvı miktarına sahip seri bağlantılar için her vakum değiştiricisi kullanmanızı öneriz.

4. Emis torbasının katı bölümünün açılması

Emis torbası vakum kullanılarak kurulur. Vakum kaynağını açın (**Şekil 4.2**) ve aynı anda kapağın ortasına hafifçe bastırın. Emis torbası düzleşince, parmağınızı kullanarak hasta konektörünü kapatın ve kapağın emme kutusunu iyice kapamasını sağlayın. (**Şekil 4.2**)



UYARI!! KULLANMADAN ÖNCЕ VAKUMUN SAĞLANDIĞINDAN VE EMİS TORBASININ TAMAMEN ŞİRİLDİĞİNDEN EMIN OLUN. FILM DÜZELMEMİŞSE KURULUM İŞLEMİNİ TEKRARLAYIN.

Hasta tüpünü hasta konektörüne bağlayın. Sistem artık kullanıma hazır.



Prosedür hemen başlatılmazsa vakum kaynağı kapatılabilir.

UYARI!! 1 LİTRE KAPASİTELİ EMME TORBASI KAPAĞININ UZUN SÜRE YÜKSEK VAKUMA MARUZ KALDIĞINDA ÇATLAMA İHTİMALI BULUNMAKTADIR. 1 LİTRE KAPASİTELİ EMME TORBASI KULLANILDIĞINDA PROSEDÜR HEMEN BAŞLATILMAZSA VAKUM KAYNAĞI KAPATILABİLİR. EMME İŞLEMİNE BAŞLAMADAN ÖNCĘ ÜRÜNÜN ZARAR GÖRMEDİĞİNDEN EMIN OLUN. BUNUN KONTROL EDİLMEMESİ CİDDİ BİR OPERASYONUN GEÇ BAŞLAMASINA NEDEN OLABİLİR.

Emis torbası sisteminin kullanılması

Emis torbası takılıyken sıvı emis torbası içine akar. Emis torbası işlem boyunca veya torba dolana kadar kullanılabilir. Emis torbası dolduğunda, taşma koruması, emişi keser ve sıvının emişi kaynağının akmasına önlüyor. Cihaz insan vücudundan atılan sıvıların ve salgıların miktarını ölçmek için tasarlanmıştır. Emme kabının üzerindeki ölçük emilen maddenin hacmini mililitre cinsinden gösterir. Ölçeğin hassasiyeti +/- 100 ml'dir (sadece vakum açığının).

Serres Emis Torbası Sistemi'ni kullanan kişiler, kendilerini hasta sıvıları veya salgılarıyla temas etmekten korumak için uygun güvenlik önlemlerini almalıdır.

Hastaya giden borudan tutarık masayı hareket ettirmeye çalışmayan.

Katilaştıracı madde içeren emis torbalarının kullanılması (Jel dolgulu)
Bazı emis torbası versiyonları, aspire edilen sıvıyla katilaştıran bir madde (**Şekil 5**) içerir. Normal emis torbalarına benzer jelli emiş torbaları kullanılır. Aspire edilen sıvının hacmi ölçülürken, emme kutusundaki ölçüğün aynı zamanda emis torbasında bulunan katilaştıracı madde miktarını da göstereceğini unutmayın.

1'lü jelli emis torbası: 25 ml

2'lü jelli emis torbası: 50 ml

3'lü jelli emis torbası: 85 ml

Buna ek olarak emme kutusunun ölçüğünün standart toleransını da dikkate alın. Farklı tek dozlu paketler veya ayrı toz olarak satılan katilaştıracı maddeler kullanıyorsanız, her bir litre sıvı için 25 gr / 35 ml madde kullanın.

Seri portu üzerinden emis torbasına katilaştıracı ilave edin ve ardından portu kapatın. Katilaştıracı madde paketinin üzerindeki uyarılarla uyın.

Torbanın yavaşça sıklaması katilaştıracıyı ve katilaşmaya yardımcı olan sıvıları karıştırımıya yardımcı olur.

NOT! JELLİ EMİS TORBALARI SERİ BAĞLANTILARDA KULLANILIRSA, VAKUM KAYNAĞI TÜM EMİS İŞLEMİ BOYUNCA ÇALIŞTIRILMALIDIR.

NOT! KATILAŞTIRICI MADDE İÇEREN EMİS TORBALARI KANALİZASYONA VEYA SERRES NEMO BOŞALTMA CIHAZINA BOŞALTILMAMALIDIR.

UYARI: KATILAŞTIRICI YEMEYİN. SOLUMAKTAN VE GÖZLERİ TEMASINDAN KAÇININ. KATILAŞTIRICI MADDE ISLAKKEN KAYGANDIR VE YANLIŞLIKLA YERE DÖKÜLMESİ KAYMA TEHLİKESİNE YOL AÇABİLİR.

İşlemden sonra

Emis işleminden sonra hasta tüpü ve açılı konektörü (veya alternatif olarak düz konektör veya iki düz konektör) ve eğer kullanılmışsa seri tüpünü çıkarın (**Şekil 6.1**). Emis torbası kapağındaki tıkaçla hasta konektörü ile bağlantıyı kapatın. Ayrıca seri bağlantıarda kapağın ortasına bastırarak seri bağlantı noktasını da takın (**Şekil 6.2**).

Son olarak vakum kaynağını kapatın. (Şekil 6.3). Tutma kolunu kullanarak emiş torbasını kaldırın (Şekil 6.4).

UYARI! EMİŞ TORBASINI KAPATMADAN ÖNCE VAKUM KAYNAĞINI KAPATMAYIN.

NOT! YENİDEN KULLANILABİLİR EMME KUTUSU, GRI AÇILI KONEKTÖR VEYA SILIKON VAKUM TÜPÜNÜ ATMAYIN VEYA GEREKSİZ YERE ÇIKARMAYIN.

Kullanılan ürünlerin imhası

Serres emiş torbaları, toplama kapları, ölçü kapları ve seri tüpler tek kullanımlıktır ve her hasta için değiştirilmelidir. Aynı hastada uzun süreli bir tedavi uygulanırsa, emiş torbasının en az 24 saatte bir değiştirilmesi önerilir. Yeniden kullanılabilir ürünler hasar gördüğünde veya artık üreticinin amaçladığı çalışma özelliklerini karşılamıyorsa kullanılmadan kaldırılmalıdır. Kullanılmış olan veya kullanımı bırakılan ürünler geri dönüşüm etiketlerine ve hastaneye özel talimatlara göre imha edilmelidir. Katılıştırıcı madde içeren emiş torbaları kanalizasyona boşaltılmamalıdır.

UYARI!! TEK KULLANIMLIK ÜRÜNLERİN TEKRAR KULLANILMASI KESİNLİKLE YASAKTIR. TEKRAR KULLANIM ÜRÜNÜN PERFORMANSINI

AZALTIR VE BİR ENFEKSİYON RİSKİNE NEDEN OLABİLİR. KULLANILMIŞ BİR EMİŞ TORBASI İLE YAPILAN TÜM İŞLEMLERDE TORBANIN ENFEKSİYÖZ ATIK İÇEREBİLECEĞİ GÖZ ÖNÜNDE BULUNDURULMALIDIR.

Tekrar kullanılabilir ürünlerin temizlenmesi

Emme kutusunu açılı konektör yıkanabilir (95°C) ve otoklava (121°C) sокулаbilir. Yıkama veya otoklav öncesinde gri, açılı konektörü çıkarın. Otoklav öncesinde ürünün herhangi bir deterjan kalıntıları bulunmadığından emin olun. Ürünü 30 döngünün fazla otoklavlamayın. Adaptörler ve braketter (57815 hariç) yıkanabilir (95°C). Diğer tekrar kullanılabilir ürünler dezenfektan ile silinerek temizlenebilir.

Depolama

Ambalajlar nemden, kirden ve tozdan korunmalıdır. Tek kullanımlık ürünler etiketeki tarihten sonra 5 yıl kadar süreyle kullanılabilir ancak jelli emiş torbaları ve katılıştırıcı maddeler etiketteki tarihten sonraki 2 yıl içinde kullanılmalıdır.

Ciddi kazaların raporlanması

Bu ürünün kullanımıyla ilgili herhangi bir ciddi kaza gerçekleşmesi durumunda, üretici ve ürünün bulunduğu ülkedeki yetkili kuruma derhal rapor verilmelidir.

Kullanılan semboller

[LOT] Parti Kodu

[REF] Katalog numarası

 Yeniden kullanmayın

 Yağmurdan uzak tutun

 Güneş ışığından uzak tutun

 Kullanım talimatları

[MD] Tıbbi cihaz

MFGDT (Manufacturing date)

 CE işaretleri

 DEHP içermez sembolü

 Lateks içermez

 Miktar

 Talimat kitabına bakın

 Son kullanma tarihi

 Üretici / Üretim tarihi

 İthalatçı

 İsviçre Yetkili Temsilcisi

Ham materyaller:

PC polikarbonat

POM polioksimetilen

PA poliamit

PP polipropilen

PE polietilen



HU SERRES SZÍVÓZSÁKRENDSZER TÁJÉKOZTATÓ

A Serres váladékszívó rendszert orvosi folyamatok során használják a betegkből származó folyadékok és váladékok összegyűjtésére ártalmatlanítási célal. Kérjük, a termék összeállítása és használata vétele előtt olvassa el figyelmesen a tájékoztatót. A Serres szívózsákrendszer csak a terméket ismerő személyek általhatják össze és használhatják, és kizárolag a gyártó által feltüntetett céral használható. A használati útmutatótól eltérő felhasználás tilos. Ha a termék az útmutatóban leírtakról eltérő módon és/vagy céral használják. A rendszer használata nem engedélyezett olyan beavatkozások esetén, amelyek során a leszívott folyadékot vízzafecskendezik a betegbe. A váladékszívó nem alkalmás mintavételre, csak begyűjtésre és ártalmatlanítására. A termék használata előtt minden alkatrészre épp-e. A hibás termékek használata szigorúan tilos.

A rendszer részei

A szívózsákrendszer alapvető részei a szívózsák „A” ábra (eldobható), a szívótartály és a tartály szürke, derékszögű csatlakozója „B” ábra (többször felhasználható). A szívózsák és a tartályok térfogata típusról függően 1000 ml, 2000 ml vagy 3000 ml. A szívózsákrendszer részeinek részletes leírását a „C” ábra mutatja.

- C1 Derékszögű csatlakozó (szürke, a szívótartályhoz csatlakoztatva)
- C2 Beteg felőli csatlakozó (fehér, a szívózsákhöz csatlakoztatva)
- C3 Soros csatlakozó (több cső egymáshoz való sorba történő csatlakoztatásához)
- C4 Beteg felőli csatlakoztatott dugó
- C5 Túlfolyás-megelőző biztonsági szelep
- C6 Hordozó fogantyú

Különböző típusú szívózsákok léteznek, melyek összeállítási módja különbözhet egymástól. Bízonyosodjon meg róla, hogy a megfelelő típushoz tartozó útmutatót olvasta el. A rendszerhez különféle tartozékok kapthatók, ezeket a Tartozékok című külön tájékoztatót ismerteti.

FIGYELEM! CSAK EREDETI SERRES ALKATRÉSEK ÉS KIEGÉSZÍTŐK HASZNÁLHATÓK A SZÍVÓZSÁKRENDSZERHEZ.

FIGYELEM! MINDEN SZÍVÓSÁK ÉS TERMÉK, MELYET A SZIMBÓLUMMAL JELÖLTEK, ELDÖBTHETŐ, ÉS A TÖBBSZÖRI FELHASZNÁLÁSUK SZIGORÚAN TILOS.

A rendszer összeállítása

1. Installing the suction canister

1. A szívótartály összeállítása

Helyezze a szívótartályt függőlegesen a tartóba (1. ábra). Többféle tartó áll rendelkezésre a szívótartály összeállításához (sín, fal, asztal és ágy típusok). A szívótartály a mozgatható Serres kocsin található tartálytartóra is felhelyezhető. Csatlakoztassa a vákuumforrás csőrendszerét a tartály hátrólján található szürke, derékszögű csatlakozóhoz.

2. Egy darab szívózsák felszerelése

2.1. Csomagolás nélküli, fel nem szalagozott típusok

Hajtoggassza szét a szívózsákat, és helyezze a szívótartályba. 2.1. ábra

2.2. Becsomagolt, felszalagozott típusok

Helyezze el a zsákat úgy, ahogy van a szívótartályba (2.2. ábra), vagy kövesse a 2.1. fejezetben leírt utasításokat.

FIGYELEM! A SZÍVÓSÁK CSAK AZONOS MÉRETŰ SZÍVÓTARTÁLYBA HELYZETHETŐ.



FIGYELEM! GYŐZÖDJÖN MEG RÓLA, HOGY A SZÍVÓSÁK ANYAGA NEM SZORULT A TARTÁLY ÉS A FEDŐ KÖZÉ.

3. Több szívózsák felszerelése (sorba kapcsolás)

Nagy mennyiségű folyadék eltávolításakor a Serres szívózsákok sorba kapcsolhatók soros csatlakoztatott csövek, vákuumcsövek és T csatlakozók segítségével. 3.1. ábra

Helyezze a zsákokat a szívótartályokba a 2. fejezetben leírtak szerint, majd csatlakoztassa a zsákokat úgy, hogy a fedélüköt középen megyomjuk. 3.2. ábra.

Ha kettős filterrel ellátott szívózsákat használ, úgy azt az utolsó tartályhoz kell helyezni (3).

Tárolásra el a szürke, derékszögű csatlakozót (2. és 3. tartály), és nyissa ki a szívózsákok soros csatlakozót (1. és 2. zsákl) a 3. ábra szerint.

- Csatlakoztassa a szívótartályokat egymáshoz külön T csatlakozók és csövek segítségével, amint azt a 3.4. ábra mutatja. Ollóval vágja megfelelő méretűre a csövet.

FIGYELEM! A CSATLAKOZÓ ÉS A VÁKUUMCSÖVEK TÖBBSZÖR FELHASZNÁLHATÓK, ÉS NEM SZÜKSÉGES A MÜTÉTEK UTÁN KICSERÉLNİ ÖKET.

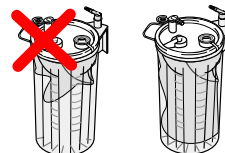
- Figyelmesen csatlakoztassa a soros csatlakozató csöveket a szívózsákon található nyitott soros csatlakozó nyílásra keresztül a következő szívózsák beteg felőli csatlakozójához. 3.5. ábra

A legjobb teljesítmény érdekében javasoljuk vacuum shift használatát a soros csatlakozásokhoz nagy mennyiségű folyadék esetén.

4. A szívózsák széthajtogatása

A szívózsák vákuum segítségével telepíthető. Kapcsolja be a

vákuum-forrást, 4.1 ábra és egyidejűleg nyomja le finoman a fedél közepét. Miután a szívózsák kiegynítődött, ujjával zárja el a beteg felőli csatlakozót, így a fedél rásorol a szívótartályra. 4.2. ábra



FIGYELEM! HASZNÁLAT ELŐTT GYŐZÖDJÖN MEG RÓLA, HOGY A VÁKUUM LÉTREJÖTT, ÉS A SZÍVÓSÁK TELJESEN FEL VAN FÚJVA. HA A FILM NEM GYÜRÖDÉSMENTES, ISMETELJE MEG A BEHELVEZÉSI ELJÁRÁST.

Csatlakoztassa a beteg felőli csövet a beteg felőli csatlakozóhoz. A rendszer használatra kész.



A vákuumforrás kikapcsolható, ha a beavatkozást nem azonnal kezdik meg.

FIGYELMEZTETÉS: HA A SZÍVÓSÁKOT HOSSZABB IDEIG MAGAS VÁKUUM ALATT HASZNÁLJÁK, AKkor FENNÁLL AZ 1 LITERES FEDÉL MEGREPEDÉSÉNEK VESZÉLYE. AZ 1 LITERES SZÍVÓSÁK HASZNÁLÁTA ESÉTN ÁJÁNLATOS KIKAPCSOLNI A VÁKUUMFORRÁST, HA A BEAVATKOZÁST NEM KEZDI MEG HAMAROSAN. A SZÍVÁS ELKEZDÉSE ELŐTT ELLENŐRIZZE A TERMÉK SÉRTETLENSEGÉT. HA EZT ELMULASZTJA, ANNAK A LÉTFONTOSÁGÚ BEAVATKOZÁS KÉSLELTETÉSE LEHET A KÖVETKEZMÉNYE.

A szívózsákrendszer használata

A szívás bekapcsolásakor a folyadék a szívózsák belsejébe jut. A szívózsák a beavatkozás végéig vagy a szívózsák megteléséig használható. A szívózsák megtelésekor a túlfolyást megakadályozza szelép elzárja a szívást, és megakadályozza, hogy a folyadék a szívás forrásába jusson. Az eszköz rendeltetésén fogva az emberi testből nyert folyadékok és váladékok mennyiségének a mérésére szolgál. A szívótartályon feltüntetett skála a leszívott anyagok mennyiségét millilitterben adja meg. A mérőskála hibatartománya ± 100 ml (kizárolag akkor, ha a vákuum be van kapcsolva).

A Serres váladékszívó rendszert használó személyeknek megfelelő biztonsági óvintézkedéseket kell tenniük annak érdekében, hogy elkerüljék a betegből származó folyadékokkal vagy váladékokkal való kontaktust. Ne kísérje meg a vizsgálókocsit a pácienscső húzásával mozgatni.

Szilárdító vegyülettel ellátott (előgélezett) szívózsákok alkalmazása
Bízonyos szívózsáktípusok szilárdító vegyületet tartalmaznak (5. ábra), mely a leszívott folyadékot szilárd halmazállapotúvá alakítja. Az előgélezett szívózsákokat a hagyományos szívózsákokhoz hasonló módon alkalmazza. A leszívott folyadékmennyiség mérésékor vegye figyelembe, hogy a tartályon látható mérőskála az előzetesen behelyezett szilárdító vegyület mennyiségével együttesen mutatja a benne lévő folyadék mennyiségét.

1 literes előgélezett szívózsák: 25 ml

2 literes előgélezett szívózsák: 50 ml

3 literes előgélezett szívózsák: 85 ml

Ezenkívül vegye figyelembe a szívótartály mérőskálájának normál toleranciáját. Ha külön zacsksós vagy por kiszereleső szilárdító vegyületet használ, használjon 25 g/35 ml vegyületet egy liter folyadékra. Adagolja a szilárdító vegyületet a szívózsáka a soros csatlakozón keresztül, majd zárja el a csatlakozót. Vegye figyelembe a szilárdító vegyület csomagolásán olvasható figyelmeztetéseket.

Óvatosan nyomja össze a zsákat, hogy a szilárdító vegyület és a folyadék összekerüljen, ezáltal szilárd halmazállapotúvá váljon.

FIGYELEM! AMENNÉBEN AZ ELŐGÉLEZETT SZÍVÓSÁKOKAT SORBA KAPCSOLVA HASZNÁLJA, A VÁKUUMFORRÁS A BEAVATKOZÁS TELJES IDŐTARTAMA ALATT LEGYEN BEKAPCSOLVA.

FIGYELEM! A SZILÁRDÍTÓVEGYÜLET TARTALMAZÓ SZÍVÓSÁKOK NEM ÜRÍTHETŐK A LEFOLYÓBA VAGY A SERRES NEMO ÜRÍTŐBERENDEZÉSBÉ.

FIGYELEM! NE EGYE MEG A SZILÁRDÍTÓVEGYÜLETET! KERÜLJE A BELELEGZÉST ÉS A SZEMMEL VALÓ ÉRINTKEZÉST! A SZILÁRDÍTÓ ANYAG CSÚSZÓSSÁ VÁLIK, HA NEDVESSÉG ÉRI, EZÉRT CSÚSZÁSVESZÉLY ÁLL FENN, HA VÉLETLENÜL KIÖMLIK A PADLÓRA.

Beavatkozás utáni teendők

A leszívás után válassza szét a beteg felőli csövet és a derékszögű csatlakozót (vagy az alkalmazott egyéb egyenes- vagy ikercsatlakozót) és a soros csatla-koztató csövet, ha használta (6.1. ábra). Zárja el a beteg felőli csatlakozódugót a szívózsák fedelén. Soros kapcsolat esetén dugaszolja be a soros portot is: nyomja meg a fedél közepét. (6.2. ábra).

Végül kapcsolja ki a vákuumforrást (6.3. ábra). Emelje ki a szívózsákat a fogantyú segítségével (6.4. ábra).

FIGYELEM! NE HAPCSOLJA KI A VÁKUUMFORRÁST, MIELŐTT LEZÁRTA VOLNA A SZÍVÓSÁKOT.

FIGYELEM! NE DOBJA KI ÉS NE TÁVOLÍTSA EL FELESLEGESEN A TÖBBSZÖR FELHASZNÁLHATÓ SZÍVÓTARTALYT, A SZÜRKE, DERÉKSZÖGŰ CSATLAKOZÓT, VAGY A SZILIKON VÁKUUMCSÖVET.

A használt eszközök megsemmisítése

A Serres szívózsákok, gyűjtőedények, mérőedények és soros csatlakoztató csövek eldobhatók, és az adott betegre jellemző módon kell őket cserélni. Ha a beteg hosszútávú kezelésben esik át, javasoljuk, hogy a szívózsákat legalább 24 óránként cserélje. A többször használatos termékeket le kell selejtezni, ha károsodnak, vagy már nem felelnek meg a gyártó tervezett működési specifikációinak. A használt vagy használatból kivont termékeket

az újrahasznosítási jeltés és a kórház- specifikus utasítások alapján kell kezelni. A szilárdító vegyületet tartalmazó szívózsákok nem üríthetők a lefolyóba.

FIGYELEM! AZ ELDOBHATÓ TERMÉKEK TÖBBSZÖR FELHASZNÁLÁSA SZIGORÚAN TILOS. A TÖBBSZÖR FELHASZNÁLÁS RONTJA A TERMÉK MŰKÖDÉSÉNEK MINŐSÉGÉT ÉS FERTŐZÉSVEZÉLYT JELENT. HASZNÁLT SZÍVÓSÁK KEZELÉSEKOR LEGYEN KÖRÜLTEKINTŐ, Mivel AZ FERTŐZŐ HULLADÉKOT TARTALMAZHAT.

A többször használható termékek tisztítása

A szívőtartály és a derékszögű csatlakozó mosható (95 °C-on) és autoklávozható (121 °C-on). Mosás vagy autoklávozás előtt távolítsa el a szürke, derékszögű csatlakozót. Autoklávozás előtt győződjön meg arról, hogy nem maradt mosószer a termékben. A terméket ne autoklávozza 30 ciklusnál több alkalommal! Az adapterek és a rögzítők (az 57815-ös kivételével) moshatók (95 °C hőmérsékleten). A többi újrafelhasználható terméket fertőtlenítőszerrrel át lehet törölni.

Tárolás

Pártál, szennyeződéstől és portól védve tárolja a csomagolt termékeket. Az eldobható termékek a címkén feltüntetett dátumon túl 5 évig felhasználhatók, kivéve az előgelezett szívózsákokat és szilárdító vegyületeket, amelyek a címkén feltüntetett dátumtól számított 2 éven belül használhatók fel.

Súlyos események jelentése

A termékkal kapcsolatos bármilyen súlyos eseményt jelenteni kell a gyártónak és annak az egészségügyi hatóságnak / illetékes hatóságának, ahol a terméket felszereltek.

Használt szimbólumok

LOT Gyártási téteszám

REF Katalógusszám

 Kizárolag egyszeri használatra

 Száraz helyen tárolandó

 Napfénytől védve tárolandó

 Használati útmutató

MD Gyógyászati eszköz

MFGDT (Manufacturing date)

 CE-jelölés

 DEHP-mentes jelölés

 Latexmentes

 Mennyiség

 Olvassa el a használati útmutatót

 Felhasználható (dátum)

 Gyártó / Gyártás dátuma

 Importör

 Meghatalmazott képviselő Svájcban

Nyersanyagok:

PC polikarbonát

POM polioximetilén

PA poliamid

PP polipropilén

PE polietilén



PL INSTRUKCJA OBSŁUGI SYSTEMU WORKÓW DO ODSYSANIA SERRES

System worków do odsysania Serres jest stosowany w trakcie zabiegów medycznych do gromadzenia płynów i wydzielin pacjentów w celu utylizacji. **Przed zainstalowaniem produktu i rozpoczęciem zabiegu prosimy zapoznać się z niniejszą instrukcją.** System worków do odsysania Serres mogą instalować i stosować wyłącznie osoby zaznajomione z produktem i korzystające z niego zgodnie z przeznaczeniem określonym przez producenta. Użytywanie niezgodne z instrukcją jest zakazane. Producent nie ponosi odpowiedzialności za skutki użytkowania produktu w sposób i/lub w celach innych niż te opisane w niniejszej instrukcji. System nie jest dopuszczony do użytku w zabiegach, w których odsysany płyn jest z powrotem wstrzykowyany pacjentowi. Worek do odsysania nie jest zatwierdzony do gromadzenia próbek. Przeznaczony jest wyłącznie do gromadzenia płynów w celu utylizacji. Przed użyciem produktu należy zawsze upewnić się, że wszystkie części systemu są nienaruszone. Korzystanie z wadliwych produktów jest surowo zabronione.

Komponenty systemu

Podstawowe elementy systemu stanowią: worek do odsysania widoczny na **rysunku A** (jednorazowy), pojemnik do odsysania oraz szary łącznik pojemnika ustawiony pod kątem prostym – **rysunek B** (wielokrotnego użytku), w zależności od modelu produktu wyróżnia się worki i pojemniki do odsysania o pojemności 1000 ml, 2000 ml lub 3000 ml. Elementy systemu worków do odsysania zaprezentowano szczegółowo na **rysunku C**.

- C1** Łącznik kątowy (szary, przymocowany do pojemnika do odsysania)
- C2** Łącznik dla pacjenta (biały, przymocowany do worka do odsysania)
- C3** Port szeregowy (do szeregowego łączenia wkładów)
- C4** Zatyczka łącznika dla pacjenta
- C5** Zabezpieczenie przed przeaniem
- C6** Uchwyty do podnoszenia

Ponieważ istnieją różne wersje worków do odsysania, również sposób ich montażu może się różnić. Należy pamiętać, aby zapoznać się z instrukcją dotyczącą właściwej wersji. W oddzielnej instrukcji pt. „Akcesoria” przedstawiono linię akcesoriów dla niniejszego systemu.

OSTRZEŻENIE! Z SYSTEMEM WORKÓW DO ODSYSANIA MOŻNA STOSOWAĆ WYŁĄCZNIE ORYGINALNE CZĘŚCI I AKCESORIA FIRMY SERRES.

OSTRZEŻENIE! WSZYSTKIE WORKI DO ODSYSANIA I PRODUKTY OZNAKOWANE SYMBOLEM SĄ PRZEDMIOTAMI JEDNORAZOWEGO UŻYTKU. ICH PONOWNE UŻYCIE JEST SUROWO ZABRONIONE.

Montaż systemu

1. Montaż pojemnika do odsysania

Umieścić pojemnik do odsysania w uchwycie w pozycji pionowej (**rysunek 1**). Do montażu pojemnika do odsysania można użyć całego szeregu uchwytów (szynowy, ścienny, stołowy i przyłożkowy). Można go również zamocować, wykorzystując specjalny uchwyty na ruchomym wózku Serres. Przyłączyć dren zródła próżni do szarego łącznika kątowego z tyłu pojemnika.

2. Montaż pojedynczego worka do odsysania

2.1 Wersja niezwinięta i nieotaśmowana

Rozłożyć worek do odsysania i umieścić w pojemniku do odsysania. **Rysunek 2.1.**

2.2 Wersja zwinięta i otaśmowana

Umieścić worek w pojemniku do odsysania (**rysunek 2.2**) lub zastosować się do instrukcji w punkcie 2.1.

OSTRZEŻENIE! WOREK DO ODSYSANIA NALEŻY ZAMONTOWAĆ W POJEMNIKU DO ODSYSANIA TEJ SAMEJ WIELKOŚCI.



OSTRZEŻENIE! NALEŻY UPEWNIĆ SIĘ, ŻE FOLIA WOREKA DO ODSYSANIA NIE ZAKLINOWAŁA SIĘ MIĘDZY POJEMNIKIEM A POKRYWKĄ.

3. Montaż kilku worków do odsysania (przyłączenie szeregowego)

W przypadku odsysania dużych ilości płynu worki do odsysania Serres można połączyć szeregowo za pomocą drenów do łączenia szeregowego, drenów próżniowych i łączników teowych. **Rysunek 3.1.**

- Umieścić worki w pojemnikach do odsysania w sposób opisany w punkcie 2. Następnie przymocować worki do pojemników i otworzyć je, naciśkając środek pokrywki. **rysunek 3.2.** W przypadku zastosowania worka z podwójnym filtrem należy umieścić go w ostatnim pojemniku (3).

- Usunąć szary łącznik kątowy (pojemnik 2 i 3); otworzyć porty szeregowego worków do odsysania (worek 1 i 2), jak pokazano na **rysunku 3.3.**

- Połączyć ze sobą pojemniki do odsysania przy użyciu oddzielnych łączników teowych i drenów zgodnie z **rysunkiem 3.4.** Nożyczkami przyciąć dren na pożądaną długość.

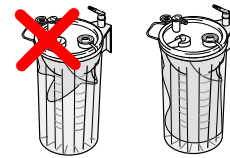
UWAGA! ŁĄCZNIKI TEOWE I DRENY PRÓŻNIOWE TO ELEMENTY WIELOKROTNEGO UŻYTKU I NIE TRZEBA ICH WYMIESZCZAĆ PO KAŻDYM ZABIEGU.

- Za pomocą drenu do łączenia szeregowego ostrożnie połączyć

otwór portu szeregowego w worku do odsysania z łącznikiem dla pacjenta znajdującym się na następnym worku. **Rysunek 3.5.** W celu uzyskania największej wydajności dla połączeń szeregowych przewidzianych dla dużej ilości płynu zaleca się używanie przetłacznika próżni.

4. Rozwijanie worka do odsysania

Do montażu worka do odsysania wykorzystuje się próżnię. Włączyć źródło próżni (**rysunek 4.1**) i w tej samej chwili delikatnie naciśnąć środek pokrywki. Gdy worek do odsysania rozwinię się, zamknąć łącznik dla pacjenta palcem, tak aby pokrywka została szczelecznie przymocowana do pojemnika do odsysania. **Rysunek 4.2.**



OSTRZEŻENIE! PRZED UŻYCIMI NALEŻY UPEWNIĆ SIĘ, ŻE ZOSTAŁA WYTWORZONA PRÓŻNIA, A WOREK DO ODSYSANIA JEST CAŁKOWicie ROZPRĘŻONY. POWTÓRZYĆ MONTAŻ, JEŚLI FOLIA WORKA SIĘ NIE ROZWINIĘŁA.

Połączyć dren dla pacjenta z łącznikiem dla pacjenta. System jest gotowy do użycia.



Źródło podciśnienia można wyłączyć, jeśli zabieg nie będzie rozpoczynany od razu.

OSTRZEŻENIE: ISTNIEJE RYZYKO PĘKNIĘCIA POKRYWY 1-LITROWEGO WORKA DO ODSYSANIA, JEŚLI BĘDZIE ON PODDAWANY DZIAŁANIU WYSOKIEGO PODCIŚNIENIA PRZEZ DŁUGI CZAS. W PRZYPADKU UŻYWANIA 1-LITROWEGO WORKA DO ODSYSANIA ZALECA SIĘ WYŁĄCZENIE ŹRÓDŁA PODCIŚNIENIA, JEŚLI ZABIEG NIE BĘDZIE WKRÓTCE ROZPOCZYNANY. PRZED ROZPOCZECIEM ODSYSANIA SPRAWDZ, CZY PRODUKT JEST NIENARUSZONY. JEŚLI TEGO NIE ZROBISZ, MOŻE TO OPÓŹNIĆ ROZPOCZĘCIE KRYTYCZNEJ OPERACJI.

Korzystanie z systemu worków do odsysania

Przy włączonym ssaniu ciecz przepływa do worka do odsysania. Może on być używany przez cały zabieg lub do momentu jego całkowitego wypełnienia. Urządzenie jest przeznaczone do pomiaru ilości płynów i wydzielin usuwanych z organizmu ludzkiego. Skala na pojemniku do odsysania wskazuje objętość odessanej substancji w mililitrach. Skala pojemnika do odsysania wskazuje objętość odessanego płynu z dokładnością +/- 100 ml (tylko przy włączonej próżni).

Osoby korzystające z systemu worków do odsysania Serres powinny podjąć odpowiednie środki ostrożności, aby zabezpieczyć się przed kontaktem z płynami lub wydzielinami pacjenta.

Nie próbuj przesuwać wózka przez pociąganie za rurkę pacjenta.

Korzystanie z worków do odsysania ze środkiem zestalającym (prezelowany)

Niektóre wersje worków do odsysania są wyposażone w środek zestalający (**rysunek 5**), który powoduje krzepnięcie odessanej cieczy. Prezelowane worki do odsysania stosuje się podobnie jak ich standardowe odpowiedniki.

Mierząc objętość odessanego płynu, należy jednak pamiętać, że skala widoczna na pojemniku do odsysania uwzględnia ilość środka zestalającego zawartego w worku do odsysania.

Prezelowany worek do odsysania o pojemności 1 l: 25 ml

Prezelowany worek do odsysania o pojemności 2 l: 50 ml

Prezelowany worek do odsysania o pojemności 3 l: 85 ml

Ponadto należy wziąć pod uwagę tolerancję błędu skali na pojemniku do odsysania. W przypadku korzystania ze środka zestalającego w oddzielnych saszetkach lub sprzedawanego oddzielnie w postaci proszku należy użyć 25 g/35 ml substancji na litr płynu. Dodać koagulant do worka do odsysania przez port szeregowy, a następnie zamknąć port. Zwrócić uwagę na ostrzeżenia umieszczone

na opakowaniu środka zestalającego.

Delikatne ściśkanie worka pomoże wymieszać koagulant z płynami, co ułatwi krzepnięcie.

UWAGA! JEŻELI PRZEŁOWANE WORKI DO ODSYSANIA SĄ UŻYWANE W POŁĄCZENIU SZEREGOWYM, ŹRÓDŁO PRÓŻNI MUSI BYĆ WŁĄCZONE PRZEZ CAŁY ZABIEG.

UWAGA! WORKI DO ODSYSANIA ZAWIERAJĄCE KOAGULANT NIE MOGĄ BYĆ OPRÓŻNIANE DO KANALIZACJI ANI W URZĄDZENIU DO OPRÓŻNIANIA SERES NEMO.

OSTRZEŻENIE: NIE WOLNO POŁYKAĆ KOAGULANTU. UNIKAJ WDYCHANIA I KONTAKTU Z OCZAMI. MOKRY KOAGULANT JEST ŚLISKI I MOŻE STWARZAĆ RYZYKO POŚLIZGNIĘCIA W SYTUACJI PRZYPADKOWEGO ROZLANIA GO NA PODŁOGĘ.

Po zabiegu

Po zakończeniu odsysania należy odłączyć dren pacjenta i łącznik kątowy (lub ewentualnie łącznik prosty lub podwójny) oraz dren do łączenia szeregowego, jeśli był używany (rysunek 6.1). Zamknąć łącznik dla pacjenta zatyczką znajdująca się na pokrywie worka do odsysania. W przypadku połączeń szeregowych należy również zamknąć port szeregowy naciskając na środku pokrywki (rysunek 6.2).

Na koniec należy wyłączyć źródło próżni. (rysunek 6.3) Wyciągnąć worek do odsysania, wykorzystując w tym celu uchwyt (rysunek 6.4).

OSTRZEŻENIE! NIE WOLNO WYŁĄCZAĆ ŹRÓDŁA PRÓŻNI PRZED ZAMKNIĘCIEM WORKA DO ODSYSANIA.

UWAGA! NIE WOLNO WYRZUCAĆ ANI NIEPOTRZEBNIE USUWAĆ POJEMNIKA DO ODSYSANIA WIELOKROTNEGO UŻYTKU, SZARYCH ŁĄCZNIKÓW ANI SILIKONOWYCH PRZEWODÓW PODCIŚNIENIOWYCH.

Usuwanie zużytych produktów

Worki do odsysania, naczynia gromadzące, pojemniki z miarką oraz dreny do łączenia szeregowego Seres to produkty jednorazowego użytku, które należy wymieniać dla każdego pacjenta. Jeżeli ten

sam pacjent przechodzi długotrwałe leczenie, zaleca się zmianę worka do odsysania co najmniej raz na 24 godziny. Produkty wielokrotnego użytku muszą zostać wycofane z użytku, jeżeli uległy uszkodzeniu lub nie spełniają już wymogów specyfikacji eksploatacyjnych producenta. Produkty zużyte lub wycofane z eksploatacji należy usuwać zgodnie z oznakowaniem dotyczącym recyklingu na etykietce i przepisami obowiązującymi w danym szpitalu. Worki do odsysania zawierające środek zestalający nie mogą być opróżniane do kanalizacji.

OSTRZEŻENIE! WIELOKROTNIE UŻYwanie PRODUKTÓW JEDNORAZOWYCH JEST SUROWO ZAKAŻANE. WIELOKROTNIE UŻYwanie PRODUKTU OBNIŻA JEGO WYDAJNOŚĆ I MOŻE POWODOWAĆ RYZYKO ZAKAŻENIA. NALEŻY ZACHOWAĆ OSTROŻNOŚĆ W KONTAKCIE Z UŻYwanym WORKIEM DO ODSYSANIA, PONIEWAŻ MOGA SIĘ W NIM ZNAJDOWAĆ ODPADY ZAKAŻNE.

Czyżyczenie produktów wielokrotnego użytku

Pojemnik do odsysania i łącznik kątowy można myć (95°C) oraz poddawać sterylizację w autoklawie (121°C). Przed myciem lub sterylizacją w autoklawie należy zdjąć szary łącznik kątowy. Przed rozpoczęciem procedury sterylizacji w autoklawie należy upewnić się, że produkt nie zawiera pozostałości środków czyszczących. Nie sterylizować produktu w autoklawie przez więcej niż 30 cykli. Adaptery i uchwyty (z wyjątkiem 57815) można myć (95°C). Pozostałe produkty wielokrotnego użytku można czyścić środkiem dezynfekującym.

Przechowywanie

Opakowania należy chronić przed wilgocią, zanieczyszczeniami i pyłem. Produkty jednorazowe można stosować przez 5 lat, licząc od daty podanej na etykietce, z wyjątkiem przełożonych worków do odsysania i środków zestalających, które nadają się do użycia przez 2 lata od daty podanej na etykietce.

Zgłaszczenie poważnych zdarzeń

Każde poważne zdarzenie związane z używaniem tego produktu powinno zostać zgłoszone zarówne do producenta, jak i do wydziału opieki zdrowotnej/właściwego organu, w którym jest zainstalowany produkt.

Stosowane symbole

LOT Kod partii

REF Numer katalogowy

 Nie używać ponownie

 Nie narażać na deszcz

 Nie narażać na światło słoneczne

 Instrukcja użycia

MD Wyrób medyczny

MFGDT (Manufacturing date)

 Oznaczenie CE

 Symbol braku DEHP

 Brak lateksu

 Ilość

 Patrz instrukcja użycia

 Termin przydatności

 Producent / Data produkcji

 Importer

 Pełnomocnik w Szwajcarii

Surowce:

PC poliwęglan

POM polioksymetylen

PA poliamid

PP polipropylen

PE polietylen



PT MANUAL DO SISTEMA COM SACOS DE ASPIRAÇÃO SERRES

O sistema com Saco de aspiração da Serres é utilizado durante procedimentos médicos para recolha e, posterior eliminação , de líquidos e secreções dos pacientes. **Leia atentamente este manual antes de proceder à instalação do equipamento e de iniciar o procedimento.** O sistema com sacos de aspiração Serres apenas pode ser instalado e utilizado por profissionais com experiência no equipamento e utilizado para os fins indicados pelo fabricante. Está proibida a utilização para fins contrários aos indicados nas instruções. O fabricante não poderá ser responsabilizado por uma utilização de forma e/ou em finalidades diferentes das descritas nestas instruções. O Sistema não está aprovado para utilização em procedimentos onde o líquido aspirado é injetado de volta para o paciente. O Saco de aspiração não está aprovado para recolha de amostras mas apenas para recolha e eliminação. Antes de utilizar o equipamento, assegure-se sempre de que todos os componentes do sistema estão intactos. A utilização de equipamentos defeituosos é estritamente proibida.

Componentes do Sistema

Os componentes básicos do sistema incluem o saco de aspiração **Figura A** (descartável), o recipiente de aspiração e o perno de conexão angulado cinzento do recipiente **Figura B** (reutilizável). O volume dos sacos e recipientes de aspiração é de 1000 ml, 2000 ml ou 3000 ml, consoante o modelo do equipamento. A **Figura C** apresenta com maior detalhe outros componentes do sistema com sacos de aspiração.

- C1 Perno de conexão angulado (cinzento, fixo ao recipiente de aspiração)
- C2 Perno de conexão do paciente (branco, fixo ao saco de aspiração)
- C3 Porta série (utilizada quando os tubos são ligados em série)
- C4 Perno de conexão para o paciente
- C5 Proteção contra transbordo
- C6 Punho para puxar

Existem diferentes versões de sacos de aspiração, podendo a sua instalação ser diferente. Leia as instruções relativas à versão correta. Outro manual intitulado Acessórios apresenta um leque de acessórios disponíveis para o sistema.

AVISO! APENAS PODEM SER UTILIZADOS COMPONENTES E ACESSÓRIOS SERRES ORIGINAIS NO SISTEMA COM SACOS DE ASPIRAÇÃO.

AVISO! TODOS OS SACOS DE ASPIRAÇÃO E EQUIPAMENTOS MARCADOS COM O SÍMBOLO  SÃO DESCARTÁVEIS E A SUA REUTILIZAÇÃO É ESTRITAMENTE PROIBIDA.

Instalação do sistema

1. Instalação do recipiente de aspiração

Coloque o recipiente de aspiração num suporte, em posição vertical **Figura 1**. Há um leque de suportes disponíveis para a instalação do recipiente de aspiração (modelos para grades, parede, mesa e cama). O recipiente de aspiração pode também ser montado no suporte do recipiente no trôle Serres. Ligue o tubo da fonte de vácuo ao perno de conexão angulado cinzento na zona traseira do recipiente.

2. Instalação de um único saco de aspiração

2.1 Versões que não foram embaladas e vedadas

Desdobre o saco de aspiração e coloque-o no recipiente de aspiração. **Figura 2.1**

2.2 Versões que foram embaladas e vedadas

Coloque o saco tal como está no recipiente de aspiração **Figura 2.2** ou siga as instruções na secção 2.1.

AVISO! O SACO DE ASPIRAÇÃO TEM DE ESTAR INSTALADO NUM RECIPIENTE DE ASPIRAÇÃO DA MESMA DIMENSÃO.



AVISO! ASSEGURE-SE DE QUE A PELÍCULA DO SACO DE ASPIRAÇÃO NÃO FICA PRESA ENTRE O RECIPIENTE E A TAMPA.

3. Instalação de diversos sacos de aspiração (conexão em série)

Quando é necessária a aspiração de grandes volumes de líquido, os sacos de aspiração Serres podem ser ligados com tubos série, tubos de vácuo e pernos de conexão em T. **Figura 3.1.**

- Coloque os sacos nos recipientes de aspiração conforme indicado na secção 2 e fixe os sacos aos recipientes, pressionando a meio da tampa. **Figura 3.2.** Se for utilizado o Saco de aspiração de filtro duplo, este tem de ser colocado no último recipiente (3).

- Remova o perno de conexão angulado cinzento (recipientes 2 e 3) e abra as portas série dos sacos de aspiração (sacos 1 e 2), conforme indicado na **Figura 3.3.**

- Ligue os recipientes de aspiração uns aos outros com pernos de conexão em T e tubos separados, conforme a **Figura 3.4.** Com uma tesoura, corte o tubo no comprimento adequado.

NOTA! O PERNO DE CONEXÃO EM T E O TUBO DE VÁCUO SÃO REUTILIZÁVEIS, NÃO NECESSITANDO DE SUBSTITUIÇÃO ENTRE OPERAÇÕES.

- Ligue cuidadosamente os tubos série, na abertura da porta série aberta no saco de aspiração, ao perno de conexão do paciente do saco de aspiração seguinte.

Figura 3.5. Para obter o rendimento ideal, deve utilizar um manipulo seletor de vácuo para as conexões em série das maiores quantidades de líquido.

4. Desdobrar o saco de aspiração

O saco de aspiração é instalado utilizando vácuo. Ligue a fonte de vácuo **Figura 4.1** e, ao mesmo tempo, pressione ligeiramente a meio da tampa. Depois de o saco de aspiração ficar esticado, feche o perno de conexão do paciente com o dedo, de modo que a tampa fique apertada no recipiente de aspiração. **Figura 4.2**



AVISO! ANTES DA UTILIZAÇÃO, ASSEGURE-SE DE QUE FOI CRIADO VÁCUO E DE QUE O SACO DE ASPIRAÇÃO ESTÁ TOTALMENTE INSUFLADO. REPITA A INSTALAÇÃO SE A PELÍCULA NÃO FICOU ESTICADA.

Ligue o tubo do paciente ao perno de conexão do paciente. O sistema está pronto a ser utilizado.



A fonte de vácuo pode ser desligada se o procedimento não for iniciado imediatamente.

AVISO: EXISTE O RISCO DE PARTIR A TAMPA DO SACO DE ASPIRAÇÃO DE 1 L SE ESTE ESTIVER DURANTE MUITO TEMPO SUJEITO A UM VÁCUO FORTE. SE FOR UTILIZADO O SACO DE ASPIRAÇÃO DE 1 L, RECOMENDA-SE QUE A FONTE DE VÁCUO SEJA DESLIGADA SE O PROCEDIMENTO NÃO FOR INICIADO NUM CURTO ESPAÇO DE TEMPO. VERIFIQUE SE O PRODUTO ESTÁ INTACTO ANTES DE INICIAR A ASPIRAÇÃO. SE TAL NÃO FOR FEITO, O INÍCIO DA OPERAÇÃO CRÍTICA PODERÁ SER ATRASADO.

Utilização do sistema com sacos de aspiração

Quando a aspiração está ativada, o líquido flui para o interior do saco de aspiração. O saco de aspiração pode ser utilizado ao longo do procedimento ou até que o mesmo fique cheio. Quando o saco de aspiração está cheio, a proteção contra transbordo interrompe a aspiração, impedindo o fluxo de líquido para a fonte de aspiração. O dispositivo destina-se à medição da quantidade de secreções e fluidos removidos do corpo humano. A escala no recipiente de sucção apresenta o volume de substância aspirada, em mililitros. A precisão da escala é de +/- 100 ml (apenas quando a aspiração está ligada).

Pessoas que utilizam o Sistema de Saco de Sucção da Serres, devem tomar as medidas de segurança adequadas para se protegerem de entrar em contato com líquidos ou secreções do paciente.

Não tente mover o carrinho puxando pelo tubo do doente.

Utilização de sacos de aspiração equipados com agente solidificante (pré-gelificados)

Algumas versões de sacos de aspiração incluem um agente solidificante **Figura 5** que solidifica o líquido aspirado. Utilize sacos de aspiração pré-gelificados semelhantes aos sacos de aspiração normais. Ao medir o volume do líquido aspirado, tenha em atenção que a indicação no recipiente de aspiração inclui a quantidade de agente solidificante que se encontra no saco de aspiração.

- 1l Saco de aspiração pré-gelificado: 25 ml
- 2l Saco de aspiração pré-gelificado: 50 ml
- 3l Saco de aspiração pré-gelificado: 85 ml

Além disso, tenha em atenção a tolerância normal da escala do recipiente de aspiração. Se utilizar embalagens separadas ou um agente solidificante vendido sob a forma de pó separado, utilize 25 g/35 ml de substância por um litro de líquido. Adicione um solidificador no saco de sucção através da porta série e depois feche a porta. Respeite os avisos na embalagem do agente solidificante.

Comprimir suavemente o saco pode ajudar a misturar o solidificador com os líquidos promovendo a solificação.

NOTA! SE OS SACOS DE ASPIRAÇÃO PRÉ-GELIFICADOS FOREM UTILIZADOS EM CONEXÕES EM SÉRIE, A FONTE DE VÁCUO TEM DE ESTAR EM FUNCIONAMENTO DURANTE TODO O PROCEDIMENTO.
NOTA! SACOS DE SUÇÃO QUE CONTENHAM UM AGENTE DE SOLIFICAÇÃO NÃO DEVEM SER EVAZIADOS NUM ESGOTO OU NO DISPOSITIVO DE EVAZIAMENTO SERRES NEMO.

AVISO: NÃO INGERIR O SOLIDIFICADOR. EVITE INALAR OU CONTATO COM OS OLHOS. O AGENTE DE SOLIDIFICAÇÃO É ESCORREGADIO QUANDO MOLHADO E PODE CAUSAR RISCO DE ESCORREGAMENTO SE FOR ENTORNADO ACIDENTALMENTE NO CHÃO.

Após o procedimento

Após o procedimento de aspiração, desencaixe o tubo do paciente e o perno de conexão angulado (ou, em alternativa, o perno de conexão direito ou o perno de conexão duplo) e os tubos série, se utilizados **Figura 6.1**. Feche a conexão com o perno de conexão do paciente fornecida na tampa do saco de aspiração. Em ligações em série, coloque também a ficha na porta série premindo o centro da tampa **Figura 6.2**. Finalmente, desligue a fonte de vácuo. **Figura 6.3**. Retire o saco de aspiração utilizando o punho na tampa **Figura 6.4**.

AVISO! NÃO DESLIGUE A FONTE DE VÁCUO SEM TER PRIMEIRO FECHADO O SACO DE ASPIRAÇÃO.

NOTA! NÃO DESCARTE OU REMOVA, SEM NECESSIDADE, O RECIPIENTE DE SUÇÃO REUTILIZÁVEL, O CONECTOR ANGULAR CINZENTO OU O TUBO DE VÁCUO EM SILICONE.

Eliminação de produtos usados

Os sacos de aspiração Serres, os copos de recolha, os copos de medição e os tubos série são descartáveis e têm de ser utilizados apenas para um paciente. Se o mesmo paciente for submetido a um tratamento prolongado, recomenda-se que o saco de aspiração seja substituído, pelo menos, a cada 24 horas.

Os produtos reutilizáveis deverão ser eliminados caso se apresentem danificados ou tenham deixado de se encontrar em conformidade com as especificações operacionais do fabricante. Os produtos usados ou inutilizados têm de ser eliminados de acordo com o rótulo de reciclagem e as instruções do hospital. Os sacos de aspiração que contêm agente solidificante não podem ser esvaziados para a rede de esgotos.

AVISO! A REUTILIZAÇÃO DOS PRODUTOS DESCARTÁVEIS É ESTRITAMENTE PROIBIDA. A REUTILIZAÇÃO REDUZ O RENDIMENTO DO PRODUTO E PODE CAUSAR UM RISCO DE INFECÇÃO. O MANUSEAMENTO DE UM SACO DE ASPIRAÇÃO USADO DEVE SER EXECUTADO COM PRECAUÇÃO, POIS ESTE PODE CONTER SUBSTÂNCIAS INFECIOSAS.

Limpeza dos produtos reutilizáveis

O recipiente de aspiração e o perno de conexão angulado podem ser lavados (95 °C) e esterilizados em autoclave (121 °C). Remova o perno de conexão angulado cinzento antes da lavagem ou da esterilização em autoclave.

Antes da esterilização em autoclave, certifique-se de que o produto não contém resíduos de detergente. Não proceda a mais de 30 ciclos de autoclavagem do produto. Adaptadores e suportes (excluindo o 57815) podem ser lavados (95°C). Outros produtos reutilizáveis podem ser limpos com desinfetante.

Conservação

As embalagens deverão ser protegidas da humidade, sujidade e poeira.

Os produtos descartáveis podem ser utilizados por 5 anos após a data impressa no rótulo, à exceção dos sacos de aspiração pré-gelificados e dos agentes solidificantes, que podem ser utilizados por 2 anos após a data impressa no rótulo.

Relato de incidentes graves

Qualquer incidente grave relacionado com a utilização deste produto, deverá ser relatada ao fabricante e à autoridade de saúde/autoridade competente onde o produto tenha sido instalado.

Símbolos utilizados

LOT Código do lote

 Marca CE

REF Número do catálogo

 Símbolo de livre de DEHP

 Não reutilizar

 Sem latex

 Proteja da chuva

 Quantidade

 Instruções de utilização

 Consulte o manual de instruções

MD Dispositivo médico

 Utilizar até à data

MFGDT (Manufacturing date)

 Fabricante / Data de fabrico

Materiais em bruto:

PC policarbonato
POM polioximetileno
PA poliamida
PP polipropileno
PE polietileno

 Importador

 Representante suíço autorizado



SL NAVODILA ZA UPORABO ASPIRACIJSKEGA SISTEMA SERRES

Sistem aspiracijskih vrečk Serres se uporablja za zbiranje odpadnih tekočin in izločkov bolnikov med medicinskim postopki. Preden namestite izdelek in začnete poseg, pozorno preberite navodila za uporabo. Aspiracijski sistem Serres lahko namestijo in uporabljajo samo osebe, seznanjene z izdelkom, uporablja pa se lahko samo za namene, ki jih navede izdelovalec. Uporaba, ki ni skladna z navodili, ni dovoljena. Izdelovalec ne bo prevzel odgovornosti, če se izdelek uporablja na način in/ali za namene, ki niso opisani v navodilih. Sistem ni odobren za uporabo med postopki, kjer se izčrpava tekočina vbrizga nazaj v bolnika. Aspiracijska vrečka ni odobrena za namene zbiranja vzorcev ali primerkov, ampak samo za zbiranje in odlaganje. Pred uporabo izdelka se vedno prepričajte, da noben del sistema ni poškodovan. Uporaba poškodovanih izdelkov je strogo prepovedana.

Deli sistema

Osnovni deli sistema so aspiracijska vrečka (za enkratno uporabo) – **slika A**, posoda za aspiracijsko vrečko in sivi L-kotni konektor posode (za ponovno uporabo) – **slika B**. Prostornina aspiracijskih vrečk in posod je 1.000, 2.000 ali 3.000 ml in je odvisna od modela izdelka. Deli aspiracijskega sistema so podrobno prikazani na **sliki C**.

C1 Kotni konektor (siv, priključen na posodo za aspiracijsko vrečko)

C2 Prikluček za bolnika (bel, priključen na aspiracijsko vrečko)

C3 Vhod za zaporedno vezavo (uporablja se, če so pokrov priključeni zaporedno)

C4 Zamašek priključka za bolnika

C5 Zaščita pred čezmernim polnjenjem

C6 Ročaj za dviganje vrečke

Na voljo so različne aspiracijske vrečke, njihova namestitev pa se lahko razlikuje. Pred uporabo preberite navodila za ustrezno različico. V ločenem priročniku z nastavom Dodatki so opisani različni dodatki, ki so na voljo za sistem.

OPOZORILO! V ASPIRACIJSKEM SISTEMU SERRES SE LAJKO UPORABLJAJO SAMO IZVIRNI DELI IN DO-DATKI SERRES.

OPOZORILO! VSE ASPIRACIJSKE VREČKE IN IZDELKI, OZNAČENI S SIMBOLOM SO NAMENJENI ENKRATNI UPORABI. PONOVNA UPORABA JE STROGO PREPOVEDANA.

Namestitev sistema

1. Namestitev posode za aspiracijsko vrečko

Posodo za aspiracijsko vrečko namestite v konzolo v pokončnem položaju, **slika 1**. Na voljo je vrsta konzol za namestitev posode za aspiracijsko vrečko (modeli za prečko, steno, mizo in posteljo). Posoda za aspiracijsko vrečko se lahko namesti tudi na nosilec posodo na vozičku Serres. Cev v vakuumskega vira priključite na sivi kotni konektor na zadnji strani aspiracijske posode.

2. Namestitev ene aspiracijske vrečke

2.1 Različice, ki niso bile ovite in zapelejene s trakom odvijte aspiracijsko vrečko in jo namestite v posodo za aspiracijsko vrečko. **Slika 2.1**

2.2 Različice, ki so bile ovite in zapelejene s trakom ovito in zapelejeno vrečko namestite v posodo za aspiracijsko vrečko, **slika 2.2**, ali upoštevajte navodila v poglavju 2.1.

OPOZORILO! ASPIRACIJSKO VREČKO JE TREBA NAMESTITI V POSODO ZA ASPIRACIJSKO VREČKO ENAKE VELIKOSTI.



OPOZORILO! ZAGOTOVITE, DA SE PREVLEKA ASPIRACIJSKE VREČKE NE BO ZATAKNILA MED POSODO IN POKROV.

3. Namestitev več aspiracijskih vrečk (zaporedna vezava)

Če aspirirate velike količine tekočine, se lahko aspiracijske vrečke Serres povežejo v niz s pomočjo cevk za zaporedno vezavo, vakuumske cev in T-konektorjev. **Slika 3.1**

- Vrečke namestite na posode za aspiracijsko vrečko, kot je opisano v poglavju 2. Vrečke na posode pritrdite tako, da pritisnete na sredino pokrova. **Slika 3.2**. Če uporabljate aspiracijsko vrečko z dvojnim filtrom, jo namestite na zadnjo posodo (3).

- Odstranite siv kotni konektor (posodi 2 in 3) in odprite vhod za zaporedno vezavo aspiracijskih vrečk (vrečki 1 in 2), kot je prikazano na **sliki 3.3**.

- Posode za aspiracijsko vrečko med seboj povežite z ločenimi T-konektorji in cevkami, skladno s **sliko 3.4**. S škarjami cevko odrežite na ustrezno dolžino.

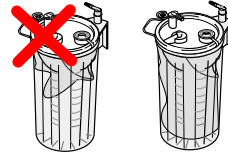
OPOMBA! T-KONEKTOR IN VAKUUMSKA CEVKA STA NAMENJENA VEČKRATNI UPORABI IN JU MED POSEGIMI NI TREBA ZAMENJATI.

- Zaporedne cevke skozi vhod za zaporedno vezavo na aspiracijski vrečki previdno priključite na naslednji priključek za bolnika na aspiracijski vrečki. **Slika 3.5**. Za boljšo učinkovitost je priporočljivo, da za zaporedno vezavo večjih količin tekočine uporabite valvulo za regulacijo vakuuma.

4. Razprostiranje aspiracijske vrečke

Aspiracijsko vrečko namestite s pomočjo vakuuma, kot je prikazano. Vklopite vakuumski vir (**Slika 4.1**) in hkrati nežno pritisnite na sredino

pokrova. Ko se aspiracijska vrečka izravná, s prstom zaprite priključek za bolnika, da se pokrov posode za aspiracijsko vrečko tesno zapre. **Slika 4.2**



OPOZORILO! PRED UPORABO SE PREPRIČAJTE, DA SE JE USTVARIL VAKUUM IN JE ASPIRACIJSKA VREČKA POVSEM NAPIHNJENA. PONOVITE POSTOPEK NAMESTITVE, ČE FOLIJA NI PORAVNANA.

Cevko za bolnika priključite na priključek za bolnika. Sistem je pripravljen na uporabo.



Če postopka ne začnete takoj, lahko izklopite vir sesanja.

OPOZORILO: ČE SESALNO VREČKO DOLGO ČASA PUSTITE V VISOKEM VAKUUMU, OBSTAJA NEVER-NOST NASTANKA RAZPOK NA 1-L POKROVU. ČE UPORABLJATE 1-L SESALNO VREČKO, PIPROČAMO, DA VAKUUMSKI VIR IZKLOPITE, ČE POSTOPKA NE BOSTE ZAČELI TAKOJ. PRED ZAČETKOM SESANJA PREVERITE, ALI JE IZDELEK NEDOTAKNjen. ČE TEGA NE STORITE, LAJKO PRIDE DO ZAMIKA KRI-TIČNEGA DELOVANJA.

Uporaba aspiracijskega sistema

Ko je aspiracija vkљučena, tekočina odteka v notranjost aspiracijske vrečke. Aspiracijska vrečka se lahko uporablja med celotnim posegom ali dokler se ne napolni. Ko je aspiracijska vrečka polna, zaščita pred čezmernim polnjenjem prekine aspiracijo in prepreči pretok tekočine v aspiracijski vir. Pripomoček je namenjen merjenju količine tekočin in izločkov iz človeškega telesa. Lestvica na sesalni posodi prikazuje količino izčrpane tekočine v mililitrih. Natančnost merilne skale je +/- 100 ml (samozad, kadar je vakuum vklapljen).

Osebe, ki uporabljajo sistem aspiracijskih vrečk Serres, morajo upoštevati ustrezne varnostne ukrepe, da ne bi prišle v stik s tekočinami ali izločki bolnikov.

Vozilka ne poskušajte premikati z vlečenjem za bolnikovo cevko.

Uporaba aspiracijskih vrečk, opremljenih s sredstvom za strjevanje (predgeliranih)

Nekaterе različice aspiracijskih vrečk vključujejo sredstvo za strjevanje, **slika 5**, ki strdi aspirirano tekočino. Uporabite predgelirane aspiracijske vrečke, podobne običajnim aspiracijskim vrečkam. Ko meri-te prostornino aspirirane tekočine, ne pozabite, da merilna skala na posodi za aspiracijsko vrečko vključuje količino sredstva za strjevanje, ki ga vsebuje aspiracijska vrečka.

1-litrsko predgeliranu aspiracijsko vrečko: 25 ml

2-litrsko predgeliranu aspiracijsko vrečko: 50 ml

3-litrsko predgeliranu aspiracijsko vrečko: 85 ml

Poleg tega boste pozorni na normalno toleranco merilne skale posode za aspiracijsko vrečko, če uporabljate ločene vrečke ali sredstvo za strjevanje, ki se ločeno prodaja kot prašek, uporabite 25 g/35 ml snovi na en liter tekočine. Sredstvo za strjevanje dodajte skozi serijski priključek vrečke, ki ga nato zaprite. Upoštevajte opozorila na embalaži sredstva za strjevanje.

Z nežnim stiskanjem vrečke boste pomagali pri mešanju sredstva za strjevanje in tekočin, s čimer pospešite strjevanje.

OPOMBA! ČE SE PREDGELIRANE ASPIRACIJSKE VREČKE UPORABLJAJO V ZAPOREDNI VEZAVI, MORA BITI VAKUUMSKI VIR VKLJUČEN MED CELOTNIM POSEGOM.

OPOMBA! ASPIRACIJSKIH VREČK S SREDSTVOM ZA STRJEVANJE NE SMETE IZPRAZNITI V KANALIZACIJO ALI NAPRAVO ZA PRAZNENJE SERRES NEMO.

OPOZORILO: UŽIVANJE SREDSTVA ZA STRJEVANJE JE PREPOVEDANO. IZOGIBAJTE SE VDIHAVANJU IN STIKU Z OCMI. KO JE SREDSTVO ZA STRJEVANJE MOKRO, JE SPOLZKO. ČE GA PO NESREČI POLIJETE PO TLEH, LAJKO PRIDE DO ZDRSOV.

Po posegu

Po aspiracijskem postopku odklopite cevko za bolnika, kotni

Konektor (ali ravni vmesnik ali dvojni vmesnik) in cevko za zaporedno vezavo, če se uporablja (slika 6.1). Povezavo s priključkom za bolnika zaprite z zamaškom, ki je na pokrovu aspiracijske vrečke. Pri zaporednih povezah priključite tudi zaporedni vhod tako da pritisnete na sredino pokrovčka. (slika 6.2).

Na koncu izključite vakuumski vir (slika 6.3). Dvignite aspiracijsko vrečko s pomočjo ročaja na pokrovu (slika 6.4).

OPOZORILO! NE IZKLUJUČITE VAKUUMSKEGA VIRA, DOKLER NE ZAPRETE ASPIRACIJSKE VREČKE.

OPOMBA! ASPIRACIJSKE POSODE ZA PONOVNO UPORABO, SIVEGA KOTNEGA PRIKLJUČKA ALI SILI-KONSKIH VAKUUMSKIH CEVI NE SMETE ZAVREČI ALI PO NEPOTREBNEM ODSTRANJEVATI.

Odstranjevanje uporabljenih delov

Aspiracijske vrečke Serres, odzemne posodice, merilne posode in cevke za zaporedno vezavo Serres so namenjene enkratni uporabi in jih je treba zamenjati pri vsakem bolniku. Če se bolnika dolgotrajno zdravi, je treba aspiracijsko vrečko zamenjati vsaj vsakih 24 ur. Izdelkov za ponovno uporabo ne smete več uporabljati, če se poškodujejo ali ne izpolnjujejo predvidenih delovnih specifikacij proizvajalca. Uporabljene ali razstavljene izdeleke je treba zavreči skladno z oznako za recikliranje ali navodili posa-mezne botnišnice. Aspiracijskih vrečk, v katerih se nahaja sredstvo za strjevanje, ne smete izprazniti v odtok.

OPOZORILO! PONOVNA UPORABA IZDELKOV ZA ENKRATNO UPORABO JE STROGO PREPOVEDANA. PONOVNA UPORABA ZMANJŠA UČINKOVITOST IZDELKA IN LAJKO POVZROČI TVEGANJE ZA OKUŽBO. PRI RAVNANJU Z UPORABLJENO ASPIRACIJSKO VREČO JE TREBA BITI POZOREN NA DEJSTVO, DA LAJKO VSEBUJE KUŽNE ODPADKE.

Čiščenje izdelkov za ponovno uporabo

Posodo za aspiracijsko vrečko in kotni konektor je mogoče oprati (95 °C) in avto-klavirati (121 °C). Pred pranjem ali avtoklaviranjem odstranite sivi kotni konektor. Pred avtoklaviranjem se prepričajte, da izdelek ne vsebuje ostankov detergenta. Izdelka ne smete več kot 30-krat avtoklavirati. Adapterje in nosilce (razen 57815) lahko operete (95 °C). Druge izdelke za večkratno uporabo lahko obrisete z dezinfekcijskim sredstvom.

Shranjevanje

Vsebino pakiranja zaščitite pred vlažnostjo, umazanjem in prahom. Izdelki za enkratno uporabo se lahko uporabijo v roku 5 let po datumu na oznaki, z izjemo predigeliranih aspiracijskih vrečk in sredstev za strjevanje, ki jih je treba uporabiti v roku 2 let po datumu na oznaki.

Poročanje o resnih incidentih

O kakršnem koli resnem incidentu, povezanem z uporabo tega izdelka, poročajte proizvajalcu in zdravstvenemu organu/ pristojnemu organu na področju, kjer je izdelek nameščen.

Uporabljeni simboli

LOT Številka serije

REF Kataloška številka

 Ni za ponovno uporabo

 Hraniti stran od dežja

 Hraniti stran od sončne svetlobe

 Navodila za uporabo

MD Medicinski pripomoček

MFGDT (Manufacturing date)

 Oznaka CE

 Simbol odsotnosti DEHP

 Ne vsebuje lateksa

 Količina

 Glejte knjižico z navodili za uporabo

 Rok uporabnosti

 Proizvajalec / datum izdelave

 Uvoznik

 Švicarski pooblaščeni zastopnik

Surovine:

PC polikarbonat

POM polioksimetilen

PA poliamid

PP polipropilen

PE polietilen



ΕΛ ΕΓΧΕΙΡΙΔΙΟ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΣΑΚΟΥ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ SERRES

Το σύστημα σάκου αναρρόφησης Serres χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια ιατρικών επεμβάσεων για τη συλλογή υγρών και εκκρίσεων προς απόρριψη από ασθενείς. **Παρακαλούμε να διαβάσετε προσεκτικά αυτό το εγχειρίδιο, πριν την εγκατάσταση του προϊόντος και την έναρξη της διαδικασίας.** Το σύστημα σάκου αναρρόφησης Serres πρέπει να εγκαθίσταται και να χρησιμοποιείται μόνο από άτομα εξοικειωμένα με το προϊόν και επίσης να χρησιμοποιείται για το σκοπό που ορίζεται από τον κατασκευαστή. Απαγορεύεται χρήση αντιθέτη από αυτή που ορίζεται στις οδηγίες. Ο κατασκευαστής δεν φέρει καμία ευθύνη αν το προϊόν χρησιμοποιείται κατά τρόπο ή/και για σκοπούς άλλους από αυτούς που περιγράφονται στις οδηγίες αυτές. Το σύστημα δεν έχει εγκριθεί για χρήση σε επεμβάσεις κατά τις οποίες το υγρό αναρρόφησης επανεγχύεται στον ασθενή. Ο σάκος αναρρόφησης δεν έχει εγκριθεί για σκοπούς συλλογής δειγμάτων, αλλά μόνο για συλλογή και απόρριψη. Πριν από τη χρήση του προϊόντος να εξασφαλίζετε πάντα ότι όλα τα μέρη του συστήματος έχουν παραμείνει ανέπαφα. Απαγορεύεται αυστηρά η χρήση ελαττωματικών προϊόντων.

Μέρη του συστήματος

Στα βασικά μέρη του συστήματος περιλαμβάνεται ο σάκος αναρρόφησης

Εικόνα A (μίας χρήσης), το κάνιστρο αναρρόφησης και το γκρι, γωνιακό σύνδεσμο του κανίστρου **Εικόνα B** (επαναχρησιμοποιήσιμο). Ο όγκος των σάκων αναρρόφησης και των κανίστρων είναι 1,000 ml, 2,000 ml ή 3,000 ml, ανάλογα με το μοντέλο προϊόντος.

Τα μέρη του συστήματος σάκου αναρρόφησης παρουσιάζονται με περισσότερες λεπτομέρειες στην **Εικόνα C**.

C1 Γωνιακός σύνδεσμος (γκρι, προσαρτημένος στο κάνιστρο αναρρόφησης)

C2 Σύνδεσμος ασθενούς (λευκός, προσαρτημένος στο σάκο αναρρόφησης)

C3 Σειριακή θύρα

(χρησιμοποιείται όταν τα σακουλάκια είναι συνδεδεμένα σε σειρά)

C4 Βύσμα σύνδεσης ασθενούς

C5 Προστασία από υπερχείλιση

C6 Λαβή ανύψωσης

Υπάρχουν διάφοροι τύποι σάκων αναρρόφησης και μπορεί να υπάρχουν διαφορές στον τρόπο εγκατάστασή τους. Βεβαιωθείτε ότι έχετε διαβάσει τις οδηγίες που αφορούν τον σωτό τύπο. Στο ξεχωριστό εγχειρίδιο με τον τίτλο "Παρελκόμενα", παρουσιάζεται μια σειρά παρελκόμενων που διατίθενται για το σύστημα.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΣΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ ΣΑΚΟΥ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΜΟΝΟ ΓΝΗΣΙΑ ΑΝΤΑΛΛΑΚΤΙΚΑ ΚΑΙ ΠΑΡΕΛΚΟΜΕΝΑ SERRES.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΟΛΟΙ ΟΙ ΣΑΚΟΙ ΚΑΙ ΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΠΟΥ ΦΕΡΟΥΝ ΤΟ ΣΥΜΒΟΛΟ Ξ ΕΙΝΑΙ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ ΚΑΙ ΑΠΑΓΟΡΕΥΕΤΑΙ ΑΥΣΤΗΡΑ Η ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΤΟΥΣ.

Τοποθέτηση του συστήματος

1. Τοποθέτηση του κανίστρου αναρρόφησης

Τοποθετήστε το κάνιστρο αναρρόφησης σε βραχίονα στήριξης σε όρθια θέση **Εικόνα 1**. Διατίθενται διάφοροι τύποι βραχίων στήριξης για την τοποθέτηση του κανίστρου αναρρόφησης (μοντέλα ράγας, επιποίχιος, επιτραπέζιος και κλίνης).

Το κάνιστρο αναρρόφησης μπορεί επίσης να προσαρτηθεί στη βάση κανίστρου στο κινητό τροχήλατο Serres. Συνδέστε το σωλήνα από την πηγή κενού στον γκρι, γωνιακό σύνδεσμο στο οπίσθιο μέρος του κανίστρου.

2. Τοποθέτηση ενός μοναδικού σάκου αναρρόφησης

2.1 Τύποι που δεν έχουν συσκευαστεί και σφραγίστε

Ξεδιπλώστε το σάκο αναρρόφησης και τοποθετήστε τον στο κανίστρο αναρρόφησης.

Εικόνα 2.1

2.2 Τύποι που έχουν συσκευαστεί και σφραγίστε

Τοποθετήστε το σάκο οώνας είναι στο κάνιστρο αναρρόφησης **Εικόνα 2.2** ή ακολουθήστε τις οδηγίες στην ενότητα 2.1.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ Ο ΣΑΚΟΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΘΕΙ ΣΕ ΚΑΝΙΣΤΡΟ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΑΝΤΙΣΤΟΙΧΟΥ ΜΕΓΕΘΟΥΣ.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΒΕΒΑΙΩΘΕΙΤΕ ΟΤΙ Η ΜΕΜΒΡΑΝΗ ΤΟΥ ΣΑΚΟΥ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΔΕΝ ΕΧΕΙ ΕΙΣΧΩΡΗΣΕΙ ΑΝΑΜΕΣΑ ΣΤΟ ΚΑΝΙΣΤΡΟ ΚΑΙ ΤΟ ΚΑΠΑΚΙ.

3. Τοποθέτηση πολλών σάκων αναρρόφησης (σύνδεση σε σειρά)

Όταν πραγματοποιείται αναρρόφηση μεγάλου όγκου υγρών, οι σάκοι αναρρόφησης Serres μπορούν να συνδέθουν σε σειρά με σωλήνες σε σειρά, σωλήνες κενού και συνδέσμους Τ. **Εικόνα 3.1.**

- Τοποθετήστε τους σάκους στα κάνιστρα αναρρόφησης, όπως περιγράφεται στην ενότητα 2, και συνδέστε τους σάκους με τα κάνιστρα πιέζοντας στο μέσο του καπακιού. **Εικόνα 3.2.**

Εάν χρησιμοποιήσετε ο σάκος αναρρόφησης διπλού φίλτρου, πρέπει να τοποθετηθεί στο τελευταίο κάνιστρο (3).

- Αφαιρέστε τον γκρι, γωνιακό σύνδεσμο (κάνιστρα 2 και 3) και ανοιξτε τις σειριακές θύρες σάκων αναρρόφησης (σάκοι 1 και 2) όπως απεικονίζεται στην **Εικόνα 3.3.**

- Συνδέστε τα κανίστρα αναρρόφησης μεταξύ τους με χωριστούς συνδέσμους Τ και σωλήνες, σύμφωνα με την **Εικόνα 3.4.** Χρησιμοποιήστε φωλιές για να κόψετε το σωλήνα σε κατάλληλο μήκος.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ Ο ΣΥΝΔΕΣΜΟΣ Τ ΚΑΙ Ο ΣΩΛΗΝΑΣ ΚΕΝΟΥ ΕΙΝΑΙ ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΙΜΟΙ ΚΑΙ ΔΕΝ ΧΡΕΙΑΖΕΤΑΙ ΝΑ

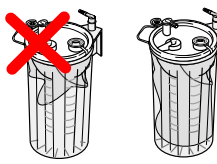
ΑΝΤΙΚΑΘΙΣΤΑΝΤΑΙ ΜΕΤΑΞΥ ΤΩΝ ΕΠΕΜΒΑΣΕΩΝ.

- Συνδέστε τους σωλήνες σε σειρά προσεκτικά, μέσω της ανοιχτής σειριακής θύρας στο σάκο αναρρόφησης, στο σύνδεσμο ασθενούς του επόμενου σάκου αναρρόφησης.

Εικόνα 3.5 Για να επιτύχετε τη βέλτιστη απόδοση, συνιστάται να χρησιμοποιείτε έναν μετατρόπευτη κενού για τις συνδέσεις σε σειρά για μεγαλύτερες ποσότητες υγρών.

4. Εκδίλωση του σάκου αναρρόφησης

Ο σάκος αναρρόφησης τοποθετείται με χρήση κενού. Ενεργοποιήστε την πηγή κενού **Εικόνα 4.1**, και πιέστε ταυτόχρονα το μέσο του καπακιού ελαφρά. Αφού ο σάκος αναρρόφησης έχει φτάσει στις ίσια θέση, κλείστε το σύνδεσμο ασθενούς με το δοχετόλι σας, έτσι ώστε να σφίξετε το καπάκι στο κάνιστρο αναρρόφησης. **Εικόνα 4.2.**



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΠΡΙΝ ΤΗ ΧΡΗΣΗ, ΒΕΒΑΙΩΘΕΙΤΕ ΟΤΙ ΤΟ ΚΕΝΟ ΕΧΕΙ ΔΗΜΙΟΥΡΓΗΘΕΙ ΚΑΙ Ο ΣΑΚΟΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΕΙΝΑΙ ΠΛΗΡΩΣ ΦΟΥΣΚΩΜΕΝΟΣ. ΕΠΑΝΑΛΑΒΕΤΕ ΤΗΝ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΕΑΝ ΤΟ ΦΙΛΜ ΔΕΝ ΈΧΕΙ ΙΣΙΩΣΕΙ.

Συνδέστε το σωλήνα ασθενούς στο σύνδεσμο ασθενούς. Το σύστημα είναι έτοιμο να χρησιμοποιηθεί.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: ΥΠΑΡΧΕΙ ΚΙΝΔΥΝΟΣ ΝΑ ΡΑΓ' ΣΕΙ ΤΟ ΚΑΠΑΚΙ ΤΗΣ ΣΑΚΟΥΛΑΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ 1 Λ'ΙΤΡΟΥ ΑΝ ΠΑΡΑΜΕΙΝΕΙ ΣΕ ΥΨΗΛΟ ΚΕΝΟ ΆΕΡΟΣ ΓΙΑ ΜΕΓΑΛΟ ΧΡΟΝΙΚΟ ΔΙΑΣΤΗΜΑ. ΕΑΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ ΤΗ ΣΑΚΟΥΛΑ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ 1 Λ'ΙΤΡΟΥ, ΣΥΝΙΣΤΑΤΑΙ Η ΑΠΕΝΕΡΓΟΠΟΙΗΣΗ ΤΗΣ ΠΗΓΗΣ ΚΕΝΟΥ ΆΕΡΟΣ ΕΑΝ Η ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΔΕΝ ΞΕΚΙΝΗΣΕΙ ΣΥΝΤΟΜΑ. ΕΛΕΓΞΕΤΕ ΌΤΙ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ ΕΙΝΑΙ ΑΟΙΚΤΟ ΠΡΙΝ ΞΕΚΙΝΗΣΤΕ ΤΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ. ΣΕ ΑΝΤΙΘΕΤΗ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ, ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΚΑΘΥΣΤΕΡΗΣΕΙ Η ΕΝΑΡΞΗ ΤΗΣ ΚΡΙΣΙΜΗΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ.

Χρησιμοποιώντας το σύστημα σάκου αναρρόφησης

Όταν ο αναρρόφητη σίνη είναι ενεργοποιημένη, το υγρό ρέει στο εσωτερικό του σάκου αναρρόφησης. Ο σάκος αναρρόφησης μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε όλη τη διάρκεια της διαδικασίας ή έως ότου ο σάκος αναρρόφησης είναι γεμάτος. Όταν ο σάκος αναρρόφησης είναι γεμάτος, η προστασία από υπερχείλιση διακόπτεται την αναρρόφηση και αποτρέπεται τη ροή υγρού στην πηγή αναρρόφησης. Η συσκευή προρίζεται για τη μετρήση της ποσότητας υγρών και εκκρίσεων που αποβάλλονται από το ανθρώπινο σώμα. Η κλίμακα είναι +/- 100ml (μόνο όταν είναι ενεργοποιημένη η αναρρόφηση) Οι χρήστες του συστήματος σάκου αναρρόφησης Serres πρέπει να λαμβάνουν τις απαραίτητες προφύλαξης για την προστασία από την επαφή με τα υγρά ή τις εκκρίσεις από τον ασθενή. Μην πειχείρεστε να μετακινήσετε το κυλιόμενο τρόλεϊ τραβώντας το σωλήνα του ασθενούς

Χρήση σάκων αναρρόφησης εξοπλισμένων με ουσία πηκτωμάτωσης (προπτηκωμάτωση)

Κάποιοι τύποι σάκων αναρρόφησης περιέχουν μια ουσία πηκτωμάτωσης.

Εικόνα 5 που προκαλεί πηκτωμάτωση του αναρροφημένου υγρού. Χρησιμοποιείτε τους σάκους αναρρόφησης με πηκτωμάτωση κατά τρόπο ίδιο με τους κανονικούς σάκους αναρρόφησης. Όταν μετράτε τον όγκο του αναρροφημένου υγρού, λάβετε υπόψη το γεγονός ότι η κλίμακα στο κάνιστρο αναρρόφησης περιλαμβάνει την ποσότητα της ουσίας πηκτωμάτωσης που περιέχεται στο σάκο αναρρόφησης.

1 σάκος αναρρόφησης με πήκτωμα: 25 ml

2 σάκος αναρρόφησης με πήκτωμα: 50 ml

3 σάκος αναρρόφησης με πήκτωμα: 85 ml

Επιπλέον, διάστητα προσαρχή στη φυσιολογική ανοχή της κλίμακας του κανίστρου αναρρόφησης. Αν χρησιμοποιείτε μια ουσία πηκτωμάτωσης που πωλείται χωριστά σε σακουλάκια ή σε μορφή σκόνης, χρησιμοποιήστε 25g / 35ml της ουσίας ανά λίτρο υγρού. Προσθέτετε τον παράγοντα

στερεοποίησης μέσα στο σάκο αναρρόφησης μέσω της σειριακής θύρας και στη συνέχεια, κλείστε τη θύρα. Λάβετε υπόψη τις προειδοποιήσεις στη συσκευασία της ουσίας πηκτωμάτωσης.

Η ήπια πίεση στο σάκο θα βοηθήσει στην ανάμιξη του παράγοντα και των υγρών, συμβάλλοντας στη στερεοποίηση.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ! ΑΝ ΟΙ ΣΑΚΟΙ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΜΕ ΠΗΚΤΩΜΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΣΕ ΣΥΝΔΕΣΕΙΣ ΣΕ ΣΕΙΡΑ, Η ΠΗΓΗ ΚΕΝΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΕΙΝΑΙ

ΕΝΕΡΓΟΠΟΙΗΜΕΝΗ ΣΕ ΟΛΗ ΤΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ! ΜΗΝ ΑΔΕΙΞΑΖΕΤΕ ΤΟΥΣ ΣΑΚΟΥΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΠΟΥ ΠΕΡΙΕΧΟΥΝ ΠΑΡΑΓΟΝΤΑ ΣΤΕΡΕΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΤΟ ΑΠΟΧΕΤΕΥΤΙΚΟ ΣΥΣΤΗΜΑ ή ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗ EKK'ΕΝΟΣΗΣ SERRES NEMO.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Ο ΠΑΡΑΓΟΝΤΑΣ ΣΤΕΡΕΟΠΟΙΗΣΗΣ ΔΕΝ ΕΙΝΑΙ ΒΡΩΣΙΜΟΣ. ΑΠΟΦΥΓΕΤΕ ΤΗΝ ΕΙΣΠΝΟΗ ΚΑΙ ΤΗΝ ΕΠΑΦΗ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ. Ο ΠΑΡΑΓΟΝΤΑΣ ΣΤΕΡΕΟΠΟΙΗΣΗΣ ΚΑΘΙΣΤΑΤΑΙ ΟΛΩΣΘΗΡΟΣ ΌΤΑΝ ΈΡΧΕΤΑΙ ΣΕ ΕΠΑΦΗ ΜΕ ΤΟ ΝΕΡΟ ΚΑΙ ΕΝΔΕΧΕΤΑΙ ΝΑ ΥΠΑΡΞΕΙ ΚΙΝΔΥΝΟΣ ΟΛΙΣΘΗΣΗΣ, ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΤΥΧΑΊΑΣ ΔΙΑΡΡΟΗΣ ΣΤΟ ΠΑΤΩΜΑ.

Μετά τη διαδικασία

Μετά από τη διαδικασία αναρρόφησης, αποσυνδέστε το σωλήνα ασθενούς και τον γωνιακό σύνδεσμο (ή εναλλακτικά τον ευθύ σύνδεσμο ή το διπλό σύνδεσμο) και το σωλήνα σε σειρά, εφόσον χρησιμοποιείται **Εικόνα 6.1**. Κλείστε τη σύνδεση με το βύσμα συνδέσμου ασθενούς που παρέχεται στο καπάκι του σάκου αναρρόφησης. Σε σειριακές συνδέσεις, συνδέστε επίσης τη σειριακή θύρα πατώντας το κέντρο του πώματος, **Εικόνα 6.2**.

Τέλος, απενεργοποιήστε την πηγή κενού **Εικόνα 6.3**. Ανασηκώστε το σάκο αναρρόφησης από τη λαβή **Εικόνα 6.4**.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ! ΜΗΝ ΑΠΕΝΕΡΓΟΠΟΙΕΙΤΕ ΤΗΝ ΠΗΓΗ ΚΕΝΟΥ ΠΡΙΝ ΝΑ ΚΛΕΙΣΕΤΕ ΤΟ ΣΑΚΟ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ! ΜΗΝ ΑΠΟΡΡΙΠΤΕΤΕ Ή ΜΗΝ ΑΦΑΙΡΕΙΤΕ ΆΣΚΟΠΑ ΤΟ ΕΠΑΝΑΡΧΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΜΟ ΔΟΧΕΙΟ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ, ΤΟ ΓΚΡΙ ΓΩΝΙΑΚΟ ΣΥΝΔΕΣΜΟ ή ΤΗ ΣΩΛΗΝΩΣ ΚΕΝΟΥ ΑΠΟ ΣΙΛΙΚΟΝΗ.

Απόρριψη των χρησιμοποιημένων προϊόντων

Οι σάκοι αναρρόφησης, τα κύπελλα συλλογής, τα κύπελλα μέτρησης και οι σωλήνες σε σειρά της Serres είναι μίας χρήσης και πρέπει να

αντικαθίστανται για κάθε ασθενή. Αν ο ίδιος ασθενής υποβληθεί σε μακροχρόνια οιαγή, συνιστάται ο σάκος αναρρόφησης να αντικαθίσταται πουλάχιστον κάθε 24 ώρες. Τα επαναχρησιμοποιούμενα προϊόντα πρέπει να αποσύρονται εφόσον έχουν υποστεί ζημιά ή δεν πληρούν πλέον τις λειτουργικές προδιαγραφές του κατασκευαστή. Τα χρησιμοποιημένα ή τα εκτός χρήσης προϊόντα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις οδηγίες ανακύκλωσης που αναφέρονται στην ετικέτα καθώς και τις ειδικές οδηγίες του νοσοκομείου. Οι σάκοι αναρρόφησης που περιέχουν ουσία πηκτώματος δεν πρέπει να αδειάζονται σε υπόνομο.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ! ΑΠΑΓΟΡΕΥΕΤΑΙ ΑΥΣΤΗΡΑ Η ΕΠΑΝΑΡΧΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ. Η ΕΠΑΝΑΡΧΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΜΕΙΟΝΕΙ ΤΗΝ ΑΠΟΔΟΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ ΚΑΙ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΠΡΟΚΑΛΕΣΕΙ ΚΙΝΔΥΝΟ ΜΟΛΥΝΣΗΣ. ΚΑΤΑ ΤΟ ΧΕΙΡΙΣΜΟ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΜΕΝΟΥ ΣΑΚΟΥ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΔΙΝΕΤΑΙ ΠΡΟΣΟΧΗ ΚΑΘΩΣ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΠΕΡΙΕΧΕΙ ΜΟΛΥΣΜΑΤΙΚΑ ΑΠΟΒΛΗΤΑ.

Καθαρισμός επαναχρησιμοποιήσιμων προϊόντων

Το κάνιστρο αναρρόφησης και ο γωνιακός σύνδεσμος μπορούν να πλυθούν (95 °C) και να αποστειρωθούν σε αυτόκλειστο (121 °C). Πριν την πλύση ή την αποστείρωση σε αυτόκλειστο, αφαιρέστε τον γκρι, γωνιακό σύνδεσμο. Πριν την αποστείρωση σε αυτόκλειστο, βεβαιωθείτε ότι το προϊόν δεν περιέχει οποιαδήποτε υπολείμματα απορρυπαντικού. Δεν επιτρέπονται περισσότεροι από 30 κύκλοι αποστείρωσης του προϊόντος. Οι προσαρμογείς και οι βραχίονες (εκτός από 57815) μπορούν να πλυθούν (95 °C). Μπορείτε να καθαρίσετε τα άλλα επαναχρησιμοποιήσιμα προϊόντα με πανί εμποτισμένο με απολυμαντικό.

Φύλαξη

Προστατεύστε τις συσκευασίες από την υγρασία, τις ακαθαρσίες και τη σκόνη. Τα προϊόντα μιας χρήσης μπορούν να χρησιμοποιηθούν για 5 χρόνια από την ημερομηνία που αναγράφεται στην ετικέτα, με εξαίρεση τους σάκους αναρρόφησης με πήκτωμα που μπορούν να χρησιμοποιηθούν για 2 χρόνια μετά την ημερομηνία που αναγράφεται στην ετικέτα.

Αναφορά σοβαρών περιστατικών

Κάθε σοβαρό περιστατικό που σχετίζεται με τη χρήση αυτού του προϊόντος, πρέπει να αναφέρεται τόσο στον κατασκευαστή όσο και στην υγειονομική αρχή / αρμόδια αρχή όπου έχει καταγραφεί το προϊόν.

Σύμβολα που χρησιμοποιούνται

LOT Κωδικός παρτίδας

REF Αριθμός καταλόγου

 Να μην επαναχρησιμοποιείται

 Να φυλάσσεται μακριά από τη βροχή

 Να φυλάσσεται μακριά από το ηλιακό φως

 Οδηγίες χρήσης

 Ιατροτεχνολογικό προϊόν

MFGDT (Manufacturing date)

 Σήμανση CE

 Σύμβολο Χωρίς DEHP

 Χωρίς λατέξ

 Ποσότητα

 Ανατρέξτε στο φυλλάδιο του εγχειριδίου οδηγιών

 Ημερομηνία λήξης

 Κατασκευαστής / Ημερομηνία κατασκευής

 Εισαγωγέας

 Ελβετικός εγκεκριμένος αντιπρόσωπος

Πρώτες ύλες:

PC πολυανθρακικό

POM πολυοξυμεθυλένιο

PA πολυαμίδιο

PP πολυπροπολένιο

PE πολυαιθυλένιο



เมื่อหยุดทำงานให้ปิดเครื่องดูด ภาพ 6.3 และยกดูดของเหลวออกจาก
ที่ยึด ภาพ 6.4

คำเตือน! ห้ามเปิดการดูดของเหลวก่อนเปิดถังดูดของเหลว
หมายเหตุ! ห้ามทิ้งหรืออุดกล่องดูดหมุนเวียน ตัวเข็มต่อท่อน้ำเหลวในสี
เทา หรือห้องสูญญากาศชิล์โคนโดยไม่ว่าเป็น

การใช้ผลิตภัณฑ์ใช้แล้ว

ถุงดูดของเหลว Serres ถ่ายตัว ถ่ายวัด และท่อต่าง ๆ เป็นแบบใช้แล้ว
ทิ้งและต้องปืนกันให้สนิท ใช้พาราฟาย หากน้ำ ใช้ต้องรับการรักษาเป็น
เวลาหนึ่งให้เปลี่ยนถุงดูดของเหลวอย่างน้อยทุก 24 ชั่วโมง

ผลิตภัณฑ์แบบใช้แล้ว ได้จะต้องลิกน้ำมาน้ำใช้งานหากเกิดความเสียหายหรือมี
คุณสมบัติไม่ตรงตามข้อกำหนดการใช้งานต้นฉบับของผู้ผลิตอีกต่อไป

ผลิตภัณฑ์ใช้แล้วนั้นควรผ่านกระบวนการกำจัดทั้งตามมาตรการรักษาดูแล
และตามคำสั่งของโรงงานผลิต ถุงดูดของเหลวที่มีส่วนประกอบโลหะใน

คำเตือน! ห้ามน้ำเสียผลิตภัณฑ์แบบใช้แล้วทิ้งมาใช้ซ้ำ การใช้ผลิตภัณฑ์ซ้ำ
ทำให้ประสิทธิภาพในการทำงานลดลงและเสี่ยงต่อการติดเชื้อโรค การจัด
เก็บขยะถุงดูดของเหลวใช้แล้วควรระวางเชื้อโรค

การทิ้งความสะอาดผลิตภัณฑ์ใช้แล้ว

ถังดูดของเหลวและหัวอุ่มลากสามารถล้างทำความสะอาดด้วยความร้อน
95 องศาเซลเซียสและอบแห้งเชื้อโรคด้วยความร้อน 121 องศาเซลเซียส
การดูดเข้มวัด หัวต่อ嘴ลาก กับแท่นความสะอาดหรืออบแห้งเชื้อโรค
ก่อนการอบแห้งเชื้อโรค ตรวจสอบผลิตภัณฑ์นี้ให้แน่น้ำทำความสะอาด
ตอกด้วย อย่างน้ำผลิตภัณฑ์ที่ไป愧เครื่องอุตสาหกรรม 30 รอบ อะแดป
เตอร์และโครงยึด (ไม่รวม 57815) สามารถล้างได้ (95°C) ผลิตภัณฑ์ใช้
ช้าอื่น ๆ สามารถเช็ดด้วยผ้าจากเชื้อโรค

ผลิตภัณฑ์

Serres ผ่านการรักษาด้วยความร้อน แล้วควรเก็บไว้ในที่ร่มและอุ่น
โดยเปลือกสีไม้ไผ่ลักษณะนี้ สีสันปกติและน่าจะดูดี ผลิตภัณฑ์แบบ
ใช้แล้วทิ้งสามารถใช้ได้ 5 ปีหลังจากวันที่ทิ้งน้ำไว้บนฉลาก ยกเว้นถุงดูด
ส่วนผสมและส่วนประกอบโลหะที่สามารถใช้ได้ 2 ปี หลังจากนั้นที่ทิ้งน้ำ
ไว้บนฉลาก

การรายงานอุบัติการณ์เรียกแจ้ง

อุบัติการณ์เรียกแจ้งได้ ที่เกี่ยวข้องกับการใช้งานผลิตภัณฑ์นี้จะต้อง¹
รายงานไปยังผู้ผลิตและเจ้าหน้าที่สาธารณสุข/เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของ
ท้องที่ที่ติดตั้งผลิตภัณฑ์

สัญลักษณ์ที่ใช้

LOT รหัสหมายเลข

REF หมายเลขอุตสาหกรรม

ห้ามน้ำเสียผลิตภัณฑ์

เก็บให้พ้นจากกลางของฝน

เก็บให้พ้นจากแสงแดด

คำแนะนำการใช้งาน

MD อุปกรณ์ทางการแพทย์

MFGDT (Manufacturing date)

เครื่องหมาย CE

สัญลักษณ์ปลด DEHP

ไม่มีพีวีซี

ปรีเมียม

ดูหนังสือคู่มือคำแนะนำ

วันหมดอายุ

ผู้ผลิต / วันที่ผลิต

ผู้นำเข้า

ตัวแทนสวัสดิ์ที่ได้รับมอบอำนาจ

รหัสคิม:

PC โพลิคาร์บอเนต

POM โพลิออกซิเมทิลีน

PA โพลิไนโตร์

PP โพลิโพลิเมธิลีน

PE โพลิเอทิลีน



LT „SERRES“ SIURBIMO MAIŠELIŲ SISTEMOS VADOVAS

„Serres“ įsiurbimo maišelių sistema naudojama skysčiams ir sekrecijoms iš pacientų surinkti bei utilizuoti atliekant medicinines procedūras. Atidžiai perskaitykite šį vadovą prieš įrengdami gaminį ir pradėdami procedūrą. „Serres“ siurbimo maišelių sistemą įrengti gali tik gerai su gaminiu susipažinę asmenys, o naudoti jį reikia pagal gamintojo nustatytą paskirtį. Draudžiama naudoti nesilaikant instrukciją. Gamintojas nebus atskingas, jei gaminys naudojamas ne šiose instrukcijose aprašyti būdu ir (arba) ne pagal jose nurodytą paskirtį. Sistema neskirta naudoti procedūroms, kai iš pacientų surinkti skysčiai jiems leidžiami atgal. Įsiurbimo maišelis neskirtas mėginiams ar pavyzdžiams rinkti. Jis naudotinas tik surinkimo ir utilizavimo tikslais. Prieš naudodamini gaminį, visada įsitikinkite, kad visos sistemos dalys nesugadintos. Naudoti sugedusių gaminius griežtai draudžiama.

Sistemos dalys

Pagradinės sistemos dalys yra siurbimo maišelis A pav. (vienkartinis), siurbimo indas ir pilka, dešinėn nukreipta kampinė indo jungties B pav. (daugkartinio naudojimo). Siurbimo maišelių ir indu tūris yra 1000 ml, 2000 ml arba 3000 ml, tai priklauso nuo produkto modelio. Siurbimo maišelių sistemos dalys išsamiau aprašytos C pav.

- C1 Kampinė jungtis (pilkta, prijungta prie siurbimo indo)
- C2 Paciento jungtis (balta, prijungta prie siurbimo maišelio)
- C3 Nuoseklusis prievasas (naudojamas, kai maišelai sujungti nuosekliai)
- C4 Paciento prijungimo kištukas
- C5 Apsauga nuo perpildymo
- C6 Kėlimo rankena

Yra keletas skirtingu siurbimo maišelių versijų ir jų įrengimas gali skirtis vienai nuo kito. Įsitikinkite, kad perskaite su tinkamą versiją susijusias instrukcijas. Atskirame vadove, vadinaname „Priedai“, yra daug šiai sistemai tinkamų priedų.

ISPĖJIMAS! SIURBIMO MAIŠELIŲ SISTEMOJE GALIMA NAUDOTI TIK ORIGINALIAS „SERRES“ DALIS IR PRIEDUS.

ISPĖJIMAS! VISI SIURBIMO MAIŠELIAI IR GAMINIAI, PAŽYMĘTI ŠIUO SIMBOLIU, YRA VIENKARTINIAI IR NAUDOTI JUOS PAKARTOTINAI GRIEZTAI DRAUDŽIAMA.

Sistemos įrengimas

1. Siurbimo indo įrengimas

Padėkite siurbimo indą laikiklyje vertikaloje padėtyje 1 pav. Indui tvirtinti yra keletas laikiklių (ibėgelis, sienos, stalas ar lovos modeliai). Siurbimo indas taip pat gali būti tvirtinamas indo laikiklyje mobilajame „Serres“ vežimelyje. Prijunkite vamzdelį nuo vakuumo šaltinio prie pilkos kampinės Jungties indo gale.

2. Vieno siurbimo maišelio įdėjimas

2.1 Nesuvyniotos ir neužlikuotos lipnia juosta versijos išlankstykite siurbimo maišelių ir idėkite į įsiurbimo indą, 2.1 pav.
2.2 Suvyniotos ir užlikuotos lipnia juosta versijos idėkite maišelių tokį, kaip yra, į siurbimo indą 2.2 pav. arba vykdykite instrukcijas, pateikiamas 2.1 skyriuje.

ISPĖJIMAS! SIURBIMO MAIŠELIS TURI Į BŪTI ĮDĒTAS Į TOKIO PAT DYDŽIO SIURBIMO INDA.



ISPĖJIMAS! ĮSITIKINKITE, KAD SIURBIMO MAIŠELIO PΛEVELĖ NERA SUSPAUSTA TARP INDO IR DANGTELIO.

3. Keleto siurbimo maišelių įdėjimas (nuoseklus sujungimas)

Kai siurbiamas didelis skysčio tūris, „Serres“ siurbimo maišelius galima sujungti nuosekliai naudojant nuoseklaus jungimo vamzdelius, vakuumo vamzdelius ir trišakes jungties. 3.1 pav.
- Idėkite maišelius į siurbimo indus, kaip nurodyta 2 skyriuje, ir pritrivinkite

maišelius prie indu paspaudami vidurinę dangtelio dalį. 3.2 pav. Jei naudojamas dviejų filtrių siurbimo maišelis, jis turi būti dedamas į paskutinį indą (3).

- Išsimkite pilką kampinę jungtį (2 ar 3 indai) ir atidarykite siurbimo maišelių nuoseklus prievasus (1 ir 2 maišeliai), kaip parodyta 3.3 pav.

- Sujunkite siurbimo indus vieną su kitu atskiriomis trišakėmis jungtimis ir vamzdeltais, kaip parodyta 3.4 pav. Žirklėmis atkirpkite tinkamo ilgio vamzdelį.

PASTABA! TRIŠAKĖ JUNGTIS IR VAKUUMO VAMZDELIS YRA DAUGKARTINIO NAUDΟJIMO IR JU NEREIKIA KEISTI TARP OPERACIJŲ.

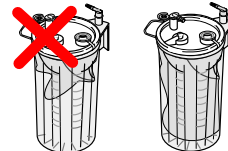
- Gerai prijunkite nuoseklaus jungimo vamzdelius per atvirą nuoseklioje prievedo angą siurbimo maišelyje prie kito siurbimo maišelio paciento jungties. 3.5 pav.

Kad būtu pasiekta geriausias rezultatas, rekomenduojama didžiausio skysčio kiekio nuosekliese jungtyse naudoti vakuumo jungiklį.

4. Siurbimo maišelio išlankstymas

Siurbimo maišelis įstatomas naudojant vakuumą. Ijunkite vakuumo šaltinį 4.1 pav ir tuo pačiu metu lengvai paspauskite dangtelį vidurinę dalį. Kai siurbimo maišelis išsities, uždenkite paciento jungtį

pirštu, kad dangtelis prisipaustų prie siurbimo indo. 4.2 pav



ISPĖJIMAS! PRIEŠ NAUDODAMI, ĮSITIKINKITE, KAD VAKUUMAS SUKURTAS IR SIURBIMO MAIŠELIS VISIŠKAI PRISIPŪTÈS. JEI PLÈVÉLÉ NEIŠSILYGINA, PAKARTOKITE ĮDĒJIMO PROCEDŪRĄ.

Prijunkite paciento vamzdelį prie paciento jungties. Sistema paruošta naudoti.



Kai procedūra iš karto nepradedama, vakuumo šaltinį galima išjungti.

ISPĖJIMAS! 1 L SIURBIMO MAIŠELĮ ILGA LAIKĄ VEKIANT DIDELIAM VAKUUMUI, GALI ĮTRŪKTI JO DANGTELIS. NAUDOJANT 1 L SIURBIMO MAIŠELĮ, REKOMENDUOJAMA IŠJUNGTI VAKUUMO ŠALTINI, JEI NEKETINAMA GREITU LAIKU PRADĒTI PROCEDŪROS. PRIEŠ PRADĒDAM SIURBIMA, PATIKRINKITE, AR PRODUKTAS NERA SUGADINTAS. TO NEATLIKUS, GALI BŪTI VELŪUJAMA PRADĒTI SVARBIĄ OPERACIJĄ.

Siurbimo maišelių sistemos naudojimas

Kai siurbimas įjungtas, skystis teka į siurbimo maišelių. Siurbimo maišelių galima naudoti visos procedūros metu arba, kol siurbimo maišelius prisipildys. Priešais skirtas iš žmogaus kūno palimų skysčių ir išskyrų kiekiečių matavimui. Ant siurbimo kanistro esanti skalė rodo išsiurbtos medžiagos tūrį mililitrais. Ant siurbimo indo esanti skalė rodo įsiurbto skysčio tūrį. Skalės tikslumas yra +/- 100 ml (tik kai įjungtas vakuumas).

„Serres“ įsiurbimo maišelių sistema besinaudojantys asmenys turi imtis atitinkamų saugumo priemonių, kad išvengtų sąlyčio su pacientu skysčiais ir sekrecijomis.

Nevežkite vežimėlio traukdami už paciento vamzdelio.

Siurbimo maišelių su kietinančia medžiaga naudojimas (iš anksto pripildytu geliu)

Kai kuriose siurbimo maišelių versijose yra kietinančios medžiagos 5 pav., kuri sukelia įsiurbtą skystį. Gelui pripildytus siurbimo maišelius naudokite analogiškai, kaip ir įprastus siurbimo maišeliai. Kai matuojate įsiurbto skysčio tūrį, atsižvelkite į tai, kad skalė ant siurbimo indo rodo ir maišelyje esančios kietinančios medžiagos tūrį.

1 litro siurbimo maišelis su geliu:

25 ml

2 litry siurbimo maišelis su geliu:

50 ml

3 litry siurbimo maišelis su geliu:

85 ml

Be to, atsižvelkite į įprastą leistiną siurbimo indo skalės nuokrypi.

Jei naudojate atskirus paketelius arba kietinančią medžiagą, parduodama kaip atskirus milteilius, naudokite 25 g arba 35 ml medžiagos vienam litru skysčio. Per nuoseklųjį prievedą į įsiurbimo maišelį idėkite kietinančios medžiagos ir uždarykite prievedą.

Atsižvelkite į išpėjimus ant kietinančios medžiagos pakuočių.

Švelnai paspauskite maišeli, kad kietinanti medžiaga ir skysčiai susimaišytų ir prasidėtų kietėjimo procesas.

PASTABA! JEIGU SIURBIMO MAIŠELIAI SU GELIU NAUDOJAMI SUJUNGTI NUOSEKLIAI, VAKUUMO ŠALTINIS TURI BŪTI ĮJUNGtas VISOS PROCEDŪROS METU.

PASTABA! ĮSIURBIMO MAIŠELIŲ SU KIETINANČIA MEDŽIAGA NEGALIMA ĮSTŪSTINTI Į KANALIZACIJOS VAMZDĮ AR „SERRES NEMO“ ĮSTŪSTINIMO ĮRENGINĮ.

ISPĖJIMAS! NEVALGYKITE KIETINANČIOS MEDŽIAGOS. NEJKVÉPKITE JOS IR SAUGOKITE, KAD NEPATETŪTŲ Į AKIS. SUDRĘKUSI KIETINANTI MEDŽIAGA YRA SLIDI, TODĖL NETYČIA JAI ĮSISPYPLUS ANT GRINDŲ GALIMA PASLYSTI.

Po procedūros

Po siurbimo procedūros atjunkite paciento vamzdelį ir paciento jungtį (arba tiesiąją jungtį ar dvigubą jungtį) ir nuoseklaus jungimo vamzdelį, jei jis naudojamas **6.1 pav.** Uždarykite jungtį paciento jungties kištuką, esančiu ant siurbimo maišelio dangtelio. Nuosekliojo sujungimo atveju taip pat prijunkite nuoseklujį prievalą paspaudami vidurinę dangtelio dalį **6.2 pav.**

Galiausiai išjunkite vakuumo šaltinį, **6.3 pav.** Iškelkite siurbimo maišelį laikydami už rankenėlės **6.4 pav.**

!SPĖJIMAS! NEIŠJUNKITE VAKUUMO ŠALTINIO, KOL NEUŽDARYSITE SIURBIMO MAIŠELIO.

PASTABA! NEIŠMESKITE IR BE REIKALO NENUIMKITE DAUGKARTINIO NAUDOJIMO

ĮSIURBIMO INDO, PILKOS KAMPINĖS JUNGties AR SILIKONINIO VAKUUMO VAMZDELIO.

Panaudotų gaminiių utilizavimas

„Serres“ siurbimo maišeliai, surinkimo indeliai, matavimo indeliai ir nuoseklaus jungimo vamzdeliai yra vienkartiniai ir turi būti keičiami kiekvienam pacientui. Jei tam pačiam pacientui taikomas išgalalakis gydymas, rekomenduojama siurbimo maišelių pakeisti bent kas 24 valandas. Daugkartinių produktų eksploatavimą reikia nutraukti, jei jie buvo pažeisti arba nebeatitinkamai gamintojo numatytais naudojimo specifikacijomis. Panaudoti arba iš eksploatacijos išimti gaminiai turi būti utilizuojami pagal pakartotinius perdibrimo nurodymus etiketėje ir pagal ligoninės instrukcijas. Siurbimo maišeliai su kietinančia medžiaga negalima išplisti į kanalizaciją.

!SPĖJIMAS! PAKARTOTINAI NAUDOTI VIENKARTINIUS GAMINIUS GRIEŽTAI DRAUDŽIAMA. PAKARTOTINAI NAUDODANT SUMAŽEJA GAMINIO VEIKSMINGUMAS IR IŠKYLA INFEKCIJOS PAVOJUS. PERNEŠANT PANAUDOTUS SIURBIMO MAIŠELIUS REIKIA ATSIZVELGTI Į TAI, KAD JUOSE GALI BŪTI INFEKUOTŲ ATLIEKIŲ.

Daugkartinio naudojimo gaminiių valymas

Siurbimo indą ir kampines jungtis galima išplauti (95 °C) ir apdrototi autoklave (121

°C). Išimkite pilką kampinę jungtį prieš plaudami arba apdrodami autoklave. Prieš apdrodami autoklave įsitikinkite, kad ant gaminio neliko jokių plivomio priemonių likučių. Neatlikite daugiau nei 30 produkto apdrojimo autoklave ciklų. Adapterius ir laikiklius (išskyrus 57815) galima plauti (95 °C). Kitus daugkartinio naudojimo gaminius galima nuvalyti dezinfekuojančia priemone.

Laikymas

Saugokite pakuotes nuo drėgmės, nešvarumų ir dulkių. Vienkartinius gaminius galima naudoti 5 metus po etiketėje nurodytos datos, išskyrus iš anksto geliu užpildytus įsiurbimo maišelius ir kietinančias medžiagas, kurias galima naudoti 2 metus po etiketėje nurodytos datos.

Pranešimas apie rimbust incidentus

Apie visus su šio produkto naudojimu susijusius rimbust incidentus turi būti pranešta gamintojui ir vietas, kurioje produktas naudojamas, sveikatos priežiūros ar atitinkamai kompetentingai institucijai.

Naudojamų simbolių paaiškinimai

LOT Partijos numeris

REF Katalogo numeris

 Nenaudoti pakartotinai

 Laikyti sausai

 Saugoti nuo saulės spindulių

 Žr. naudojimo instrukcijas

MD Medicinos priemonė

MFGDT (Manufacturing date)

 CE ženklas

 Be DEHP

 Be latekso

 Klekis

 Laikytis naudojimo instrukcijų

 Naudoti iki

 Gamintojas / pagaminimo data

 Importuotojas

 Igaliotasis Šveicarijos atstovas

Žaliavos:

PC polikarbonatas

POM polioksimetilenas

PA poliamidas

PP polipropilenas

PE polietilenas



serres

CE 0598
6001148 rev 002
12/2022

Manufacturer:

Serres Oy
Keskustie 23
FI-61850 Kauhajoki as,
Finland

www.serres.com