



GIMA

PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

LACCI EMOSTATICI MONOUSO
DISPOSABLE TOURNIQUETS
GARROTS JETABLES
TORNIQUETES DESECHABLES
GARROTES DESCARTÁVEIS
EINWEG-STAU BINDE
JEDNORAZOWE OPASKI UCISKOWE
STASSLANGAR FÖR ENGÅNGSBRUK
ΤΟΥΡΝΙΚΕ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ
EGYSZER HASZNÁLATOS ÉRSZORÍTÓK
ÛHEKORDSED ŽGUTID
TOURNIQUETS VOOR EENMALIG GEBRUIK
ÛHEKORDSED ŽGUTID

دح اولو لامعتس اولل تابصاع

È necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico da noi fornito al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si ha sede - All serious accidents concerning the medical device supplied by us must be reported to the manufacturer and competent authority of the member state where your registered office is located - Il est nécessaire de signaler tout accident grave survenu et lié au dispositif médical que nous avons livré au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre où on a le siège social - Es necesario informar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentra la sede sobre cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto sanitario que le hemos suministrado - É necessário notificar ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-membro onde ele está sediado qualquer acidente grave verificado em relação ao dispositivo médico fornecido por nós - Jeder schwere Unfall im Zusammenhang mit dem von uns gelieferten medizinischen Gerät muss unbedingt dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem das Gerät verwendet wird, gemeldet werden- Należy poinformować producenta i kompetentne władze danego Kraju członkowskiego o każdym poważnym wypadku związanym z wyrobem medycznym naszej produkcji - Det är nödvändigt att meddela tillverkaren och de behöriga myndigheterna i den berörda medlemsstaten, om alla allvarliga olyckor som inträffat i samband med den medicintekniska utrustning som levererats av oss - Σε περίπτωση που διαπιστώσετε οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό σε σχέση με την ιατρική συσκευή που σας παρέχουμε θα πρέπει να το αναφέρετε στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεται- Potrebno je prijaviti svaku ozbiljnu nezgodu koja se dogodila u vezi s isporučenim medicinskim proizvoduću i nadležnom tijelu države članice u kojoj se nalazi- Peate teatama kõigist meie tarnitud meditsiiniseadmega seotud tõsisest vahetuhtumistest tootjale ja teie asukohaliikmesriigi pädevale asutusele - Alle ernstige ongelukken die zich in verband met het door ons geleverde medische hulpmiddel voordoen, moeten gemeld worden aan de fabrikant en aan de bevoegde instantie van de lidstaat waar u gevestigd bent - Orice accident grav produs, privitor la dispozitivul medical fabricat de firma noastră, trebuie semnalat producătorului și autorității competente în statul membru pe teritoriul căruiua își are sediul utilizatorului - ايف ريخ شداخ يا نع اروف عالبال بيجي - مصرتحبلنا تظلملوا وعن اصلوا دهجلا ولما ب اندوز يذلا يبلطلا زاملاب ول بعنتي اميف يخو ريضخ شداخ يا نع اروف عالبال بيجي - ايف ريخ شداخ يا نع اروف عالبال بيجي

REF JS-TQ001 (GIMA 37510-37511-37512)



Ningbo Jenius Polymer Sci-Tech Co. Ltd
 N° 2112, Ningheng South Road, Hengxi Town, Yinzhou District,
 Ningbo, Zhejiang, China (Mainland)
 Made In China



MedNet GmbH Borkstrasse 10,
 48163 Münster, Germany



Gima S.p.A.
 Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
 gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com
www.gimaitaly.com



Modelo JS-TQ001, tamaño 450mm*25mm*0.635mm

Este producto está hecho de elastómero termoplástico de polímero médico, de color blanco lechoso u otro, de tipo plano largo,

El nuevo punto de diseño se utiliza para empaquetar la caja, que es flexible y puede ser extraído continuamente.

Este producto es adecuado para las instituciones médicas en el tratamiento de rutina y el tratamiento de la infusión, la transfusión de sangre, la transfusión de sangre, hemostática de un solo uso; Hemostasia de emergencia en caso de hemorragia corporal o sangrado por mordedura de serpiente e insecto en el campo.

Contraindicaciones, cuestiones que requieren atención, advertencias y recordatorios:

1. Este producto es desechable y debe ser destruido después de su uso;
2. Si el envase está dañado, está estrictamente prohibido su uso.
3. Después del uso, por favor, cubra la tapa de aspiración para evitar el polvo y la contaminación bacteriana;
4. La fecha de producción figura en el lateral de la caja de embalaje o en el certificado de calificación;

Advertencias y recordatorio:

Un torniquete puede bloquear el flujo de sangre, y atarlo demasiado tiempo puede dañar seriamente el tejido, incluso provocar la necrosis de la extremidad.

Un torniquete solo debe utilizarse para atar las extremidades, no la cabeza, el cuello o el tronco. No lo cubra con nada más, y no cubra el torniquete atado a la extremidad.

Si tiene que dejar al paciente solo en el campo, por encima de su cabeza, con un bolígrafo o un lápiz de labios, anote el momento del atado y la ubicación del kit.

Compruebe la circulación sanguínea:

Después de vendar el torniquete, hay que comprobar con frecuencia si hay una mancha púrpura oscura en el extremo del torniquete y si la temperatura corporal en el extremo del torniquete ha bajado.

Si se produce este fenómeno, se debe aflojar la banda de tela, de lo contrario, durante mucho tiempo, se producirá una necrosis de los tejidos.

Por la misma razón, no se debe utilizar un torniquete durante mucho tiempo para atar una extremidad, a menos que sea necesario hacerlo durante una ligadura arterial.

En general, debe probarse primero la presión directa, seguida de puntos de presión hasta que se mantenga la presión directa sobre la herida.

Si la herida está en el extremo de la extremidad,

hay que elevarla.

Condiciones de almacenamiento:

El torniquete empaquetado debe almacenarse con una humedad relativa no superior al 80%, sin gas corrosivo y bien ventilado
el torniquete empaquetado tendrá una validez de 3 años a partir de la fecha de producción en las condiciones de almacenamiento, transporte y conservación

Símbolos:

	Conservar en un lugar fresco y seco
	Fabricante
	Número de lote
	Producto sanitario conforme con el reglamento (UE) 2017/745
	Producto sanitario
	Conservar al amparo de la luz solar
	Fecha de fabricación
	Código producto
	Consultar las instrucciones de uso
	Representante autorizado en la Comunidad Europea
	Dispositivo monouso, no reutilizable
	Fecha de caducidad
	Importado por

CONDICIONES DE GARANTÍA GIMA

Se aplica la garantía B2B estándar de Gima de 12 meses