



GIMA

PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

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

دحوالو لامعتس الل تابصاع

É 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 βρίσκεστε- Potrebno je prijaviti svaku ozbiljnu nezgodu koja se dogodila u vezi s isporučenim medicinskim proizvodacū i nadležnom tijelu države članice u kojoj se nalazi- Peate teatama kõigist meie tarnitud meditsiiniseadme seotud tõsistest vahejuhtumitest teatada 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 noastra, trebuie semnalat producătorului și autorității competente în statul membru pe teritoriul cărui țși are sediul utilizatorului - ارفوف غالبالاب بيجي - مصتخملنا تظلملال و عن اصلال قعلا وللا ماب انوز يذلا يبطلال زاملاب ول عتي اميف عؤو ريظخ شذاع يا ن ع ارفوف غالبالاب بيجي - ايف عؤوي يذلالا و ض عللا ظلودلا ي ف



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

REF JS-TQ001



MedPath Gmbh
Mies-van-der-Rohe-Strasse 8, 80807
Munich, Germany



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

GIMA 37510-37511-37512



Modèle JS-TQ001, taille 450mm*25mm*0,635mm

Ce produit est fabriqué en élastomère thermoplastique polymère médical, blanc laiteux ou de couleur, de type plat long,

Le nouveau point de conception est utilisé pour emballer la boîte, qui est flexible et peut être extraite en continu.

Ce produit convient aux établissements médicaux pour le traitement de routine et le traitement de la perfusion, de la transfusion sanguine, de l'hémostase à usage unique ;

Hémostase d'urgence en cas d'hémorragie corporelle ou d'hémorragie due à une morsure de serpent et d'insecte.

Contre-indications, points nécessitant une attention, avertissements et rappels :

1. Ce produit est jetable et doit être détruit après utilisation ;
2. Si L'emballage est endommagé, il est strictement interdit de l'utiliser.
3. Après utilisation, veuillez couvrir le couvercle d'aspiration pour éviter la poussière et la contamination bactérienne ;
4. La date de production est indiquée sur le côté de la boîte d'emballage ou du certificat de qualification ;

Avertissements et rappel :

Un garrot peut bloquer la circulation du sang, et le nouer trop longtemps peut gravement endommager les tissus, voire entraîner une nécrose des membres.

Un garrot ne doit être utilisé que pour lier les membres, pas la tête, le cou ou le tronc.

Ne pas le couvrir avec autre chose et ne pas couvrir le garrot attaché au membre.

Si vous devez laisser le patient seul dans le camp, au-dessus de sa tête, avec un stylo ou du rouge à lèvres, notez la date du paquet et l'emplacement du kit.

Vérifier la circulation sanguine :

Une fois le garrot bandé, l'orteil ou le doigt doit être vérifié fréquemment pour voir s'il y a une tache violet foncé à l'extrémité du garrot et si la température corporelle à l'extrémité du garrot a baissé.

En présence d'un tel phénomène, il faut desserrer la bande en tissu car cela provoquera une nécrose des tissus.

Pour la même raison, un garrot ne doit pas être utilisé pendant de longues périodes pour attacher un membre, sauf s'il est nécessaire de le faire lors d'une ligature artérielle.

En général, la pression directe doit être essayée en premier, suivie des points de pression jusqu'à ce qu'une pression directe soit maintenue sur la plaie.

Si la plaie est située à l'extrémité du membre,

élevez-la.

Conditions de stockage :

le garrot emballé doit être stocké dans une humidité relative ne dépassant pas 80 %, sans gaz corrosif et bien ventilé

le garrot emballé est valable 3 ans à compter de la date de fabrication dans les conditions de stockage, de transport et de stockage

Symboles:

	À conserver dans un endroit frais et sec
	Fabricant
	Numéro de lot
	Dispositif médical conforme au règlement (UE) 2017/745
	Dispositif médical
	À conserver à l'abri de la lumière du soleil
	Date de fabrication
	Code produit
	Consulter les instructions d'utilisation
	Rappresentante autorizzato nella Comunità europea
	Dispositif pour usage unique, ne pas réutiliser
	Data di scadenza
	Importé par
	Identifiant unique

CONDITIONS DE GARANTIE GIMA

La garantie appliquée est la B2B standard Gima de 12 mois