

Disposable Nasal Speculum

INSTRUCTIONS FOR USE



Obelis s.a
Boulevard Général Wahis 53
1030 Brussels, BELGIUM
Tel: +(32) 2.732.59.54
Fax: +(32) 2.732.60.03
E-Mail: mail@obelis.net

R_x ONLY

**MADE IN
THE U.S.A.**



Bionix LLC
1670 Indian Wood Circle
Maumee, Ohio 43537, United States
Phone: +1 419.727.8421
Fax: +1 800.455.5678
www.Bionix.com

**Importer, Importeur, Importör,
Importador, Importateur,
Εισαγωγέας, Importeur,
Maahantuoja, Importatore:**



MedEnvoy

Prinses Margrietplantsoen 33 - Suite 123
2595 AM The Hague
The Netherlands

This manual applies to the **REF** numbers indicated below:

#9878 - 20 per Box

#9877 - 48 per Box



©2021 Bionix LLC | 1670 Indian Wood Circle
Maumee, Ohio 43537 | United States
Phone: 800.551.7096 | Fax: 800.455.5678
Email: bionix@bionix.com
www.bionix.com | RM95-0028 | Rev. D

Ελληνικά (GREEK)

ΡΙΝΙΚΟΣ ΔΙΑΣΤΟΛΕΑΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ - ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Προοριζόμενη χρήση: Η προοριζόμενη χρήση του ρινικού διαστολέα μίας χρήσης είναι να επιτρέψει την άμεση εξέταση του εμπρόσθιου τμήματος της μύτης.

Ενδείξεις χρήσης: Ο ρινικός διαστολέας μίας χρήσης ενδείκνυται για χρήση στη διάγνωση και εξαγωγή ξένων σωμάτων, καθώς και στον ρινικό επιπωματισμό από επαγγελματίες υγείας σε όλους τους πληθυσμούς ασθενών.

Οδηγίες:

Για τη χρήση, κρατήστε τον ρινικό διαστολέα μίας χρήσης άνετα με το ένα χέρι. Τοποθετήστε τον ασθενή με τέτοιο τρόπο ώστε να εξασφαλίζεται σωστή πρόσβαση και κατάλληλος φωτισμός.

Εισαγάγετε με ήπιες κινήσεις τον ρινικό διαστολέα μίας χρήσης στα ρουθούνια του ασθενούς, με τα πτερύγια στην «κλειστή» θέση. Πιέστε αργά τη λαβή για να εκταθούν τα πτερύγια του ρινικού διαστολέα μίας χρήσης και να ανοίξουν τα ρουθούνια. Σταματήστε μόλις επιτύχετε επαρκή έκθεση.

⚠ ΠΡΟΣΟΧΗ: Σταματήστε τη χρήση του ρινικού διαστολέα μίας χρήσης αν ο ασθενής βιώσει πόνο ή τραύμα στη μύτη ή στον ρινικό βλεννογόνο.

⚠ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Κίνδυνος διασταυρούμενης μόλυνσης. Μην επαναχρησιμοποιείτε τον ρινικό διαστολέα μίας χρήσης, καθώς αυτό μπορεί να μεταδώσει μόλυνση από έναν ασθενή σε άλλον ασθενή.

Αναφορά ιατροτεχνολογικών προϊόντων:


Ειδοποίηση για χρήστες ή/και ασθενείς στην ΕΕ: Κάθε σοβαρό περιστατικό που συνέβη σε σχέση με τη συσκευή πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής.

Κλινικά οφέλη: Υποδεικνύονται στην Προοριζόμενη χρήση.

Αντενδείξεις: Δεν υπάρχουν απόλυτες αντενδείξεις σχετικά με τη χρήση του ρινικού διαστολέα μίας χρήσης.

Υπολειμματικός κίνδυνος: Ο κίνδυνος που σχετίζεται με τη χρήση αυτού του προϊόντος έχει μειωθεί όσο το δυνατόν περισσότερο, αλλά το προϊόν δεν μπορεί να εξαλείψει πλήρως την πιθανή βλάβη στον ασθενή ή τον χρήστη που προκύπτει από τα ακόλουθα:

- Βλάβη από μηχανικούς κινδύνους
- Βλάβη από κακή χρήση ή σφάλμα χρήσης
- Βλάβη από απρόβλεπτες πηγές

| | | | |
|---|--|---|---|
|  | Ιατροτεχνολογικό προϊόν |  | Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά |
|  | Κατασκευαστής |  | Μην επαναχρησιμοποιείτε Προϊόν μίας χρήσης |
|  | Ημερομηνία κατασκευής |  | Προορίζεται για πολλαπλή χρήση σε έναν μόνο ασθενή |
|  | Ημερομηνία λήξης |  | Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης |
|  | Κωδικός παρτίδας |  | Προσοχή |
|  | Αριθμός νέας παραγγελίας |  | Προειδοποίηση |
|  | Σειριακός αριθμός |  | Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα |
|  | Αποστειρωμένο με τη χρήση ακτινοβολίας |  | Ευρωπαϊκή συμμόρφωση |
|  | Μην επαναποστειρώνετε |  | Μόνο με ιατρική συνταγή ή «Για χρήση από ή κατόπιν εντολής αδειούχου επαγγελματία υγείας» |
|  | Μη αποστειρωμένο |  | Περιορισμός θερμοκρασίας |