



# 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**  
**ÛHEKORDSEÐ ŽGUTID**  
**TOURNIQUETS VOOR EENMALIG GEBRUIK**  
**ÛHEKORDSEÐ 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 căruia își are sediul utilizatorul - مصرتحجبنا تظلمس اولو ؤعن اصلنا ؤعجلا ؤلا ب انوز يذلا يبطلما زامجلاب ؤل ؤعنتي اميف ؤؤو ريظخ شذاح يا نع اروف ؤالجالا ب بيجي - اميف ؤؤي يئلا ووض ؤلا ؤل وئلا يف

**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](http://www.gimaitaly.com)



### Modell JS-TQ001, méret 450 mm\*25 mm\*0,635 mm

Ez a termék gyógyászati, polimer hőre lágyuló elasztomerből készült, tejfehér színű vagy színes; hosszú, lapos típusú,

Az új tervezési pont a rugalmas és folyamatosan kihúzható doboz csomagolására szolgál.

Ez a termék egészségügyi intézményekben való használatra alkalmas, rutin kezelések és infúziós, vértömlesztéses, vérzéscsillapító kezelések esetén, csak egyszeri használatra;

Sürgősségi vérzéscsillapítás a test vérzése vagy kigyó- és rovarcsípés miatti vérzés esetén.

### Ellenjavallatok, figyelmet igénylő témák, figyelmeztetések és emlékeztetők :

1. Ez a termék egyszer használatos és használat után meg kell semmisíteni;
2. Ha a csomagolás sérült, a terméket szigorúan tilos felhasználni.
3. Használat után kérjük, fedje le a vákuumtetőt a por és a bakteriális szennyeződés elkerülése érdekében;
4. A gyártás dátuma a csomagolás oldalán található vagy a minősítési tanúsítvány;

### Figyelmeztetések és emlékeztető:

Az érszorító megakadályozhatja a vér áramlását és ha sokáig tartja bekötve, akkor súlyosan megsérülhet a szövet, végtag elhalást is okozhat. Az érszorítót csak a végtagok kötésére lehet használni, ne használja fejen, nyakon vagy törzsön. Ne fedje le semmi mással, és ne fedje le a végtagra kötött érszorítót.

Ha egyedül kell hagynia a beteget a táborban, a feje fölé, tollal vagy szájrúzzsal írja le a kötés idejét és a készlet helyét.

### Vérkeringés ellenőrzése:

Miután bekötötte az érszorítót, gyakran ellenőrizze a lábujjakat vagy az ujjakat, hogy van-e egy sötétlila folt az érszorító végén és hogy a testhőmérséklet az érszorító végén lecsökkent-e.

Ha fennáll ez a jelenség, lazítsa meg a pólyát, ellenkező esetben a hosszú ideig tartó elhalt szövet elhalást okozhat.

Ugyanezen okból kifolyólag egy érszorítót ne használjon hosszú ideig végtag átkötésére, csak az nem feltétlenül szükséges artéria lekötés esetén.

Általánosságban elmondható, hogy először a közvetlen nyomást kell megpróbálni, majd a nyomási pontokat, amíg a közvetlen nyomást fenn nem tartja a seben.


Ha a seb a végtag végén van, emelje fel a végtagot.

### Tárolási feltételek:

A becsomagolt érszorítót legfeljebb 80%-os relatív

páratartalmú és jól szellőző helyen kell tárolni, korrózió gázok jelenléte nélkül a becsomagolt érszorító a gyártás idejétől számított 3 évig érvényes, a megfelelő tárolási és szállítási feltételek fennállása esetén

### Simbol

	Čuvati na hladnom i suhom mjestu
	Proizvođač
	Broj serije
	Medicinski proizvod sukladan propisu (EU) 2017/745
	Medicinski uređaj
	Čuvati zaštićeno od sunčeve svjetlosti
	Datum proizvodnje
	Šifra proizvoda
	Pročitajte upute za uporabu
	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici
	Uređaj za jednokratnu upotrebu, nemojte ponovo koristiti
	Datum isteka
	Uvezeno od strane

### UVJETI JAMSTVA GIMA

Primjenjuje se standardno B2B jamstvo Gima od 12 mjeseci