



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

دحواولا لامعتس الؤل 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 - È necessario notificiar 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 in statul membru pe teritoriul căruiia țși are sediul utilizatorului - مع أي حادث خطير متعلق بالمنتجات الطبية التي نبيعها يجب إبلاغ الشركة المصنعة والهيئة المختصة في الدولة التي يقع مقرها العميل.

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



Model JS-TQ001, maat 450mm*25mm*0,635mm

Dit product is gemaakt van medisch thermoplastisch elastomeer polymeer, melkwit of gekleurd, en is van het lange en platte type.

Het nieuwe ontwerp voorziet dat het flexibele product in de doos continu kan worden uitgetrokken.

Dit product is geschikt in medische instellingen, voor de routinematige behandelingen en voor infusie, bloedtransfusies en hemostatisch eenmalig gebruik;

Hemostase in noodgevallen in geval van bloedingen van het lichaam of bloedingen door beten van slangen en insecten.

Contra-indicaties, aandachtspunten, waarschuwingen en herinneringen:

1. Dit product is voor eenmalig gebruik en moet na het gebruik vernietigd worden;
2. In geval van een beschadigde verpakking is het ten strengste verboden het product te gebruiken.
3. Na gebruik moet de uitname-opening van de doos worden afgedekt om vervuiling door stof of bacteriële besmetting te voorkomen;
4. De productiedatum staat aangegeven op de zijkant van de door of op het kwalificatiecertificaat;

Waarschuwingen en herinneringen:

Een tourniquet kan de bloedstroom blokkeren; als hij te lang blijft aangebracht kan dit leiden tot ernstige weefselbeschadiging en zelfs tot de necrose van ledematen.

De tourniquet mag alleen worden aangelegd op de ledematen, en mag niet gebruikt worden voor het hoofd, de nek of de romp.

Vermijd om de op het ledemaat aangelegde tourniquet met andere voorwerpen af te dekken.

Als u de patiënt alleen achter moet laten, noteer dan met een pen de tijd en locatie van aanleggen.

Controle bloedsomloop:

Na het aanleggen van de tourniquet moet op een teen of vinger regelmatig gecontroleerd worden op de aanwezigheid van donkerpaarse plekken en ook op de lichaamstemperatuur op dat punt is gezakt.

Als er sprake is van deze verschijnselen, moet de band losser worden gemaakt omdat een langdurige aanwezigheid van de band tot weefselafsterfing zal leiden.

Om dezelfde reden mag een tourniquet niet te lang op een ledemaat aangelegd blijven, tenzij dit noodzakelijk is voor het afbinden van een slagader.

Over het algemeen moet eerst directe druk worden geprobeerd, gevolgd door drukpunten, tot de directe druk op de wond wordt gehandhaafd.

Als de wond zich op het uiteinde van een ledemaat bevindt, moet het ledemaat hoog worden









geplaatst.

Opslagvoorwaarden:

De verpakte tourniquet moet worden opgeslagen bij een relatieve vochtigheid van maximaal 80%, zonder de aanwezigheid van corrosieve gassen en bij een goede ventilatie.

De verpakte tourniquet heeft een geldigheidsduur van 3 jaar na de datum van de productie, mits er wordt voldaan aan de voorwaarden voor opslag en transport.

Symbolen:

	Koel en droog opslaan
	Fabrikant
	Partijnummer
	Medisch hulpmiddel in overeenstemming met verordening (EU) 2017/745
	Medisch hulpmiddel
	Afgeschermd van zonlicht opslaan
	Productiedatum
	Productcode
	Lees de gebruiksaanwijzing
	Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap
	Voor eenmalig gebruik, niet hergebruiken
	Vervaldatum
	Geïmporteerd door

GARANTIEVOORWAARDEN GIMA

De standaardgarantie B2B Gima van 12 maanden wordt toegepast