



# 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 اول ل امعتس اول 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 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 noastră, trebuie semnalat producătorului și autorității competente în statul membru pe teritoriul căruiia țși are sediul utilizatorului - مع أي حادث خطير متعلق بالمنتجات الطبية التي نقدمها، يجب إبلاغ الشركة المصنعة والمختار في الدولة التي يقع مقرنا فيها.

**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)



### Modelo JS-TQ001 tamanho 450 mm\*25 mm\*0,635 mm

Este produto é feito de elastómero termoplástico de polímero médico, branco leitoso ou de cor, tipo longo plano,

O novo ponto de conceção é utilizado para embalar a caixa, que é flexível e pode ser extraída continuamente.

Este produto é adequado para instituições médicas em tratamentos de rotina e tratamento de infusão, transfusão de sangue, transfusão de sangue, utilização hemostática única;

Hemostasia de emergência em caso de hemorragia corporal ou sangramento por cobra de campo e picada de inseto.

#### Contraindicações, assuntos que necessitam de atenção, avisos e lembretes:

1. Este produto é descartável e deve ser destruído após a sua utilização;
2. Se a embalagem estiver danificada, a sua utilização é estritamente proibida.
3. Após a utilização, cubra a tampa de sucção para evitar pó e contaminação bacteriana;
4. A data de produção é indicada no lado da caixa da embalagem ou do certificado de qualificação;

#### Avisos e lembrete:

Um garrote pode bloquear o fluxo de sangue, e amarrá-lo demasiado tempo pode danificar seriamente o tecido, podendo mesmo levar à necrose dos membros.

Um garrote só deve ser utilizado para atar os membros e não a cabeça, o pescoço ou o tronco.

Não o cubra com mais nada, e não cubra o garrote amarrado ao membro.

Se tiver de deixar o paciente sozinho no campo, sobre a cabeça, com uma caneta ou batom, escreva o tempo da amarração e a localização do kit.

#### Verifique a circulação sanguínea:

Após o garrote ser amarrado, o dedo do pé ou outro deve ser verificado frequentemente para ver se existe uma mancha roxa escura no final do garrote, e se a temperatura do corpo no final do garrote baixou.

Se existir tal fenómeno, deve soltar-se a faixa de tecido, caso contrário, mantendo durante muito tempo, causará necrose do tecido.

Pela mesma razão, um garrote não deve ser utilizado durante longos períodos de tempo para atar um membro, a menos que seja necessário fazê-lo durante uma ligação arterial.

Em geral, deve-se tentar primeiro a pressão direta, seguida de pontos de pressão até que a pressão direta seja mantida sobre a ferida.










Se a ferida estiver na extremidade do membro, eleve-o.

#### Condições de armazenamento:

O garrote embalado deve ser armazenado com humidade relativa não superior a 80%, sem gás corrosivo e bem ventilado.

O garrote embalado será válido durante 3 anos a partir da data de fabrico segundo as condições de armazenamento, transporte e armazenamento

#### Símbolos

	Armazenar em local fresco e seco
	Fabricante
	Número de lote
	Dispositivo médico em conformidade com a regulamentação (UE) 2017/745
	Dispositivo médico
	Guardar ao abrigo da luz solar
	Data de fabrico
	Código produto
	Consulte as instruções de uso
	Representante autorizado na União Europeia
	Dispositivo descartável, não reutilizar
	Data de validade
	Distribuído por

#### CONDIÇÕES DE GARANTIA GIMA

Aplica-se a garantia B2B padrão GIMA de 12 meses.