

Omniflush®

SE B. BRAUN IV-SPOLNINGSSPRUTA FÖR NORMAL KOKSALTÖSNING "0,9% natriumkloridlösning"

BESKRIVNING	ÖVERDOSERING
IV-spolningssprutan för normal koksaltlösning finns i olika volymer. Det är en steril, pyrogenfri saltlösning basen natriumkloridlösning utan konserveringsmedel. Volymer, innehåller färgfritt, natriumklorid. Den totala osmotiska koncentrationen av lösning är 0,31 mOsmol/L (Beräkn.). Lösningens pH-värde är 4,5-7,0.	Inga kända vid användning av dessa mängder.
KLINISK FARMAKOLOGI	FÖRVARING
IV-spolningssprutan för saltlösning är en steril saltlösning som har ungefär samma osmotiska tryck och sammansättning som extracellulära vätskor. Den minskar inte vätskeintaget.	Använd inte en förtärlig förpackning, om lösningen är misstänkt, grumlig eller vitare, efter om sprutan är inaktuell. Förvara i 25°C, max. vid 15-30°C i tillägg. Rör ej fysisk.
INDIKATIONER OCH ANVÄNDNING	VARNING
Endast för användning som en steril lösning för spoling av kompatibla intravenösa slangar och/eller kvarliggande accessinstrument.	Återanvändning av engångsprodukter utgör en potentiell risk för patienten eller användaren. Det kan följa till kontaminering och/eller reduktion av produktens funktion. Den produkten är kontaminerad och/eller har en begränsad funktion kan det leda till att patienten stödas, respirerar eller dör.
KONTRAINDIKATIONER	BRUKSANVISNING
Hypotension och vätskeintoxikation, då administrering av natrium eller klorid skulle kunna vara skadligt.	Använd lämplig aseptisk teknik under hela förloppet. Lösning och förpackning är steril och pyrogenfri om behållaren sitter på plats, sprutan är infäst och det inte finns några tecken på läckage. 1. Inspektera produktens utseende. Använd inte om emballaget är skadat eller svagt. 2. Ta bort plastpackningen. 3. Kontrollera att lösningen är klar, botten på sprutan sitter på plats, sprutan är infäst och att det inte finns några tecken på läckage. Använd inte om lösningen är grumlig eller om den innehåller partiklar, eller om nåpprobing på sprutan är skadat eller svagt. 4. Tryck ner botten med speghatten på för att frigöra pluggförloppet. 5. Ta bort speghatten. Väll speghatten uppåt och anslut alla eventuella luftledningar. Nu är sprutan klar att användas. 6. Använd en kompatibel hypodermisk nål eller nål för användning. 7. Använd i enlighet med de rekommendationer som finns från tillverkaren av den intravenösa slangern eller den fastläggande användningen. 8. Kassera tomma enheter efter användning. Kassera all använd lösning. 9. Enligt klinisk policy och rutiner för sprutning och administrera lämplig volym lösning. 10. Följ kliniskens policy och rutiner för sprutning och administrera lämplig volym lösning.
FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER	REKOMMENDATION - En läppremium administrering behövs till att minska risken att patienten upplever en obehaglig smak.
Förklarighet måste lättas för att undvika kontakt mellan den normala kok-saltlösningen för spoling och intravenösa läkemedel. Läs lämplig litteratur för uppgifter om kompatibilitet innan kaster med läkemedelsprodukter som är IV-spolningssprutan för normal koksaltlösning. Om förtärlig förpackning, om lösningen är misstänkt, grumlig eller vitare, eller om sprutan är inaktuell, ska administreringen inte genomföra. Endast för engångsbruk. Kassera använd lösning. Ej för steril användning.	Datum för senaste översyn 11/2015
ÖVERDOSERING	
Inga kända vid användning av dessa mängder.	
FÖRVARING	
Använd inte en förtärlig förpackning, om lösningen är misstänkt, grumlig eller vitare, efter om sprutan är inaktuell. Förvara i 25°C, max. vid 15-30°C i tillägg. Rör ej fysisk.	
VARNING	
Återanvändning av engångsprodukter utgör en potentiell risk för patienten eller användaren. Det kan följa till kontaminering och/eller reduktion av produktens funktion. Den produkten är kontaminerad och/eller har en begränsad funktion kan det leda till att patienten stödas, respirerar eller dör.	
BRUKSANVISNING	
Använd lämplig aseptisk teknik under hela förloppet. Lösning och förpackning är steril och pyrogenfri om behållaren sitter på plats, sprutan är infäst och det inte finns några tecken på läckage. 1. Inspektera produktens utseende. Använd inte om emballaget är skadat eller svagt. 2. Ta bort plastpackningen. 3. Kontrollera att lösningen är klar, botten på sprutan sitter på plats, sprutan är infäst och att det inte finns några tecken på läckage. Använd inte om lösningen är grumlig eller om den innehåller partiklar, eller om nåpprobing på sprutan är skadat eller svagt. 4. Tryck ner botten med speghatten på för att frigöra pluggförloppet. 5. Ta bort speghatten. Väll speghatten uppåt och anslut alla eventuella luftledningar. Nu är sprutan klar att användas. 6. Använd en kompatibel hypodermisk nål eller nål för användning. 7. Använd i enlighet med de rekommendationer som finns från tillverkaren av den intravenösa slangern eller den fastläggande användningen. 8. Kassera tomma enheter efter användning. Kassera all använd lösning. 9. Enligt kliniskens policy och rutiner för sprutning och administrera lämplig volym lösning. 10. Följ kliniskens policy och rutiner för sprutning och administrera lämplig volym lösning.	
REKOMMENDATION - En läppremium administrering behövs till att minska risken att patienten upplever en obehaglig smak.	
Datum för senaste översyn 11/2015	