



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 الة 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 in statul membru pe teritoriul căruia își are sediul utilizatorul - 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



Modell JS-TQ001, storlek 450 mm*25 mm*0,635 mm

Denna produkt är tillverkad av medicinteknisk polymerisk termoplastisk elastomer, mjölkvit eller i färg, lång plan typ,

Den nya designpunkten används för att förpacka lådan som är flexibel och kan dras ur kontinuerligt. Denna produkt är lämplig för medicinska institutioner vid rutinbehandlingar för infusion, blodtransfusion, hemostatiskt engångsbruk; Nödhemostas i fall av kroppsblödning eller blödning från orm- och insektsbett.

Kontraindikationer, fall som kräver uppmärksamhet, varningar och påminnelser

1. Denna produkt är för engångsbruk och ska förstöras efter användning;
2. Om förpackningen är skadad är det strängt förbjudet att använda den.
3. Efter användning, vänligen täck över sughöljet för att undvika damm och bakteriell kontamination;
4. Produktionsdatumet visas på sidan av förpackningen eller kvalifikationscertifikatet;

Varningar och påminnelser:

En stasslang kan blockera blodflödet och att blockera det för länge kan skada vävnaden allvarligt, och även leda till lemnekros.

En stasslang ska endast användas för att binda armar och ben, inte huvud, hals eller kropp.

Täck inte över med något annat, och täck inte stasslangen när den är fäst vid lemman.

Om du måste lämna patienten ensam på fält, skriv över dennes huvud med en penna eller läppstift tiden då stasslangen sattes i och plats för utrustningen.

Kontrollera blodcirkulationen:

När stasslangen är förbunden, ska tå eller finger kontrolleras ofta för att se om en mörkröd fläck uppstår i slutet av stasslangen, och om kroppstemperaturen i slutet av stasslangen har gått ner.

Om ett sådant fenomen uppstår ska du lossa ska bandet lossas, annars kommer det att under en lång tid orsaka vävnadsnekros.

Av samma orsak ska en stasslang inte användas för längre tidsperioder för att fästa en lem, om det inte är nödvändigt för att göra det under en artärligering.

I allmänhet ska direkt tryck försökas först, följt av tryckpunkter tills direkt tryck bevaras på såret.

Om såret befinner sig i slutet av lemman, ska den höjas.













Förvaringsvillkor:

Den förpackade stasslangen ska förvaras i relativ fuktighet på inte mer än 80 %, utan korrosiv gas och väl ventilerad plats

Den förpackade stasslangen är giltig i tre år från produktionsdatum under villkoren för förvaring,

transport och förvaring

Symbol

	Förvara på svalt och torrt ställe
	Tillverkare
	Satsnummer
	Den medicintekniska produkten överensstämmer med förordning (EU) 2017/745
	Medicinteknisk produkt
	Skyddas från solljus
	Tillverkningsdatum
	Produktkod
	Läs bruksanvisningen
	Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen
	Engångsanordning, får ej återanvändas
	Utgångsdatum
	Importerad av

GARANTIVILLKOR GIMA

Man tillämpar standard garanti B2B Gima på 12 månader