



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 βρίσκεστε- Potrebno je prijaviti svaku ozbiljnu nezgodu koja se dogodila u vezi s isporučenim medicinskim proizvodacū 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 căruiia țși are sediul utilizatorului - مع أي حادث خطير متعلق بالمنتجات الطبية التي نقدمها، يجب إبلاغ الشركة المصنعة للمنتج وأيضاً السلطة المختصة 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



Modello: JS-TQ001. Dimensioni: 450 mm x 25 mm x 0,635 mm

Questo prodotto è realizzato in elastomero termoplastico polimerico per uso medicale, è di colore bianco latte o altre tonalità, è di tipo piatto e lungo. Il nuovo design permette una facile gestione della confezione, rendendo il prodotto flessibile ed estraibile in modo continuativo.

Questo prodotto è indicato per le strutture sanitarie, per i trattamenti di routine e per infusioni, per trasfusioni di sangue, con impiego monouso del laccio emostatico.

Inoltre, è idoneo per l'emostasi emergenziale in caso di emorragia o perdite di sangue dovute a morsi di serpenti o di insetti.

Controindicazioni, aspetti che richiedono attenzione, avvertenze e note:

1. Questo prodotto è di tipo monouso e deve essere smaltito subito dopo il suo impiego.
2. Se la confezione è danneggiata, l'uso è rigorosamente vietato.
3. Dopo l'uso, richiudere con il tappo per evitare la contaminazione di polvere e batteri.
4. La data di produzione è indicata sul lato della confezione o sul certificato di autorizzazione.

Avvertenze e note:

Il laccio emostatico può bloccare il flusso del sangue; se viene stretto in modo eccessivo, può danneggiare gravemente il tessuto, causando perfino il rischio di necrosi dell'arto.

Il laccio emostatico deve essere usato solo per bloccare il flusso sugli arti, non su testa, collo o torace.

Non coprirlo con altro. Non coprire il laccio emostatico legato sull'arto.

Se è necessario lasciare da solo il paziente nel campo, utilizzare una penna o un rossetto per scrivere sulla sua fronte l'ora dell'applicazione e dove si trova il kit.

Controllo della circolazione sanguigna:

Una volta applicato il bendaggio, controllare frequentemente le dita di mani e piedi, per vedere se compaiono dei punti viola scuro e se la temperatura corporea è scesa, dopo l'applicazione del laccio emostatico.

In caso affermativo, allentare il bendaggio realizzato con un indumento; in caso contrario, se l'applicazione perdura a lungo, causerà la necrosi del tessuto.

Per la stessa ragione, non usare il laccio emostatico per periodi di tempo prolungati su un arto, salvo il caso in cui ciò si renda necessario durante una legatura dell'arteria.

In generale, per prima cosa è opportuno provare la pressione diretta, seguita dai punti di pressione, fino a quando sulla ferita non si mantiene la pressione diretta.



Se la ferita si trova all'estremità dell'arto, questo va sollevato.

Condizioni di conservazione:

Il laccio emostatico deve essere conservato nella sua confezione in un luogo con umidità relativa non superiore all'80%, senza la presenza di gas corrosivi e con buone condizioni di ventilazione.

Il laccio emostatico, all'interno della sua confezione, mantiene una validità di 3 anni dalla data di produzione, secondo le condizioni indicate per la conservazione e il trasporto.

Simboli:

	Conservare in luogo fresco ed asciutto
	Fabbricante
	Numero di lotto
	Dispositivo medico conforme al regolamento (UE) 2017/745
	Dispositivo medico
	Conservare al riparo dalla luce solare
	Data di fabbricazione
	Codice prodotto
	Leggere le istruzioni per l'uso
	Rappresentante autorizzato nella Comunità europea
	Dispositivo monouso, non riutilizzare
	Data di scadenza
	Importato da

CONDIZIONI DI GARANZIA GIMA

Si applica la garanzia B2B standard Gima di 12 mesi