

PROLONGAMENTOS • EXTENSION LINES • EXTENSIONES • ENSEMBLES D'EXTENSIONS • UITBREIDING SETS •

INFUSIONSVERLÄNGERUNGEN

PT	EN	ES	FR	DE	NL
<p><b>Instruções de uso:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Abrir a embalagem individual com os cuidados necessários de assepsia.</li> <li>- Verificar todas as conexões antes de usar.</li> <li>- Purgar o sistema. Assegure-se que não existem bolhas de ar no sistema.</li> <li>- Conectar o produto à linha de infusão e/ou ao cateter.</li> <li>- Os prolongamentos podem funcionar por gravidade ou conectados a uma bomba de infusão.</li> <li>- Após o uso, os produtos devem ser descartados de acordo com os regulamentos legais aplicáveis. Se necessário, utilizar contenedores com identificação especial.</li> </ul> <p><b>Características:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Estéril desde que não aberto ou danificado.</li> <li>-Sem látex nem DEHP.</li> <li>-Apirogénico.</li> <li>-Conectores padronizados.</li> <li>-Dispositivo médico de utilização única.</li> </ul> <p>A duração máxima de utilização deve ser definida de acordo com as recomendações do Centro de Controlo e Prevenção de Doenças (CDC), sendo recomendado a substituição em cada 24h. Utilizações prolongadas, com vários medicamentos, poderão provocar enfraquecimento dos componentes e consequentemente, quebras e fugas.</p> <p><b>Usos pretendidos:</b></p> <p>Os prolongamentos são dispositivos de uso único, estéreis e destinam-se à canalização de líquidos com o propósito da sua infusão ou administração no organismo, funcionando tanto por gravidade como por pressão quando conectados a uma bomba de infusão, de acordo com a rotulagem do dispositivo. Uma linha que por si só seja indicada para gravidade, pode, no entanto, ser indirectamente conectada a um sistema de pressão. Para administração de contraste, utilize apenas os dispositivos com essa indicação na rotulagem ou com indicação de pressão máxima compatível. Algumas linhas podem ser utilizadas para extração de fluidos.</p> <p>Estes dispositivos destinam-se a serem utilizados por profissionais de saúde (médicos e enfermeiros) com conhecimento e experiência prática no manuseio destes dispositivos.</p> <p><b>Precauções:</b></p> <p>Ler as instruções de uso (IFU) antes de utilizar o dispositivo. Não utilizar se a embalagem estiver aberta ou danificada. Não utilizar se o rótulo estiver ilegível/com informação em falta. Não usar se as tampas protetoras estiverem soltas ou não existam. Verificar todas as conexões antes de utilizar. Se o dispositivo estiver danificado/fora das especificações, não utilize e informe o fabricante. O dispositivo é estéril para uso único. Descartar após uso único. Não limpar nem reutilizar. Este produto não se destina a ser reutilizado. Uma reutilização do dispositivo pode causar infecções, danos graves ou morte. Não utilizar após a data de validade. Se expirado, descarte o dispositivo. O dispositivo não é apropriado para utilizar com soluções à base de álcool isopropílico. Armazenar o produto num local seco entre 5 e 35°C. Descarte todos os dispositivos usados de acordo com os regulamentos legais aplicáveis. O Resumo das Características do Medicamento pode ser consultado em caso de dúvida acerca da compatibilidade do medicamento.</p> <p><b>Funcionalidade:</b></p> <p>Com base nas instruções de uso mencionadas em cima e a capacidade do dispositivo permitir a visualização de um fluxo contínuo, sem fugas ou obstruções, o dispositivo apresenta uma boa funcionalidade.</p> <p><b>Riscos residuais/eféitos secundários:</b></p> <p>Embora todos os riscos estejam controlados e reduzidos para o mínimo possível, existem sempre riscos residuais que podem ser limitados, desde que estas instruções e as boas práticas do processo clínico sejam seguidas pelos profissionais de saúde, nomeadamente: deterioração do estado de saúde do paciente; infecção, febre, embolia, subdosagem, desconforto do doente, reações tóxicas.</p> <p><b>Vigilância:</b></p> <p>No caso de incidente sério relacionado com o dispositivo, contacte o fabricante ou a Autoridade Nacional Competente.</p> <p>Se forem necessárias instruções de utilização adicionais, estas podem ser solicitadas ao fabricante ou podem ser obtidas na página inicial da PMH: <a href="https://www.pmh.pt/familia300info/">https://www.pmh.pt/familia300info/</a></p>	<p><b>Instructions for use:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Open the individual product package with all aseptic care.</li> <li>- Verify all connections prior use.</li> <li>- Purge the system. Make sure that all air bubbles are removed by priming prior to use.</li> <li>- Connect to the necessary infusion set and/or to the catheter.</li> <li>- This extension set is intended to work by gravity or connected to a pressure pump.</li> <li>- Discard all used devices according to the applicable legal regulation. Specially marked containers should be used if necessary.</li> </ul> <p><b>Characteristics:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Sterile if pack unopened and undamaged</li> <li>-Free of latex and DEHP</li> <li>-Non-pyrogenic</li> <li>-Standard connectors</li> <li>-Medical device for single use.</li> </ul> <p>The maximum duration of use should be defined according to the recommendations of the Centre for Disease Control and Prevention (CDC), with replacement recommended every 24 hours. Prolonged use with various medications can also weaken the components, causing them to break and leak.</p> <p><b>Intended use:</b></p> <p>The extension sets are single-use, sterile devices intended to channel liquids for the purpose of infusion or administration into the body, working by gravity as well by pressure when connected to an infusion pump, according to the labelling of the device. A line that is suitable for gravity alone can, however, be indirectly connected to a pressure system. For contrast administration, only use devices labelled accordingly or with a compatible maximum pressure indication. Some lines can be used for liquids withdraw. The intended users of these products are healthcare professionals (physicians and nurses) with knowledge and practical experience in handling these devices.</p> <p><b>Warnings:</b></p> <p>Read Instructions for Use (IFU) before using the device. Do not use if the packaging is open or damaged. Do not use if the label is illegible/missing information. Do not use if protective caps are loose or missing. Verify all connections before use. If the product is damaged/out of specifications, do not use it and inform the manufacturer. The device is sterilized for single use only. Discard after single use. Do not clean or reuse. This product is not intended for reuse. A reuse of the device may cause harmful infections, injury, or death. Do not use after expiry date. If over it, please discard it. This device is not suitable for isopropyl alcohol-based solutions. Store in a dry place and between 5 to 35°C. Discard all used devices according to the applicable legal regulations. The Summary of Product Characteristics can be consulted if in doubt about the compatibility of the medicine.</p> <p><b>Performance:</b></p> <p>Based on the instructions for use mentioned above and the capacity of the device to allow visualization of a continuous flow without leaks or obstruction, the device presents a good performance.</p> <p><b>Residual risks:</b></p> <p>Although all risks are controlled and reduced to the minimum possible, there are always residual risks that can be limited, provided that these instructions and the practices of the clinical process are followed by healthcare professionals, namely: deterioration of the patient's state of health; infection, fever, embolism, underdosing, patient discomfort, toxic reactions.</p> <p><b>Vigilance:</b></p> <p>In case of serious incident related to the device, contact the manufacturer or the National Competent Authority.</p> <p>If further Instructions for Use are required, these can be requested from the manufacturer or can be obtained from the PMH homepage: <a href="https://www.pmh.pt/familia300info/">https://www.pmh.pt/familia300info/</a></p>	<p><b>Instrucciones de uso:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Abrir el envase individual con el cuidado aseptico necesario.</li> <li>- Verificar las conexiones antes de utilizar.</li> <li>- Purge el sistema. Asegúrese de que no haya burbujas de aire en el equipo de infusión.</li> <li>- Conecte el producto a la línea de infusión y/o al catéter.</li> <li>- Este conjunto de extensión está diseñado para funcionar por gravedad o conectado a una bomba de presión.</li> <li>- Despues de su uso, los productos deben eliminarse de acuerdo con la normativa legal aplicable. En caso de necesidad, utilice recipientes identificados de manera especial.</li> </ul> <p><b>Características:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Estéril siempre que no esté abierto o dañado.</li> <li>-Sin látex ni DEHP.</li> <li>-Apirogénico.</li> <li>-Conectores estándar.</li> <li>-Dispositivo médico de uso solo.</li> </ul> <p>La duración máxima de uso debe definirse de acuerdo con las recomendaciones del Centro para el Control y la Prevención de Enfermedades (CDC), y se recomienda sustituirlo cada 24 horas. El uso prolongado con diversos medicamentos también puede hacer que los componentes se debiliten y, en consecuencia, se rompan y presenten fugas.</p> <p><b>Uso previsto:</b></p> <p>Los conjuntos de extensión son dispositivos estériles de un solo uso destinados a canalizar líquidos para su administración en el cuerpo. Estos dispositivos funcionan tanto por gravedad como por presión cuando se conectan a una bomba de infusión, según el etiquetado del dispositivo. No obstante, un sistema apto sólo para la gravedad puede conectarse indirectamente a un sistema de presión. Para la administración de contraste, utilice únicamente dispositivos etiquetados para ello o con una indicación de presión máxima compatible. Algunas líneas pueden utilizarse para la extracción de fluidos.</p> <p>Estos dispositivos están destinados a ser utilizados por profesionales sanitarios (médicos y enfermeras) con conocimientos y experiencia práctica en su manejo.</p> <p><b>Utilización prevue :</b></p> <p>Les sets d'extension sont des dispositifs stériles à usage unique destinés à canaliser les liquides pour leur administration dans le corps. Ces dispositifs fonctionnent tant par gravité qu'en pression lorsque connectés à une pompe à perfusion, conformément à l'étiquetage du dispositif. Néanmoins, un système adapté uniquement à la gravité peut être indirectement connecté à un système de pression. Pour l'administration de contraste, n'utilisez que des dispositifs étiquetés pour l'usage unique ou avec une indication de pression maximale compatible. Certaines lignes peuvent être utilisées pour l'extraction de fluides.</p> <p>Ces dispositifs sont destinés à être utilisés par des professionnels de santé (médecins et infirmiers) ayant l'expérience pratique nécessaire pour manipuler ces dispositifs.</p> <p><b>Precauciones:</b></p> <p>Lea las instrucciones de uso (IFU) antes de utilizar el dispositivo. No utilice si el embalaje está abierto o dañado. No utilizar si la etiqueta es ilegible o falta información. No utilizar si los tampones están sueltos o faltan. Verifique todas las conexiones antes de utilizar. Si el producto está dañado o no se ajusta a las especificaciones, no lo utilice y informe al fabricante. El dispositivo es estéril y de uso único. Deseche después de su uso. No lo limpie ni reutilice. Este producto no está destinado a ser reutilizado. La reutilización del dispositivo puede provocar infecciones, daños graves o muerte. No utilizar después de la fecha de caducidad. Si ha caducado, desenchufe el dispositivo. El dispositivo no es adecuado para su uso con soluciones a base de alcohol isopropílico. Almacene el producto en un lugar seco, entre 5 y 35 °C. Deseche todos los dispositivos usados de acuerdo con la normativa legal aplicable. En caso de duda sobre la compatibilidad del medicamento, consulte el Resumen de las Características del Medicamento.</p> <p><b>Actuación:</b></p> <p>Según las instrucciones de uso mencionadas anteriormente y la capacidad del dispositivo para permitir que se vea un flujo continuo sin fugas u obstrucciones, este funciona correctamente.</p> <p><b>Riesgos residuales:</b></p> <p>Aunque todos los riesgos están controlados y reducidos al mínimo posible, siempre existen riesgos residuales que pueden limitarse, siempre que se sigan estas instrucciones y las prácticas del proceso clínico por parte de los profesionales sanitarios, a saber: deterioro del estado de salud del paciente; infección, fiebre, embolia, subdosificación, malestar del paciente, reacciones tóxicas.</p> <p><b>Vigilancia:</b></p> <p>En caso de incidente grave relacionado con el dispositivo, póngase en contacto con el fabricante o la autoridad nacional competente.</p> <p>Si necesita instrucciones de uso adicionales, puede solicitarlas al fabricante u obtenerlas en la página web de PMH: <a href="https://www.pmh.pt/familia300info/">https://www.pmh.pt/familia300info/</a></p>	<p><b>Instructions pour usage:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ouvrez l'emballage individuel avec les précautions d'asepsie nécessaires.</li> <li>- Vérifiez toutes les connexions avant utilisation.</li> <li>- Purgez le système. Assurez-vous qu'il n'y a pas de bulles d'air dans l'ensemble de perfusion.</li> <li>- Connectez l'ensemble d'extension au dispositif de perfusion nécessaire et/ou au cathéter.</li> <li>- Cet ensemble d'extension peut fonctionner par gravité ou être relié à une pompe à pression.</li> <li>- Après utilisation, les produits doivent être éliminés conformément à la réglementation en vigueur. Si nécessaire, utiliser des contenants spécialement identifiés à cet effet.</li> </ul> <p><b>Caractéristiques:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Stérile tant qu'il n'est pas ouvert ou endommagé.</li> <li>-Free of Latex and DEHP.</li> <li>-Non-pyrogenic.</li> <li>-Standard connectors.</li> <li>-Medical device for single use.</li> </ul> <p>La duración máxima de utilización doit être définie selon les recommandations du Centre de contrôle et de la prévention des maladies (CDC), qui préconise de remplacer les dispositifs tous les 24 heures. L'utilisation prolongée de divers médicaments peut également affaiblir les composants, causant leur défaillance et conséquemment, des fuites.</p> <p><b>Utilisation prévue :</b></p> <p>Les maximaire Verwendungsdauer sollte gemäß den Empfehlungen des Zentrums für Krankheitskontrolle und -prävention (CDC) festgelegt werden, wobei ein Austausch alle 24 Stunden empfohlen wird. Auch eine längere Einnahme verschiedener Medikamente kann dazu führen, dass die Komponenten schwächer werden und folglich brechen und auslaufen.</p> <p><b>Verwendungszweck:</b></p> <p>Bei den Verlängerungssets handelt es sich um sterile Einweggeräte, die dazu bestimmt sind, Flüssigkeiten zum Zweck der Infusion oder Verabreichung in den Körper zu leiten, die sowohl durch Schwerkraft als auch durch Druck arbeiten, wenn sie an eine Infusionspumpe angeschlossen sind, gemäß der Kennzeichnung des Geräts. Verwenden Sie für die Verabreichung von Kontrastmitteln nur Gerät, die entsprechend gekennzeichnet sind oder eine kompatible Maximaldruckanzeige haben. Eine Infusionsleitung, die nur für die Schwerkraft geeignet ist, kann jedoch direkt an ein Drucksystem angeschlossen werden. Einige Leitungen können für die Entnahme von Flüssigkeiten verwendet werden.</p> <p>Diese Geräte sind für die Verwendung durch medizinische Fachpersonal (Ärzte und Pflegepersonal) mit Kenntnissen und praktischer Erfahrung im Umgang mit diesen Geräten bestimmt.</p> <p><b>Warnungen:</b></p> <p>Lesen Sie die Gebrauchsanweisung, bevor Sie das Gerät verwenden. Nicht verwenden, wenn die Verpackung geöffnet oder beschädigt ist. Nicht verwenden, wenn das Etikett unleserlich ist oder Informationen fehlen. Nicht verwenden, wenn das Auffüllstoffsiegel fehlt. Überprüfen Sie alle Anschlüsse vor der Verwendung. Wenn das Produkt beschädigt ist oder nicht den Spezifikationen entspricht, verwenden Sie es nicht und informieren Sie den Hersteller. Wenn das Produkt nicht für den Einmalgebrauch ist, verwenden Sie es nicht und informieren Sie den Hersteller. Das Gerät ist steril für den Einmalgebrauch. Nach einmaligem Gebrauch entsorgen. Nicht reinigen oder wiederverwenden. Die Wiederverwendung des Geräts kann zu Infektionen, schweren Schäden oder zum Tod führen. Nicht nach Ablaufdatum verwenden. Entfernen Sie das Gerät, wenn es abgelaufen ist. Das Gerät ist nicht für die Verwendung mit Lösungen auf Isopropylalkoholbasis geeignet. Lagern Sie das Produkt an einem trockenen Ort zwischen 5 und 35 °C. Entsorgen Sie alle gebrauchten Geräte gemäß den geltenden gesetzlichen Bestimmungen. Bei Zweifeln über die Verträglichkeit des Arzneimittels kann die Zusammenfassung der Produktmerkmale konsultiert werden.</p> <p><b>Prävention:</b></p> <p>Auf der Grundlage der obigen Bedienungsanleitung und der Fähigkeit des Geräts, einen kontinuierlichen Durchfluss ohne Leckage oder Verstopfung anzuzeigen, funktioniert das Gerät gut.</p> <p><b>Risiken:</b></p> <p>Obwohl alle Risiken kontrolliert und minimiert werden, gibt es immer Restrisiken, die begrenzt werden können, vorausgesetzt, dass diese Anweisungen und die Praktiken des klinischen Prozesses von den Angehörigen der Gesundheitsberufe befolgt werden, nämlich: Verschlechterung des Gesundheitszustands des Patienten, Infektion, Fieber, Embolie, Unterdosierung, Unwohlsein des Patienten, toxische Reaktionen.</p> <p><b>Überwachung:</b></p> <p>Bei einem schwerwiegenden Vorfall im Zusammenhang mit dem Gerät wenden Sie sich an den Hersteller oder die zuständige nationale Behörde. Falls weitere Gebrauchsanweisungen erforderlich sind, können diese beim Hersteller angefordert oder von der PMH-Homepage abgerufen werden: <a href="https://www.pmh.pt/familia300info/">https://www.pmh.pt/familia300info/</a></p>	<p><b>Gebrauchsanweisung</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Die einzelnen Produktpackungen unter aseptischen Bedingungen öffnen.</li> <li>- Alle Anschlüsse vor Gebrauch überprüfen.</li> <li>- Das System spülen. Sicherstellen, dass sich keine Luftblasen im Infusionsset befinden.</li> <li>- Connectez l'ensemble d'extension au dispositif de perfusion nécessaire et/ou au cathéter.</li> <li>- Cet ensemble d'extension peut fonctionner par gravité ou être relié à une pompe à pression.</li> <li>- Après utilisation, les produits doivent être éliminés conformément à la réglementation en vigueur. Si nécessaire, utiliser des contenants spécialement identifiés à cet effet.</li> </ul> <p><b>Eigenschaften:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Steril, wenn die Packung ungeöffnet und unbeschädigt ist.</li> <li>-Freei von Latex und DEHP.</li> <li>-Nicht pyrogen.</li> <li>-Standardanschlüsse.</li> <li>-Medizinisches Gerät zum einmaligen Gebrauch.</li> </ul> <p><b>Kenmerken:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Steriel, wenn die Verpackung ungeöffnet und unbeschädigt ist;</li> <li>-Vrij van latex en DEHP;</li> <li>-Niet-pyrogen;</li> <li>-Standartaansluitingen;</li> <li>-Medisch hulpmiddel voor eenmalig gebruik.</li> </ul> <p><b>Gebruiksaanwijzing</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Open de individuele productverpakking met alle aseptische zorg.</li> <li>-Controleer alle aansluitingen voor gebruik.</li> <li>-Druk de verpakking open om te werken op zwaartekraft van aangesloten drukpomp.</li> <li>-Sluit aan op de benodigde infususset en/of op de kather.</li> <li>-Deze uitbreidingsset is bedoeld om te werken op zwaartekraft van aangesloten drukpomp.</li> <li>-Gooi alle gebruikte apparaten weg volgens de geldende wettelijke voorschriften. Gebruik indien nodig speciale gemaakte containers.</li> </ul> <p><b>Bewerking:</b></p> <p>De extensiesets zijn steriele apparaten voor eenmalig gebruik die bedoeld zijn om vloeistoffen met het oog op infusie of toediening in het lichaam te kanaliseren, die zowel door zwaartekraft als door druk werken waarneem te zijn aangesloten op een infusumpomp, volgens de etikettering van het apparaat. Een infususleitung die alleen geschikt is voor zwaartekraft kan echter indirect worden aangesloten op een druksystem. Gebruik voor het toedienen van contrast alleen hulpmiddelen die als zodanig zijn gekenmerkt of die een compatibele maximale drukindicaatoren hebben. Sommige lijnen kunnen worden gebruikt voor het onttrekken van vloeistoffen. De beoogde gebruikers van deze producten zijn beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg (artsen en verpleegkundigen) met kennis en praktische ervaring in het omgaan met deze apparaten.</p> <p><b>Waarschuwingen:</b></p> <p>Lees de gebruiksaanwijzing (IFU) voordat u het apparaat gebruikt. Niet gebruiken als de verpakking geopend of beschadigd is. Niet gebruiken als het etiket onleesbaar is/informatie ontbrekt. Niet gebruiken als de beschermkapjes los zitten of ontbreken. Controleer alle aansluitingen voor gebruik. Als het product beschadigd is of niet aan de specificaties voldoet, gebruik het dan niet en informeer de fabrikant. Het apparaat is gesterileerd voor eenmalig gebruik. Niet reinigen of herverwenden. De wiederverwerking van Geräts kann zu Infektionen, schweren Schäden oder zum Tod führen. Nicht nach Ablaufdatum verwenden. Entfernen Sie das Gerät, wenn es abgelaufen ist. Das Gerät ist nicht für die Verwendung mit Lösungen auf Isopropylalkoholbasis geeignet. Lagern Sie das Produkt an einem trockenen Ort zwischen 5 und 35 °C. Entsorgen Sie alle gebrauchten Geräte gemäß den geltenden gesetzlichen Bestimmungen. Bei Zweifeln über die Verträglichkeit des Arzneimittels kann die Zusammenfassung der Produktmerkmale konsultiert werden.</p> <p><b>Prestatie:</b></p> <p>Op basis van de hierboven genoemde gebruiksaanwijzing en de capaciteit van het apparaat om een continue stroom zonder lekken of obstrucie te visualiseren, presteert het apparaat goed.</p> <p><b>Restrisico's:</b></p> <p>Hoeveel alle risico's worden beheert en tot een minimum worden beperkt, zijn er altijd restrisico's die kunnen worden beperkt, mits deze instructies en de praktijken van het klinische proces door zorgverleners worden gevuld, namelijk: verslechting van de gezondheidstoestand van de patiënt; infectie, koorts, embolie, onderdosering, ongemak voor de patiënt, toxiche reacties.</p> <p><b>Waakzaamheid:</b></p> <p>In case of serious incident related to the device, contact the manufacturer or the National Competent Authority.</p> <p>Indien verdere instructies voor gebruik nodig zijn, kunnen deze worden aangevraagd bij de fabrikant of worden verkregen via de homepage van PMH: <a href="https://www.pmh.pt/familia300info/">https://www.pmh.pt/familia300info/</a></p>	

INFORMAÇÃO CONTIDA NA EMBALAGEM PRIMÁRIA / LABEL INFORMATION

REF	Product Reference	Use-by date	Tube Diameters	CE marking with Notified Body Number	Warning	15 µm pore size liquid filter	Temperatura re Limit	Drops per milliliter	Compatibility for use with pressure	Do not resterilize	Do not contain DEHP	Do not use if package is damaged	Keep way from sunlight	UDI	Unique Device Identifier	Manufacturer										
	Date of manufacture		Batch code		Tube Dimensions		Medical Device		Instruction s for use in the QR code		Plasticized in TOTM		AirStop			Compatibility for use with ethylene oxide		Storage volume		Do not re-use		Does not contain natural rubber latex		Keep dry		Distributor