



Bedienungsanleitung

Anlage Nr. 2 zum
Punkt 2 Abschn. 2.2

TD-40

ENDOTRACHEAL TUBUSHALTER

3. Ausgabe

vom 14.06.2019

Seite 1/1

HERSTELLER	ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.
KONTAKT	ul. Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Polen, Tel. +48 32 376 07 00-02, Fax. +48 32 370 38 08
KATALOGNR.	SRI-N, SRI-A
BESCHREIBUNG	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Das Produkt wird aus hochwertigen Materialien hergestellt ▪ Universal-Klettverschlüsse zur schnellen und effektiven Befestigung des Tubushalters um den Kopf ▪ Verstellbarer Halter zur schnellen und einfachen Befestigung jeder Tubusgröße ▪ Ein speziell entwickeltes Mundstück schützt vor der Traumatisierung des Patienten und Beschädigung des Endotrachealtubus ▪ Zusätzliche Öffnung zum Absaugen von Darminhalt, Speichels und Blut aus der Mundhöhle ▪ Produkt zum Einmalgebrauch ▪ Das Produkt ist latexfrei ▪ Das Produkt ist phtalatfrei. ▪ Ethylenoxid-Sterilisation ▪ In zwei Ausführungen erhältlich <ul style="list-style-type: none"> – Endotracheal Tubushalter, vertikale Befestigung (SRI-A) – Endotracheal Tubushalter, horizontale Befestigung (SRI-A) ▪ Einzeln verpackt, Verpackung: Papier/Folie
BESTIMMUNG	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Für die Stabilisierung der Tubusposition nach dem Einführen des Endotrachealtubus in die Luftröhre ▪ Schützt vor zufälligem Heraus- und Hineinschieben des Endotrachealtubus beim Transport des Patienten
MAXIMALE EINSATZZEIT	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Für kurzzeitigen Einsatz zwischen 60 Minuten und 30 Tagen
VERWENDUNG	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vor Gebrauch prüfen Sie, ob die Verpackung nicht beschädigt ist 2. Öffnen Sie die Verpackung und nehmen Sie den Tubushalter heraus 3. Nach einer erfolgreichen Intubation und Feststellung einer richtigen Position des Endotrachealtubus sowie Lungenventilation bringen Sie das Ende des Endotrachealtubus mit Verbindungsstück 15 mm in die zentrale Öffnung des Tubushalter ein. 4. Stecken Sie vorsichtig den Halterkörper auf das Gesicht des Patienten und führen Sie das Mundstück in die Mundhöhle des Patienten ein. 5. Nach Gebrauch der Schraube sorgen Sie für die Unbeweglichkeit des Endotrachealtubus, indem Sie den Durchmesser des Tubuseingangs verringern. 6. Mittels Gurte und Klettverschlüsse befestigen Sie den Tubushalter und regulieren Sie den Umfang um den Kopf des Patienten 7. Während der gesamten Einsatzzeit des Produktes ist medizinisches Personal für die Stabilisierung und Kontrolle der Tubuslage verantwortlich. 8. Nach der Beendigung des Verfahrens öffnen Sie die Klettverschlüsse, lösen Sie die Schraube und trennen Sie den Halterkörper vorsichtig vom Gesicht des Patienten, dabei muss die Lage des Endotrachealtubus kontrolliert werden 9. Werfen Sie den abgenutzten Tubushalter in einen Behälter für medizinische Abfälle
ANMERKUNGEN UND WARNHINWEISE ZUM PRODUKT	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Das Produkt darf nur bestimmungsgemäß verwendet werden ▪ Verwenden Sie das Produkt sofort nach dem Auspacken ▪ Verwenden Sie das Produkt nicht, falls die Verpackung beschädigt ist ▪ Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn das Produkt unvollständig, beschädigt oder verunreinigt ist ▪ Treten Reizungen bzw. allergische Reaktion auf, verwenden Sie das Produkt nicht mehr ▪ Lagern Sie das Produkt in Räumen, in denen eine konstante Temperatur von 5 C bis 40 C und die Feuchtigkeit von 30%–80% herrschen, vor direkter Sonneneinstrahlung und Feuchtigkeit schützen ▪ Nach Ablauf des auf der Verpackung befindlichen Mindesthaltbarkeitsdatums darf das Produkt nicht verwendet werden ▪ Produkt zum Einmalgebrauch, für Wiedersterilisation ungeeignet ▪ Der Tubushalter ist zum Einmalgebrauch geeignet und nach Gebrauch muss er gemäß den geltenden Rechtsvorschriften und innerbetrieblichen Vorschriften entsorgt werden

Erklärung der auf der Verpackung verwendeten Symbole:

	Name und Anschrift des Herstellers		Steriles Produkt – Ethylenoxid-Sterilisation		Lagerung: Vor Sonneneinstrahlung schützen
	Herstellungsdatum als Sequenz: JJJJ-MM-TT		Produkt zum Einmalgebrauch		Lagerung: Vor Feuchtigkeit schützen
LOT	Lotnummer als Kennzeichnung der Seriennummer		Für Wiedersterilisation ungeeignet		Begrenzung zulässiger Lagertemperaturen
	Haltbarkeitsdatum als Sequenz: JJJJ-MM-TT		Nicht verwenden, falls die Verpackung beschädigt ist		Relative Lagerfeuchtigkeit
REF	Katalognummer des Produktes		Das Produkt ist latexfrei		Die Verpackung ist wiederverwendbar
CE	CE-Kennzeichnung		Das Produkt ist phtalatfrei		