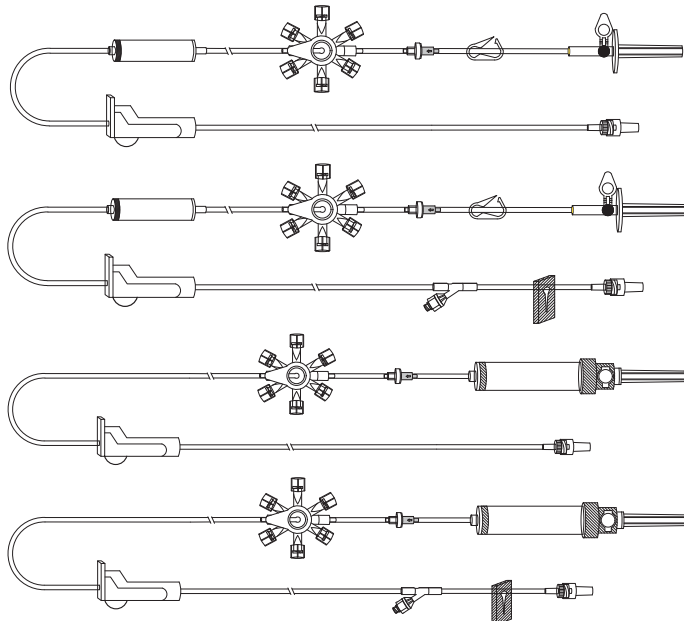


RondelO™ Primary IV-set



| | | | | | |
|----|--------------------------|----|----|---------------------------|----|
| EN | Instructions for Use | 2 | RO | Instrucțiuni de utilizare | 77 |
| DE | Gebrauchsanweisung | 7 | SL | Navodila za uporabo | 82 |
| ES | Instrucciones de uso | 12 | SV | Bruksanvisning | 87 |
| FR | Mode d'emploi | 17 | CS | Návod k použití | 92 |
| IT | Istruzioni per l'uso | 22 | HU | Használati útmutató | 97 |
| NL | Gebruiksaanwijzing | 27 | | | |
| PT | Instruções de utilização | 32 | | | |
| FI | Käyttöohjeet | 37 | | | |
| SK | Návod na použitie | 42 | | | |
| IL | הוראות לשימוש | 47 | | | |
| EL | Οδηγίες χρήσης | 52 | | | |
| DA | Brugsanvisning | 57 | | | |
| HR | Upute za uporabu | 62 | | | |
| NO | Bruksanvisning | 67 | | | |
| PL | Instrukcja obsługi | 72 | | | |

1. General Information

Intended purpose: The RondelO Primary IV-set is intended for an infusion/administration of various commonly used medical fluids.

Indications: Patient medical condition in need of infusion.

Contraindications: Once an intravenous medication is delivered, it cannot be retrieved. When giving IV medications, there is very little opportunity to stop an injection if an adverse reaction or error occurs. IV medications, if given too quickly or incorrectly, can cause significant harm.

Patient target groups: General patient population

Intended users and environment: Various hospital departments such as intensive care, emergency rooms and diagnostic units. The use of the device should be limited to the specialist trained to perform the procedures for which this device is intended.

Medical personnel responsibility for patient safety: In order to competently manage a patient, the medical personnel are required to:

- respond appropriately (adjust treatments as necessary)
- observe for complications and troubleshoot as needed

Symbols: The following symbols are used for important information in the Instructions for Use, on the packaging and on the product.

| | | | |
|--|--|--|---|
| | Caution | | Consult Instructions for Use |
| | Medical device | | DEHP free |
| | Manufacturer | | Does not contain, and there is no presence of, natural rubber latex |
| | Date and country of manufacture | | Do not re-use |
| | CE mark of compliance | | Single sterile barrier system. Sterilized using ethylene oxide |
| | Use-by date | | Do not re-sterilize |
| | Batch code | | Do not use if package is damaged |
| | Catalogue number | | Keep away from sunlight |
| | Unique device identifier | | Keep dry |
| | Non-pyrogenic | | Handling mark on package – Fragile |
| | Drops per millilitre | | Handling mark on package - Recyclable material |
| | Liquid filter with 15-micron pore size | | Handling mark on package – This side up |
| | One-way valve | | |

Abbreviations

DC - Drip Chamber

NFV - Needle Free Valve

FLL - Female Luer Lock

MLL - Male Luer Lock

IV-set - Intravenous infusion set

2. Warnings and Precautions

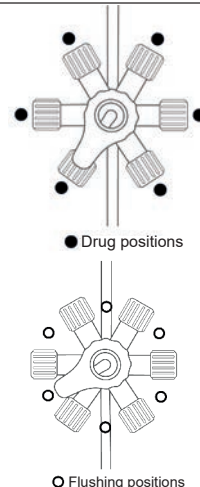
- The device is designed and intended for single use only. Do not autoclave, reshape, re-sterilize or reuse. Exposure to high heat may cause changes to the functionality of the device.
- Do not re-sterilize. Improper reuse of the medical device can lead to the potential spreading of life-threatening infections.
- Sets are to be changed every 72 hours.
- Make sure the primary infusion is suitable as a flushing fluid for all drugs that will be used.
- Verify the device material is suitable for all drugs that will be used. This device contains PVC.
- Use aseptic technique and follow hospital standard operating procedures when handling the product.
- Respond appropriately and adjust treatments, as necessary.
- Observe for complications and troubleshoot as needed.
- Visually inspect the disinfected surface for possible cracks due to exposure to alcohol.
- Serious adverse events should be reported to Sky Medical a.s. and the applicable Competent Authority.
- This device is not intended for blood or blood products or enteral solutions.

RondelO positions

Turn the handle to select the intended position. Each position is verified by a haptic click.

- **Drug positions** – Selectable Drug positions correspond to Luer lock connectors of the RondelO device. When one Drug position is selected, the RondelO is open at the corresponding Luer lock connector, and is closed at all other Luer lock connectors.
- **Flushing positions** – Selectable Flushing positions are located in between the Drug positions to allow primary infusion to solely flush and rinse the RondelO internally.

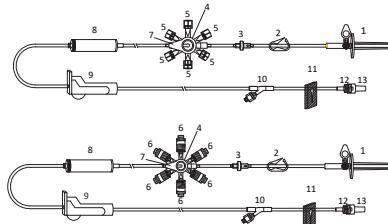
Note: Primary infusion is available in all RondelO positions. Concurrent flushing from Primary infusion is available by default in all Drug positions. Availability of Primary infusion is controlled by the Clamp above the RondelO or head height differential.



It is highly recommended to consult the instructions prior to use.

3. RondelO Primary IV-set (DC in line)

DEVICE DESCRIPTION: *The RondelO Primary IV-set (DC in line) may consist of various components: (1) Vented Spike with protective covering, (2) Pinch clamp, (3) One-way valve, (4) RondelO with 2, 4 or 6, Drug positions at a corresponding Luer lock connector with either a (5) Protective cap, or (6) Needle free valve (NFK), (7) RondelO Handle, (8) Drip Chamber, (9) Roller clamp, (10) Y-connector, (11) Slide clamp, (12) Male Luer Lock (MLL), (13) Prime stop Cap, Tubing, Transparent or UV protected components. Components 10 and 11 are not present in some of the IV-set configurations. Note: Drawings are not to scale.*



4. Operation

RondelO Primary IV-set (DC in line) – priming

1. Visually check packaging integrity.
 Product is sterile, do not use if package damaged or open.
2. Using aseptic technique, open the sterile packaging to access the RondelO Primary IV-set.
3. When applicable close the vented cap on the spike (1).
4. Verify the RondelO handle (7) is in a Flushing position.
5. Close the Roller clamp (9) of the RondelO Primary IV-set.
6. Remove the protective covering from spike tip.
 The exposed spike tip should not come into contact with anything, otherwise it can become contaminated.
7. Spike the Infusion bag/container.
8. Hold the Drip chamber (8) tilted upside down and position it at the same level as the RondelO, open the Roller clamp (9) of the IV-set and fill the Drip chamber as in (Fig. 1.)

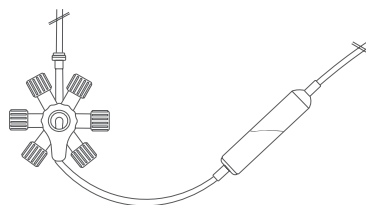


Fig 1. Priming of the drip chamber

9. Continue to prime the rest of the Primary IV-set.
 If all air is not removed from the tubing, air may be forced into the patient's vascular system and cause an air embolism.
10. Close the Roller clamp (8).
11. Remove the Prime stop cap (13) of the RondelO Primary IV-set and connect it (12) to the patient's IV-access port.
 Check for fluid leakage before and during the procedure. Leaks can result in the loss of sterility, fluid and/or air embolism. If a product leaks before or during use, retighten the leaking connection or replace the product
-  All connections should be finger tightened. Over tightening can cause cracks and leaks to occur that could result in an air embolism and or exposure to biohazards.

RondelO Primary IV- set (DC in line) – connect a secondary IV-set to the Drug position to be used on the RondelO

1. Verify the clamp on the secondary IV-set is closed before connecting.
2. Verify the RondelO handle (7) is not aligned with the Drug position.
3. If applicable, remove the protective cap (5) from the Luer lock connector at the Drug position.
4. Remove the cap from the secondary IV-set and connect it to the Luer lock connector at the Drug position.
5. Repeat the procedure for each successive secondary IV-set.

RondelO Primary IV- set (DC in line) – administer secondary infusions

1. Close the Pinch clamp (2) on the Primary IV-set above the RondelO.
2. Turn the RondelO handle (7) to the Drug position and open the clamp on the secondary IV-set.
3. Adjust the Roller clamp (9) on the RondelO Primary IV-set to start and regulate infusion to patient.
4. Close the clamp on the secondary IV-set after the drug administration is completed.

Flushing between and after drug administrations

1. Turn the RondelO handle (7) to an adjacent Flushing position.
2. Open the Pinch clamp (2) above the RondelO and flush.

Disconnect from the RondelO

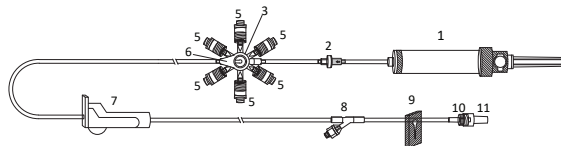
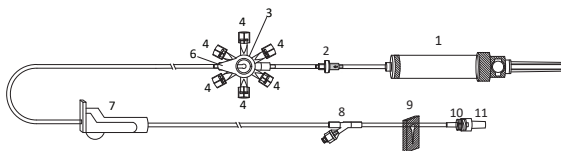
1. Verify that the RondelO handle (7) is not aligned with the Drug position to be disconnected.
2. Verify the clamp on the secondary IV-set is closed, before disconnection.
3. Disconnect the secondary IV-set from the RondelO.
4. If applicable, cap the Luer lock connector at the drug position of RondelO.

Disconnect the RondelO Primary IV-set from the patient

1. Close the Roller clamp (9) on the Primary IV-set.
2. Disconnect the IV-set from the patient's IV access port.

5. RondelO Primary IV-set (DC on top)

DEVICE DESCRIPTION: *RondelO Primary IV-set (DC on top) may consist of various components:* (1) Vented spike with a protective covering integrated with a Drip chamber, (2) One-way valve, (3) RondelO with 2, 4, or 6, Drug position at corresponding Luer Lock connectors, with either a (4) Protective cap, or (5) Needle free valve (NFV), (6) RondelO Handle, (7) Roller clamp, (8) Y-connector, (9) Slide clamp, (10) Male Luer Lock (MLL), (11) Prime stop Cap, Tubing. Transparent or UV protected components. Components 8 and 9 are not present in some of the IV-set configurations. Note: Drawings are not to scale.



6. Operation

RondelO Primary IV-set (DC on top) – priming

1. Open the sterile packaging to access the RondelO Primary IV-set.
 Product is sterile, do not use if package damaged or open.
2. When applicable close the vented cap on the spike (1).
3. Verify the RondelO handle (6) is in a Flushing position.
4. Close the Roller clamp (7) of the RondelO Primary IV-set.
5. Remove the protective covering from spike tip.
 The exposed spike tip should not come into contact with anything, otherwise it can become contaminated.
6. Spike the Infusion bag/container.
7. Prime the drip chamber (1) with the squeeze and release technique.
8. Open the Roller clamp (7) to prime the RondelO and the rest of the IV-set.
 If all air is not removed from the tubing, air may be forced into the patient's vascular system and cause an air embolism.
9. Close the Roller clamp (7).

- Remove the prime stop cap (11) of the primary IV-set and connect it (10) to the patient's IV-access port.
-  Check for fluid leakage before and during the procedure. Leaks can result in the loss of sterility, fluid and/or air embolism. If a product leaks before or during use, retighten the leaking connection or replace the product.
-  All connections should be finger tightened. Over tightening can cause cracks and leaks to occur that could result in an air embolism and or exposure to biohazards.

RondelO Primary IV- set (DC on top) – connecting secondary IV-set to a Drug position to be used with the RondelO

- Verify the clamp on the secondary IV-set is closed before connecting.
- Verify the RondelO handle (6) is not aligned with the Drug position.
- If applicable, remove the protective cap (4) from the Luer Lock connector at the Drug position.
- Remove the cap from the secondary IV-set and connect it to the Luer Lock connector at the Drug position.
- Repeat the procedure for each successive secondary IV-set.

RondelO Primary IV- set (DC on top) – administer secondary infusions with automatic flushing take over

- Utilise the head height differential practise to regulate flow from primary or secondary infusion.
- Turn the RondelO handle (6) to the Drug position and open the clamp fully on the secondary IV-set.
- Regulate the flow rate of the infusion to the patient by adjusting the roller clamp (7) of the RondelO Primary IV-set.

Flushing fluid from the primary bag will automatically take over after the Secondary IV-infusion is completed.

Flushing between and after drug administrations

- Turn the RondelO handle (6) to an adjacent Flushing position.

Disconnect from the RondelO

- Verify that the RondelO handle (6) is not aligned with the Drug position to be disconnected.
- Verify the clamp on the secondary IV-set is closed, before disconnection.
- Disconnect the secondary IV-set from the RondelO Primary IV-set.
- If applicable, cap the Luer lock connector at the drug position of RondelO.

Disconnect the RondelO Primary IV-set from the patient

- Close the Roller clamp (7) on the primary IV-set.
- Disconnect the IV-set from the patient's IV access port.

7. Storage and Disposal



Keep dry



Handling mark on package – Fragile



Use by date



Keep away from sunlight



After having contact with the blood, treat the device as biohazardous waste. Dispose of in accordance with hospital policy and local regulations.

1. Allgemeine Informationen

Bestimmungszweck: Das RondelO-Primär-Infusionsset ist für die Infusion/Verabreichung verschiedener gängiger medizinischer Flüssigkeiten bestimmt.

Indikationen: Erkrankungen von Patienten, die eine Infusion erfordern.

Kontraindikationen: Ein intravenös verabreichtes Medikament kann nicht mehr zurückgewonnen werden. Bei der intravenösen Verabreichung von Medikamenten gibt es im Falle einer unerwünschten Reaktion oder eines Fehlers nur sehr wenige Optionen, die Injektion abzubrechen. Eine zu schnelle oder falsche Verabreichung von intravenösen Medikamenten kann erhebliche Schäden verursachen.

Patientenzielgruppe: Allgemeine Patientengruppe

Vorgesehene Benutzer und Einsatzumgebung: Verschiedene Krankenhausabteilungen wie Intensivstationen, Notaufnahmen und diagnostische Abteilungen. Das Produkt sollte nur von Fachleuten verwendet werden, die für die Durchführung der vorgesehenen Verfahren ausgebildet sind.

Verantwortung des medizinischen Personals für die Patientensicherheit: Um einen Patienten fachgerecht zu betreuen, muss das medizinische Personal Folgendes erfüllen:

- angemessen reagieren (Behandlungen gegebenenfalls anpassen)
- auf Komplikationen achten und bei Bedarf Fehler beheben

Symbole: Die folgenden Symbole werden für wichtige Informationen in der Gebrauchsanweisung, auf der Verpackung und auf dem Produkt verwendet.

| | | | |
|--|--|--|--|
| | Vorsicht | | Gebrauchsanweisung beachten |
| | Medizinprodukt | | DEHP-frei |
| | Hersteller | | Kein Naturkautschuklatex enthalten oder vorhanden |
| | Datum und Land der Herstellung | | Nicht wiederverwenden |
| | CE-Konformitätskennzeichen 1936 | | Einzelnes Sterilbarrieresystem. Mit Ethylenoxid sterilisiert |
| | Verfallsdatum | | Nicht erneut sterilisieren |
| | Chargencode | | Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist |
| | Katalognummer | | Von Sonneneinstrahlung fernhalten |
| | Eindeutige Gerätekennung | | Trocken halten |
| | Nicht pyrogen | | Handhabungsmarkierung auf Verpackung – zerbrechlich |
| | Tropfen pro Milliliter | | Handhabungsmarkierung auf Verpackung – Wiederverwertbares Material |
| | Flüssigkeitsfilter mit Porengröße von 15 Mikrometern | | Handhabungsmarkierung auf Verpackung – Diese Seite nach oben |
| | Einwegventil | | |

Abkürzungen

DC – Tropfkammer

NFV – Nadelfreies Ventil

FLL – Luer-Lock-Innenkegel

MLL – Luer-Lock-Außenkegel

IV-Set – Intravenöses Infusionsset

2. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

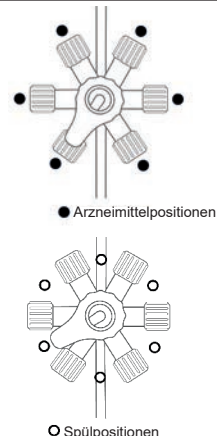
- Das Produkt ist nur für den einmaligen Gebrauch ausgelegt und bestimmt. Nicht autoklavieren, umformen, erneut sterilisieren oder wiederverwenden. Wenn das Produkt hohen Temperaturen ausgesetzt wird, kann es zu Funktionsstörungen kommen.
- Nicht erneut sterilisieren. Eine unsachgemäße Wiederverwendung des Medizinprodukts kann potentiell zu einer Ausbreitung lebensbedrohlicher Infektionen führen.
- Die Sets müssen alle 72 Stunden gewechselt werden.
- Stellen Sie sicher, dass die Primärinfusion für alle zu verwendenden Arzneimittel als Spülflüssigkeit geeignet ist.
- Überprüfen Sie, ob das Produktmaterial für alle zu verwendenden Arzneimittel geeignet ist. Dieses Produkt enthält PVC.
- Wenden Sie beim Umgang mit dem Produkt aseptische Verfahren an und befolgen Sie die Standardarbeitsanweisungen des Krankenhauses.
- Reagieren Sie angemessen und passen Sie die Behandlung erforderlichenfalls an.
- Achten Sie auf Komplikationen und beheben Sie erforderlichenfalls Probleme.
- Untersuchen Sie die desinfizierte Oberfläche visuell auf mögliche durch den Alkohol hervorgerufene Risse.
- Schwerwiegende unerwünschte Ereignisse müssen Sky Medical a.s. und der jeweils zuständigen Behörde gemeldet werden.
- Dieses Produkt ist nicht für Blut oder Blutprodukte oder enterale Lösungen bestimmt.

Positionen des RondelO

Drehen Sie den Griff, um die gewünschte Position zu wählen. Jede Position wird durch ein haptisches Klicken bestätigt.

- **Arzneimittelpositionen** – Die wählbaren Arzneimittelpositionen entsprechen den Luer-Lock-Anschlüssen des RondelO. Wenn eine Arzneimittelposition ausgewählt ist, ist das RondelO an dem entsprechenden Luer-Lock-Anschluss geöffnet und an allen anderen Luer-Lock-Anschlüssen geschlossen.
- **Spülpositionen** – Die wählbaren Spülpositionen befinden sich zwischen den Arzneimittelpositionen, damit die Primärinfusion nur gespült und so das RondelO innen durchgespült werden kann.

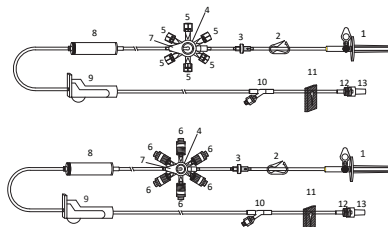
Hinweis: Die Primärinfusion ist in allen RondelO-Positionen verfügbar. Das gleichzeitige Spülen aus der Primärinfusion ist standardmäßig in allen Arzneimittelpositionen verfügbar. Die Verfügbarkeit der Primärinfusion wird durch die Klemme über dem RondelO oder durch Höhenunterschied gesteuert.



Wir empfehlen ausdrücklich, vor dem Gebrauch die Gebrauchsanweisung zu lesen.

3. RondelO-Primär-Infusionsset (DC in Leitung)

BESCHREIBUNG DER VORRICHTUNG: Das RondelO-Primär-Infusionsset (DC in Leitung) kann aus mehreren Komponenten bestehen: (1) Spike mit Belüftung und Schutzhülle, (2) Quetschklemme, (3) Einwegventil, (4) RondelO mit 2, 4 oder 6 Arzneimittelpositionen an entsprechenden Luer-Lock-Anschlüssen, entweder mit (5) einer Schutzkappe oder (6) einem nadelfreien Ventil (NFV), (7) RondelO-Griff, (8) Tropfkammer, (9) Rollklemme, (10) Y-Verbindungsstück, (11) Gleitklemme, (12) Luer-Lock-Außenkegel (MLL), (13) Kappe für Entlüftungsstopf, Schläuche, transparente oder UV-geschützte Komponenten. *Die Komponenten 10 und 11 sind in einigen der IV-Set-Konfigurationen nicht vorhanden. Hinweis: Die Zeichnungen sind nicht maßstabgetreu.*



4. Betrieb

RondelO-Primär-Infusionsset (DC in Leitung) – Entlüftung

1. Überprüfen Sie visuell die Unversehrtheit der Verpackung.
⚠ Das Produkt ist steril und soll nicht verwendet werden, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet ist.
2. Öffnen Sie unter aseptischen Bedingungen die sterile Verpackung, in der sich das RondelO-Primär-Infusionsset befindet.
3. Schließen Sie ggf. die entlüftete Kappe auf dem Spike (1).
4. Stellen Sie sicher, dass der RondelO-Griff (7) in einer Spülposition steht.
5. Schließen Sie die Rollklemme (9) des RondelO-Primär-Infusionssets.
6. Entfernen Sie die Schutzhülle von der Spikespitze.
⚠ Die freiliegende Spikespitze darf mit nichts in Berührung kommen, da es sonst zu Verunreinigungen kommen kann.
7. Stechen Sie den Infusionsbeutel/Behälter auf.
8. Halten Sie die Tropfkammer (8) kopfüber und positionieren Sie sie auf gleicher Höhe wie das RondelO, öffnen Sie die Rollklemme (9) des IV-Sets und füllen Sie die Tropfkammer wie in (Abb. 1) dargestellt.

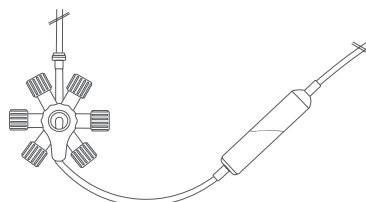


Abb. 1. Entlüftung der Tropfkammer

9. Entlüften Sie dann den Rest des Primär-Infusionssets.
⚠ Wird nicht die gesamte Luft aus dem Schlauch entfernt, kann Luft in das Blutgefäßsystem des Patienten geleitet werden und eine Lufembolie verursachen.
10. Schließen Sie die Rollklemme (8).
11. Entfernen Sie die Kappe für Entlüftungsstopp (13) des RondelO-Primär-Infusionssets und schließen Sie es (12) an den IV-Zugangsanschluss des Patienten an.
⚠ Achten Sie vor und während des Eingriffs auf Undichtigkeiten. Undichtigkeiten können zum Verlust der Sterilität, von Flüssigkeit und/oder zu Lufembolie führen. Wenn ein Produkt vor oder während der Verwendung undicht ist, ziehen Sie die undichte Verbindung wieder an oder ersetzen Sie das Produkt.
12. Alle Verbindungen sollten handfest angezogen sein. Ein zu starkes Anziehen kann Risse und Undichtigkeiten verursachen, die zu einer Lufembolie und/oder Biogefährdungen führen können.

RondelO-Primär-Infusionsset (DC in Leitung) – Schließen Sie ein Sekundär-Infusionsset an die zu verwendende Arzneimittelposition des RondelO an

1. Vergewissern Sie sich, dass die Klemme des Sekundär-Infusionssets geschlossen ist, bevor Sie es anschließen.
2. Stellen Sie sicher, dass der RondelO-Griff (7) nicht auf die Arzneimittelposition ausgerichtet ist.
3. Entfernen Sie gegebenenfalls die Schutzkappe (5) vom Luer-Lock-Anschluss an der Arzneimittelposition.
4. Entfernen Sie die Kappe vom Sekundär-Infusionsset und schließen Sie es am Luer-Lock-Anschluss an der Arzneimittelposition an.
5. Wiederholen Sie den Vorgang für jedes weitere IV-Set.

RondelO-Primär-Infusionsset (DC in Leitung) – Sekundärinfusionen verabreichen

1. Schließen Sie die Quetschklemme (2) am Primär-Infusionsset über dem RondelO.
2. Drehen Sie den RondelO-Griff (7) in die Arzneimittelposition und öffnen Sie die Klemme des Sekundär-Infusionssets.
3. Stellen Sie die Rollklemme (9) am RondelO-Primär-Infusionsset ein, um die Infusion zu starten und zu regulieren.
4. Schließen Sie die Klemme des Sekundär-Infusionssets, nachdem die Arzneimittelverabreichung abgeschlossen ist.

Spülung zwischen und nach der Arzneimittelverabreichung

1. Drehen Sie den RondelO-Griff (7) in eine benachbarte Spülposition.
2. Öffnen Sie die Quetschklemme (2) über dem RondelO und spülen Sie.

Trennen der Verbindung zum RondelO

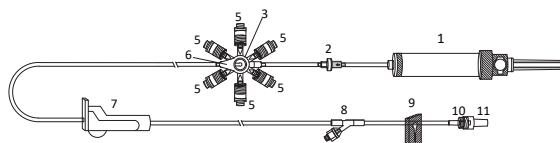
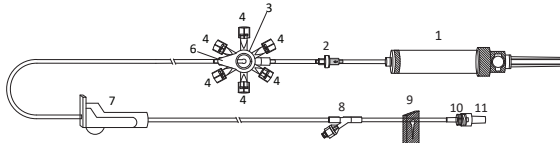
1. Stellen Sie sicher, dass der RondelO-Griff (7) nicht auf die zu trennende Arzneimittelposition ausgerichtet ist.
2. Vergewissern Sie sich, dass die Klemme des Sekundär-Infusionssets geschlossen ist, bevor Sie die Verbindung trennen.
3. Trennen Sie das Sekundär-Infusionsset vom RondelO.
4. Verschließen Sie ggf. den Luer-Lock-Anschluss an der Arzneimittelposition des RondelO.

Trennen Sie das RondelO-Primär-Infusionsset vom Patienten.

1. Schließen Sie die Rollklemme (9) des Primär-Infusionssets.
2. Trennen Sie das Infusionsset vom IV-Zugangsanschluss des Patienten.

5. RondelO-Primär-Infusionsset (DC oben)

BESCHREIBUNG DER VORRICHTUNG: *Das RondelO-Primär-Infusionsset (DC oben) kann aus mehreren Komponenten bestehen: (1) Belüfteter Spike mit integrierter Schutzhülle und Tropfammer, (2) Einwegventil, (3) RondelO mit 2, 4 oder 6 Arzneimittelpositionen an entsprechenden Luer-Lock-Anschlüssen, entweder mit (4) einer Schutzkappe oder (5) einem nadelfreien Ventil (NJV), (6) RondelO-Griff,(7) Rollklemme, (8) Y-Verbindungsstück, (9) Gleitklemme, (10) Luer-Lock-Außenkegel (MLL), (11) Kappe für Entlüftungsstopp, Schläuche. Transparente oder UV-geschützte Komponenten. Die Komponenten 8 und 9 sind in einigen der Infusionsset-Konfigurationen nicht vorhanden. Hinweis: Die Zeichnungen sind nicht maßstabgetreu.*



6. Betrieb

RondelO-Primär-Infusionsset (DC oben) – Entlüftung

1. Öffnen Sie die sterile Verpackung, in der sich das RondelO-Primär-Infusionsset befindet.
 Das Produkt ist steril und soll nicht verwendet werden, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet ist.
2. Schließen Sie ggf. die entlüftete Kappe auf dem Spike (1).
3. Stellen Sie sicher, dass der RondelO-Griff (6) in einer Spülposition steht.
4. Schließen Sie die Rollklemme (7) des RondelO-Primär-Infusionssets.
5. Entfernen Sie die Schutzhülle von der Spikespitze.
 Die freiliegende Spikespitze darf mit nichts in Berührung kommen, da es sonst zu Verunreinigungen kommen kann.
6. Stechen Sie den Infusionsbeutel/Behälter auf.
7. Entlüften Sie die Tropfammer (1) durch Drücken und Loslassen.
8. Öffnen Sie die Rollklemme (7), um das RondelO und den Rest des Infusionssets zu entlüften. Wird nicht die gesamte Luft aus dem Schlauch entfernt, kann Luft in das Blutgefäßsystem des Patienten geleitet werden und eine Lufembolie verursachen.
9. Schließen Sie die Rollklemme (7).
10. Entfernen Sie die Kappe für Entlüftungsstopp (11) des Primär-Infusionssets und schließen

Sie es (10) an den IV-Zugangsanschluss des Patienten an.

 Achten Sie vor und während des Eingriffs auf Undichtigkeiten. Undichtigkeiten können zum Verlust der Sterilität, von Flüssigkeit und/oder zu Luftembolie führen. Wenn ein Produkt vor oder während der Verwendung undicht ist, ziehen Sie die undichte Verbindung wieder an oder ersetzen Sie das Produkt.

 Alle Verbindungen sollten handfest angezogen sein. Ein zu starkes Anziehen kann Risse und Undichtigkeiten verursachen, die zu einer Luftembolie und/oder Biogefährdungen führen können.

RondelO-Primär-Infusionsset (DC oben) – Anschließen eines Sekundär-Infusionssets an die zu verwendende Arzneimittelposition mit dem RondelO

1. Vergewissern Sie sich, dass die Klemme des Sekundär-Infusionssets geschlossen ist, bevor Sie es anschließen.
2. Stellen Sie sicher, dass der RondelO-Griff (6) nicht auf die Arzneimittelposition ausgerichtet ist.
3. Entfernen Sie gegebenenfalls die Schutzkappe (4) vom Luer-Lock-Anschluss an der Arzneimittelposition.
4. Entfernen Sie die Kappe vom Sekundär-Infusionsset und schließen Sie den Luer-Lock-Anschluss an der Arzneimittelposition an.
5. Wiederholen Sie den Vorgang für jedes weitere Infusionsset.

RondelO-Primär-Infusionsset (DC oben) – Verabreichung von Sekundärinfusionen mit automatischer Spülungsübernahme

1. Nutzen Sie Höhenunterschiede, um den Durchfluss der Primär- oder Sekundärinfusion zu regulieren.
2. Drehen Sie den RondelO-Griff (6) in die Arzneimittelposition und öffnen Sie die Klemme des Sekundär-Infusionssets vollständig.
3. Regulieren Sie die Flussrate der Infusion zum Patienten über die Rollklemme (7) des RondelO-Primär-Infusionssets.

Die Spülflüssigkeit aus dem Primärbeutel wird automatisch übernommen, nachdem die Sekundärinfusion abgeschlossen ist.

Spülung zwischen und nach der Arzneimittelverabreichung

1. Drehen Sie den RondelO-Griff (6) in eine benachbarte Spülposition.

Trennen der Verbindung zum RondelO

1. Stellen Sie sicher, dass der RondelO-Griff (6) nicht auf die zu trennende Arzneimittelposition ausgerichtet ist.
2. Vergewissern Sie sich, dass die Klemme des Sekundär-Infusionssets geschlossen ist, bevor Sie die Verbindung trennen.
3. Trennen Sie das Sekundär-Infusionsset vom RondelO-Primär-Infusionsset.
4. Verschließen Sie ggf. den Luer-Lock-Anschluss an der Arzneimittelposition des RondelO.

Trennen Sie das RondelO-Primär-Infusionsset vom Patienten.

1. Schließen Sie die Rollklemme (7) des Primär-Infusionssets.
2. Trennen Sie das Infusionsset vom IV-Zugangsanschluss des Patienten.

7. Lagerung und Entsorgung



Trocken halten



Handhabungsmarkierung auf Verpackung – zerbrechlich



Verfallsdatum



Von Sonneneinstrahlung fernhalten



Nach dem Kontakt mit Blut ist das Produkt als Biogefahrenabfall zu behandeln.

Entsorgen Sie das Produkt gemäß den Richtlinien des Krankenhauses und den örtlichen Vorschriften.

ES | Instrucciones de uso | Equipo intravenoso principal RondelO™

1. Información general

Uso previsto: El equipo intravenoso principal RondelO se ha diseñado para la infusión/administración de diversos fluidos médicos de uso común.

Indicaciones: Afección médica del paciente que necesite una infusión.

Contraindicaciones: Una vez administrada la medicación intravenosa, no se puede recuperar. Al administrar medicamentos por vía intravenosa, la posibilidad de detener una inyección si se produce un error o reacción adversa es muy baja. Los medicamentos por vía intravenosa, si se suministran rápidamente o de forma incorrecta, pueden causar daños importantes.

Grupos de pacientes destinatarios: Población general de pacientes.

Entorno y usuarios previstos: Varios departamentos de hospitales como cuidados intensivos, salas de urgencias, unidades de diagnóstico. El uso del dispositivo debe limitarse únicamente al especialista formado para realizar los procedimientos para los que está destinado este dispositivo.

Responsabilidad del personal médico en cuanto a la seguridad del paciente: Para poder tratar a un paciente de manera competente, el personal médico debe:

- actuar de forma adecuada (ajustar los tratamientos según sea necesario)
- vigilar por si hay complicaciones y solucionar los problemas como corresponda

Símbolos: A continuación, se muestran los símbolos utilizados para indicar información importante en las instrucciones de uso, el embalaje y el producto.

| | | | |
|--|--|--|--|
| | Atención | | Consultar las instrucciones de uso |
| | Producto sanitario | | Sin DEHP |
| | Fabricante | | No contiene y no hay presencia de látex de caucho natural |
| | Fecha y país de fabricación | | No reutilizar |
| | Marcado CE de conformidad | | Sistema único de barrera estéril. Esterilizado con óxido de etileno |
| | Fecha de caducidad | | No volver a esterilizar |
| | Código de lote | | No utilizar si el embalaje está dañado |
| | Número de catálogo | | Conservar fuera del alcance de la luz directa del sol |
| | Identificador de dispositivo único | | Mantener seco |
| | No pirogénico | | Aviso sobre manipulación en el embalaje: frágil |
| | Gotas por mililitro | | Marca de manipulación en el envase: material reciclable |
| | Filtro de líquidos con tamaño de poro de 15 micras | | Aviso sobre manipulación en el embalaje: este lado hacia arriba |
| | Válvula unidireccional | | |

Abreviaturas

DC: cámara de goteo

NFV: válvula sin aguja

FLL: Luer-Lock hembra

MLL: Luer-Lock macho

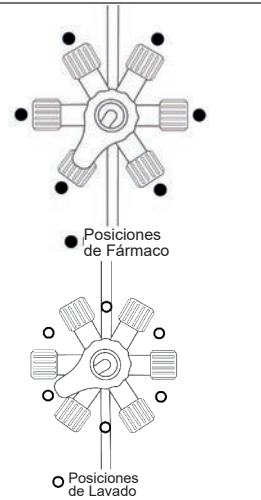
Equipo IV - Equipo de infusión intravenosa

2. Advertencias y precauciones

- Este dispositivo está diseñado y destinado a un solo uso. No esterilice en autoclave, remodele, vuelva a esterilizar o reutilice. La exposición a temperaturas altas puede provocar cambios en la funcionalidad del dispositivo.
- No vuelva a esterilizar. La reutilización indebida del dispositivo médico puede propagar infecciones potencialmente mortales.
- Los equipos deben cambiarse cada 72 horas.
- Compruebe que la infusión principal es adecuada como líquido de lavado para todos los fármacos que se vayan a utilizar.
- Compruebe que el material del dispositivo es adecuado para todos los fármacos que se utilizarán. Este dispositivo contiene PVC.
- Utilice una técnica aséptica y siga los procedimientos de trabajo normalizados del hospital al manipular el producto.
- Actúe de forma adecuada y ajuste los tratamientos según sea necesario.
- Vigile por si se producen complicaciones y solucione los problemas como corresponda.
- Revise visualmente la superficie desinfectada en busca de posibles grietas debido a la exposición al alcohol.
- Los efectos adversos graves deben notificarse a Sky Medical a.s. y a la autoridad competente correspondiente.
- Este dispositivo no está diseñado para sangre, productos sanguíneos o soluciones enterales.

Posiciones del RondelO

Gire la empuñadura para seleccionar la posición deseada. Cada posición se verifica mediante un clic haptico.



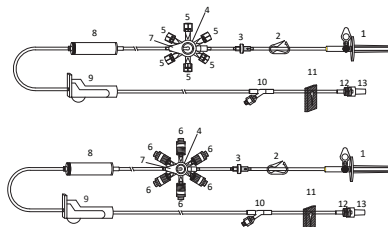
- **Posiciones del fármaco:** las posiciones de Fármaco que se pueden seleccionar corresponden a los conectores Luer-Lock del dispositivo RondelO. Cuando se selecciona la posición de Fármaco, el RondelO se abre en el conector Luer-Lock correspondiente, y se cierra en los demás conectores Luer-Lock.
- **Posiciones de lavado:** las posiciones de Lavado que se pueden seleccionar están situadas entre las posiciones de Fármaco para permitir que la infusión principal lave y enjuague el RondelO únicamente a nivel interno.

Nota: La infusión principal está disponible en todas las posiciones del RondelO. El lavado concurrente de la infusión principal está disponible de forma predeterminada en todas las posiciones de Fármaco. La disponibilidad de la infusión principal se controla mediante la pinza situada en la parte superior del RondelO o el diferencial de altura del cabezal.

Es muy recomendable consultar las instrucciones antes de usarlo.

3. Equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en línea)

DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO: El *equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en linea)* puede estar formado por varios componentes: (1) Punzón de ventilación con tapón protector, (2) Pinza Hoffman de tornillo, (3) Válvula unidireccional, (4) RondelO con 2, 4 o 6 posiciones de Fármaco en los correspondientes conectores Luer-Lock con (5) Tapón de protección o (6) Válvula sin aguja (NFV), (7) Empuñadura del RondelO, (8) Cámara de goteo, (9) Pinza de rueda, (10) Conector en Y, (11) Rueda de flujo, (12) Luer-Lock macho (MLL), (13) Tapón de cebado, Vías, Componentes transparentes o con protección UV. Los componentes 10 y 11 no son presentes en algunas de las configuraciones del equipo intravenoso. Nota: Los dibujos no son a escala.



4. Funcionamiento

Equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en línea): cebado

1. Compruebe visualmente la integridad del embalaje.
 El producto es estéril, no utilizar si el envase está dañado o abierto.
2. Mediante una técnica aséptica, abra el envase estéril para acceder al equipo intravenoso principal RondelO.
3. Cuando proceda, cierre el puerto de ventilación del punzón (1).
4. Compruebe que la empuñadura del RondelO (7) esté en una posición de Lavado.
5. Cierre la pinza de rueda (9) del equipo intravenoso principal RondelO.
6. Saque el tapón protector de la punta del punzón.
 El extremo expuesto del punzón no debe entrar en contacto con nada; de lo contrario, puede contaminarse.
7. Inserte la bolsa/envase de la infusión.
8. Sujete la cámara de goteo (8) boca abajo y colóquela en el mismo nivel que el RondelO, abra la pinza de rueda (9) del equipo intravenoso y llene la cámara de goteo como se muestra en la Fig. 1.

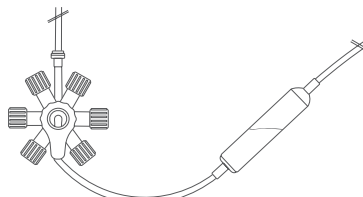


Fig. 1 Cebado de la cámara de goteo

9. Siga cebando el resto del equipo intravenoso principal.
 Si no se extrae todo el aire de la vía, podría entrar en el sistema vascular del paciente y causar un embolismo aéreo.
10. Cierre la pinza de rueda (8).
11. Extraiga el tapón de cebado (13) del equipo intravenoso principal RondelO y conéctelo (12) al puerto de acceso intravenoso del paciente.
 Compruebe si hay fugas de líquido antes y durante el procedimiento. Las fugas pueden acarrear la pérdida de esterilidad, de líquido o provocar una embolia gaseosa. Si un producto tiene fugas antes o durante su uso, volver a apretar la conexión que presente las fugas o reemplace el producto.
12. Todas las conexiones deben apretarse con los dedos. Un apriete excesivo puede provocar grietas y fugas que podrían ocasionar embolismo y/o exposición a riesgos biológicos.

Equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en línea): conectar un equipo intravenoso secundario a la posición de Fármaco para usar el RondelO

1. Compruebe que la pinza del equipo intravenoso secundario está cerrada antes de conectarlo.
2. Compruebe que la empuñadura del RondelO (7) no esté en línea con la posición de Fármaco.
3. Si procede, extraiga el tapón protector (5) del conector Luer-Lock en la posición de Fármaco.
4. Extraiga el tapón del equipo intravenoso secundario y conéctelo al conector Luer-Lock en la posición de Fármaco.
5. Repita el procedimiento para cada equipo intravenoso secundario sucesivo.

Equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en línea): administrar infusiones secundarias

1. Cierre la pinza Hoffman de tornillo (2) en el adaptador para equipo intravenoso por encima del RondelO.
2. Gire la empuñadura del RondelO (7) a la posición Fármaco y abra la pinza en el equipo intravenoso secundario.
3. Ajuste la pinza de rueda (9) en el equipo intravenoso principal RondelO para empezar y regule la infusión al paciente.
4. Cierre la pinza en el equipo intravenoso secundario una vez completada la administración del fármaco.

Lavado entre y después de las administraciones del fármaco

1. Gire la empuñadura del RondelO (7) a una posición de Lavado adyacente.
2. Abra la pinza Hoffman de tornillo (2) situada en la parte superior del RondelO y lave.

Desconectar del RondelO

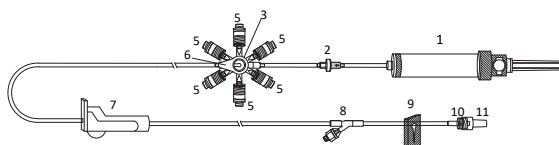
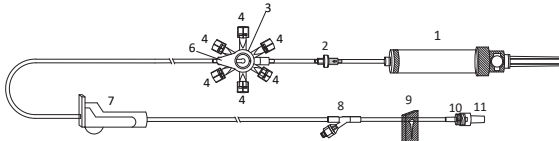
1. Compruebe que la empuñadura del RondelO (7) no esté en línea con la posición de Fármaco que se debe desconectar.
2. Compruebe que la pinza del equipo intravenoso secundario está cerrada, antes de la desconexión.
3. Desconecte el equipo intravenoso secundario del RondelO.
4. Si procede, tape el conector Luer-Lock en la posición de Fármaco del RondelO.

Desconectar el equipo intravenoso principal RondelO del paciente

1. Cierre la pinza de rueda (9) en el equipo intravenoso principal.
2. Desconecte el equipo intravenoso del puerto de acceso intravenoso del paciente.

5. Equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en la parte superior)

DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO: El equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en la parte superior) puede estar formado por varios componentes: (1) Punzón de ventilación con un tapón protector integrado con una cámara de goteo, (2) Válvula unidireccional, (3) RondelO con 2, 4 o 6 posiciones de Fármaco en los correspondientes conectores Luer-Lock con un (4) Tapón de protección o (5) Válvula sin aguja (NJV), (6) Empuñadura del RondelO, (7) Pinza de rueda, (8) Conector en Y, (9) Pinza deslizante, (10) Luer-Lock macho (MLL), (11) Tapón de cebado, Vías. Componentes transparentes o con protección UV. Los componentes 8 y 9 no son presentes en algunas de las configuraciones del equipo intravenoso. Nota: Los dibujos no son a escala.



6. Funcionamiento

Equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en la parte superior): cebado

1. Abra el envase estéril para acceder al equipo intravenoso principal RondelO
 El producto es estéril, no utilizar si el envase está dañado o abierto.

2. Cuando proceda, cierre el puerto de ventilación del punzón (1).
3. Compruebe que la empuñadura del RondelO (6) esté en una posición de Lavado.
4. Cierre la pinza de rueda (7) del equipo intravenoso principal RondelO.
5. Saque el tapón protector de la punta del punzón.

El extremo expuesto del punzón no debe entrar en contacto con nada; de lo contrario, puede contaminarse.

6. Inserte la bolsa/envase de la infusión.
7. Cebe la cámara de goteo (1) con la técnica de apretar y soltar.
8. Abra la pinza de rueda (7) para cebar el RondelO y el resto del equipo intravenoso.
 Si no se extrae todo el aire de la vía, podría entrar en el sistema vascular del paciente y causar un embolismo aéreo.
9. Cierre la pinza de rueda (7).
10. Extraiga el tapón de cebado (11) del equipo intravenoso principal y conéctelo (10) al puerto de acceso intravenoso del paciente.

Compruebe si hay fugas de líquido antes y durante el procedimiento. Las fugas pueden acarrear la pérdida de esterilidad, de líquido o provocar una embolia gaseosa. Si un producto tiene fugas antes o durante su uso, vuelva a apretar la conexión que presente las fugas o reemplace el producto.

Todas las conexiones deben apretarse con los dedos. Un apriete excesivo puede provocar grietas y fugas que podrían ocasionar embolismo y/o exposición a riesgos biológicos.

Equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en la parte superior): conectar un equipo intravenoso secundario a la posición de Fármaco para usar el RondelO

1. Compruebe que la pinza del equipo intravenoso secundario está cerrada antes de conectarlo.
2. Compruebe que la empuñadura del RondelO (6) no esté en línea con la posición de Fármaco.
3. Si procede, extraiga el tapón protector (4) del conector Luer-Lock en la posición de Fármaco.
4. Extraiga el tapón del equipo intravenoso secundario y conéctelo al conector Luer-Lock en la posición de Fármaco.
5. Repita el procedimiento para cada equipo intravenoso secundario sucesivo.

Equipo intravenoso principal RondelO (cámara de goteo en la parte superior): administrar infusiones secundarias con lavado automático

1. Utilice la práctica de diferencial de altura del cabezal para regular el caudal de la infusión principal o secundaria
2. Gire la empuñadura del RondelO (6) a la posición Fármaco y abra la pinza completamente en el equipo intravenoso secundario.
3. Regule el caudal de la infusión en el paciente ajustando la pinza de rueda (7) del equipo intravenoso principal RondelO.

El líquido de lavado de la bolsa principal tomará automáticamente el relevo una vez completada la infusión intravenosa secundaria.

Lavado entre y después de las administraciones del fármaco

1. Gire la empuñadura del RondelO (6) a una posición de Lavado adyacente.

Desconectar del RondelO

1. Compruebe que la empuñadura del RondelO (6) no esté en línea con la posición de Fármaco que se debe desconectar.
2. Compruebe que la pinza del equipo intravenoso secundario está cerrada, antes de la desconexión.
3. Desconecte el equipo intravenoso secundario del equipo intravenoso principal RondelO.
4. Si procede, tape el conector Luer-Lock en la posición de Fármaco del RondelO.

Desconectar el equipo intravenoso principal RondelO del paciente

1. Cierre la pinza de rueda (7) en el equipo intravenoso principal.
2. Desconecte el equipo intravenoso del puerto de acceso intravenoso del paciente.

7. Conservación y eliminación



Mantener seco



Aviso sobre manipulación en el embalaje: frágil



Fecha de caducidad



Conservar fuera del alcance de la luz directa del sol



Evite cualquier contacto con la sangre, trate el dispositivo como residuo biológico peligroso. Elimine el producto de acuerdo con la política del hospital y la normativa local.

1. Informations générales

Utilisation prévue : L'ensemble intraveineux principal RondelO est destiné à la perfusion/administration de divers fluides médicaux couramment utilisés.

Indications : Patient dont l'état de santé nécessite une perfusion.

Contre-indications : Une fois qu'un médicament intraveineux est administré, il ne peut plus être extrait. Lors de l'administration de médicaments intraveineux, il est difficile d'arrêter une injection dans le cas d'effets indésirables ou si une erreur se produit. Les médicaments intraveineux peuvent occasionner des préjudices importants s'ils sont administrés trop vite ou de la mauvaise façon.

Groupes de patients cibles : Population générale de patients

Utilisateurs et environnement cibles : Divers services hospitaliers, dont les soins intensifs, les urgences et les services de diagnostics. Le dispositif doit être utilisé uniquement par des spécialistes formés aux procédures pour lesquelles le dispositif est conçu.

Responsabilité du personnel médical en matière de sécurité des patients : Pour gérer les patients de façon adéquate, le personnel médical est tenu de :

- réagir de façon appropriée (ajuster les traitements au besoin)
- déceler d'éventuelles complications et les prendre en charge, le cas échéant

Symboles : Les symboles suivants sont utilisés pour indiquer des informations importantes contenues dans le mode d'emploi, sur l'emballage et sur le produit.

| | | | |
|--|---|--|--|
| | Attention | | Consulter le mode d'emploi pour l'utilisation |
| | Dispositif médical | | Sans DEHP |
| | Fabricant | | Ne contient aucune trace de latex de caoutchouc naturel |
| | Date et pays de fabrication | | Ne pas réutiliser |
| | Symbol de conformité CE 1936 | | Système à barrière stérile unique. Stérilisé à l'oxyde d'éthylène |
| | Date limite d'utilisation | | Ne pas restériliser |
| | Code de lot | | Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé |
| | Réf. catalogue | | À conserver à l'abri de la lumière du soleil |
| | Identifiant unique de dispositif | | À conserver au sec |
| | Non pyrogène | | Marquage de manutention sur l'emballage – Fragile |
| | Gouttes par millilitre | | Marquage de manutention sur l'emballage – Matériau recyclable |
| | Filtre à liquides avec taille de pore de 15 microns | | Marquage de manutention sur l'emballage – Ce côté vers le haut |
| | Valve unidirectionnelle | | |

Abréviations

CCG – Chambre compte-gouttes

VSA – Valve sans aiguille

LLF – Luer lock femelle

LLM – Luer lock mâle

EIV – Ensemble de perfusion intraveineuse

2. Avertissements et précautions

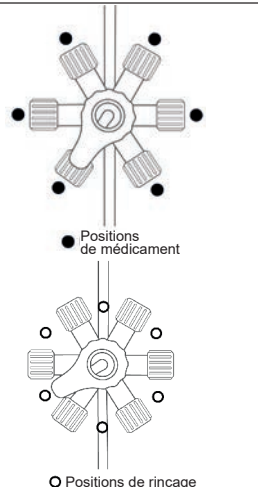
- Ce dispositif est conçu et destiné à un usage unique. Ne pas autoclaver, refaçonner, restériliser ou réutiliser. Une exposition à des températures élevées pourrait modifier la fonctionnalité du dispositif.
- Ne pas restériliser. La mauvaise réutilisation d'un dispositif médical peut entraîner la propagation d'infections potentiellement mortelles.
- Les ensembles sont à changer toutes les 72 heures.
- Veillez à ce que la perfusion principale puisse être utilisée comme fluide de rinçage pour tous les médicaments qui seront utilisés.
- Vérifiez que le matériau du dispositif est adapté à tous les médicaments utilisés. Ce dispositif contient du PVC.
- Utilisez une technique aseptique et respectez les procédures opérationnelles standard de l'hôpital lorsque vous manipulez le produit.
- Réagissez de façon appropriée et ajustez les traitements au besoin.
- Décelez d'éventuelles complications et prenez-les en charge, le cas échéant.
- Inspectez visuellement la surface désinfectée pour y déceler des fissures en raison de l'exposition à l'alcool.
- Signaler les événements indésirables graves à Sky Medical a.s. et aux autorités compétentes.
- Ce dispositif n'est pas destiné à transmettre du sang, des produits sanguins ou des solutions entérales.

Positions du RondelO

Tournez la poignée pour sélectionner la position voulue. Chaque position est confirmée par un clic haptique.

- **Positions de médicament** – Les positions de médicament sélectionnables correspondent aux connecteurs de Luer lock du dispositif RondelO. Lorsqu'une position de médicament est sélectionnée, le RondelO s'ouvre sur le connecteur Luer lock correspondant et se ferme sur tous les autres connecteurs Luer lock.
- **Positions de rinçage** – Les positions de rinçage sélectionnables se situent entre les positions de médicament afin de permettre à la perfusion principale d'effectuer uniquement le rinçage et de rincer l'intérieur du RondelO.

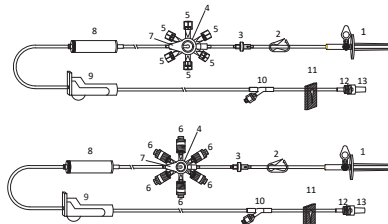
Remarque : La perfusion principale est disponible pour toutes les positions du RondelO. Le rinçage simultané à partir de la perfusion principale est disponible par défaut dans toutes les positions de médicament. La disponibilité de la perfusion principale est contrôlée par la pince située au-dessus du RondelO, ou par la méthode de différence de hauteur de tête.



Nous recommandons vivement de consulter le mode d'emploi avant toute utilisation.

3. Ensemble intraveineux principal RondelO (CCG en ligne)

DESCRIPTION DU DISPOSITIF : L'ensemble intraveineux principal RondelO (CCG en ligne) peut inclure divers composants : (1) Perforateur à prise d'air avec revêtement protecteur, (2) pince de serrage, (3) valve unidirectionnelle, (4) RondelO avec 2, 4 ou 6 positions de médicament sur les connecteurs Luer lock correspondants, avec soit (5) un capuchon protecteur ou (6) une valve sans aiguille (VSA), (7) poignée RondelO, (8) chambre compte-gouttes, (9) pince à roulette, (10) connecteur en Y, (11) pince glissante, (12) Luer lock mâle (LLM), (13) capuchon de bouchage principal, tubulure et composants transparents ou avec protection contre les UV. *Les éléments 10 et 11 ne sont pas présents dans certaines configurations de l'ensemble intraveineux. Remarque : Les dessins ne sont pas à l'échelle.*



4. Utilisation

Ensemble intraveineux principal RondelO (CCG en ligne) – amorçage

1. Vérifiez visuellement l'intégrité de l'emballage.
 Le produit est stérile. Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ou ouvert.
2. En utilisant une technique aseptique, ouvrez l'emballage stérile pour accéder à l'ensemble intraveineux principal RondelO.
3. Le cas échéant, fermez le capuchon à prise d'air du perforateur (1).
4. Vérifiez que la poignée RondelO (7) est en position de rinçage.
5. Fermez la pince à roulette (9) de l'ensemble intraveineux principal RondelO.
6. Retirez le revêtement de protection de l'embout du perforateur.
 L'extrémité exposée de la pointe du perforateur ne doit pas entrer en contact avec quoi que ce soit, sous peine d'être contaminée.
7. Perforez le sac/contenant de perfusion.
8. Maintenez la chambre compte-gouttes (8) en biais à l'envers et positionnez-la au même niveau que le RondelO. Ouvrez ensuite la pince à roulette (9) de l'ensemble intraveineux et remplissez la chambre compte-gouttes (voir Fig. 1).

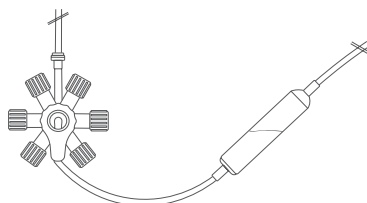


Fig. 1 Amorçage de la chambre compte-gouttes

9. Continuez à amorcer le reste de l'ensemble intraveineux principal.
 Si tout l'air n'est pas retiré de la tubulure, il pourrait pénétrer dans le système vasculaire du patient et provoquer une embolie gazeuse.
10. Fermez la pince à roulette (8).
11. Retirez le capuchon de bouchage principal (13) de l'ensemble intraveineux principal RondelO et raccordez-le (12) au cathéter de perfusion du patient.

 Vérifiez pour déceler toute fuite de liquide avant et pendant la procédure. Les fuites peuvent entraîner une perte de stérilité, une embolie de liquide et/ou gazeuse. Si un produit fuit avant ou pendant l'utilisation, resserrez le raccordement à l'origine de la fuite ou procédez au remplacement du produit

 Tous les raccordements doivent être serrés à la main. Un serrage excessif peut entraîner des fissures et des fuites susceptibles de causer une embolie gazeuse et/ou une exposition à des dangers biologiques.

Ensemble intraveineux principal RondelO (CCG en ligne) – raccorder un ensemble intraveineux secondaire à la position de médicament à utiliser sur le RondelO

1. Vérifiez que la pince est fermée sur l'ensemble intraveineux secondaire avant de débrancher.
2. Vérifiez que la poignée RondelO (7) n'est pas alignée sur la position de médicament.
3. Le cas échéant, retirez le capuchon protecteur (5) du connecteur Luer lock sur la position de médicament.
4. Retirez le capuchon de l'ensemble intraveineux secondaire et raccordez-le au connecteur Luer lock à la position de médicament.
5. Renouvelez l'opération pour chaque ensemble intraveineux secondaire suivant.

Ensemble intraveineux principal RondelO (CCG en ligne) – administrer des perfusions secondaires

1. Fermez la pince de serrage (2) de l'ensemble intraveineux principal au-dessus du RondelO.
2. Tournez la poignée RondelO (7) vers la position de médicament et ouvrez la pince sur l'ensemble intraveineux secondaire.
3. Ajustez la pince à roulette (9) sur l'ensemble intraveineux principal RondelO et réglez la perfusion vers le patient.
4. Fermez la pince de l'ensemble intraveineux secondaire une fois l'administration du médicament terminée.

Rinçage entre les administrations de médicaments et après les administrations

1. Tournez la poignée RondelO (7) vers la position de rinçage adjacente.
2. Ouvrez la pince de serrage (2) au-dessus du RondelO et rincez.

Débrancher du RondelO

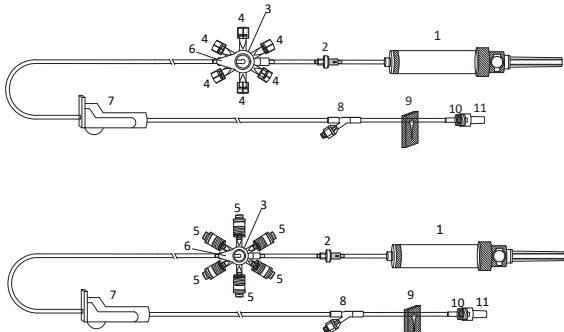
1. Vérifiez que la poignée RondelO (7) n'est pas alignée sur la position de médicament à débrancher.
2. Vérifiez que la pince est fermée sur l'ensemble intraveineux secondaire avant de débrancher.
3. Débranchez l'ensemble intraveineux secondaire du RondelO.
4. Le cas échéant, bouchez le connecteur Luer lock à la position de médicament du RondelO

Débranchez l'ensemble intraveineux principal RondelO du patient

1. Fermez la pince à roulette (9) de l'ensemble intraveineux principal.
2. Débranchez l'ensemble intraveineux du cathéter de perfusion du patient.

5. Ensemble intraveineux principal RondelO (CCG au-dessus)

DESCRIPTION DU DISPOSITIF : L'ensemble intraveineux principal RondelO (CCG au-dessus) peut inclure divers composants : (1) Perforateur à prise d'air avec revêtement protecteur intégré à la chambre compte-gouttes, (2) valve unidirectionnelle, (3) RondelO avec 2, 4 ou 6 positions de médicament sur les connecteurs Luer lock correspondants, avec soit (4) un capuchon protecteur ou (5) une valve sans aiguille (VSA), (6) poignée RondelO, (7) pince à roulette, (8) connecteur en Y, (9) pince glissante, (10) Luer lock mâle (LLM), (11) capuchon de bouchage principal, tubulure. Composants transparents ou résistants aux UV. Les éléments 8 et 9 ne sont pas présents dans certaines configurations de l'ensemble intraveineux. Remarque : Les dessins ne sont pas à l'échelle.



6. Utilisation

Ensemble intraveineux principal RondelO (CCG au-dessus) – amorçage

1. Ouvrez l'emballage stérile pour accéder à l'Ensemble intraveineux principal RondelO.
 Le produit est stérile. Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ou ouvert.
2. Le cas échéant, fermez le capuchon à prise d'air du perforateur (1).
3. Vérifiez que la poignée RondelO (6) est en position de rinçage.
4. Fermez la pince à roulette (7) de l'ensemble intraveineux principal RondelO.
5. Retirez le revêtement de protection de l'embout du perforateur.
 L'extrémité exposée de la pointe du perforateur ne doit pas entrer en contact avec quoi que ce soit, sous peine d'être contaminée.
6. Perforez le sac/contenant de perfusion.
7. Amorcez la chambre compte-gouttes (1) avec la technique du presser et relâcher.
8. Ouvrez la pince à roulette (7) pour amorcer le RondelO et le reste de l'ensemble intraveineux. Si tout l'air n'est pas retiré de la tubulure, il pourrait pénétrer dans le système vasculaire du patient et provoquer une embolie gazeuse.
9. Fermez la pince à roulette (7).
10. Retirez le capuchon de bouchage principal (11) de l'ensemble intraveineux principal et raccordez-le (10) sur le cathéter de perfusion du patient.
 Vérifiez pour déceler toute fuite de liquide avant et pendant la procédure. Les fuites peuvent entraîner une perte de stérilité, une embolie de liquide et/ou gazeuse. Si un produit fuit avant ou pendant l'utilisation, resserrez le raccordement à l'origine de la fuite ou procédez au



remplacement du produit

Tous les raccordements doivent être serrés à la main. Un serrage excessif peut entraîner des fissures et des fuites susceptibles d'entraîner une embolie gazeuse et/ou une exposition à des dangers biologiques.

Ensemble intraveineux principal RondelO (CCG au-dessus) – raccorder un ensemble intraveineux secondaire à la position de médicament à utiliser sur le RondelO

1. Vérifiez que la pince est fermée sur l'ensemble intraveineux secondaire avant de débrancher.
2. Vérifiez que la poignée RondelO (6) n'est pas alignée sur la position de médicament.
3. Le cas échéant, retirez le capuchon protecteur (4) du connecteur Luer lock à la position de médicament.
4. Retirez le capuchon de l'ensemble intraveineux secondaire et raccordez-le au connecteur Luer lock sur la position de médicament.
5. Renouvelez l'opération pour chaque ensemble intraveineux secondaire suivant.

Ensemble intraveineux principal RondelO (CCG au-dessus) – administrer des perfusions secondaires avec une reprise automatique de rinçage

1. Utilisez la méthode de différence de hauteur de tête pour réguler le débit à partir de la perfusion principale ou secondaire.
2. Tournez la poignée RondelO (6) vers la position de médicament et ouvrez complètement la pince sur l'ensemble intraveineux secondaire.
3. Régulez le débit de la perfusion vers le patient en ajustant la pince à roulette (7) de l'ensemble intraveineux principal RondelO.

Le fluide de rinçage du sac principal prendra automatiquement la relève une fois la perfusion secondaire terminée.

Rinçage entre les administrations de médicaments et après les administrations

1. Tournez la poignée RondelO (6) vers la position de rinçage adjacente.

Débrancher du RondelO

1. Vérifiez que la poignée RondelO (6) n'est pas alignée sur la position de médicament à débrancher.
2. Vérifiez que la pince est fermée sur l'ensemble intraveineux secondaire avant de débrancher.
3. Débranchez l'ensemble intraveineux secondaire de l'ensemble intraveineux principal RondelO.
4. Le cas échéant, bouchez le connecteur Luer lock à la position de médicament du RondelO

Débranchez l'ensemble intraveineux principal RondelO du patient

1. Fermez la pince à roulette (7) de l'ensemble intraveineux principal.
2. Débranchez l'ensemble intraveineux du cathéter de perfusion du patient.

7. Stockage et élimination



À conserver au sec



Marquage de manutention sur l'emballage – Fragile



Date limite d'utilisation



À conserver à l'abri de la lumière du soleil



Suite au contact du dispositif avec du sang, veuillez le traiter comme déchet biologique dangereux. Éliminez-le conformément aux règlements de l'hôpital et aux normes locales.

1. Informazioni generali

Scopo previsto: il set per infusione EV principale RondelO è destinato all'infusione/alla somministrazione di svariati fluidi medicali di uso comune.

Indicazioni: condizione medica del paziente che richieda infusione.

Controindicazioni: una volta avvenuta, la somministrazione endovenosa non può essere richiamata. Durante la somministrazione di farmaci per via endovenosa, la possibilità di interrompere l'iniezione in caso di errore o reazione avversa è molto limitata. La somministrazione errata o eccessivamente rapida di farmaci per via endovenosa può provocare danni significativi.

Gruppi di pazienti target: popolazione generale di pazienti.

Utilizzatori e ambiente d'uso previsti: vari reparti ospedalieri, come terapia intensiva, pronto soccorso, unità di diagnostica. L'uso deve essere limitato agli specialisti qualificati all'esecuzione delle procedure a cui il dispositivo è destinato.

Responsabilità del personale medico per la sicurezza del paziente: per gestire con competenza un paziente, il personale medico è tenuto a:

- rispondere in modo appropriato (adeguare i trattamenti secondo le necessità)
- osservare la comparsa di complicanze e risolvere i problemi, secondo le necessità.

Simboli: i seguenti simboli sono utilizzati per informazioni importanti nelle Istruzioni per l'uso, sulla confezione e sul prodotto.

| | | | |
|--|--|--|---|
| | Attenzione | | Consultare le istruzioni per l'uso |
| | Dispositivo medico | | Non contiene DEHP |
| | Produttore | | Non contiene e non c'è presenza di lattice di gomma naturale |
| | Data e paese di produzione | | Non riutilizzare |
| | Marchio di conformità CE 1936 | | Sistema a barriera sterile singola. Sterilizzato con ossido di etilene |
| | Data di scadenza | | Non risterilizzare |
| | Codice lotto | | Non utilizzare se la confezione è danneggiata |
| | Numero di catalogo | | Tenere lontano dalla luce solare |
| | Identificatore di dispositivo unico | | Conservare in un luogo asciutto |
| | Apiogeno | | Contrassegno di utilizzo sulla confezione – Fragile |
| | Gocce per millilitro | | Contrassegno di utilizzo sulla confezione – Materiale riciclabile |
| | Filtro per liquidi con pori di dimensioni di 15 micron | | Contrassegno di utilizzo sulla confezione – Alto |
| | Valvola unidirezionale | | |

Abbreviazioni

CG: camera di gocciolamento

VSA: valvola senza ago

LLF: Luer lock femmina

LLM: Luer lock maschio

Set EV: set per infusione endovenosa

2. Avvertenze e precauzioni

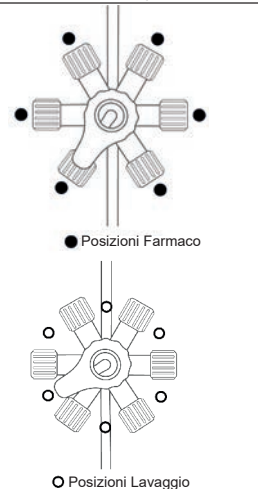
- Il dispositivo è progettato e concepito per essere esclusivamente monouso. Non sterilizzare in autoclave, rimodellare, risterilizzare o riutilizzare il dispositivo. L'esposizione a temperature elevate può alterare la funzionalità del dispositivo.
- Non risterilizzare. Il riutilizzo improprio del dispositivo medico può portare alla potenziale diffusione di infezioni letali.
- I set devono essere cambiati ogni 72 ore.
- Accertarsi che l'infusione principale sia adeguata come fluido di lavaggio per tutti i farmaci che si utilizzeranno.
- Verificare che il materiale del dispositivo sia adeguato per tutti i farmaci che si utilizzeranno. Il dispositivo contiene PVC.
- Durante la manipolazione del prodotto utilizzare tecnica asettica e seguire le procedure operative standard dell'ospedale.
- Rispondere in modo appropriato e adeguare i trattamenti, secondo le necessità.
- Osservare la comparsa di complicanze e risolvere i problemi secondo le necessità.
- Effettuare un'ispezione visiva della superficie disinfeccata per individuare eventuali crepe dovute all'esposizione ad alcol.
- Gli eventi avversi gravi devono essere segnalati a Sky Medical a.s.e. e all'autorità competente di riferimento.
- Questo dispositivo non è destinato all'utilizzo con sangue, prodotti ematici o soluzioni da somministrare per via enterale.

Posizioni di RondelO

Girare la manopola per selezionare la posizione desiderata. Ogni posizione sarà confermata da un clic tattile.

- **Posizioni Farmaco:** le posizioni Farmaco selezionabili si trovano in corrispondenza dei raccordi Luer lock del dispositivo RondelO. Quando si seleziona una posizione Farmaco, RondelO è aperto in corrispondenza del relativo raccordo Luer lock, mentre è chiuso in corrispondenza di tutti gli altri raccordi Luer lock.
- **Posizioni Lavaggio:** le posizioni Lavaggio selezionabili si trovano tra le posizioni Farmaco per consentire che l'infusione principale agisca solo come liquido di lavaggio e per sciacquare internamente RondelO.

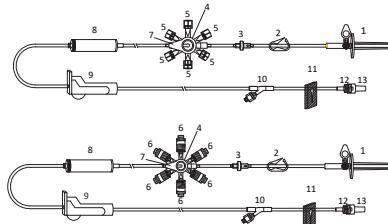
Nota: l'infusione principale è disponibile in tutte le posizioni di RondelO. Il lavaggio concomitante dall'infusione principale è disponibile per impostazione predefinita su tutte le posizioni Farmaco. La disponibilità dell'infusione principale è controllata dalla clamp sopra il RondelO o con la tecnica del dislivello.



Si raccomanda vivamente di consultare le istruzioni prima dell'uso.

3. Set per infusione EV principale RondelO (CG in linea)

DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO: *il set per infusione EV principale RondelO (CG in linea)* può essere costituito da vari componenti: (1) Perforatore con presa d'aria e copertura di protezione, (2) Clamp a strozzatura, (3) Valvola unidirezionale, (4) RondelO con 2, 4 o 6 posizioni Farmaco in corrispondenza del relativo raccordo Luer lock dotato di un (5) Tappo protettivo o (6) Valvola senza ago (VSA), (7) Manopola di RondelO, (8) Camera di gocciolamento, (9) Roller clamp, (10) Raccordo a Y, (11) Clamp scorrevole, (12) Luer lock maschio (LLM), (13) Tappo con filtro Prime Stop, Tubo, Componenti trasparenti o con protezione dai raggi UV. In alcune configurazioni di set per infusione EV i componenti 10 e 11 non sono presenti. Nota: i disegni non sono in scala.



4. Funzionamento

Set per infusione EV principale RondelO (CG in linea) – Predisposizione

1. Controllare visivamente che la confezione sia integra.
Il prodotto è sterile; non utilizzare se la confezione è danneggiata o aperta.
2. Utilizzando tecnica aseptica, aprire la confezione sterile contenente il set per infusione EV principale RondelO.
3. Se applicabile, chiudere il cappuccio con presa d'aria sul perforatore (1).
4. Assicurarsi che la manopola di RondelO (7) sia nella posizione Lavaggio.
5. Chiudere la roller clamp (9) sul set per infusione EV principale RondelO.
6. Rimuovere la copertura di protezione dalla punta del perforatore.
⚠️ Quando è esposta, la punta del perforatore non deve entrare in contatto con nulla per evitare possibili contaminazioni.
7. Perforare la sacca/il contenitore per infusioni.
8. Tenere la camera di gocciolamento (8) inclinata e rivolta verso il basso e posizionarla allo stesso livello di RondelO, aprire la roller clamp (9) del set EV e riempire la camera di gocciolamento come illustrato nella Fig. 1.

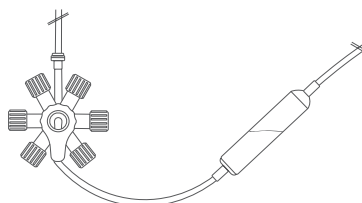


Fig. 1. Predisposizione della camera di gocciolamento

9. Proseguire con la preparazione del resto del set per infusione EV principale.
⚠️ Se non viene rimossa tutta l'aria dai tubi, questa può essere forzata nel sistema vascolare del paziente e provocare un'embolia gassosa.
10. Chiudere la roller clamp (8).
11. Rimuovere il tappo con filtro Prime Stop (13) del set per infusione EV principale RondelO e collegarlo (12) all'accesso venoso del paziente.
⚠️ Verificare la presenza di fuoriuscite di fluido prima e durante la procedura. Le fuoriuscite possono provocare la perdita di sterilità, di fluido e/o embolia gassosa. Se si verifica la fuoriuscita di prodotto prima o durante l'uso, serrare nuovamente il collegamento che perde o sostituire il prodotto.
12. Tutti i collegamenti devono essere stretti a mano. Un serraggio eccessivo può causare crepe e produrre fuoriuscite che potrebbero provocare un'embolia gassosa e/o l'esposizione a rischi biologici.

Set per infusione EV principale RondelO (CG in linea) – Collegamento di un set per infusione EV secondaria in corrispondenza della posizione Farmaco che si intende usare sul RondelO

1. Verificare che la clamp sul set per infusione EV secondaria sia chiuso prima di procedere al collegamento.
2. Accertarsi che la manopola di RondelO (7) non sia allineata con la posizione Farmaco.
3. Se applicabile, rimuovere il tappo protettivo (5) dal raccordo Luer lock nella posizione Farmaco.
4. Rimuovere il cappuccio dal set per infusione EV secondaria e collegare al raccordo Luer lock in corrispondenza della posizione Farmaco.
5. Ripetere la procedura per ciascun set per infusione EV secondaria successiva.

Set per infusione EV principale RondelO (CG in linea) – Somministrazione di infusioni secondarie

1. Chiudere la clamp a strozzatura (2) sul set per infusione EV principale sopra il RondelO.
2. Girare la manopola di RondelO (7) sulla posizione Farmaco e aprire la clamp del set per infusione EV secondaria.
3. Per avviare e regolare l'infusione al paziente, utilizzare la roller clamp (9) sul set per infusione EV principale RondelO.
4. Dopo aver terminato la somministrazione del farmaco, chiudere la clamp sul set per infusione EV secondaria.

Lavaggio tra una somministrazione e l'altra di farmaco e successivo alla somministrazione

1. Girare la manopola di RondelO (7) su una posizione Lavaggio vicina.
2. Aprire la clamp a strozzatura (2) sopra il RondelO e procedere al lavaggio.

S collegamento dal RondelO

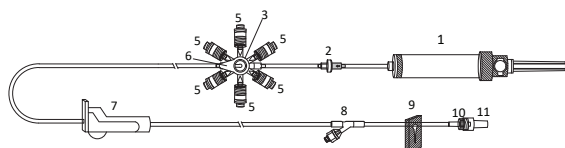
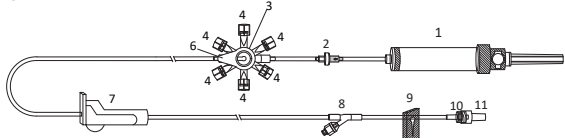
1. Accertarsi che la manopola di RondelO (7) non sia allineata con la posizione Farmaco da collegare.
2. Prima dello scollegamento, assicurarsi che la clamp sul set per infusione EV secondaria sia chiuso.
3. Scollegare il set per infusione EV secondaria dal RondelO.
4. Se applicabile, tappare il raccordo Luer lock nella posizione Farmaco di RondelO.

S collegamento del set per infusione EV principale RondelO dal paziente

1. Chiudere la roller clamp (9) sul set per infusione EV principale.
2. Collegare il set EV dall'accesso venoso del paziente.

5. Set per infusione EV principale RondelO (CG in alto)

DESCRIZIONE DEL DISPOSITIVO: *il set per infusione EV principale RondelO (CG in alto) può essere costituito da vari componenti: (1) Perforatore con presa d'aria e una copertura di protezione integrata con una camera di gocciolamento, (2) Valvola unidirezionale, (3) RondelO con 2, 4 o 6 posizioni Farmaco in corrispondenza dei relativi raccordi Luer lock dotati di un (4) Tappo protettivo o (5) Valvola senza ago (VSA), (6) Manopola di RondelO, (7) Roller clamp, (8) Raccordo a Y, (9) Clamp scorrevole, (10) Luer lock maschio (LLM), (11) Tappo con filtro Prime Stop, Tubo, Componenti trasparenti o con protezione dai raggi UV. In alcune configurazioni di set per infusione EV i componenti 8 e 9 non sono presenti. Nota: i disegni non sono in scala.*



6. Funzionamento

Set per infusione EV principale RondelO (CG in alto) – Predisposizione

1. Aprire la confezione sterile contenente il set per infusione EV principale RondelO.
 Il prodotto è sterile; non utilizzare se la confezione è danneggiata o aperta.
2. Se applicabile, chiudere il cappuccio con presa d'aria sul perforatore (1).
3. Assicurarsi che la manopola di RondelO (6) sia nella posizione Lavaggio.
4. Chiudere la roller clamp (7) del set per infusione EV principale RondelO.
5. Rimuovere la copertura di protezione dalla punta del perforatore.
 Quando è esposta, la punta del perforatore non deve entrare in contatto con nulla per evitare possibili contaminazioni.
6. Perforare la saccà/il contenitore per infusioni.
7. Preparare la camera di gocciolamento (1) con una tecnica che preveda la pressione e il rilascio.
8. Aprire la roller clamp (7) per preparare RondelO e il resto del set EV.
 Se non viene rimossa tutta l'aria dai tubi, questa può essere forzata nel sistema vascolare del paziente e provocare un'embolia gassosa.
9. Chiudere la roller clamp (7).
10. Rimuovere il tappo con filtro Prime Stop (11) del set per infusione EV principale e collegarlo (10) all'accesso venoso del paziente.

 Verificare la presenza di fuoriuscite di fluido prima e durante la procedura. Le fuoriuscite possono provocare la perdita di sterilità, di fluido e/o embolia gassosa. Se si verifica la fuoriuscita di prodotto prima o durante l'uso, serrare nuovamente il collegamento che perde o sostituire il prodotto.

 Tutti i collegamenti devono essere stretti a mano. Un eccessivo serraggio può causare crepe e produrre perdite che potrebbero provocare un'embolia e/o l'esposizione a rischi biologici.

Set per infusione EV principale RondelO (CG in alto) – Collegamento di un set per infusione EV secondaria alla posizione Farmaco che si intende usare sul RondelO

1. Verificare che la clamp sul set per infusione EV secondaria sia chiuso prima di procedere al collegamento.
2. Accertarsi che la manopola di RondelO (6) non sia allineata con la posizione Farmaco.
3. Se applicabile, rimuovere il tappo protettivo (4) dal raccordo Luer lock in corrispondenza della posizione Farmaco.
4. Rimuovere il cappuccio dal set per infusione EV secondaria e collegarlo al raccordo Luer lock in corrispondenza della posizione Farmaco.
5. Ripetere la procedura per ciascun set per infusione EV secondaria successiva.

Set per infusione EV principale RondelO (CG in alto) – Somministrazione di infusioni secondarie con subentro automatico del lavaggio

1. Per regolare il flusso dall'infusione principale o secondaria, adottare la tecnica del dislivello per la regolazione del flusso nelle infusioni endovenose.
2. Girare la manopola di RondelO (6) sulla posizione Farmaco e aprire completamente la clamp sul set per infusione EV secondaria.
3. Regolare la velocità del flusso di infusione al paziente intervenendo sulla roller clamp (7) del set per infusione EV principale RondelO.

Il fluido di lavaggio dalla sacca principale subentrerà automaticamente non appena si sarà conclusa l'infusione secondaria.

Lavaggio tra una somministrazione e l'altra di farmaco e successivo alla somministrazione

1. Girare la manopola di RondelO (6) su una posizione Lavaggio vicina.

Scollegamento dal RondelO

1. Accertarsi che la manopola di RondelO (6) non sia allineata con la posizione Farmaco da scollegare.
2. Prima dello scollegamento, assicurarsi che la clamp sul set per infusione EV secondaria sia chiuso.
3. Scollegare il set per infusione secondaria dal set per infusione EV principale RondelO.
4. Se applicabile, tappare il raccordo Luer lock nella posizione Farmaco di RondelO.

Scollegamento del set per infusione EV principale RondelO dal paziente

1. Chiudere la roller clamp (7) sul set per infusione EV principale.
2. Scollegare il set EV dall'accesso venoso del paziente.

7. Conservazione e smaltimento



Conservare in un luogo asciutto



Contrassegno di utilizzo sulla confezione – Fragile



Data di scadenza



Tenere lontano dalla luce solare



Dopo il contatto con il sangue, trattare il dispositivo come rifiuto a rischio biologico. Smaltire in conformità con la politica ospedaliera e le normative locali.

1. Algemene informatie

Beoogd gebruiksdoel: De RondelO Primaire IV-set is bedoeld voor de infusie/toediening van diverse veelgebruikte medische vloeistoffen.

Indicaties: Medische aandoening van de patiënt waarvoor een infuus nodig is.

Contra-indicaties: Zodra een geneesmiddel intraveneus is toegediend kan het niet worden verwijderd. Bij IV-toediening van geneesmiddelen is er weinig kans om een injectie te stoppen wanneer een ongewenste reactie of fout optreedt. Wanneer IV-geneesmiddelen te snel of onjuist worden toegediend kan dit aanzienlijke schade veroorzaken.

Beoogde patiëntengroepen: Algemene patiëntenpopulatie

Beoogde gebruikers en omgeving: Verschillende ziekenhuisafdelingen zoals intensive care, spoedopname en diagnose-eenheden. Het gebruik van het apparaat moet worden beperkt tot de specialisten die zijn opgeleid voor de procedures waarvoor dit apparaat bedoeld is.

Verantwoordelijkheid van het medisch personeel voor de veiligheid van de patiënt: Om een patiënt deskundig te kunnen begeleiden is het medisch personeel het volgende verplicht:

- adequaat reageren (indien nodig behandelingen aanpassen)
- observeren voor complicaties en het oplossen van problemen als dat nodig is

Symbolen: De volgende symbolen worden gebruikt voor belangrijke informatie in de gebruiksaanwijzing, op de verpakking en op het product:

| | | | |
|--|--|--|---|
| | Let op | | Raadpleeg de gebruiksaanwijzing |
| | Medisch hulpmiddel | | DEHP-vrij |
| | Fabrikant | | Bevat absoluut geen natuurrubberlatex |
| | Datum en land van productie | | Niet opnieuw gebruiken |
| | CE-markering van overeenstemming | | Enkelvoudig steriel barrièresysteem Gesteriliseerd met ethyleenoxide |
| | Uiterste gebruiksdatum | | Niet opnieuw steriliseren |
| | Batchcode | | Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is |
| | Catalogusnummer | | Vermijd direct zonlicht |
| | Unieke apparaat-ID | | Droog bewaren |
| | Niet-pyrogeen | | Gebruikstekenen op de verpakking - Breekbaar |
| | Druppels per milliliter | | Gebruikstekenen op de verpakking - Recyclebaar materiaal |
| | Vloeistoffilter met poriegrootte van 15 micron | | Gebruikstekenen op de verpakking - Deze kant naar boven |
| | Eénrichtingsklep | | |

Afkortingen

DC - Drip Chamber [druppelkamer]

NFV - Needle Free Valve [naaldloze klep]

FLL - Female Luer Lock [vrouwelijk luerlock]

MLL - Male Luer Lock [mannelijk luerlock]

IV-set - Intravenous infusion set

2. Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

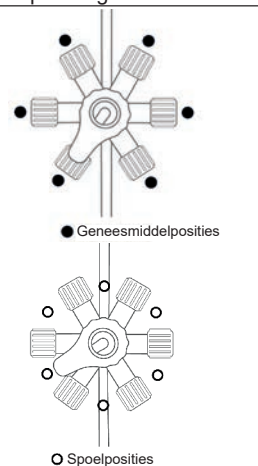
- Dit apparaat is ontworpen en enkel bedoeld voor eenmalig gebruik Niet autoclaveren, vervormen, opnieuw steriliseren of hergebruiken. Blootstelling aan hoge temperaturen kan veranderingen in de functionaliteit van het apparaat veroorzaken.
- Niet opnieuw steriliseren. Onjuist gebruik van het medische hulpmiddel kan leiden tot mogelijk levensbedreigende infecties.
- De sets dienen om de 72 uur verwisseld te worden.
- Zorg ervoor dat het eerste infuus geschikt is als spoelvloeistof voor alle geneesmiddelen die gebruikt zullen worden.
- Controleer dat het materiaal van het apparaat geschikt is voor alle geneesmiddelen die gebruikt zullen worden. Dit apparaat bevat pvc.
- Gebruik een aseptische techniek en volg de standaardprocedures bij het hanteren van het product.
- Reageer adequaat en pas, indien nodig de behandelingen aan.
- Observeer voor complicaties en los problemen op als dat nodig is.
- Voer een visuele inspectie uit van het gedesinfecteerde oppervlak voor mogelijke scheuren door blootstelling aan alcohol.
- Ernstige bijwerkingen moeten worden gemeld aan Sky Medical a.s. en de toepasselijke bevoegde autoriteit.
- Dit apparaat is niet bedoeld voor bloed of bloedproducten of enterale oplossingen.

RondelO posities

Draai aan de hendel om de gewenste positie te kiezen. Elke positie heeft een voelbare klik.

- **Geneesmiddelposities** – De selecteerbare geneesmiddelposities stemmen overeen met luerlock-connectoren van het RondelO-apparaat. Wanneer een geneesmiddelpositie gekozen is, is de RondelO open bij de overeenkomstige luerlock-connector en gesloten bij alle andere luerlock-connectoren.
- **Spoelposten** – Tussen de geneesmiddelposities zitten selecteerbare spoelposten zodat de primaire infusie apart kan spoelen en de RondelO intern kan spoelen.

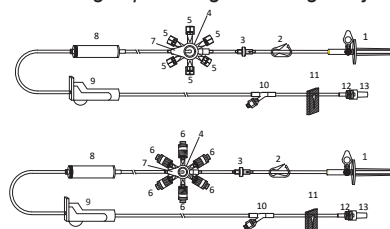
Opmerking: Primaire infusie is beschikbaar in alle RondelO-posities. Gelijktijdig doorspoelen vanaf de primaire infusie is standaard beschikbaar in alle geneesmiddelposities. De beschikbaarheid van de primaire infusie wordt bediend door de klem boven de RondelO of verschil in hoofdhoogte.



We raden ten zeerste aan vooraf de gebruiksaanwijzing te raadplegen.

3. RondelO™ Primaire IV-set (DC in lijn)

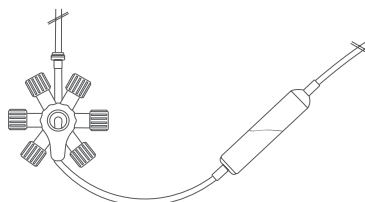
APPARAATBESCHRIJVING: *De RondelO Primaire IV-set (DC in lijn)* kan verschillende onderdelen bevatten: (1) Ventilatie-spike met beschermende afdekking, (2) Krijpklem, (3) Eénrichtingsklep, (4) RondelO met 2, 4, of 6 geneesmiddelposities op overeenkomstige luerlock-connectoren, met ofwel een (5) Beschermdop, of (6) Naaldloze klep (NLF), (7) RondelO hendel, (8) Druppelkamer, (9) Rolklem, (10) Y-connector, (11) Schuifklem, (12) Mannelijk luerlock (MLL), (13) Stopdop ontluuchting, Slangen, Transparante of uv-bestendige componenten. *De componenten 10 en 11 zijn bij sommige IV-set configuraties niet aanwezig.* Opmerking: *Tekeningen zijn niet op schaal.*



4. Werking

RondelO™ Primaire IV-set (DC in lijn) – ontluchting

1. Controleer visueel de integriteit van de verpakking
-  Het product is steril, niet gebruiken als de verpakking beschadigd of open is
2. Open met behulp van een aseptische techniek de steriele verpakking om de RondelO Primaire IV-set te nemen.
3. Sluit indien nodig de geventileerde dop op de spike (1)
4. Controleer of de hendel van de RondelO (7) in spoelpositie staat.
5. Sluit de rolklem (9) van de RondelO Primaire IV-set.
6.  Verwijder de beschermende afdekking van de punt van de spike.
Het blootgestelde uiteinde van de spike mag nergens mee in contact komen, anders kan deze vervuild raken.
7. Spike de infuuszak/-container.
8. Houd de druppelkamer (8) omgekeerd en plaats die op dezelfde hoogte als de RondelO, open de rolklem (9) van de IV-set en vul de druppelkamer zoals in (afb 1.)



Afb. 1 Ontluchten van de druppelkamer

9. Ga verder met ontluchten van de rest van de Primaire IV-set.
 Als niet alle lucht uit de slangen verwijderd is, kan er lucht komen in het vaatstelsel van de patiënt, met embolie als gevolg.
10. Sluit de rolklem (8).
11. Verwijder de stopdop voor ontluchting (13) van de RondelO primaire IV-set en verbind deze (12) met de IV-poort van de patiënt.
 Controleer vóór en tijdens de procedure op vloeistoflekkage. Lekken kunnen leiden tot verlies van steriliteit, vocht- en/of luchtembolie. Als een product lekt vóor of tijdens gebruik, moet u de lekkende verbinding opnieuw vastdraaien of het product vervangen
 Alle verbindingen moeten met de vingers worden vastgedraaid. Te strak aandraaien kan barsten en lekken veroorzaken die kunnen leiden tot embolie en/of blootstelling aan biologisch gevaar.

RondelO Primaire IV-set (DC in lijn) – sluit een secundaire IV-set aan op de te gebruiken geneesmiddelpositie van de RondelO

1. Controleer vóór het aansluiten of de klem op de secundaire IV-set gesloten is.
2. Controleer of de hendel van de RondelO (7) niet uitgelijnd staat met de geneesmiddelpositie.
3. Verwijder, indien nodig, de beschermend dop (5) van de luerlock-connector op de geneesmiddelpositie.
4. Verwijder de dop van de secundaire IV-set en sluit hem aan op de luerlock-connector van de geneesmiddelpositie.
5. Herhaal de procedure voor elke opeenvolgende secundaire IV-set.

RondelO Primaire IV-set (DC in lijn) – toedienen van secundaire infusies

1. Sluit de knijpklem (2) op de Primaire IV-set boven de RondelO.
2. Draai de RondelO hendel (7) naar de geneesmiddelpositie en open de klem op de secundaire IV-set.
3. Pas de rolklem (9) op de RondelO primaire IV-set aan om de infusie naar de patiënt te starten en te regelen.
4. Sluit de klem op de secundaire IV-set gesloten is na het voltooien van de geneesmiddeltoediening.

Doorspoelen tussen en na toedienen van geneesmiddelen

1. Draai de RondelO hendel (7) naar een doorspoelpositie ernaast.
2. Open de knijpklem (2) boven de RondelO IV-en spoel.

Koppel los van de RondelO.

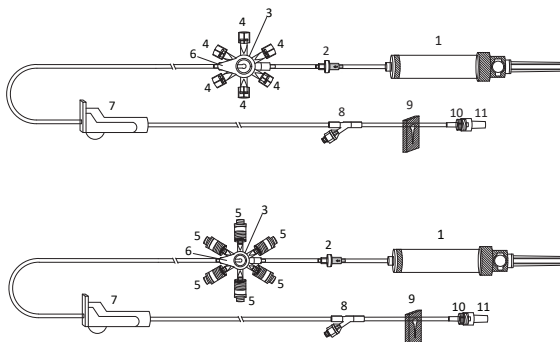
1. Controleer of de hendel van de RondelO (7) niet uitgelijnd staat met de geneesmiddelpositie die moet worden losgekoppeld.
2. Controleer vóór loskoppeling of de klem op de secundaire IV-set gesloten is.
3. Koppel de secundaire IV-set los van de RondelO.
4. Plaats, indien nodig, de dop op de luerlock-connector op de geneesmiddelpositie van de RondelO.

Koppel de RondelO Primaire IV-set los van de patiënt.

1. Sluit de rolklem (9) op de Primaire IV-set.
2. Koppel de IV-set los van de IV-poort van de patiënt.

5. RondelO™ Primaire IV-set (DC bovenaan)

APPARAATBESCHRIJVING: *De RondelO Primaire IV-set adapter (DC bovenaan) kan verschillende onderdelen bevatten: (1) Ventilatie-spike met beschermende afdekking met een druppelkamer, (2) Eénrichtingsklep, (3) , RondelO met 2, 4, of 6 geneesmiddelposten op overeenkomstige luerlock-connectoren, met ofwel een (4) Beschermdop, of (5) Naaldloze klep (NFV), (6) RondelO hendel, (7) Rolklem, (8) Y-connector, (9) Schuifklem, (10) Mannelijk luerlock (MLL), (11) Stopdop ontluuchting, Slangen. Transparante of uv-bestendige onderdelen. De componenten 8 en 9 zijn bij sommige IV-set configuraties niet aanwezig. Opmerking: Tekeningen zijn niet op schaal.*



6. Werking

RondelO™ Primaire IV-set (DC bovenaan) – ontluuchting

1. Open de steriele verpakking om de RondelO IV-set adapter te nemen.
 Het product is steril, niet gebruiken als de verpakking beschadigd of open is
2. Sluit indien nodig de geventileerde dop op de spike (1)

3. Controleer of de hendel van de RondelO (6) in spoelpositie staat.
4. Sluit de rolklem (7) van de RondelO Primaire IV-set.

5. Verwijder de beschermende afdekking van de punt van de spike.
Het blootgestelde uiteinde van de spike mag nergens mee in contact komen, anders kan deze vervuild raken.
6. Spike de infuuszak/-container.
7. Ontlucht de druppelkamer (1) met de techniek van knippen en loslaten.
8. Open de rolklem (7) om de RondelO en de rest van de IV-set te ontluuchten.

Als niet alle lucht uit de slangen verwijderd is, kan er lucht komen in het vaatstelsel van de patiënt, met embolie als gevolg.
9. Sluit de rolklem (7).
10. Verwijder de stopdop voor ontluuchting (11) van de primaire IV-set en verbind deze (10) met

de IV-poort van de patiënt.

 Controleer vóór en tijdens de procedure op vloeistoflekkage. Lekken kunnen leiden tot verlies van steriliteit, vocht- en/of luchtembolie. Als een product lekt voor of tijdens gebruik, moet u de lekkende verbinding opnieuw vastdraaien of het product vervangen

 Alle verbindingen moeten met de vingers worden vastgedraaid. Te strak aandraaien kan barsten en lekken veroorzaken die kunnen leiden tot embolie en/of blootstelling aan biologisch gevaar.

RondelO Primaire IV-set adapter (DC bovenaan) – een secundaire IV-set aansluiten op de te gebruiken geneesmiddelpositie bij de RondelO

1. Controleer vóór het aansluiten of de klem op de secundaire IV-set gesloten is.
2. Controleer of de hendel van de RondelO (6) niet uitgelijnd staat met de geneesmiddelpositie.
3. Verwijder, indien nodig, de beschermkap (4) van de luerlock-connector op de geneesmiddelpositie.
4. Verwijder de dop van de secundaire IV-set en sluit hem aan op de luerlock-connector van de geneesmiddelpositie.
5. Herhaal de procedure voor elke opeenvolgende secundaire IV-set.

RondelO Primaire IV-set (DC bovenaan) – toedienen van secundaire infusies met overname van automatisch doorspoelen

1. Gebruik de werkwijze van verschillende hoofdhoogte om het debiet van de primaire of secundaire infusie te regelen.
2. Draai de RondelO hendel (6) naar de geneesmiddelpositie en open volledig de klem op de secundaire IV-set.
3. Regel het debiet naar de patiënt door de rolklem (7) op de RondelO Primaire IV-set aan te passen.
Spoelvloeistof van de primaire zak zal automatisch overnemen nadat de Secundaire IV-infusie voltooid is.

Doorspoelen tussen en na toedienen van geneesmiddelen

1. Draai de RondelO hendel (6) naar een doorspoelpositie ernaast.

Koppel los van de RondelO.

1. Controleer of de hendel van de RondelO (6) niet uitgelijnd staat met de geneesmiddelpositie die moet worden losgekoppeld.
2. Controleer vóór loskoppeling of de klem op de secundaire IV-set gesloten is.
3. Koppel de secundaire IV-set los van de RondelO Primaire IV-set.
4. Plaats, indien nodig, de dop op de luerlock-connector op de geneesmiddelpositie van de RondelO.

Koppel de RondelO Primaire IV-set los van de patiënt.

1. Sluit de rolklem (7) op de Primaire IV-set.
2. Koppel de IV-set los van de IV-poort van de patiënt.

7. Opslag en verwijdering



Droog bewaren



Gebruikstekenen op de verpakking - Breekbaar



Uiterste gebruiksdatum



Vermijd direct zonlicht



Behandel het apparaat na contact met bloed als gevaarlijk biologisch afval. Verwijder in overeenstemming met ziekenhuisbeleid en lokale regelgeving.

1. Informações gerais

Finalidade prevista: O dispositivo IV primário RondelO destina-se à infusão/administração de vários fluidos médicos vulgarmente utilizados.

Indicações: estado médico do paciente que exija infusão.

Contraindicações: após a infusão intravenosa de medicação, esta não pode ser revertida. Ao administrar medicação por via intravenosa, há pouca hipótese de interromper uma injeção em caso de reação adversa ou erro. A medicação por via intravenosa, se administrada demasiado rapidamente ou de forma incorreta, pode causar danos significativos.

Grupos-alvo de pacientes: população geral de pacientes

Utilizadores e ambiente a que se destina: vários departamentos de hospitais, como os cuidados intensivos, serviços de urgência e unidades de diagnóstico. O uso do dispositivo deve estar limitado a especialistas treinados para a realização dos procedimentos a que se destina o dispositivo.

Responsabilização do pessoal médico para segurança dos pacientes: para um tratamento competente dos pacientes, o pessoal médico tem de:

- responder apropriadamente (ajustar os tratamentos consoante seja necessário)
- estar atento a complicações e solucionar as mesmas consoante seja necessário

Símbolos: os seguintes símbolos são utilizados para informações importantes das Instruções de utilização, na embalagem e no produto.

| | | | |
|--|--|--|---|
| | Cuidado | | Consultar as Instruções de utilização |
| | Dispositivo médico | | Sem DEHP |
| | Fabricante | | Não contém nem existe a presença de látex de borracha natural |
| | Data e país de fabrico | | Não reutilizar |
| | Marca de conformidade CE | | Sistema de barreira estéril individual Esterilizado com óxido de etileno |
| | Data de validade | | Não voltar a esterilizar |
| | Código de lote | | Não utilizar se a embalagem estiver danificada |
| | Número de catálogo | | Manter afastado da luz solar direta |
| | Identificador único do dispositivo | | Manter seco |
| | Não pirogénico | | Marca de manuseamento na embalagem – Frágil |
| | Gotas por mililitro | | Marca de manuseamento na embalagem – Material reciclável |
| | Filtro líquido com um tamanho de poros de 15 micrões | | Marca de manuseamento na embalagem – Este lado para cima |
| | Válvula unidirecional | | |

Abreviaturas

DC - Câmara de gotejamento

NFV - Válvula sem agulha

FLL - Luer Lock fêmea

MLL - Luer Lock macho

IV-set - Dispositivo para infusão intravenosa

2. Avisos e precauções

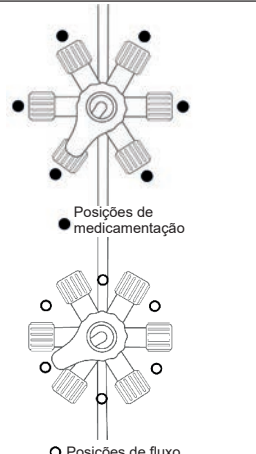
- O dispositivo foi concebido e destina-se apenas a uma utilização única. Não submeter a autoclave, remodelar, voltar a esterilizar ou reutilizar. A exposição a temperaturas elevadas pode provocar alterações nas funcionalidades do dispositivo.
- Não voltar a esterilizar. A reutilização indevida do dispositivo médico pode conduzir à disseminação de infecções potencialmente mortais.
- Os dispositivos têm de ser substituídos a cada 72 horas.
- Assegurar que o fluido da infusão primária é apropriado para todos os medicamentos a utilizar.
- Verificar se o material do dispositivo é apropriado para todos os medicamentos a utilizar. Este dispositivo contém PVC.
- Utilizar técnicas assépticas e seguir os procedimentos operacionais standard de cada hospital durante o manuseamento do produto.
- Responder apropriadamente e ajustar os tratamentos consoante seja necessário.
- Prestar atenção a complicações e proceder à sua resolução consoante seja necessário.
- Ispencionar visualmente se existem fendas na superfície desinfetada devido à exposição ao álcool.
- Eventos adversos graves devem ser reportados à Sky Medical a.s. e à autoridade competente aplicável.
- Este dispositivo não se destina ao uso com sangue ou produtos sanguíneos, nem a soluções enterais.

Posições do RondelO

Rodar o manípulo para selecionar a posição pretendida. Cada posição é verificada por um clique háptico.

- **Posições de medicamentação** – as posições selecionáveis de medicamentação correspondem aos conectores Luer Lock do dispositivo RondelO. Quando uma posição de medicamentação é selecionada, o RondelO fica aberto no conector Luer Lock correspondente, e fechado em todos os outros conectores Luer Lock.
- **Posições de fluxo** – As posições de fluxo selecionáveis estão situadas entre as posições de medicamentação para permitir que a infusão primária corra isoladamente e enxague o RondelO internamente.

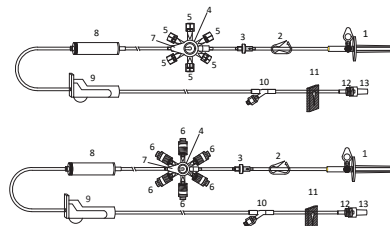
Nota: a infusão primária está disponível em todas as posições do RondelO. O fluxo simultâneo da infusão primária está disponível por defeito em todas as posições de medicamentação. A disponibilidade da infusão primária é controlada pelo grampo acima do RondelO ou pelo diferencial de altura da cabeça.



Recomenda-se vivamente a consulta das instruções antes da utilização.

3. Dispositivo IV primário RondelO (DC em linha)

Descrição do Dispositivo: o dispositivo IV primário RondelO (DC em linha) pode consistir em vários componentes: (1) Lanceta com ventilação e tampa protetora, (2) Pinça, (3) Válvula unidirecional, (4) RondelO com 2, 4 ou 6 posições de medicamentação no conector Luer Lock correspondente, com uma (5) Tampa protetora, ou (6) Válvula sem agulha (NFV), (7) Manípulo do RondelO, (8) Câmara de gotejamento, (9) Grampo rotativo, (10) Conector em Y, (11) Grampo deslizante, (12) Luer Lock macho (MLL), (13) Tampa Prime Stop, Sonda, Componentes transparentes ou com proteção UV. Os componentes 10 e 11 não estão presentes nalgumas das configurações do dispositivo IV. Nota: os desenhos não se encontram à escala.



4. Funcionamento

Dispositivo IV primário RondelO (DC em linha) – preparação

1. Verificar visualmente a integridade da embalagem.
 2. Recorrendo a uma técnica asséptica, abrir a embalagem esterilizada para aceder ao dispositivo IV primário RondelO.
 3. Quando aplicável, fechar a tampa com ventilação da lanceta (1).
 4. Verificar se o manípulo do RondelO (7) está na posição de fluxo.
 5. Fechar o grampo rotativo (9) do dispositivo IV primário RondelO.
 6. Remover a tampa protetora da ponta da lanceta.
- Aviso:** A extremidade exposta da lanceta não deve entrar em contacto com mais nada, caso contrário poderá ficar contaminada.
7. Cravar a lanceta no saco/recipiente de infusão.
 8. Segurar a câmara de gotejamento (8) invertida e posicionar ao mesmo nível que o RondelO, abrir o grampo rotativo (9) do dispositivo IV e encher a câmara de gotejamento como indicado na (Fig 1.).

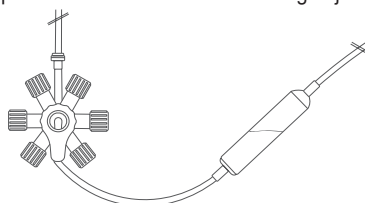


Fig 1. Preparação da câmara de gotejamento

9. Prosseguir com a preparação do resto do dispositivo IV primário.
Aviso: Se não for removido todo o ar da sonda, o ar poderá entrar à força no sistema vascular do paciente e provocar uma embolia gasosa.
10. Fechar o grampo rotativo (8).
11. Remover a tampa Prime Stop (13) do dispositivo IV primário RondelO e conectar (12) à porta de acesso IV do paciente.
Aviso: Verificar se existem fugas de líquido antes e durante o procedimento. As fugas podem resultar na perda de esterilidade, líquido e/ou em embolia gasosa. Se houver fuga de produto antes ou durante a utilização, voltar a apertar a conexão com fuga ou repor o produto
Aviso: Todas as conexões devem ser apertadas manualmente. O aperto excessivo pode provocar fissuras e fugas que poderão resultar numa embolia gasosa e/ou na exposição a perigos biológicos.

Dispositivo IV primário RondelO (DC em linha) – conectar um dispositivo IV secundário na posição de medicamentação a ser utilizada no RondelO

1. Verificar se o grampo no dispositivo IV secundário está fechado antes de conectar.
2. Verificar se o manípulo do RondelO (7) não está alinhado com a posição de medicamentação.
3. Se aplicável, remover a tampa protetora (5) do conector Luer Lock na posição de medicamentação.
4. Remover a tampa do dispositivo IV secundário e conectá-lo ao conector Luer Lock na posição de medicamentação.
5. Repetir o procedimento para cada dispositivo IV secundário sucessivo.

Dispositivo IV primário RondelO (DC em linha) – administrar infusões secundárias

1. Fechar a pinça (2) do dispositivo IV primário RondelO acima do RondelO.
2. Rodar o manípulo do RondelO (7) para a posição de medicamentação e abrir o grampo do dispositivo IV secundário.
3. Ajustar o grampo rotativo (9) do dispositivo IV primário RondelO para iniciar e regular a infusão ao paciente.
4. Fechar o grampo no dispositivo IV secundário após estar concluída a administração da medicação.

Fluxo entre e após administrações de medicação

1. Rodar o manípulo do RondelO (7) para uma posição de fluxo adjacente.
2. Abrir a pinça (2) acima do RondelO e permitir o fluxo.

Desconectar do RondelO

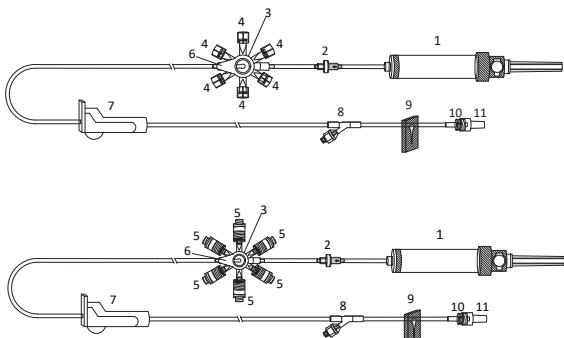
1. Verificar se o manípulo do RondelO (7) não está alinhado com a posição de medicamentação a ser desconectada.
2. Verificar se o grampo no dispositivo IV secundário está fechado, antes de desconectar.
3. Desconectar o dispositivo IV secundário do RondelO.
4. Se aplicável, colocar a tampa no conector Luer Lock na posição de medicamentação do RondelO.

Desconectar o dispositivo IV secundário do paciente

1. Fechar o grampo rotativo (9) do dispositivo IV primário.
2. Desconectar o dispositivo IV da porta de acesso IV do paciente.

5. Dispositivo IV primário RondelO (DC por cima)

Descrição do dispositivo: O dispositivo IV primário RondelO (DC por cima) pode consistir em vários componentes: (1) Lanceta com ventilação com uma tampa protetora integrada com uma câmara de gotejamento, (2) Válvula unidirecional, (3) RondelO com 2, 4 ou 6 posições de medicamentação nos conectores Luer Lock correspondentes, com uma (4) Tampa protetora, ou (5) Válvula sem agulha (NFV), (6) Manípulo do RondelO, (7) Grampo rotativo, (8) Conector em Y, (9) Grampo deslizante, (10) Luer Lock macho (MLL), (11) Tampa Prime Stop, Sonda. Componentes transparentes ou com proteção UV. Os componentes 8 e 9 não estão presentes nalgumas das configurações do dispositivo IV. Nota: os desenhos não se encontram à escala.



6. Funcionamento

Dispositivo IV primário RondelO (DC por cima) – preparação

1. Abrir a embalagem esterilizada para aceder ao dispositivo IV primário RondelO.
 O produto encontra-se esterilizado, não utilizar se a embalagem estiver danificada ou aberta.
2. Quando aplicável, fechar a tampa com ventilação da lanceta (1).
3. Verificar se o manípulo do RondelO (6) está na posição de fluxo.
4. Fechar o grampo rotativo (7) do dispositivo IV primário RondelO.
5. Remover a tampa protetora da ponta da lanceta.
 A extremidade exposta da lanceta não deve entrar em contacto com mais nada, caso contrário poderá ficar contaminada.
6. Cravar a lanceta no saco/recipiente de infusão.
7. Proceder à preparação da câmara de gotejamento (1) com a técnica “aperta e solta”.
8. Abrir o grampo rotativo (7) para a preparação do RondelO e do resto do dispositivo IV.
 Se não for removido todo o ar da sonda, o ar poderá entrar à força no sistema vascular do paciente e provocar uma embolia gasosa.
9. Fechar o grampo rotativo (7).

10. Remover a tampa Prime Stop (11) do dispositivo IV primário RondelO e conectar (10) à porta de acesso IV do paciente.
-  Verificar se existem fugas de líquido antes e durante o procedimento. As fugas podem resultar na perda de esterilidade, líquido e/ou em embolia gasosa. Se houver fuga de produto antes ou durante a utilização, voltar a apertar a conexão com fuga ou repor o produto.
-  Todas as conexões devem ser apertadas manualmente. O aperto excessivo pode provocar fissuras e fugas que poderão resultar numa embolia gasosa e/ou na exposição a perigos biológicos.

Dispositivo IV primário RondelO (DC por cima) – conexão de um dispositivo IV secundário a uma posição de medicamentação a ser utilizada no RondelO

1. Verificar se o grampo no dispositivo IV secundário está fechado antes de conectar.
2. Verificar se o manípulo do RondelO (6) não está alinhado com a posição de medicamentação.
3. Se aplicável, remover a tampa protetora (4) do conector Luer Lock na posição de medicamentação.
4. Remover a tampa do dispositivo IV secundário e conectar ao conector Luer Lock na posição de medicamentação.
5. Repetir o procedimento para cada dispositivo IV secundário sucessivo.

Dispositivo IV primário RondelO (DC por cima) – administrar infusões secundárias com sobreposição automática de fluxo

1. Utilizar a prática de diferencial de altura de cabeça para regular o fluxo da infusão primária ou secundária.
2. Rodar o manípulo do RondelO (6) para a posição de medicamentação e abrir completamente o grampo do dispositivo IV secundário.
3. Regular a velocidade de fluxo da infusão para o paciente ajustando o grampo rotativo (7) do dispositivo IV primário RondelO.

O fluxo do líquido do saco primário tem início automaticamente após a conclusão da infusão IV secundária.

Fluxo entre e após administrações de medicação

1. Rodar o manípulo do RondelO (6) para uma posição de fluxo adjacente.

Desconectar do RondelO

1. Verificar se o manípulo do RondelO (6) não está alinhado com a posição de medicamentação a ser desconectada.
2. Verificar se o grampo no dispositivo IV secundário está fechado, antes de desconectar.
3. Desconectar o dispositivo IV secundário do dispositivo IV primário RondelO.
4. Se aplicável, colocar a tampa no conector Luer Lock na posição de medicamentação do RondelO.

Desconectar o dispositivo IV secundário do paciente

1. Fechar o grampo rotativo (7) do dispositivo IV primário.
2. Desconectar o dispositivo IV da porta de acesso IV do paciente.

7. Armazenamento e eliminação



Manter seco



Marca de manuseamento na embalagem – Frágil



Data de validade



Manter afastado da luz solar direta



Após contacto com sangue, tratar o dispositivo como resíduo de perigo biológico.
Eliminar de acordo com a política do hospital e as regulamentações locais.

1. Yleistä

Käyttötarkoitus: Ensisijainen RondelO-IV-sarja on tarkoitettu erilaisten yleisesti käytettyjen lääketieteellisten nesteiden infusioon/antamiseen.

Käyttöaiheet: Potilaan lääketieteellinen tila, jossa tarvitaan infusioita.

Vasta-aiheet: Kun lääke on annettu suonensisäisesti, sen antamista ei voi perua. Suonensisäisiä lääkkeitä annettaessa ei juuri ole mahdollisuutta pysäyttää injektiota, jos esiintyy haittavaikutuksia tai tapahtuu virhe. Jos suonensisäisiä lääkkeitä annetaan liian nopeasti tai väärin, ne voivat aiheuttaa merkittävää haittaa.

Kohdepotilasryhmät: Yleinen potilasryhmä

Tarkoitetut käyttäjät ja käyttöympäristö: Sairaalan eri osastot, kuten tehohoito, ensiapu ja diagnostiset yksiköt. Laitteen käyttö on rajoitettava ammattilaisille, joilla on koulutus suorittaa tämän laitteen tarkoitusta vastaavia toimenpiteitä.

Lääkintähenkilökunnan vastuu potilasturvallisuudesta: Potilaan pätevän hallinnan varmistamiseksi lääkintähenkilökunnan edellytetään

- reagoivan asianmukaisesti (muuttavan hoitoja tarvittaessa)
- tarkkailevan komplikaatioita ja etsivän vikoja tarvittaessa.

Symbolit: Seuraavia symboleita käytetään ilmaisemaan tärkeitä tietoja käyttöohjeissa, pakauksessa ja tuotteessa.

| | | | |
|--|--|--|--|
| | Huomio | | Lue käyttöohjeet |
| | Lääkinnällinen laite | | Ei sisällä DEHP-yhdisteitä |
| | Valmistaja | | Ei sisällä luonnonkumia (lateksia) |
| | Valmistuspäivä ja -maa | | Älä käytä uudelleen |
| | CE-vaatimustenmukaisuusmerkintä | | Yksittäinen sterili estojärjestelmä. Steriloitu eteenioksidilla |
| | Viimeinen käyttöpäivä | | Älä steriloit uudelleen. |
| | Erän koodi | | Älä käytä, jos pakaus on vaurioitunut |
| | Luettelonumero | | Pidä poissa auringonvalosta |
| | Yksilöivä laitetunniste | | Pidä kuivana |
| | Ei-pyrogeeninen | | Käsittelymerkki pakauksessa – Särkyvä |
| | Guttaa per millilitra | | Käsittelymerkki pakauksessa – Kierrättävä materiaali |
| | Nestesuodatin, huokoskoko 15 mikronia | | Käsittelymerkki pakauksessa – Tämä puoli ylöspäin |
| | Takaiskuventtiili | | |

Lyhennykset

DC – tippakammio

NFV – neulaton venttiili

FLL – Luer Lock, naaras

MLL – Luer Lock, uros

IV-sarja – laskimonsisäinen infusiosarja

2. Varoitukset ja varotoimenpiteet

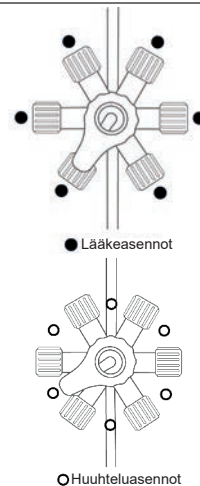
- Tämä laite on suunniteltu ja tarkoitettu vain kertakäyttöä varten. Ei saa autoklaavata, muotoilla udestaan, steriloida udestaan tai käyttää uudestaan. Korkealle lämmölle altistuminen voi aiheuttaa muutoksia laitteen toimivuuteen.
- Ei saa steriloida uudelleen. Lääkinnällisen laitteen vääränlainen käyttö voi aiheuttaa hengenvaarallisten infektioiden mahdollisen levämisen.
- Sarja on vaihdettava 72 tunnin välein.
- Varmista, että ensisijainen infusio soveltuu huuhtelunesteeksi kaikille käytettäville lääkkeille.
- Varmista, että laitteen materiaali soveltuu kaikille käytettäville lääkkeille. Tämä laite sisältää PVC:tä.
- Käytä aseptista tekniikkaa ja noudata sairaalan vakiomennettelytapoja, kun käsitelet tuotetta.
- Reagoi asianmukaisesti ja muuta hoitoa tarvittaessa.
- Tarkkaile komplikaatioita ja etsi vikoja tarvittaessa.
- Tarkista desinfioitu pinta silmämäärisesti mahdollisten halkeamien varalta, joita alkoholille altistuminen on voinut aiheuttaa.
- Vakavista haittataapumista tulee ilmoittaa Sky Medical a.s:lle ja alueen toimivaltaiselle viranomaiselle.
- Tätä laitetta ei ole tarkoitettu verelle, verivalmisteille tai suolistoliuksille.

RondelO-asennot

Valitse haluamasi asento käänämällä kahva. Tuntoaistilla havaittava napsahdus vahvistaa jokaisen asennon aktivoitumisen.

- **Lääkeasennot** – Valittavat lääkeasennot vastaavat RondelO-laitteen Luer Lock -liittimiä. Kun jokin lääkeasento on valittu, RondelO on auki kyseisen Luer Lock -liittimen kohdalla ja suljettu kaikkien muiden Luer Lock -liittimien kohdalla.
- **Huuhteluasennot** – Valittavat huuhteluasennot sijaitsevat lääkeasentojen välissä, mikä mahdollistaa huuhtelun pelkällä ensisijaisella liuoksella ja RondelOn sisäisen huuhtelun.

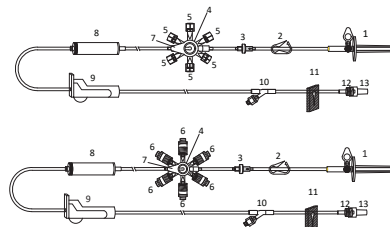
Huomautus: Ensisijainen infusio on käytettäväissä RondelOn kaikissa asennoissa. Samanaikainen huuhtelu ensisijaisella infuusiolla on käytettäväissä oletusarvoisesti kaikissa lääkeasennoissa. Ensisijaisen infusion käytettävyttä hallitaan RondelOn yläpuolella sijaitsevalla sulkimella tai ensisijaisen ja toissijaisen nestepussin välisellä korkeuserrolla.



On erittäin suositeltavaa tutustua ohjeisiin ennen käyttöä.

3. Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio letkussa)

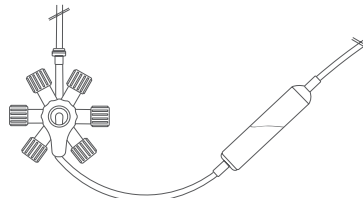
LAITTEEN KUVAUS: *Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio letkussa)* voi koostua erilaisista osista: (1) Ilmastonkanava ja suojakorkki, (2) puristussuljin, (3) takaiskuventtiili, (4) RondelO, jossa on 2, 4 tai 6 lääkeasentoa vastaavissa Luer Lock -liittimissä sekä joko (5) suojakorkki tai (6) neulaton venttiili (NFV), (7) RondelO-kahva, (8) tippakammio, (9) rullasulkija, (10) kolmitieliitin, (11) liukusuljin, (12) Luer Lock, uros (MLL), (13) esitytön pysäytyskorkki, letku, läpikuultavat tai UV-suojatut osat. *Oisia 10 ja 11 ei ole joissakin IV-sarjakokoopanoissa.* Huomautus: Piirokset eivät ole mittakaavassa.



4. Käyttö

Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio letkussa) – esitäytyö

1. Tarkista pakkauksen eheys silmämäärisesti.
-  Tuote on sterili. Älä käytä tuotetta, mikäli pakaus on vahingoittunut tai avattu.
2. Ota ensisijainen RondelO-IV-sarja avaamalla sterili pakaus aseptisella tekniikalla.
3. Mikäli soveltuu, sulje pistokärjen ilmastuskorkki (1).
4. Varmista, että RondelO-kahva (7) on huuhteluasennossa.
5. Sulje ensisijaisen RondelO-IV-sarjan rullasulkija (9).
6. Poista pistokärjen suojakorkki.
-  Pistokärjen paljas pää ei saa koskettaa mitään, jotta se ei kontaminoidu.
7. Työnnä pistokärki infuusioipuksiin/pulloon.
8. Pidä tippakammio (8) kallistettuna ylösosalaisin ja aseta se samalle tasolle RondelOn kanssa. Avaa IV-sarjan rullasulkija (9) ja täytä tippakammio (katso Kuva 1).



Kuva 1. Tippakammion esitäytyö

9. Jatka esitäytämällä loput ensisijaisesta IV-sarjasta.
-  Jos letkusta ei poisteta kaikkea ilmaa, ilma voi joutua potilaan verisuonistoon ja aiheuttaa ilmaembolian.
10. Sulje rullasulkija (8).
11. Poista ensisijaisen RondelO-IV-sarjan esitäytön pysäytyskorkki (13) ja liitä sarja (12) potilaan laskimoporttiin.
-  Tarkista ennen toimenpidettä ja toimenpiteen aikana, että nestettä ei vuoda. Vuodot voivat johtaa steriliiden ja nesteiden menettämiseen ja/tai ilmaemboliaan. Jos tuote vuotaa ennen käyttöä tai käytön aikana, kiristä vuotava liitos tai vaihda tuote.
-  Kiristä kaikki liitännät käsin. Liika kiristäminen voi aiheuttaa halkeamia ja vuotoja, jotka voivat aiheuttaa ilmaembolian ja/tai altistumisen biologisille vaaratekijöille.

Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio letkussa) – toissijaisen IV-sarjan liittäminen RondelOssaan käytettyyn lääkeasentoon

1. Varmista ennen liittämistä, että toissijaisen IV-sarjan suljin on suljettu.
2. Varmista, että RondelO-kahva (7) ei ole käännetty lääkeasentoon.
3. Mikäli soveltuu, poista suojakorkki (5) lääkeasennon Luer Lock -liittimestä.
4. Poista toissijaisen IV-sarjan korkki ja liitä sarja lääkeasennon Luer Lock -liittimeen.
5. Toista toimenpide kaikkien muiden toissijaisen IV-sarjojen kohdalla.

Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio letkussa) – toissijaisen infuusiodien antaminen

1. Sulje ensisijaisen RondelO-IV-sarjan puristussuljin (2) RondelOn yläpuolella.
2. Käännä RondelO-kahva (7) lääkeasentoon ja avaa toissijaisen IV-sarjan suljin.
3. Aloita potilaan infuusio ja sääädä sitä säätämällä ensisijaisen RondelO-IV-sarjan rullasulkijaa (9).
4. Sulje toissijaisen IV-sarjan suljin, kun lääke on annettu.

Huuhtelu lääkkeiden annon väliä ja jälkeen

1. Käännä RondelO-kahva (7) viereiseen huuhteluasentoon.
2. Avaa puristussuljin (2) RondelOn yläpuolella ja suorita huuhtelu.

Irrottaminen RondelOsta

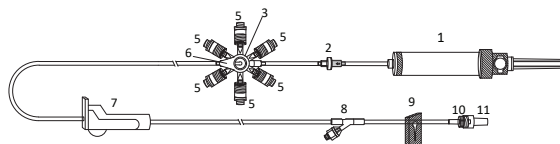
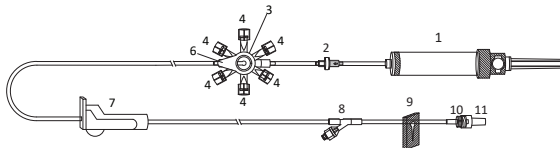
1. Varmista, että RondelO-kahva (7) ei ole käännetty irrotettavaan lääkeasentoon.
2. Varmista ennen irrottamista, että toissijaisen IV-sarjan suljin on suljettu.
3. Irrota toissijainen IV-sarja RondelOsta.
4. Mikäli soveltuu, sulje RondelOn lääkeasennon Luer Lock -liittimen korkki.

Ensisijaisen RondelO-IV-sarjan irrottaminen potilaasta

1. Sulje ensisijaisen IV-sarjan rullasulkija (9).
2. Irrota IV-sarja potilaan laskimoportista.

5. Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio yläosassa)

LAITTEEN KUVAUS: *Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio yläosassa) voi koostua erilaisista osista:* (1) Ilmastonkana ja suojakorkki integroituna tippakammioon, (2) takaiskuventtiili, (3) RondelO, jossa on 6 tai 4 lääkeasentoa vastaan avissa Luer Lock -liittimissä sekä joko (4) suojakorkki tai (5) neulaton venttiili (NFV), (6) RondelO-kahva, (7) rullasulkija, (8) kolmitieliitin, (9) liukusuljin, (10) Luer Lock, uros (MLL), (11) esitäytön pysäytyskorkki, letku. Läpikuultavat tai UV-suojatut osat. Osia 8 ja 9 ei ole joissakin IV-sarjakokoonpanoissa. Huomautus: Piirrokset eivät ole mittakaavassa.



6. Käyttö

Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio yläosassa) – esitäyttö

1. Ota ensisijainen RondelO-IV-sarja avaamalla sterili pakkaus.
 Tuote on sterili. Älä käytä tuotetta, mikäli pakaus on vahingoittunut tai avattu.
2. Mikäli soveltuu, sulje pistokärjen ilmastonkorkki (1).
3. Varmista, että RondelO-kahva (6) on huuhteluasennossa.
4. Sulje ensisijaisen RondelO-IV-sarjan rullasulkija (7).
5. Poista pistokärjen suojakorkki.
 Pistokärjen paljas pää ei saa koskettaa mitään, jotta se ei kontaminoidu.
6. Työnnä pistokärki infuusiopussiin/pulloon.
7. Esitäytä tippakammio (1) puristelemalla.
8. Esitäytä RondelO ja IV-sarjan loppuosa avaamalla rullasulkija (7).
 Jos letkusta ei poisteta kaikkea ilmaa, ilma voi joutua potilaan verisuonistoon ja aiheuttaa ilmaembolian.
9. Sulje rullasulkija (7).
10. Poista ensisijaisen IV-sarjan esitäytön pysäytyskorkki (11) ja liitä sarja (10) potilaan laskimoporttiin.
 Tarkista ennen toimenpidettä ja toimenpiteen aikana, että nestettä ei vuoda. Vuodot voivat johtaa steriiliin ja nesteiden menettämiseen ja/tai ilmaemboliaan. Jos tuote vuotaa ennen käytöä tai käytön aikana, kiristä vuotava liitos tai vahida tuote.
11. Kiristä kaikki liittännät käsin. Liika kiristäminen voi aiheuttaa halkeamia ja vuotoja, jotka voivat aiheuttaa ilmaembolian ja/tai altistumisen biologisille vaaratekijöille.

Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio yläosassa) – toissijaisen IV-sarjan liittäminen RondelOssa käytettyyn lääkeasentoon

1. Varmista ennen liittämistä, että toissijaisen IV-sarjan suljin on suljettu.
2. Varmista, että RondelO-kahvaa (6) ei ole käännetty lääkeasentoon.
3. Mikäli soveltuu, poista suojakorkki (4) lääkeasennon Luer Lock -liittimestä.
4. Poista toissijaisen IV-sarjan korkki ja liitä sarja lääkeasennon Luer Lock -liittimeen.
5. Toista toimenpide kaikkien muiden toissijaisten IV-sarjojen kohdalla.

Ensisijainen RondelO-IV-sarja (tippakammio yläosassa) – toissijaisten infuusioiden antaminen ja automaattisesti huuhteluun siirtyminen

1. Hyödynnä ensisijaisen ja toissijaisen nestepussin välistä korkeuseroa virtauksen säätelystä ensisijaisesta tai toissijaisesta infuusiosta.
2. Käännä RondelO-kahva (6) lääkeasentoon ja avaa toissijaisen IV-sarjan suljin kokonaan.
3. Sääädä infuusion virtausnopeutta potilaaseen sääätämällä ensisijaisen RondelO-IV-sarjan rullasulkijaa (7).

Ensisijaisen pussin huuhtelunesteeseen siirrytään automaattisesti toissijaisen infuusion päättyy.

Huuhtelu lääkkeiden annon välissä ja jälkeen

1. Käännä RondelO-kahva (6) viereiseen huuhtelusentoon.

Irrottaminen RondelOsta

1. Varmista, että RondelO-kahvaa (6) ei ole käännetty irrotettavaan lääkeasentoon.
2. Varmista ennen irrottamista, että toissijaisen IV-sarjan suljin on suljettu.
3. Irrota toissijainen IV-sarja ensisijaisesta RondelO-IV-sarjasta.
4. Mikäli soveltuu, sulje RondelOn lääkeasennon Luer Lock -liittimen korkki.

Ensisijaisen RondelO-IV-sarjan irrottaminen potilaasta

1. Sulje ensisijaisen IV-sarjan rullasulkija (7).
2. Irrota IV-sarja potilaan laskimoportista.

7. Säilytys ja hävittäminen



Pidä kuivana



Käsittelymerkki pakkauksessa – SärkyväÄ



Viimeinen käyttöpäivä



Pidä poissa auringonvalosta



Kun laite on ollut kosketuksissa veren kanssa, käsitlele sitä biologisesti vaarallisenä jätteenä. Hävitä sairaalan käytäntöjen ja paikallisten määräysten mukaisesti.

1. Všeobecné informácie

Plánovaný účel: Primárna IV súprava RondelO je určená na infúziu/podanie rôznych bežne používaných tekutých liekov.

Indikácie: Ochorenie pacienta, ktoré si vyžaduje infúziu.

Kontraindikácie: Intravenózny liek nemožno po podaní získať späť. Pri podávaní IV liekov existuje len minimálna možnosť zastaviť podávanie injekcie v prípade nežiaducej reakcie alebo chyby. Ak sa IV lieky podávajú príliš rýchlo alebo nesprávne, môžu spôsobiť značnú ujmu.

Cieľové skupiny pacientov: Všeobecná populácia pacientov

Plánovaní používateľa a prostredie: Rôzne nemocničné oddelenia, ako je oddelenie intenzívnej starostlivosti, urgentného príjmu a diagnostické jednotky. Pomôcku by mal používať špecialista zaškolený na vykonanie postupu, na ktorý je určená.

Zodpovednosť zdravotníckeho personálu za bezpečnosť pacienta: V záujme kompetentného manažmentu pacienta je zdravotnícky personál povinný:

- adekvátne reagovať (podľa potreby upraviť liečbu)
- sledovať výskyt komplikácií a podľa potreby ich riešiť

Symboly: Nasledujúce symboly sa používajú na označenie dôležitých informácií v návode na použitie, na obale a na produkte.

| | | | |
|--|---|--|---|
| | Výstraha | | Preštudujte si návod na použitie |
| | Zdravotnícka pomôcka | | Neobsahuje DEHP |
| | Výrobca | | Bez obsahu a prítomnosti prírodnej gumy latex |
| | Dátum a krajina výroby | | Nepoužívajte opakovane |
| | CE označenie zhody 1936 | | Systém jednej sterilnej bariéry Sterilizované etylénoxidom |
| | Použiteľné do | | Nesterilizujte opakovane |
| | Kód šarže | | Nepoužívajte, ak je obal poškodený |
| | Katalógové číslo | | Chráňte pred slnečným svetlom |
| | Jedinečný identifikátor pomôcky | | Udržiavajte v suchu |
| | Nepyrogénne | | Označenie spôsobu manipulácie na obale – krehké |
| | Kvapky na mililiter | | Označenie spôsobu manipulácie na obale – recyklovateľný materiál |
| | Kvapalinový filter s veľkosťou pórov 15 mikrónov | | Označenie spôsobu manipulácie na obale – touto stranou nahor |
| | Jednosmerný ventil | | |

Skratky

DC – odkvapkávacia komora

NFV – bezihlový ventil

FLL – samičí konektor typu luer lock

MLL – samičí konektor typu luer lock

IV súprava – intravenózna infúzna súprava

2. Varovania a opatrenia

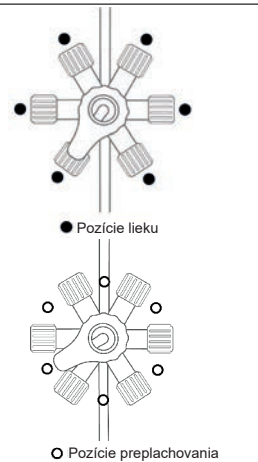
- Pomôcka je navrhnutá a určená len na jedno použitie. Je zakázané sterilizovať pomôcku v autokláve, meniť jej tvar, opakovane ju sterilizovať a používať. Vystavenie vyskej teplote môže spôsobiť zmeny funkčnosti pomôcky.
- Nesterilizujte opakovane. Nevhodné opakované použitie zdravotníckej pomôcky môže viesť k potenciálnemu šíreniu života nebezpečných infekcií.
- Súpravy sa majú meniť každých 72 hodín.
- Uistite sa, že primárna infúzia je vhodná ako oplachovacia tekutina pre všetky lieky, ktoré sa použijú.
- Skontrolujte, či je materiál pomôcky vhodný pre všetky lieky, ktoré sa použijú. Táto pomôcka obsahuje PVC.
- Pri manipulácii s produkтом používajte aseptickú techniku a postupujte podľa štandardných prevádzkových postupov nemocnice.
- Reagujte adekvátnie a podľa potreby liečbu upravte.
- Sledujte výskyt komplikácií a podľa potreby ich vyriešte.
- Vizuálne skontrolujte dezinfikovaný povrch, či v dôsledku kontaktu s alkoholom neobsahuje praskliny.
- Závažné nežiaduce udalosti sa majú hlásiť spoločnosti Sky Medical a.s. a príslušnému kompetentnému orgánu.
- Táto pomôcka nie je určená pre krv alebo krvné produkty alebo enterálne roztoky.

Pozície pomôcky RondelO

Otáčaním rukoväte vyberte plánovanú pozíciu. Každá pozícia je overená hmatovým kliknutím.

- **Pozície lieku** – voliteľné pozície lieku zodpovedajú konektorom luer lock na pomôcke RondelO. Po výbere pozície lieku je zodpovedajúci konektor luer lock na pomôcke RondelO otvorený a všetky ostatné konektory luer lock sú zatvorené.
- **Pozície preplachovania** – voliteľné pozície preplachovania sú umiestnené medzi pozíciami lieku, aby sa zaistilo výlučné prúdenie primárnej infúzie a opláchnutie pomôcky RondelO zvnútra.

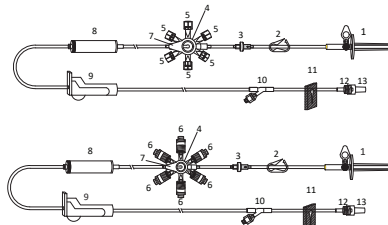
Poznámka: Primárna infúzia je k dispozícii vo všetkých pozících pomôcky RondelO. Súbežné preplachovanie z primárnej infúzie je štandardne k dispozícii vo všetkých pozících lieku. Dostupnosť primárnej infúzie sa ovláda pomocou svorky nad pomôckou RondelO alebo rozdielu vo výške hlavy.



Pred použitím sa dôsledne odporúča preštudovať si návod.

3. Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora v linke)

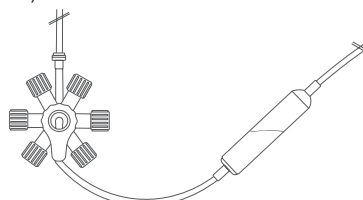
OPIS POMÔCKY: Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora v linke) sa môže skladáť z rôznych častí: (1) spojovací port s odvzdušnením s ochranným krytom, (2) upínacia svorka, (3) jednosmerný ventil, (4) pomôcka RondelO s 2, 4, alebo 6 pozíciami lieku na zodpovedajúcim konektore luer lock bud' s (5) ochranným uzáverom, alebo (6) bezihlovým ventilom (NFV), (7) rukoväť pomôcky RondelO, (8) odkvapkávacia komora, (9) valčeková svorka, (10) konektor Y, (11) posuvná svorka, (12) samičí konektor luer lock (MLL), (13) zastavovací uzáver, hadička, prieľadné časti alebo časti s UV ochranou. Časti 10 a 11 nie sú v niektorých konfiguráciach IV súpravy prítomné. Poznámka: Nákresy nezodpovedajú skutočnej veľkosti.



4. Použitie

Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora v linke) – príprava

1. Vizuálne skontrolujte celistvosť obalu.
- ⚠️ Produkt je sterilný, nepoužívajte, ak je obal poškodený alebo otvorený.
2. Pomocou aseptickej techniky otvorte sterilný obal, aby ste získali prístup k primárnej IV súprave RondelO.
3. Ak je to vhodné, zavorte odvzdušňovací uzáver na spojovacom porte (1).
4. Skontrolujte, či je rukoväť súpravy RondelO v pozícii preplachovania.
5. Uzavrite valčekovú svorku (9) na primárnej IV súprave RondelO.
6. Zo špičky spojovacieho portu odstráňte ochranný kryt.
⚠️ Odhalená špička spojovacieho portu by nemala prísť s ničím do kontaktu, inak môže byť kontaminovaná.
7. Prepichnite vrecúško/nádobu s infúziou.
8. Odkvapkávaciu komoru (8) držte v obrátenej polohe a umiestnite ju do rovnakej úrovne ako súpravu RondelO, otvorte valčekovú svorku (9) IV súpravy a napľňte odkvapkávaciu komoru, ako je znázornené na (obr. 1).



Obr. 1 Príprava odkvapkávacej komory

9. Pokračujte v príprave zvyšnej časti primárnej IV súpravy.
⚠️ Ak sa z hadičky neodstráni všetok vzduch, vzduch sa môže dostať do cievneho systému pacienta a spôsobiť vzduchovú embóliu.
10. Zavorte valčekovú svorku (8).
11. Odstráňte zastavovací uzáver (13) primárnej IV súpravy RondelO a spojte ju (12) s prístupovým IV portom pacienta.
⚠️ Pred postupom a počas neho sledujte, či kvapalina neuniká. Únik kvapaliny môže viesť k strate sterility a kvapalinovej a/alebo vzduchovej embólie. Ak produkt pred použitím alebo počas použitia uniká, znova dotiahnite presahujúci spoj alebo vymenite produkt.
- ⚠️ Všetky spoje by ste mali dotiahnuť prstami. Nadmerné dotiahnutie môže viesť k vzniku prasklín a úniku tekutiny, čo môže spôsobiť vzduchovú embóliu alebo expozíciu biologickým nebezpečenstvám.

Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora v linke) – sekundárnu IV súpravu spojte s pozíciou lieku na súprave RondelO, ktorá bude použitá.

1. Pred spojením skontrolujte, či je svorka sekundárnej IV súpravy uzavretá.
2. Skontrolujte, či rukoväť súpravy RondelO (7) nie je zarovno s pozíciou lieku.
3. Ak je to vhodné, v pozícii lieku odstráňte z konektora luer lock ochranný uzáver (5).
4. Odstráňte uzáver zo sekundárnej IV súpravy a spojte ju s konektorom luer lock v pozícii lieku.
5. Postup zopakujte pri každej ďalšej sekundárnej IV súprave.

Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora v linke) – podávanie sekundárnych infúzií

1. Zavorte upínaciu svorku (2) primárnej IV súpravy RondelO nad pomôckou RondelO.
2. Rukoväť súpravy RondelO (7) otočte do pozície lieku a otvorte svorku na sekundárnej IV súprave.
3. Prispôsobte valčekovú svorku (9) na primárnej IV súprave RondelO, aby ste začali pacientovi podávať infúziu a regulovali ju.
4. Po podaní lieku zavorte svorku na sekundárnej IV súprave.

Preplachovanie medzi podaním lieku a po ňom

1. Rukoväť súpravy RondelO (7) otočte do prilahlej preplachovacej pozície.
2. Otvorte upínaciu svorku (2) nad súpravou RondelO a prepláchnite.

Odpojenie od súpravy RondelO

1. Skontrolujte, či rukoväť súpravy RondelO (7) nie je zarovno s pozíciovou lieku, ktorá sa má odpojiť.
2. Pred odpojením skontrolujte, či je svorka sekundárnej IV súpravy uzavretá.
3. Odpojte sekundárnu IV súpravu od súpravy RondelO.
4. Ak je to vhodné, v pozícii lieku na súprave RondelO uzavrite konektor luer lock.

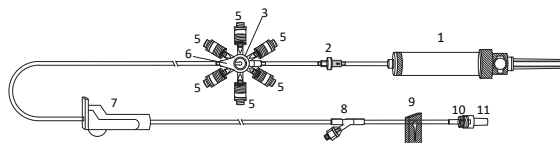
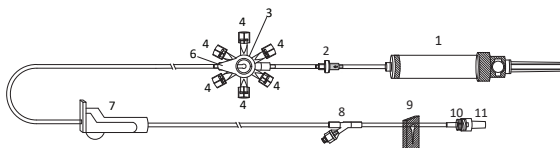
Odpojte primárnu IV súpravu RondelO z tela pacienta.

1. Uzavrite valčekovú svorku (9) na primárnej IV súprave.
2. Odpojte IV súpravu z prístupového IV portu pacienta.

5. Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora hore)

OPIS POMÔCKY: *Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora v hore)* sa môže skladať z rôznych časťí: (1) spojovací port s odvzdušnením s ochranným krytom spojeným s odkvapkávacou komorou, (2) jednosmerný ventil, (3) pomôcka RondelO s 2, 4 alebo 6 pozíciami lieku na zodpovedajúcich konektorech luer lock bud' s (4) ochranným uzáverom, alebo (5) bezihlovým ventilom (NFV), (6) rukoväť pomôcky RondelO, (7) valčeková svorka (8) konektor Y, (9) posuvná svorka, (10) samčí konektor luer lock (MLL), (11) zastavovaci uzáver, hadička. Transparentné časti alebo časti s UV ochranou. Časti 8 a 9 nie sú v niektorých konfiguráciách IV súpravy prítomné.

Poznámka: Nákresy nezodpovedajú skutočnej veľkosti.



6. Použitie

Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora hore) – príprava

1. Otvorte sterilný obal, aby ste získali prístup k primárnej IV súprave RondelO.
 Produkt je sterilný, nepoužívajte, ak je obal poškodený alebo otvorený.
2. Ak je to vhodné, zatvorte odvzdušňovací uzáver na spojovacom porte (1).
3. Skontrolujte, či je rukoväť súpravy RondelO (6) v pozícii preplachovania.
4. Uzavrite valčekovú svorku (7) na primárnej IV súprave RondelO.
5. Zo špičky spojovacieho portu odstráňte ochranný kryt.
 Odhalená špička spojovacieho portu by nemala prísť s ničím do kontaktu, inak môže byť kontaminovaná.
6. Prepichnite vrecúško/nádobu s infúziou.
7. Odkvapkávaciu komoru (1) pripriavte technikou stláčania a uvoľňovania.
8. Otvorte valčekovú svorku (7), aby ste pripravili pomôcku RondelO a zvyšnú časť IV súpravy.
 Ak sa z hadičky neodstráni všetok vzduch, vzduch sa môže dostať do cievneho systému pacienta a spôsobiť vzduchovú emboliu.
9. Zatvorte valčekovú svorku (7).

10. Odstráňte zastavovací uzáver (11) primárnej IV súpravy a spojte ju (10) s prístupovým IV portom pacienta.
-  Pred postupom a počas neho sledujte, či kvapalina neuniká. Únik kvapaliny môže viesť k stratě sterility a kvapalinovej a/alebo vzduchovej embólie. Ak produkt pred použitím alebo počas použitia uniká, znova dotiahnite presahujúci spoj alebo vymeňte produkt.
-  Všetky spoje by ste mali dotiahnuť prstami. Nadmerné dotiahnutie môže viesť k vzniku prasklín a úniku tekutiny, čo môže spôsobiť vzduchovú embóliu alebo expozíciu biologickým nebezpečenstvám.

Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora hore) – spojenie sekundárnej IV súpravy s pozíciovou lieku, ktorá sa použije so súpravou RondelO.

1. Pred spojením skontrolujte, či je svorka sekundárnej IV súpravy uzavretá.
2. Skontrolujte, či rukoväť súpravy RondelO (6) nie je zarovno s pozíciovou lieku.
3. Ak je to vhodné, v pozícii lieku odstráňte z konektora luer lock ochranný uzáver (4).
4. Odstráňte uzáver zo sekundárnej IV súpravy a spojte ju s konektorom luer lock v pozícii lieku.
5. Postup zopakujte pri každej ďalšej sekundárnej IV súprave.

Primárna IV súprava RondelO (odkvapkávacia komora hore) – podajte sekundárne infúzie s následným automatickým preplachovaním

1. Na regulovanie prietoku primárnej alebo sekundárnej infúzie použite rozdiel vo výške hlavy.
2. Rukoväť súpravy RondelO (6) otočte do pozície lieku a úplne otvorte svorku na sekundárnej IV súprave.
3. Regulujte rýchlosť prúdenia infúzie do tela pacienta prispôsobením valčekovej svorky (7) primárnej IV súpravy RondelO.

Po dokončení sekundárnej IV infúzie sa automaticky použije oplachovacia kvapalina z primárneho vrecúška.

Preplachovanie medzi podaním lieku a po ňom

1. Rukoväť súpravy RondelO (6) otočte do príľahlej preplachovacej pozície.

Odpojenie od súpravy RondelO

1. Skontrolujte, či rukoväť súpravy RondelO (6) nie je zarovno s pozíciovou lieku, ktorá sa má odpojiť.
2. Pred odpojením skontrolujte, či je svorka sekundárnej IV súpravy uzavretá.
3. Odpojte sekundárnu IV súpravu od primárnej IV súpravy RondelO.
4. Ak je to vhodné, v pozícii lieku na súprave RondelO uzavrite konektor luer lock.

Odpojte primárnu IV súpravu RondelO z tela pacienta.

1. Uzavrite valčekovú svorku (7) na primárnej IV súprave.
2. Odpojte IV súpravu z prístupového IV portu pacienta.

7. Skladovanie a likvidácia



Udržiavajte v suchu



Označenie spôsobu manipulácie na obale – krehké



Použiteľné do



Chráňte pred slnečným svetlom



Po kontakte s krvou zaobchádzajte s pomôckou ako s biologicky nebezpečným odpadom. Zlikvidujte v súlade s nemocničnými zásadami a miestnymi predpismi.

1. מידע כללי

מטרה מייעדת: **ערכות IV בסיסית של RondelO™** מיועד לעירוי/מתן של נזולים רפואיים נפרדים שונים.

אנטיקיציות: מצב רפואי של החולה הוקף ליעור. התווות הנדרש: לאחר מתן תרופה תוך ורידית, לא ניתן לאחזר אותה. בעת מתן תרופות IV, יש מעט מאוד הזדמנות לעוזר וריקה אם מתרכה תגונגה שלילית או שנאה. תרופת IV, אם ניתנת מהר מדי או בצורה שנייה, עלולה לגרום נזק ממשוער.

קבוצות יעד של מטופלים: אוכלוסיית החולים הכללית

משתמשים מיעודיים וסבבה: מחלקות שונות בתמיון רפואי נמרץ, חרדי מיעון וחירות אבחון. השימוש במצב רפואי צריך להיות מוגבל למונחה שהקשר לבצע את ההלכים שבעורם מכיר וה מועצה.

אחריות הצעות הרפואית לבתיות המטופל: על מנת לנצל מטופל בצורה מושכרת, הצעות הרפואית נדרש:

-elogging כראוי (להתאים טיפולים לפי הצווך)

- להבונן בסיבוכים ולפתור תקלות לפי הצורך

סמלים: הסמלים הבאים משמשים למידע חשוב בהוראות השימוש, על האריזה ועל המוצח

| | | |
|--|--|---|
| יעין בהוראות השימוש | | זהירות |
| לא DEHP | | מכשור רפואי |
| אין מכיל, ואין נוכחות, לטקס גומי טבעי | | צראן |
| אין לעשوت שימוש חזר | | תאזריך וארץ ייצור |
| מערכת מחוסמת סטרילית אחת. מעוקר באמצעות תחומנות אתלן | | טו CE של תאיום |
| אין לעקר מחדש | | עד תאזריך שימוש |
| אין להשתמש אם האריה פגומה | | קוד אצווה |
| הרחק מאור השמש | | מספר קטלוגי |
| שמור יבש | | מזהה מכשיר ייחודי |
| סימון טיפול על האריהה – שביר | | לא פירוגני |
| סימון טיפול על האריהה – חומר ניתן למינוחור | | טיפולות למ"ל |
| סימון טיפול על האריהה – הצד זהה כלפי מעלה | | מנסן נזלי בעל גודל נקוביות של 15 מיקרון |
| | | |
| | | |
| | | שסתומים חד כיווני |
| | | קייזורי מילימטרים |
| NFV - שסתום ללא מחטifs | | תא טפטוף - DC |
| MLL - מנעלן לאיר זכר | | FLL - נעלת לאיר נקבה |
| סט IV - סט עירוי תוך ורידתי | | |

2. אזהרות ואמצעי זהירות

המכשיר מיועד ומוגדר לשימוש חד פעמי בלבד. אין לבצע חיטאה, לעצב מחדש, לעקם מחדש או לעשות שימוש חוזה חישפה להומוגנזה עלולה לגרום לשינויים בפונקציונליות המכשיר.

אנו לעקר חדש. שימוש חורר לא נכוון במכשיר הרפואי עלול להוביל להתקפות פוטנציאליות של זיהומיים מסכני חיים.

יש להחליק ספירים כל 27 שעות.

ואו שההריר הריאשוני מתחייב לנחל שטיפה לכל התרופות ששימושה.

ואו שהחומר הממשיר מתחייב לנחל שטיפה לכל התרופות ששימושה. התקן זה מכיל PVC.

השתמש בטכנית אספטיית וועל לפני ההליך הטעבולי הסטנדרטיים של בית החולים בעת הטיפול במוצה להגיג בהתאם ולהתאים טיפולם, לפי הצורך.

שימוש לב ללבובים ופתחו בעיתוי לפי הצורך.

בדוק וחושף את המשטח שעבר חיטוי לאיתור סדקים אפשריים עקב חישפה לאלאכוהול.

יש לדוח על תופעה לוואי חמורתה - L. Sky Medical a.s. ולרשوت המוסמכת הרלוונטייה.

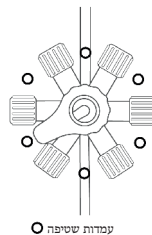
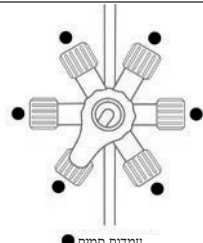
מכשיר זה אינו מיועד לדם או לתמיסות אנטרוליטיות.

RondelO עדמות

סובב את הדיזית כדי לבחור את המיקום המיעוד. כל מיקום מאומת על ידי לחיצה הפעיטה.

- מיקומי תרופה – תנוחות סטטוס נינגרת לחיבור תואמות למחברי מנעל לואר של מכשיר RondelO. כאשר נבחר מיקום תרופה אחר, RondelO(ptoch) במחבר מנעל לואר המתאים, וסגור בכל מחברי מנעל לואר האחרים.
- עדמות שטיפה – עדמות שטיפה לחיבור מומקמתה בין עדמות התרופה כדי לאפשר עירוי וראשוני לשוטף ולטוטוף את ה-RondelO באופן פנימי בלבד.

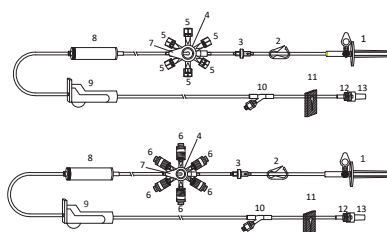
הערה: עירוי וראשוני זמינים בכל עדמות RondelO. שטיפה מקבילת מעירוי ראשוני זמין כבירותת מחדל בכל עדמות התרופה. הזמינות של עירוי וראשוני נשلت על ידי המהדק שמעל ה-RondelO או הדיפרנציאל הנבואה.



וממלץ מאד לעין בהרואות לפני השימוש.

3. בסיסי-IV-sett (DC) RondelO (בשורה)

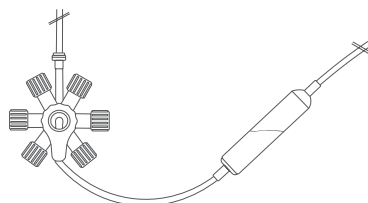
תיאור המכשיר: ערכת IV בסיסית של RondelO (DC בשורה) עשוי להיות מורכב מרכיבים שונים: (1) ספיקת מואורר עם כיסוי מגן, (2) מהדק צביטה, (3) שסתום חד-כיווני, (4) עם 4, 2, או 6, מיקומי תרופה במחבר לואר מתאים עם מכסה מגן (5), או (6) שסתומים ללא מחת (7) (RondelO, (8) יידית (NFV), (9) מהדק רולן, (10) (11) מהדק החלקה, (12) (13) רכיבים מוגנים מפני UV. רכיבים 10 ו-11 אינם קיימים בחלק מתחזורת IV. הערה: החזירים אינם בקונג' מדיה.



4. מבצע

RondelO בסיסי-IV סט DC בשורה) - חחול

- .1 בודק חוויתת את תקינות הארירוא.
- .2 המוצר סטרילרי, אין להשתמש אם האיריה פגומה או פתוחה.
- .3 בטכנית אספטיית, פתח את האיריה הסטרילית כדי לנשח לטס IV הבסיסי של O.RondelO.
- .4 כאשר ישין, סגור את מכסה האוורור על השפץ (1).
- .5 ודאי דיתת ה-7 (RondelO) נמצאת בUMB שטפה.
- .6 סגור את מודק הנגילה (9) של ערכת ה-IV הראשית של O.RondelO.
- .7 סדר את כסיה והמנע מקצה האוורור.
- .8 קצה החוד החשוף לא ממור לבוא במנע עם שם דבה, אחרת הוא עלול להזוזם. דזוק את שקיית/מיכל העירום.
- .9 החוק את תא הטפטוף (8) מושת הפוך וממקם אותו באוורה ורמה כמו O.RondelO, פתח את מודק הרולר (9) של ערכת ה-IV ומלא את תא הטפטוף כמו ב-(אייר 1).



אייר 1. חחול של תא הטפטוף

- .9 המשך לקדמי את שאר ערכות IV הראשונית.
- .10 אם לא יוסר כל האוורור מוחצינה, אוורור עלול להידחף לתוך מערכת כלי הדם של המטופל ולגרום לתסחיף אוויה. סגור את מודק הרולר (8).
- .11 הסר את מכסה המעצור הראשי (13) של ערכת IV הראשי של O.RondelO והבר אותו (12) ליציאת הגישה ל-IV של המטופל.
- .12 בדוק אם יש דיליפת נוזלים לפניהם ובמהלך ההליך. דיליפות עלולות לזרום לאובדן סטריליות, נוזלים ו/או תסחיף אוויה. אם מוצער דולף לפניהם או במהלך השימוש, הדקו מחדש את החיבור הדולף או החליפו את המוצר יש להדק באופן עצמאי את כל החיבורים. הבדיקה עלול לגרום לדלקים ולולדיפות שעזלוים לגורם לתסחיף אוורור ו/או חסיפה לסכנות ביולוגיות.

RondelO ראשי IV סט DC בשורה) - חבר ערכת IV משני למצב התוropaה לשימוש על O

- .1 ודאי שהמקען בטס IV המשני נגuro לפני החיבור.
- .2 ודאי דיתת ה-7 (RondelO) אינה מיוישרת עם מקום התוropaה.
- .3 אם רלוונטי, הסר את מכסה המגן (5) מחיבור Luer lock במקומות התוropaה.
- .4 הסר את המכסה מסט IV המשני לחברו למחבר Luer lock במקומות התוropaה.
- .5 חזור על ההליך עבור כל סט IV משני עוקב.

RondelO בסיסי-IV סט DC (בשורה) - מתן עירוי משני

- .1 סגור את מודק הצביטה (2) על סט IV הראשי מעל ה-7 (RondelO) למצב התוropaה ופתח את המודק בטס IV המשני.
- .2 סובב את דיתת (7) על סט IV הראשוני של O.RondelO כדי להתחילה ולוזמת עירוי למטופל.
- .3 כוונן את מודק הרולר (9) על סט IV הראשוני של O.RondelO כדי להתחילה ולוזמת עירוי למטופל.
- .4 סגור את המודק על סט IV המשני לאחר השלמת מתן התוropaה.

שילוב בין ואחרי מותן תרופה

- .1. סובב את ידיית (7) (RondelO) למצב הדחה סמוך.
- .2.فتح את מהדק העביטה (2) מעל RondelO ושתו.

התנק מיה-RondelO

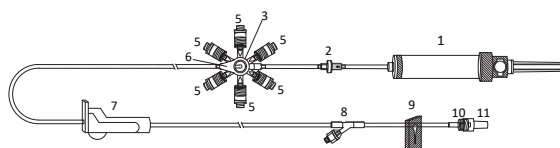
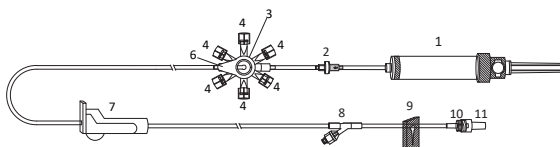
- .1.ודא כי ידיית (7) (RondelO) אינה מושרת עם מקום התרופה שיש לנתק.
- .2.ודא שההמק בסט IV המשני נגרר לפני הניתוק.
- .3.נתק את סט IV המשני מה-RondelO.
- .4.אם רלוונטי, יש לסגור את מהחבר במקומות התרופה של RondelO.

נתק את סט IV הריאשו של RondelO מהמטופל

- .1.סגור את מהדק הרולר (9) על סט IV הריאשו.
- .2.נתק את ערכת ה-IV מיציאת הגישה ל-IV של המטופל.

5. סט IV ראשי של RondelO (DC למעלה)

תיירור המכשיר: סט IV ראשי של RondelO (DC למעלה) עשוי להיות מרכיבים שונים: (1) ספיק מאורר עם כיסוי מגן משולב עם תא טפטוף, (2) שסתום דוד כווגן, (3) (4, 2 ס"מ או 6 ס"מ, מיקום תרופה במחבירים, עם (4) מכסה מגן, או (5) שסתום ללא מהחס (NFV), (6) RondelO (7) ידיית, (8) מהדק רולר, (9) (Y, (10) מהדק החלקה, (10) מנעל לאור זכר או (11) (MLL), (11) כובע עזרה אנטגון, צינורות, וכיבים שkopפים או מוגנים UV. רכיבים 8-11 אינם קיימים בהקל מתחנות IV. הערה: האניריים אינם בקנה מידה.



6. מבצע

סט IV ראשי של RondelO (DC למעלה) – תחול

- .1.פתח את האזינה הסטרילית כדי לנחת לסט IV הראשי של RondelO.
- .2.המוחץ סטרילי, אין להשתמש אם האזינה פגומה או פתוחה.
- .3.כasher ישים, סור את מכסה האוורור על השפין (1).
- .4.ודא כי ידיית (6-ה) (RondelO) (נמצאת במצב שטפה).
- .5.סגור את מהדק הגלילה (7) של ערכת IV הראשית של RondelO.
- .6.הסר את כיסוי המגן מקצת הדוקן.
- .7.קצת החוד החשוף לא אמרו לבוא במניע עם שם דבב, אחרת הוא עלול להזדהם.
- .8.זוקר את שקיית/מייל העיריה.
- .9.הקיפו את תא הטפטוף (1) בטכנית סחיטה וחומרה.
- .10.פתח את מהדק הרולר (7) כדי לקדם את RondelO ואת שאר ערכות IV.
- .11.אם לא יוסר כל האוורור מהצינור, אוור עלול להזחיף לתוך מערכת כל הדם של המטופל ולגרום לתסחיף אוויה. סגור את מהדק הרולר (7).

הסר את מכסה המעוצר הראשי (11) של ערכת IV הראשי וחבר אותו (10) ליציאת הגישה ל-IV של המטופל.

בדוק אם יש דליפת נחלים לפני ובמהלך ההליך. דליפות עלולות לגרום לאובדן סטריליות, נחלים / או תסחיף אוויה אם מוצר דולף לפניו או במהלך השימוש,דקן מחוש את החיבור הדוחף או חקלוף את המזגה יש להדק באכבע את כל החיבורים. הדיק יתר עלול לנגרם לסתיקות שלולים לנגרם לתסחיף אויר ו/או חשיפה לסכנות ביולוגיות.



RondelO IV-IV ראיי RondelO - סט DC (בחלק העליון) - חיבור ערכת IV משני למצב רפואי לשימוש עם

.1. דוד שמהדק בסט IV המשני שנור לפניו החיבורו

.2. ודאי כי דיתת (RondelO) (6) אינה מיוורת עם מיקום התוופה.

.3. אם רלוונטי, הסר את מכסה המגן (4) ממחבר Luer Lock במקומות התוופה.

.4. הסר את המכסה מסט IV והמשני והבר אותו למחרר Luer Lock במקומות התוופה.

.5. חזרו על התהליך עבור כל סט IV משני עוקב.

RondelO IV-IV ראיי סט DC (למעלה) - מתן עירוי משניים עם השתלתה על שיטפה אוטומטית

- .1. השימוש בתרגול הפרשי גובה הראש כדי לווסת את הזורמה מעירוי ראשוני או משני.
- .2. סובב את דיתת (RondelO) (6) למצב רפואי ופתח את המהדק מלפנים על סט IV המשנה.
- .3. לווסת את קצב הזרימה של העירוי למוטופל על ידי התאמת מהדק הגלילה (7) שערכת RondelO הבסיסית IV.
- .4. שיטפה הנעל מהשקייה הראשית תשתלט אוטומטית לאחר השלמת עירוי IV משני.

שיטפה בין ואחריו מותן רפואי

.1. סובב את דיתת (6) (RondelO) למצב הדחה סמוך.

RondelO מה-

.1. ודאי כי דיתת (RondelO) (6) אינה מיוורת עם מיקום התוופה שיש לנתק.

.2. ודאי שמהדק בסט IV המשני שנור לפניו הגוינה.

.3. נתק את סט ה-IV RondelO IV-IV הריאש.

.4. אם רלוונטי, יש לנגרו את מחבר Luer lock במקומות התוופה של RondelO.

נתק את סט IV הריאשוני של RondelO מהמטופל

.1. סגור את מהדק הרולר (7) על סט IV הריאש.

.2. נתק את ערכת ה-IV מיצאת הגישה ל-IV של המוטופל.

7. אחסון וסילוק

סימן טיפול על הארייה – שביר



שמור יבש

הרחק מאור השמש



השתמש לפ涕 תאורה



לאחר מגע עם הרם, התייחס לכישיר כפסולת ביולוגית מסוכנת. השלך בהתאם למדיניות בית החולים
ולתקנות המקומיות.



1. Γενικές πληροφορίες

Προβλεπόμενος σκοπός: Το RondelO Βασικό IV-set προορίζεται για την έγχυση/χορήγηση διαφόρων κοινώς χρησιμοποιούμενων ιατρικών υγρών.

Ενδείξεις: Η ιατρική πάθηση του ασθενούς που χρήζει έγχυσης.

Αντενδείξεις: Μόλις χορηγηθεί ένα ενδοφλέβιο φάρμακο, δεν μπορεί να ανακτηθεί. Κατά τη χορήγηση ενδοφλέβων φαρμάκων, υπάρχει πολύ μικρή δυνατότητα να σταματήσει μια έγχυση εάν προκύψει ανεπιθύμητη αντίδραση ή σφάλμα. Τα ενδοφλέβια φάρμακα, εάν χορηγηθούν πολύ γρήγορα ή λανθασμένα, μπορεί να προκαλέσουν σημαντική βλάβη.

Ομάδες-στόχοι ασθενών: Γενικός πληθυσμός ασθενών

Προοριζόμενοι χρήστες και περιβάλλον: Διάφορα νοσοκομειακά τμήματα, όπως τμήματα εντατικής θεραπείας, τμήματα επειγόντων περιστατικών και διαγνωστικές μονάδες. Η χρήση της συσκευής θα πρέπει να γίνεται μόνο από τους ειδικούς που έχουν εκπαιδευτεί να εκτελούν τις επεμβάσεις για τις οποίες προορίζεται αυτή η συσκευή.

Υπευθυνότητα του ιατρικού προσωπικού για την ασφάλεια των ασθενών: Προκειμένου να διαχειριστεί με επάρκεια έναν ασθενή, το ιατρικό προσωπικό πρέπει:

- να ανταποκρίνεται κατάλληλα (να προσαρμόζει τις θεραπείες ανάλογα με τις ανάγκες)
- να παρατηρεί για επιπλοκές και να αντιμετωπίζει τα προβλήματα ανάλογα με τις ανάγκες

Σύμβολα: Τα ακόλουθα σύμβολα χρησιμοποιούνται για σημαντικές πληροφορίες στις Οδηγίες χρήσης, στη συσκευασία και στο προϊόν.

| | | | |
|--|--|--|--|
| | Προσοχή | | Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης |
| | Ιατρική συσκευή | | Χωρίς DEHP |
| | Κατασκευαστής | | Δεν περιέχει, και δεν υπάρχει καθόλου, φυσικό λάτεξ από καουτσούκ |
| | Ημερομηνία και χώρα κατασκευής | | Μην επαναχρησιμοποιείτε |
| | Σήμα συμμόρφωσης CE | | Ενιαίο σύστημα αποστειρωμένου φραγμού. Αποστειρώθηκε με οξείδιο του αιθυλενίου |
| | Ημερομηνία λήξης χρήσης | | Μην αποστειρώνετε ξανά |
| | Κωδικός παρτίδας | | Μη το χρησιμοποιήσετε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά |
| | Αριθμός καταλόγου | | Φυλάξτε το μακριά από το ηλιακό φως |
| | Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής | | Διατηρείτε το στεγνό |
| | Μη πυρετογόνο | | Σήμανση χειρισμού στη συσκευασία - Εύθραυστο |
| | Σταγόνες ανά χιλιοστόλιτρο | | Σήμανση χειρισμού στη συσκευασία - Ανακυκλώσιμο υλικό |
| | Φίλτρο υγρών με μέγεθος πόρων 15 μικρομέτρων | | Σήμανση χειρισμού στη συσκευασία - Αυτή η πλευρά προς τα πάνω |
| | Βαλβίδα μονής κατεύθυνσης | | |

Συντομογραφίες

DC - Θάλαμος σταγόνων

NFV - Βαλβίδα χωρίς βελόνα

FLL - Θηλυκό Luer Lock

MLL - Αρσενικό Luer Lock

IV-set - Σετ ενδοφλέβιας έγχυσης

2. Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

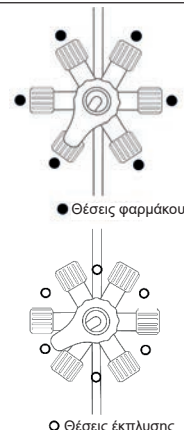
- Η συσκευή έχει σχεδιαστεί και προορίζεται μόνο για μία χρήση. Μην χρησιμοποιείτε την συσκευή σε αυτόκαυστο, μην την αναδιαμορφώνετε, μην την αποστειρώνετε εκ νέου και μην την επαναχρησιμοποιείτε. Η έκθεση σε υψηλή θερμότητα ενδέχεται να προκαλέσει αλλαγές στη λειτουργικότητα της συσκευής.
- Μην αποστειρώνετε εκ νέου. Η ακατάλληλη επαναχρησιμοποίηση της ιατρικής συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε πιθανή εξάπλωση απειλητικών για τη ζωή λοιμώξεων.
- Τα σετ πρέπει να αλλάζονται κάθε 72 ώρες.
- Βεβαιωθείτε ότι η βασική έγχυση είναι κατάλληλη ως υγρό έκπλυσης για όλα τα φάρμακα που θα χρησιμοποιήθουν.
- Βεβαιωθείτε ότι το υλικό της συσκευής είναι κατάλληλο για όλα τα φάρμακα που θα χρησιμοποιήθουν. Αυτή η συσκευή περιέχει PVC.
- Χρησιμοποιήστε ασηπτική τεχνική και ακολουθήστε τις τυποποιημένες διαδικασίες λειτουργίας του νοσοκομείου όταν χειρίζεστε το προϊόν.
- Ανταποκριθείτε κατάλληλα και προσαρμόστε τις θεραπείες, ανάλογα με τις ανάγκες.
- Παρατηρήστε για τυχόν επιπλοκές και επιλύστε τα προβλήματα όπως χρειάζεται.
- Επιθεωρήστε οπτικά την απολυμασμένη επιφάνεια για πιθανές ρωγμές που οφείλονται στην έκθεση στην αλκοόλη.
- Σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα πρέπει να αναφέρονται στην Sky Medical a.s. και στην εκάστοτε αρμόδια αρχή.
- Αυτή η συσκευή δεν προορίζεται για αίμα ή προϊόντα αίματος ή εντερικά διαλύματα.

Θέσεις RondelO

Περιστρέψτε τη λαβή για να επιλέξετε την προβλεπόμενη θέση. Κάθε θέση επαληθεύεται με ένα αππικό κλίκ.

- **Θέσεις φαρμάκου** - Οι επιλέξιμες θέσεις φαρμάκου αντιστοιχούν στους συνδέσμους Luer lock της συσκευής RondelO. Όταν επιλέγεται μία θέση φαρμάκου, το RondelO είναι ανοικτό στον αντίστοιχο σύνδεσμο Luer lock και κλειστό σε όλους τους άλλους συνδέσμους Luer lock.
- **Θέσεις έκπλυσης** - Οι επιλέξιμες θέσεις έκπλυσης βρίσκονται μεταξύ των θέσεων φαρμάκου για να επιτρέπουν τη βασική έγχυση για την αποκλειστική έκπλυση και την εσωτερική έκπλυση του RondelO.

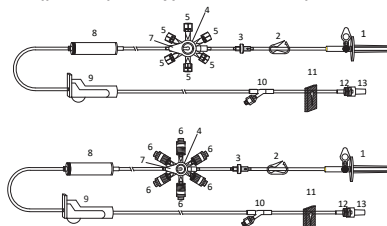
Σημείωση: Η βασική έγχυση είναι διαθέσιμη σε όλες τις θέσεις RondelO. Η ταυτόχρονη έκπλυση από τη βασική έγχυση είναι διαθέσιμη από προεπιλογή σε όλες τις θέσεις Drug. Η διαθεσιμότητα της βασικής έγχυσης ελέγχεται από τον σφιγκτήρα πάνω από το RondelO ή τη διαφορά ύψους κεφαλής.



Συνιστάται ιδιαίτερα να συμβουλεύεστε τις οδηγίες χρήσης πιριν από τη χρήση.

3. RondelO βασικό IV-set (DC σε γραμμή)

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΣΥΣΚΕΥΗΣ: To RondelO βασικό IV-set (DC σε γραμμή) μπορεί να αποτελείται από διάφορα εξαρτήματα: (1) Αερίζομενη ακίδα με προστατευτικό κάλυμμα, (2) Σφιγκτήρας ασφαλείας, (3) Βαλβίδα μονής κατεύθυνσης, (4) RondelO με 2, 4 ή 6, θέσεις φαρμάκων σε αντίστοιχο σύνδεσμο Luer lock με (5) Προστατευτικό καπάκι, είτε (6) Βαλβίδα χωρίς βελόνα (NJV), (7) Λαβή RondelO, (8) Θάλαμος σταγόνων, (9) Κυλινδρικός σφιγκτήρας, (10) Σύνδεσμος Y, (11) Σφιγκτήρας ολίσθησης, (12) Αρσενικό Luer Lock (MLL), (13) Καπάκι διακοπής πλήρωσης, Σωληνώσεις, Διαφανή ή προστατευμένα με υπεριώδη ακτινοβολία εξαρτήματα. Τα εξαρτήματα 10 και 11 δεν υπάρχουν σε ορισμένες από τις διαμορφώσεις του IV-set. Σημείωση: Τα σχέδια δεν αντιπροσωπεύουν το πραγματικό μέγεθος.



4. Λειτουργία

RondelO βασικό IV-set (DC σε γραμμή) – πλήρωση

1. Ελέγχετε οπτικά την ακεραιότητα της συσκευασίας.

⚠️ Το προϊόν είναι αποστειρωμένο, μην το χρησιμοποιήσετε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή είναι ανοιχτή.

2. Χρησιμοποιώντας ασημπτική τεχνική, ανοίξτε την αποστειρωμένη συσκευασία για να αποκτήσετε πρόσβαση στο RondelO βασικό IV-set.

3. Όταν χρειάζεται, κλείστε το καπάκι εξαερισμού στην ακίδα (1).

4. Βεβαιωθείτε ότι η λαβή RondelO (7) βρίσκεται σε θέση έκπλυσης.

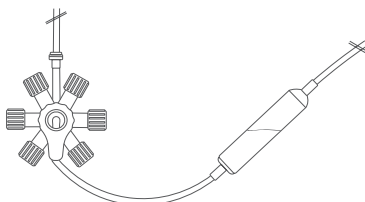
5. Κλείστε τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (9) του RondelO βασικού IV-set.

6. Αφαιρέστε το προστατευτικό κάλυμμα από το άκρο της ακίδας.

⚠️ Το εκτεθειμένο άκρο της ακίδας δεν πρέπει να έρθει σε επαφή με οιδήποτε, διαφορετικά μπορεί να μολυνθεί.

7. Καρφώστε το σάκο/δοχείο έγχυσης.

8. Κρατήστε το θάλαμο σταγόνων (8) ανάποδα και τοποθετήστε τον στο ίδιο επίπεδο με το RondelO, ανοίξτε τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (9) του IV-set και γεμίστε το θάλαμο σταγόνων όπως στην (Εικ. 1.).



Εικ. 1. Προετοιμασία του θαλάμου σταγόνων

9. Συνεχίστε την πλήρωση του υπόλοιπου βασικού IV-set.

⚠️ Εάν δεν αφαιρεθεί όλος ο αέρας από τη σωλήνωση, ο αέρας ενδέχεται να εισέλθει στο αγγειακό σύστημα του ασθενούς και να προκαλέσει εμβολή αέρα.

10. Κλείστε τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (8).

11. Αφαιρέστε το καπάκι διακοτής πλήρωσης (13) του RondelO βασικού IV-set και συνδέστε το (12) στη θύρα πρόσβασης IV του ασθενούς.

⚠️ Ελέγχετε για διαρροή υγρών πριν και κατά τη διάρκεια της επέμβασης. Οι διαρροές μπορεί να έχουν ως αποτέλεσμα την απώλεια της αποστείρωσης, την εμβολή υγρών ή/και αέρα.

Εάν ένα προϊόν παρουσιάζει διαρροή πριν ή κατά τη διάρκεια της χρήσης, σφίξτε εκ νέου τη σύνδεση που παρουσιάζει διαρροή ή αντικαταστήστε το προϊόν

⚠️ Όλες οι συνδέσεις πρέπει να σφίγγονται με τα δάχτυλα. Η υπερβολική σύσφιξη μπορεί να προκαλέσει ρωγμές και διαρροές που θα μπορούσαν να οδηγήσουν σε εμβολή αέρα ή έκθεση σε βιολογικούς κινδύνους.

RondelO βασικό IV- set IV (DC σε γραμμή) - συνδέστε ένα δευτερεύον IV-set στη

θέση φαρμάκου που θα χρησιμοποιηθεί στο RondelO.

1. Βεβαιωθείτε ότι ο σφιγκτήρας του δευτερεύοντος IV-set είναι κλειστός πριν από τη σύνδεση.

2. Βεβαιωθείτε ότι η λαβή του RondelO (7) δεν είναι ευθυγραμμισμένη με τη θέση φαρμάκου.

3. Ανάλογα με την περίπτωση, αφαιρέστε το προστατευτικό καπάκι (5) από τον σύνδεσμο Luer Lock στη θέση φαρμάκου.

4. Αφαιρέστε το καπάκι από το δευτερεύον IV-set και συνδέστε το στον σύνδεσμο Luer Lock στη θέση φαρμάκου.

5. Επαναλάβετε τη διαδικασία για κάθε διαδοχικό δευτερεύον IV-set.

RondelO βασικό IV- set (DC σε γραμμή) - χορήγηση δευτερευουσών εγχύσεων

1. Κλείστε το σφιγκτήρα ασφαλείας (2) στο βασικό IV-set πάνω από το RondelO.

2. Στρέψτε τη λαβή RondelO (7) στη θέση φαρμάκου και ανοίξτε το σφιγκτήρα στο δευτερεύον IV-set.

3. Ρυθμίστε τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (9) στο RondelO βασικό IV-set για να ξεκινήσετε και να ρυθμίσετε την έγχυση στον ασθενή.

4. Κλείστε το σφιγκτήρα στο δευτερεύον IV-set μετά την ολοκλήρωση της χορήγησης φαρμάκου.

Κάντε έκπλυση πριν και μετά τη χορήγηση του φαρμάκου

1. Γυρίστε τη λαβή RondelO (7) στην παρακείμενη θέση έκπλυσης.
2. Ανοίξτε το σφιγκτήρα ασφαλείας (2) πάνω από το RondelO και ξεπλύνετε.

Αποσυνδέστε το από το RondelO

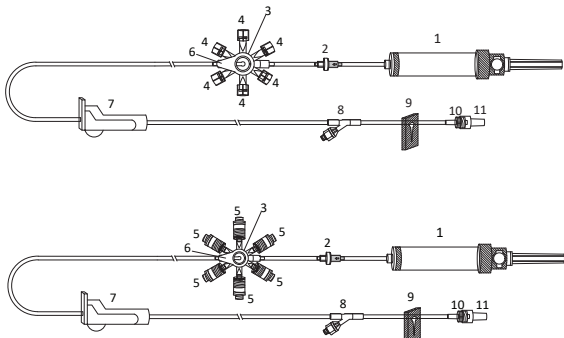
1. Βεβαιωθείτε ότι η λαβή του RondelO (7) δεν είναι ευθυγραμμισμένη με τη θέση φαρμάκου που πρόκειται να αποσυνδεθεί.
2. Βεβαιωθείτε ότι ο σφιγκτήρας στο δευτερεύον IV-set είναι κλειστός πριν από την αποσυνδεση.
3. Αποσυνδέστε το δευτερεύον IV-set από το RondelO.
4. Ανάλογα με την περίπτωση, σφραγίστε το πώμα του συνδέσμου Luer lock στη θέση φαρμάκου του RondelO.

Αποσυνδέστε το βασικό IV-set RondelO από τον ασθενή.

1. Κλείστε τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (9) στο βασικό IV-set.
2. Αποσυνδέστε το IV-set από τη θύρα πρόσβασης IV του ασθενούς.

5. Βασικό σετ ενδοφλέβιας χορήγησης RondelO (DC στην κορυφή)

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΣΥΣΚΕΥΗΣ: Το βασικό IV-set RondelO (DC στην κορυφή) μπορεί να αποτελείται από διάφορα εξαρτήματα: (1) Ακίδα εξαερισμού με ένα προστατευτικό κάλυμμα ενσωματωμένο με ένα θάλαμο σταγόνων, (2) Βαλβίδα μονής κατεύθυνσης, (3) RondelO με 2, 4 ή 6, θέσεις φαρμάκων σε αντίστοιχους συνδέσμους Luer Lock, είτε με (4) προστατευτικό καπάκι, είτε με (5) βαλβίδα χωρίς βελόνα (NFV), (6) λαβή RondelO, (7) κυλινδρικό σφιγκτήρα, (8) σύνδεσμο Y, (9) σφιγκτήρα ολίσθησης, (10) αρσενικό Luer Lock (MLL), (11) καπάκι διακοπής πλήρωσης, σωληνώσεις. Διαφανή ή προστατευμένα με υπεριώδη ακτινοβολία εξαρτήματα. Τα εξαρτήματα 8 και 9 δεν υπάρχουν σε ορισμένες από τις διαμορφώσεις του IV-set. Σημείωση: Τα σχέδια δεν αντιπροσωπεύουν το πραγματικό μέγεθος.



6. Λειτουργία

Βασικό IV-set RondelO (DC στην κορυφή) - πλήρωση

1. Ανοίξτε την αποστειρωμένη συσκευασία για να αποκτήστε πρόσβαση στο βασικό IV-set RondelO.
 Το προϊόν είναι αποστειρωμένο, μην το χρησιμοποιήσετε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή είναι ανοιχτή.
2. Οταν χρειάζεται, κλείστε το καπάκι εξαερισμού στην ακίδα (1).
3. Βεβαιωθείτε ότι η λαβή RondelO (6) βρίσκεται σε θέση έκπλυσης.
4. Κλείστε τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (7) του βασικού IV-set RondelO.
5. Αφαιρέστε το προστατευτικό κάλυμμα από το άκρο της ακίδας.
 Το εκτεθειμένο άκρο της ακίδας δεν πρέπει να έρθει σε επαφή με οπιδήπτοε, διαφορετικά μπορεί να μολυνθεί.
6. Καρφώστε το σάκο/δοχείο έγχυσης.
7. Γεμίστε το θάλαμο σταγόνων (1) με την τεχνική συμπίεσης και απελευθέρωσης.
8. Ανοίξτε τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (7) για την πλήρωση του RondelO και του υπόλοιπου IV-set.
 Εάν δεν αφαιρεθεί όλος ο αέρας από τη σωλήνωση, ο αέρας ενδέχεται να εισέλθει στο αγγειακό σύστημα του ασθενούς και να προκαλέσει εμβολή αέρα.
9. Κλείστε τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (7).
10. Αφαιρέστε το πώμα διακοπής πλήρωσης (11) του βασικού IV-set και συνδέστε το (10) στη

θύρα πρόσβασης IV του ασθενούς.

 Ελέγχτε για διαρροή υγρών πριν και κατά τη διάρκεια της επέμβασης. Οι διαρροές μπορεί να έχουν ως αποτέλεσμα την απώλεια της αποστείρωσης, την εμβολή υγρών ή/και αέρα. Εάν ένα προϊόν παρουσιάζει διαρροή πριν ή κατά τη διάρκεια της χρήσης, σφίξτε εκ νέου τη σύνδεση που παρουσιάζει διαρροή ή αντικαταστήστε το προϊόν.

 Όλες οι συνδέσεις πρέπει να σφίγγονται με τα δάχτυλα. Η υπερβολική σύσφιξη μπορεί να προκαλέσει ρωγμές και διαρροές που θα μπορούσαν να οδηγήσουν σε εμβολή αέρα ή έκθεση σε βιολογικούς κινδύνους.

Βασικό IV-set RondelO (DC στην κορυφή) - σύνδεση δευτερεύοντος IV-set στη θέση φαρμάκου για χρήση με το RondelO

1. Βεβαιωθείτε ότι ο σφιγκτήρας του δευτερεύοντος IV-set είναι κλειστός πριν από τη σύνδεση.
2. Βεβαιωθείτε ότι η λαβή του RondelO (6) δεν είναι ευθυγραμμισμένη με τη θέση φαρμάκου.
3. Ανάλογα με την περίπτωση, αφαιρέστε το προστατευτικό καπάκι (4) από τον σύνδεσμο Luer Lock στη θέση φαρμάκου.
4. Αφαιρέστε το καπάκι από το δευτερεύον IV-set και συνδέστε το στον σύνδεσμο Luer Lock στη θέση φαρμάκου.
5. Επαναλάβετε τη διαδικασία για κάθε διαδοχικό δευτερεύον IV-set.

Βασικό IV-set RondelO (DC στην κορυφή) - χορηγεί δευτερεύουσες εγχύσεις με αυτόματη ανάληψη της έκπλυσης

1. Αξιοποιήστε την πρακτική της διαφοράς ύψους κεφαλής για τη ρύθμιση της ροής από τη βασική ή τη δεύτερη έγχυση.
2. Στρέψτε τη λαβή RondelO (6) στη θέση φαρμάκου και ανοίξτε πλήρως το σφιγκτήρα στο δευτερεύον IV-set.
3. Ρυθμίστε τη ροή της έγχυσης στον ασθενή ρυθμίζοντας τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (7) του βασικού IV-set RondelO.

Το υγρό έκπλυσης από το βασικό σάκο θα αναλάβει αυτόματα μετά την ολοκλήρωση της δευτερεύουσας ενδοφλέβιας έγχυσης.

Κάντε έκπλυση πριν και μετά τη χορήγηση του φαρμάκου

1. Γυρίστε τη λαβή RondelO (6) στην παρακείμενη θέση έκπλυσης.

Αποσυνδέστε το από το RondelO

1. Βεβαιωθείτε ότι η λαβή του RondelO (6) δεν είναι ευθυγραμμισμένη με τη θέση φαρμάκου που πρόκειται να αποσυνδεθεί.
2. Βεβαιωθείτε ότι ο σφιγκτήρας στο δευτερεύον IV-set είναι κλειστός πριν από την αποσύνδεση.
3. Αποσυνδέστε το δευτερεύον IV-set από το βασικό IV-set RondelO.
4. Ανάλογα με την περίπτωση, σφραγίστε το πώμα του συνδέσμου Luer lock στη θέση φαρμάκου του RondelO.

Αποσυνδέστε το βασικό IV-set RondelO από τον ασθενή.

1. Κλείστε τον κυλινδρικό σφιγκτήρα (7) στο βασικό IV-set.
2. Αποσυνδέστε το IV-set από τη θύρα πρόσβασης IV του ασθενούς.

7. Αποθήκευση και απόρριψη



Διατηρείτε το στεγνό



Ημερομηνία λήξης χρήσης



Σήμανση χειρισμού στη συσκευασία - Εύθραυστο



Φυλάξτε το μακριά από το ηλιακό φως



Αφού έρθει σε επαφή με το αίμα, χειριστείτε τη συσκευή ως βιολογικά επικίνδυνα απόβλητα. Απορρίψτε την σύμφωνα με την πολιτική του νοσοκομείου και τους τοπικούς κανονισμούς.

DA | Brugsanvisning | RondelO™ primært IV-sæt

1. Generelle oplysninger

Tilsiget formål: RondelO primært IV-sæt er beregnet til infusion/administration af forskellige almindeligt anvendte medicinske væsker.

Indikationer: Når patientens medicinske tilstand kræver infusion.

Kontraindikationer: Når en intravenøs medicin er administreret, kan den ikke genvindes. Når man giver intravenøs medicin, er der meget lille mulighed for at stoppe en injektion, hvis der opstår en bivirkning eller en fejl. IV-medicin kan forårsage betydelig skade, hvis den gives for hurtigt eller forkert.

Patientmålgrupper: Generel patientpopulation

Tiltænkte brugere og miljø: Forskellige hospitalsafdelinger såsom intensiv, skadestuer og diagnostiske afdelinger. Brugen af udstyret bør begrænses til den specialist, der er uddannet til at udføre de procedurer, som dette udstyr er beregnet til.

Det medicinske personales ansvar for patientsikkerhed: For at kunne håndtere en patient kompetent skal det medicinske personale:

- reagere passende (justere behandlinger efter behov)
- observere for komplikationer og fejlfinde efter behov

Symboler: Følgende symboler bruges til vigtige oplysninger i brugsanvisningen, på emballagen og på produktet.

| | | | |
|--|---|--|--|
| | Forsigtigh | | Se brugsanvisningen |
| | Medicinsk udstyr | | Uden ftalater |
| | Producent | | Indholder ikke, og er ikke tilstedeværende af, naturgummilatex |
| | Fremstillingsdato og -land | | Må ikke genbruges |
| | CE-mærke for overensstemmelse | | Enkelt steril barrièresystem. Steriliseret med ethylenoxid |
| | Sidste anvendelsesdato | | Må ikke resteriliseres |
| | Batchkode | | Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget |
| | Katalognummer | | Hold væk fra sollys |
| | Unik udstyrsidentifikation | | Opbevares tørt |
| | Ikke-pyrogen | | Håndteringsmærke på emballage – Skrøbelig |
| | Dråber pr. milliliter | | Håndteringsmærke på emballage – Genanvendeligt materiale |
| | Væskefilter med en porestørrelse på 15 mikron | | Håndteringsmærke på emballage – Denne side opad |
| | Envejsventil | | |

Forkortelser

DC – Drypkammer

NFV – Nålefri ventil

FLL – Hun-luer-lock

MLL – Han-luer-lock

IV-sæt – Intravenøst infusionssæt

2. Advarsler og forholdsregler

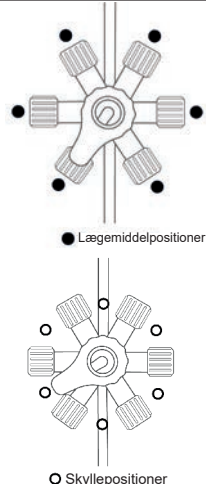
- Udstyret er designet og beregnet til kun engangsbrug. Må ikke autoklaveres, omformes, resteriliseres eller genbruges. Eksponering for høj varme kan forårsage ændringer i udstyrets functionalitet.
- Må ikke resteriliseres. Forkert genbrug af det medicinske udstyr kan føre til potentiel spredning af livstruende infektioner.
- Sættene skal skiftes hver 72. time.
- Sørg for, at den primære infusion er egnet som skyllevæske til alle lægemidler, der skal anvendes.
- Kontroller, at udstyrets materiale er egnet til alle lægemidler, der skal anvendes. Dette udstyr indeholder PVC.
- Brug aseptisk teknik og følg hospitalets standardprocedurer ved håndtering af produktet.
- Reager passende, og juster behandlingerne efter behov.
- Observer for komplikationer, og udfør fejlfinding efter behov.
- Undersøg den desinficerede overflade visuelt for mulige revner på grund af eksponering for alkohol.
- Alvorlige bivirkninger skal rapporteres til Sky Medical a.s. og den relevante kompetente myndighed.
- Dette udstyr er ikke beregnet til blod eller blodprodukter eller enterale opløsnings.

RondelO-positioner

Drei håndtaget for at vælge den ønskede position. Hver position verificeres med et haptisk klik.

- **Lægemiddelpositioner** – Valgbare lægemiddelpositioner svarer til luer-lock-forbindelser på RondelO-udstyret. Når én lægemiddelposition er valgt, er RondelO åben ved den tilsvarende Luer-lock-forbindelse og lukket ved alle andre luer-lock-forbindelser.
- **Skyllepositioner** – Valgbare skyllepositioner er placeret mellem lægemiddelpositionerne, så den primære infusion udelukkende kan skyldes, og RondelO skyldes indvendigt.

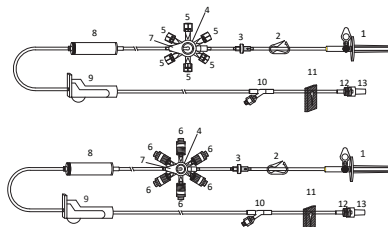
Bemærk: Primær infusion er tilgængelig i alle RondelO-positioner. Samtidig skyldning fra primær infusion er som standard tilgængelig i alle lægemiddelpositioner. Tilgængeligheden af primær infusion styres af klemmen over RondelO eller hovedhøjdeforskel.



Det anbefales kraftigt at læse instruktionerne inden brug.

3. RondelO primært IV-sæt (DC i slange)

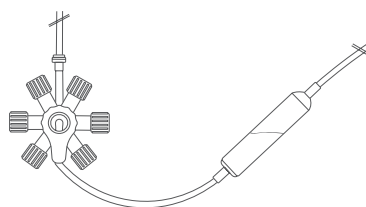
BESKRIVELSE AF UDSTYRET: *RondelO primært IV-sæt (DC i slange)* kan bestå af forskellige komponenter: (1) Ventileret spids med beskyttende afdækning, (2) Klemme, (3) Envejsventil, (4) RondelO med 2, 4 eller 6 lægemiddelpositioner ved en tilsvarende luer-lock-konnektor med enten en (5) Beskyttelseshætte eller (6) Nålefri ventil (NJV), (7) RondelO-håndtag, (8) Drypkammer, (9) Rulleklemme, (10) Y-forbindelse, (11) Glideklemme, (12) Han-luer-lock (MLL), (13) Primingstophætte, Slange, Transparente eller UV-beskyttede komponenter. Komponent 10 og 11 er ikke til stede i nogle af IV-sæt-konfigurationerne. Bemærk: Tegningerne er ikke i målestoksforhold.



4. Betjening

RondelO primært IV-sæt (DC i slange) – Priming

1. Kontroller visuelt emballagens integritet.
⚠️ Produktet er steril og må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget eller åben.
2. Åbn den sterile emballage ved hjælp af aseptisk teknik for at få adgang til RondelO primært IV-sæt.
3. Luk den ventilerede hætte på spidsen (1), når det er relevant.
4. Kontroller, at RondelO-håndtaget (7) er i skylleposition.
5. Luk rulleklemmen (9) på RondelO primært IV-sæt.
6. Fjern beskyttelsesdækslet fra enden af spidsen.
⚠️ Den blotlagte ende af spidsen må ikke komme i kontakt med noget, da den ellers kan blive kontamineret.
7. Prik hul i infusionsposen/beholderen.
8. Hold drypkammeret (8) vippet på hovedet, og placer det på samme niveau som RondelO.
Åbn rulleklemmen (9) på IV-sættet, og fyld drypkammeret som vist i (fig. 1).



Figur 1. Priming af drypkammeret

9. Fortsæt med at prime resten af det primære IV-sæt.
⚠️ Hvis al luft ikke fjernes fra slangen, kan luft blive tvunget ind i patientens karsystem og forårsage en luftemboli.
10. Luk rulleklemmen (8).
11. Fjern primingstophætten (13) fra RondelO primært IV-sæt, og tilslut den (12) til patientens IV-adgangsport.
⚠️ Kontroller for væskelækage før og under proceduren. Lækager kan resultere i tab af sterilitet, væske- og/eller luftemboli. Hvis et produkt lækker før eller under brug, skal den utætte forbindelse strammes igen, eller produktet skal udskiftes.
- ⚠️ Alle forbindelser skal strammes med fingrene. Overstramning kan forårsage revner og lækager, som kan resultere i luftemboli og/eller eksponering for biologiske farer.

RondelO primært IV-sæt (DC i slange) – Tilslut et sekundært IV-sæt til lægemiddelpositionen, der skal bruges på RondelO

1. Kontroller, at klemmen på det sekundære IV-sæt er lukket, før det tilsluttes.
2. Kontroller, at RondelO-håndtaget (7) ikke er justeret med lægemiddelpositionen.
3. Fjern, hvis det er relevant, beskyttelseshætten (5) fra luer-lock-forbindelsen ved lægemiddelpositionen.
4. Fjern hætten fra det sekundære IV-sæt, og tilslut det til luer-lock-forbindelsen i lægemiddelpositionen.
5. Gentag proceduren for hvert efterfølgende sekundære IV-sæt.

RondelO primært IV-sæt (DC i slange) – Administrer sekundære infusioner

1. Luk klemmen (2) på det primære IV-sæt over RondelO.
2. Drej RondelO-håndtaget (7) til lægemiddelpositionen, og åbn klemmen på det sekundære IV-sæt.
3. Juster rulleklemmen (9) på RondelO primært IV-sæt for at starte og regulere infusionen til patienten.
4. Luk klemmen på det sekundære IV-sæt, når lægemiddeladministrationen er afsluttet.

Skylining mellem og efter lægemiddeladministrationer

1. Drej RondelO-håndtaget (7) til en tilstødende skyleposition.
2. Åbn klemmen (2) over RondelO, og skyl den.

Afbryd forbindelsen til RondelO

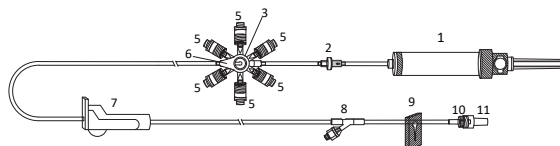
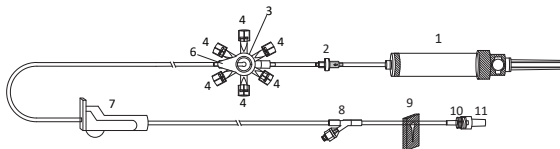
1. Kontroller, at RondelO-håndtaget (7) ikke er justeret med den lægemiddelposition, der skal frakobles.
2. Kontroller, at klemmen på det sekundære IV-sæt er lukket, før det frakobles.
3. Frakobl det sekundære IV-sæt fra RondelO.
4. Hvis det er relevant, skal luer-lock-forbindelsen ved lægemiddelpositionen på RondelO lukkes.

Frakobl RondelO primært IV-sæt fra patienten

1. Luk rulleklemmen (9) på det primære IV-sæt.
2. Frakobl IV-sættet fra patientens IV-adgangsport.

5. RondelO primært IV-sæt (DC øverst)

BESKRIVELSE AF UDSTYRET: *RondelO primært IV-sæt (DC øverst) kan bestå af forskellige komponenter: (1) Ventileret spids med et beskyttende lag integreret med et drypkammer, (2) Envejsventil, (3) RondelO med 2, 4 eller 6 lægemiddelpositioner ved tilsvarende luer-lock-forbindelser, med enten en (4) beskyttelseshætte eller (5) nålefri ventil (NFF), (6) RondelO-håndtag, (7) rulleklemme, (8) Y-forbindelse, (9) glideklemme, (10) han-luer-lock (MLL), (11) primingstophætte, slange. Transparente eller UV-beskyttede komponenter. Komponent 8 og 9 er ikke til stede i nogle af IV-sæt-konfigurationerne. Bemærk: Tegningerne er ikke i målestoksforhold.*



6. Betjening

RondelO primært IV-sæt (DC øverst) – Priming

1. Åbn den sterile emballage for at få adgang til RondelO primært IV-sæt.
 Produktet er steril og må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget eller åben.
2. Luk den ventilerede hætte på spidsen (1), når det er relevant.
3. Kontroller, at RondelO-håndtaget (6) er i skyleposition.
4. Luk rulleklemmen (7) på RondelO primært IV-sæt.
5. Fjern beskyttelsesdækslet fra enden af spidsen.
 Den blotlagte ende af spidsen må ikke komme i kontakt med noget, da den ellers kan blive kontamineret.
6. Prik hul i infusionsposen/beholderen.
7. Klargør drypkammeret (1) med klem-og-slip-teknikken.
8. Åbn rulleklemmen (7) for at prime RondelO og resten af IV-sættet.
 Hvis al luft ikke fjernes fra slangene, kan luft blive tvunget ind i patientens karsystem og forårsage en luftemboli.
9. Luk rulleklemmen (7).
10. Fjern primingstophætten (11) fra det primære IV-sæt, og tilslut den (10) til patientens IV-adgangsport.

-  Kontroller for væskelækage før og under proceduren. Lækager kan resultere i tab af sterilitet, væske- og/eller luftemboli. Hvis et produkt lækker før eller under brug, skal den utætte forbindelse strammes igen, eller produktet skal udskiftes.
-  Alle forbindelser skal strammes med fingrene. Overstramning kan forårsage revner og lækager, som kan resultere i luftemboli og/eller eksponering for biologiske farer.

RondelO primært IV-sæt (DC øverst) – Tilslutning af sekundært IV-sæt til en lægemiddelposition, der skal bruges med RondelO

1. Kontroller, at klemmen på det sekundære IV-sæt er lukket, før det tilsluttes.
2. Kontroller, at RondelO-håndtaget (6) ikke er justeret med lægemiddelpositionen.
3. Fjern, hvis det er relevant, beskyttelseshætten (4) fra luer-lock-forbindelsen ved lægemiddelpositionen.
4. Fjern hætten fra det sekundære IV-sæt, og tilslut det til luer-lock-forbindelsen i lægemiddelpositionen.
5. Gentag proceduren for hvert efterfølgende sekundære IV-sæt.

RondelO primært IV-sæt (DC øverst) – Administrerer sekundære infusioner med automatisk skyldning

1. Brug øvelsen med hovedhøjdeforskel til at regulere flowet fra primær eller sekundær infusion.
2. Drej RondelO-håndtaget (6) til lægemiddelpositionen, og åbn klemmen helt på det sekundære IV-sæt.
3. Reguler infusionshastigheden til patienten ved at justere rulleklemmen (7) på RondelO primært IV-sæt.

Skyllvæsken fra den primære pose overtager automatisk, når den sekundære IV-infusion er afsluttet.

Skyldning mellem og efter lægemiddeladministrationer

1. Drej RondelO-håndtaget (6) til en tilstødende skylleposition.

Afbryd forbindelsen til RondelO

1. Kontroller, at RondelO-håndtaget (6) ikke er justeret med den lægemiddelposition, der skal frakobles.
2. Kontroller, at klemmen på det sekundære IV-sæt er lukket, før det frakobles.
3. Frakobl det sekundære IV-sæt fra RondelO primært IV-sæt.
4. Hvis det er relevant, skal luer-lock-forbindelsen ved lægemiddelpositionen på RondelO lukkes.

Frakobl RondelO primært IV-sæt fra patienten

1. Luk rulleklemmen (7) på det primære IV-sæt.
2. Frakobl IV-sættet fra patientens IV-adgangsport.

7. Opbevaring og bortskaffelse



Opbevares tørt



Håndteringsmærke på emballage – Skrøbelig



Sidste anvendelsesdato



Hold væk fra sollys



Efter kontakt med blodet skal udstyret behandles som biologisk farligt affald. Bortskaf udstyret i overensstemmelse med hospitalets politikker og lokale bestemmelser.

1. Opće informacije

Namjena: RondelO primarni IV set predviđen je za infuziju/primjenu raznih uobičajeno korištenih medicinskih tekućina.

Indikacije: zdravstveno stanje pacijenta koje zahtijeva infuziju.

Kontraindikacije: nakon što se intravenska lijek primjeni, ne može se povratiti. Prilikom davanja intravenskih lijekova, vrlo je mala mogućnost prekida injekcije ako se pojavi neželjena reakcija ili pogreška. Intravenski lijekovi, ako se daju prebrzo ili pogrešno, mogu uzrokovati značajnu štetu.

Ciljne skupine pacijenata: opća populacija pacijenata

Predviđeni korisnici i okruženje: razni bolnički odjeli kao što su intenzivna njega, hitna pomoć i dijagnostičke jedinice. Upotreba uređaja treba se ograničiti na stručnjaka ospozobljenog za izvođenje postupaka kojima je ovaj uređaj namijenjen.

Odgovornost medicinskog osoblja za sigurnost pacijenata: da bi kompetentno zbrinulo bolesnika, medicinsko osoblje dužno je:

- reagirati na odgovarajući način (po potrebi prilagoditi liječenje)
- promatrati komplikacije i po potrebi otkloniti probleme

Simboli: za važne informacije u uputama za upotrebu, na pakiranju i na proizvodu upotrebljavaju se sljedeći simboli:

| | | | |
|--|--|--|---|
| | Oprez | | Pogledajte upute za uporabu |
| | Medicinski proizvod | | Bez DEHP-a |
| | Proizvođač | | Ne sadrži prirodni gumeni lateks niti je isti prisutan |
| | Datum i zemlja proizvodnje | | Nemojte ponovo upotrebljavati |
| | CE oznaka sukladnosti | | Jednostruki sustav sterilne barijere. Sterilizirano etilen-oksidom |
| | Rok upotrebe | | Nemojte ponovo sterilizirati |
| | Šifra serije | | Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno |
| | Kataloški broj | | Čuvati podalje od sunčeve svjetlosti |
| | Jedinstveni identifikator uređaja | | Čuvati na suhom |
| | Nepirogeno | | Oznaka za rukovanje na pakiranju – lomljivo |
| | Kapi po mililitru | | Oznaka za rukovanje na pakiranju – materijal koji se može reciklirati |
| | Tekući filter s veličinom pora od 15 mikrona | | Oznaka za rukovanje na pakiranju – ova strana prema gore |
| | Jednosmjerni ventil | | |

Kratice

DC – komora za kapanje

NFV – ventil bez igle

FLL – ženski Luer Lock

MLL – muški Luer Lock

IV set – set za intravensku infuziju

2. Upozorenja i mjere opreza

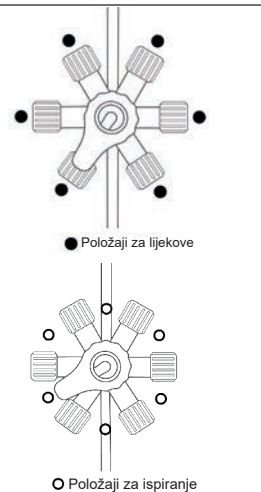
- Uređaj je dizajniran i predviđen samo za jednokratnu upotrebu. Nemojte autoklavirati, preoblikovati, ponovo sterilizirati ili ponovno upotrebljavati. Izloženost visokoj topolini može uzrokovati promjene u funkcionalnosti uređaja.
- Nemojte ponovno sterilizirati. Nepravilna ponovna upotreba medicinskog proizvoda može dovesti do mogućeg širenja infekcija opasnih po život.
- Setove treba mijenjati svaka 72 sata.
- Provjerite je li primarna infuzija prikladna kao tekućina za ispiranje za sve lijekove koji će se upotrebljavati.
- Provjerite je li materijal uređaja prikladan za sve lijekove koji će se upotrebljavati. Proizvod sadrži PVC.
- Upotrebljavajte aseptičnu tehniku i slijedite standardne operativne postupke bolnice kada rukujete proizvodom.
- Reagirajte na odgovarajući način i po potrebi prilagodite tretmane.
- Promatrajte komplikacije i po potrebi otklonite probleme.
- Vizualno provjerite ima li na dezinficiranoj površini mogućih pukotina uslijed izlaganja alkoholu.
- Ozbiljne štetne događaje treba prijaviti društvu Sky Medical a.s. i primjenjivom nadležnom tijelu.
- Proizvod nije predviđen za krv ili krvne proizvode ili enteralne otopine.

Položaji uređaja RondelO

Okrenite ručku kako biste odabrali željeni položaj. Svaki položaj potvrđuje se haptičkim klikom.

- **Položaji za lijekove** – odabrani položaji za lijekove odgovaraju Luer lock priključcima uređaja RondelO. Kada je odabran jedan položaj za lijek, RondelO je otvoren na odgovarajućem Luer lock priključku, a zatvoren na svim ostalim Luer lock priključcima.
- **Položaji za ispiranje** – odabrani položaji za ispiranje nalaze se između položaja za lijekove kako bi omogućili primarnoj infuziji da isključivo ispire i ispere RondelO iznutra.

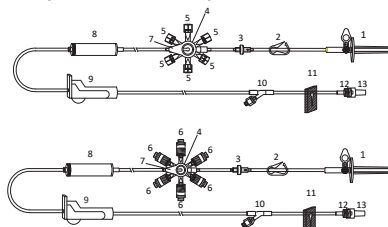
Napomena: primarna infuzija dostupna je na svim položajima uređaja RondelO. Istovremeno ispiranje iz primarne infuzije dostupno je prema zadanim postavkama na svim položajima za lijekove. Dostupnost primarne infuzije kontrolira se stezaljkom iznad uređaja RondelO ili razlikom u visini glave.



Preporučljivo je proučiti upute prije upotrebe.

3. RondelO primarni IV set (istosmjerni priključak u liniji)

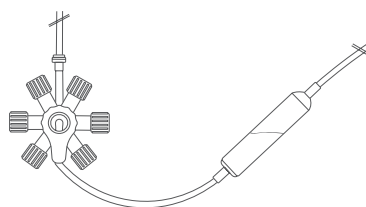
OPIS UREĐAJA: *RondelO primarni IV set (istosmjerni priključak u liniji)* može se sastojati od raznih komponenti: (1) ventilirani šiljak sa zaštitnim čepom, (2) stezna kopča, (3) jednosmjerni ventil, (4) RondelO s 2, 4 ili 6 položaja za lijekove na odgovarajućem Luer lock priključku sa (5) zaštitnim čepom ili (6) ventilom bez igle (NFV), (7) ručka RondelO, (8) komora za kapanje, (9) Stezaljka s kotačićem, (10) Y-priklučak, (11) klizna stezaljka, (12) muški Luer Lock (MLL), (13) čep za zaustavljanje punjenja, Cijev, prozirne komponente ili sa UV zaštitom. Komponente 10 i 11 nisu prisutne u nekim konfiguracijama IV seta. Napomena: crteži nisu u mjerilu.



4. Rad

3. RondelO primarni IV set (istosmjerni priključak u liniji) – priprema

1. Vizualno provjerite cjelovitost pakiranja.
 Proizvod je sterilan, nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno ili otvoreno.
2. Koristeći se aseptičkom tehnikom, otvorite sterilno pakiranje kako biste pristupili RondelO primarnom IV setu.
3. Kada je primjenjivo, zatvorite ventilirani čep na šiljku (1).
4. Provjerite je li ručka uređaja RondelO (7) u položaju za ispiranje.
5. Zatvorite stezaljku s kotačićem (9) RondelO primarnog IV seta.
6. Uklonite zaštitni čep s vrha šiljka.
 Izloženi vrh igle ne smije ni s čim doći u doticaj, inače se može kontaminirati.
7. Probodite infuzijsku vrećicu/spremnik.
8. Držite komoru za kapanje (8) nagnutu naopako i postavite je na istoj razini kao RondelO, otvorite stezaljku s kotačićem (9) IV seta i napunite komoru za kapanje kao na (Slici 1.)



Sl. 1. Priprema komore za kapanje

9. Nastavite pripremati ostatak primarnog IV seta.

 Ako se sav zrak ne ukloni iz cijevi, može ući u krvožilni sustav pacijenta i uzrokovati zračnu emboliju.

10. Zatvorite stezaljku s kotačićem (8).
11. Uklonite čep za zaustavljanje punjenja (13) s RondelO primarnog IV seta i spojite ga (12) na pacijentov intravenski pristupni otvor.

 Provjerite curi li tekućina prije i tijekom postupka. Propuštanje može rezultirati gubitkom sterilnosti, tekućinskom i/ili zračnom embolijom. Ako proizvod curi prije ili tijekom upotrebe, ponovno zategnite spoj koji curi ili zamijenite proizvod

 Sve spojeve treba zategnuti prstima. Pretjerano zatezanje može uzrokovati pukotine i curenje koje bi moglo rezultirati zračnom embolijom i/ili izlaganjem biološkim opasnostima.

RondelO primarni IV set (istosmjerni priključak u liniji) – spojite sekundarni IV set na položaj za lijek koji će se upotrebljavati na uređaju RondelO

1. Uvjerite se da je stezaljka na sekundarnom IV setu zatvorena prije spajanja.
2. Uvjerite se da ručka uređaja RondelO (7) nije poravnata s položajem za lijek.
3. Ako je primjenjivo, uklonite zaštitni čep (5) s Luer Lock priključka na položaju za lijek.
4. Uklonite čep sa sekundarnog IV seta i spojite Luer Lock priključak na položaju za lijek.
5. Ponovite postupak za svaki sljedeći sekundarni IV set.

RondelO primarni IV set (istosmjerni priključak u liniji) – primjena sekundarne infuzije

1. Zatvorite steznu kopču (2) na RondelO primarnom IV setu iznad uređaja RondelO.
2. Okrenite ručku uređaja RondelO (7) na položaj za lijek i otvorite stezaljku na sekundarnom IV setu.
3. Podesite stezaljku s kotačićem (9) na RondelO primarnom IV setu kako biste započeli i regulirali infuziju pacijentu.
4. Zatvorite stezaljku na sekundarnom IV setu nakon što se primjena lijeka završi.

Ispiranje između i nakon primjene lijekova

1. Okrenite ručku RondelO (7) u susjedni položaj za ispiranje.
2. Otvorite steznu kopču (2) iznad uređaja RondelO i isperite.

Odspojite se s uređaja RondelO

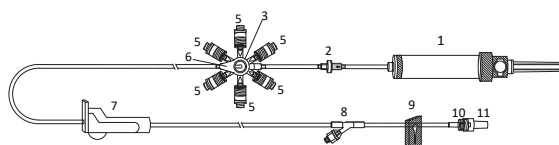
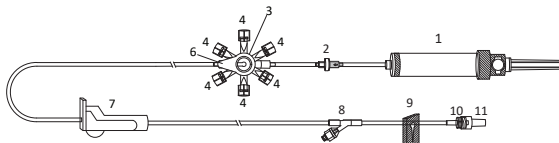
1. Uvjerite se da ručka uređaja RondelO (7) nije poravnata s položajem za lijek koji treba odsposjiti.
2. Uvjerite se da je stezaljka na sekundarnom IV setu zatvorena prije odspajanja.
3. Odspojite sekundarni IV set s uređaja RondelO.
4. Ako je primjenjivo, zatvorite Luer lock priključak na položaju za lijek uređaja RondelO.

Odspojite RondelO primarni IV set s pacijenta.

1. Zatvorite stezaljku s kotačićem (9) na primarnom IV setu.
2. Odspojite IV set s pacijentovog intravenskog pristupnog otvora.

5. RondelO primarni IV set (istosmjerni priključak u liniji)

OPIS UREĐAJA: *RondelO primarni IV set (istosmjerni priključak na vrhu)* može se sastojati od raznih komponenti: (1) ventilirani šiljak sa zaštitnim čepom integriranim s komorom za kapanje, (2) jednosmjerni ventili, (3) RondelO s 2, 4 ili 6 položaja za lijek na odgovarajućim Luer Lock priključcima, sa (4) zaštitnim čepom ili (5) ventilom bez igle (NFV), (6) ručka RondelO, (7) Stezaljka s kotačićem, (8) Y-priklučak, (9) klizna stezaljka, (10) Muški Luer Lock (MLL), (11) čep za zaustavljanje punjenja, cijev. Prozirne komponente ili sa UV zaštitom. Komponente 8 i 9 nisu prisutne u nekim konfiguracijama IV seta. Napomena: crteži nisu u mjerilu.



6. Rad

RondelO Primarni IV set (istosmjerni priključak na vrhu) – priprema

1. Otvorite sterilno pakiranje kako biste pristupili RondelO primarnom IV setu.

Proizvod je sterilan, nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno ili otvoreno.

Kada je primjenjivo, zatvorite ventilirani čep na šiljku (1).

3. Provjerite je li ručka uređaja RondelO (6) u položaju za ispiranje.

4. Zatvorite stezaljku s kotačićem (7) RondelO primarnog IV seta.

5. Uklonite zaštitni čep s vrha šiljka.

Izloženi vrh igle ne smije ni s čim doći u doticaj, inače se može kontaminirati.

6. Probodite infuzijsku vrećicu/spremnik.

7. Pripremite komoru za kapanje (1) tehnikom stiskanja i otpuštanja.

8. Otvorite stezaljku s kotačićem (7) kako biste napunili RondelO i ostatak IV seta.

Ako se sav zrak ne ukloni iz cijevi, može ući u krvožilni sustav pacijenta i uzrokovati zračnu emboliju.

9. Zatvorite stezaljku s kotačićem (7).

10. Uklonite čep za zaustavljanje punjenja (11) s primarnog IV seta i spojite ga (10) na pacijentov intravenski pristupni otvor.

-  Provjerite curi li tekućina prije i tijekom postupka. Propuštanje može rezultirati gubitkom sterilnosti, tekućinskom i/ili zračnom embolijom. Ako proizvod curi prije ili tijekom upotrebe, ponovno zategnite spoj koji curi ili zamjenite proizvod.
-  Sve spojeve treba zategnuti prstima. Pretjerano zatezanje može uzrokovati pukotine i curenje koje bi moglo rezultirati zračnom embolijom i/ili izlaganjem biološkim opasnostima.

RondelO primarni IV set (istosmjerni priključak na vrhu) – spajanje sekundarnog IV seta na položaj za lijek koji će se upotrebljavati na uređaju RondelO

1. Uvjerite se da je stezaljka na sekundarnom IV setu zatvorena prije spajanja.
2. Uvjerite se da ručka uređaja RondelO (6) nije poravnata s položajem za lijek.
3. Ako je primjenjivo, uklonite zaštitni čep (4) s Luer Lock priključka na položaju za lijek.
4. Uklonite čep sa sekundarnog IV seta i spojite Luer Lock priključak na položaju za lijek.
5. Ponovite postupak za svaki sljedeći sekundarni IV set.

RondelO primarni IV set (istosmjerni priključak na vrhu) – primjena sekundarnih infuzija s automatskim prelaskom na ispiranje

1. Upotrebljavajte metodu razlike u visini kako biste regulirali protok iz primarne ili sekundarne infuzije.
2. Okrenite ručku uređaja RondelO (6) na položaj za lijek i potpuno otvorite stezaljku na sekundarnom IV setu.
3. Regulirajte protok infuzije prema pacijentu podešavanjem stezaljke s kotačićem (7) na RondelO primarnom IV setu.

Tekućina za ispiranje iz primarne vrećice automatski će poteći nakon što se dovrši sekundarna IV infuzija.

Ispiranje između i nakon primjene lijekova

1. Okrenite ručku RondelO (6) u susjedni položaj za ispiranje.

Odspojite se s uređaja RondelO

1. Uvjerite se da ručka uređaja RondelO (6) nije poravnata s položajem za lijek koji treba odsposjiti.
2. Uvjerite se da je stezaljka na sekundarnom IV setu zatvorena prije odspajanja.
3. Odspojite sekundarni IV set s RondelO primarnog IV seta.
4. Ako je primjenjivo, zatvorite Luer lock priključak na položaju za lijek uređaja RondelO.

Odspojite RondelO primarni IV set s pacijenta.

1. Zatvorite stezaljku s kotačićem (7) na primarnom IV setu.
2. Odspojite IV set s pacijentovog intravenskog pristupnog otvora.

7. Skladištenje i odlaganje



Čuvati na suhom



Rok upotrebe



Oznaka za rukovanje na pakiranju – lomljivo



Čuvati podalje od sunčeve svjetlosti



Nakon doticaja s krvlju postupajte s uređajem kao s biološki opasnim otpadom.
Odložite u skladu s pravilima bolnice i lokalnim propisima.

1. Generell informasjon

Tiltenkt formål: RondelO primært IV-sett er beregnet for infusjon/administrering av en rekke ofte brukte medisinske væsker.

Indikasjoner: Pasientens helsetilstand krever infusjon.

Kontraindikasjoner: Når et intravenøst legemiddel er administrert, kan det ikke trekkes ut igjen. Ved administrering av intravenøse legemidler er det svært liten mulighet for å stoppe en injeksjon hvis det oppstår en uheldig reaksjon eller feil. IV-legemidler kan forårsake betydelig personskade hvis de administreres for raskt eller på feil måte.

Pasientmålgrupper: Generell pasientpopulasjon

Tiltenkte brukere og miljø: Ulike sykehusavdelinger som for eksempel intensivavdelingen, akutmottak og diagnostiske avdelinger. Bruken av enheten bør begrenses til spesialister som er opplært i å utføre prosedyrene som denne enheten er beregnet for.

Ansaret til helsepersonell vedrørende pasientsikkerhet: For å kunne behandle en pasient på en kompetent måte, må helsepersonell:

- respondere på en egnet måte (gjøre endringer i behandlingen ved behov)
- observere for tegn på komplikasjoner og feilsøke ved behov

Symboler: Følgende symboler brukes for å indikere viktig informasjon i bruksanvisningen, og finnes på emballasjen og produktet.

| | | | |
|--|--|--|--|
| | Forsiktig | | Se bruksanvisningen |
| | Medisinsk enhet | | Uten DEHP |
| | Produsent | | Består ikke av, og inneholder ingen rester av, naturgummilateks |
| | Produksjonsdato og -land | | Må ikke brukes flere ganger |
| | Merke for CE-samsvar 1936 | | Enkelt sterilt barrièresystem. Sterilisert med etylenoksid |
| | Utløpsdato | | Må ikke resteriliseres |
| | Batchkode | | Må ikke brukes hvis emballasjen er skadet |
| | Katalognummer | | Holdes unna sollys |
| | Unik enhetsidentifikator | | Holdes tørr |
| | Ikke-pyrogen | | Merke for riktig håndtering på emballasje – Skjør |
| | Dråper per milliliter | | Merke for riktig håndtering på emballasje – Resirkulerbart materiale |
| | Væskefilter med porestørrelse på 15 mikron | | Merke for riktig håndtering på emballasje – Denne siden opp |
| | Enveisventil | | |

Forkortelser

DC – Dryppkammer

NFV – Nålefri ventil

FLL – Luer-hunnlås

MLL – Luer-hannlås

IV-sett – Intravenøst infusjonssett

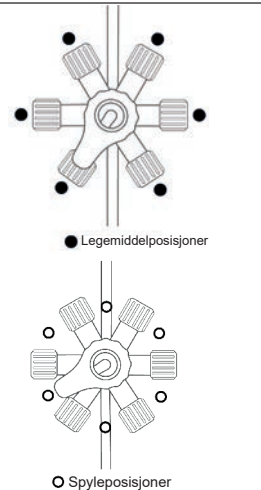
2. Advarsler og forholdsregler

- Enheten er konstruert og beregnet kun for engangsbruk. Ikke autoklaver, omform, steriliser på nytt eller bruk flere ganger. Eksponering for høy temperatur kan føre til endringer i enhetens funksjonalitet.
- Må ikke resteriliseres. Feil gjenbruk av det medisinske utstyret kan føre til potensiell spredning av livstruende infeksjoner.
- Settene skal byttes hver 72. time.
- Sørg for at den primære infusjonen er egnet som skyllevæske for alle legemidler som skal brukes.
- Kontroller at materialet i enheten er egnet for alle legemidler som skal brukes. Denne enheten inneholder PVC.
- Bruk aseptisk teknikk og følg sykehushets standard driftsprosedyrer ved håndtering av produktet.
- Responder på en egnet måte og juster behandlingen ved behov.
- Observer for tegn på komplikasjoner og feilsøk ved behov.
- Inspiser den desinfiserte overflaten visuelt for tegn på sprekker som følge av eksponering for alkohol.
- Alvorlige bivirkninger bør rapporteres til Sky Medical a.s. og gjeldende kompetent myndighet.
- Denne enheten er ikke beregnet for blod eller blodprodukter eller enterale løsninger.

RondelO-posisjoner

Vri på håndtaket for å velge ønsket posisjon. Hver posisjon bekreftes med et haptisk klikk.

- **Legemiddelposisjoner** – Valgbare legemiddelposisjoner korresponderer med Luer-låskontaktene på RondelO-enheten. Når én legemiddelposisjon er valgt, er RondelO åpen ved den tilsvarende Luer-låskontakten og lukket ved alle andre Luer-låskontakter.
- **Spyleposisjoner** – Valgbare spyleposisjoner er plassert mellom legemiddelposisjonene for å gjøre det mulig å la primærinfusjonen kun spyle og skylle RondelO innvendig.



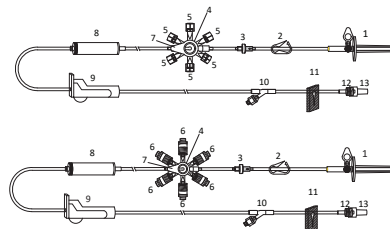
Merk: Primærinfusjon er tilgjengelig i alle RondelO-posisjoner. Samtidig spycling fra primærinfusjon er tilgjengelig som standard i alle legemiddelposisjoner. Tilgjengeligheten av primærinfusjonen bestemmes av klemmen over RondelO eller hode-høyde-differansen.



Det anbefales på det sterkeste å se bruksanvisningen før bruk.

3. RondelO primært IV-sett (DC i ledning)

ENHETSBEKRIVELSE: *RondelO primært IV-sett (DC i ledning)* kan bestå av en rekke ulike komponenter: (1) ventilert spike med beskyttelseshette, (2) klypeklemme, (3) enveisventil, (4) RondelO med 2, 4 eller 6, legemiddelposisjoner ved en korresponderende Luer-låskontakt med enten en (5) beskyttelseshette eller (6) nälefri ventil (NJV), (7) RondelO-håndtak, (8) dryppkammer, (9) rulleklemme, (10) Y-kontakt, (11) glideklemme, (12) Luer-hannlås (MLL), (13) prime-stopphette, slanger, transparente eller UV-beskyttede komponenter. Komponent 10 og 11 finnes ikke i noen av IV-settkonfigurasjonene. Merk: Tegningene er ikke i målestokk.



4. Drift

RondelO primært IV-sett (DC i ledning) – priming

1. Kontroller emballasjens integritet visuelt.
⚠️ Produktet er sterilt. Må ikke brukes hvis emballasjen er skadet eller åpnet.
2. Bruk aseptisk teknikk, og åpne den sterile emballasjen for å få tilgang til RondelO primært IV-sett.
3. Når aktuelt, lukk den ventilerte hetten på spiken (1).
4. Verifiser at RondelO-håndtaket (7) er i en spyleposisjon.
5. Lukk rulleklemmen (9) på RondelO primært IV-sett.
6. Fjern beskyttelseshetten fra spike-spissen.
⚠️ Den eksponerte spike-spissen må ikke komme i kontakt med noe, ellers kan den bli forurensed.
7. Spike infusjonsposen/beholderen.
8. Hold dryppkammeret (8) vippet opp-ned og posisjoner det på samme nivå som RondelO, åpne rulleklemmen (9) på IV-settet og fyll dryppkammeret som i (fig. 1)

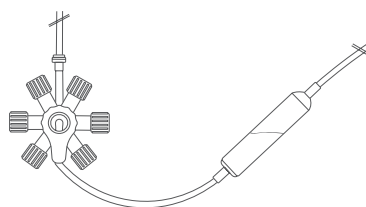


Fig. 1. Priming av dryppkammeret

9. Fortsett å prime resten av det primære IV-settet.
⚠️ Hvis ikke all luften fjernes fra slangen, kan luft bli presset inn i pasientens karsystem og forårsake luftemboli.
10. Lukk rulleklemmen (8).
11. Fjern prime-stopphetten (13) på RondelO primært IV-sett og koble den (12) til pasientens IV-tilgangsport.
⚠️ Sjekk for tegn på væskelekkasje før og under prosedyren. Lekkasjer kan resultere i tap av sterilitet, væske- og/eller luftemboli. Hvis et produkt lekker før eller under bruk, må du stramme til koblingen som lekker, eller skifte ut produktet
12. Alle koblinger skal strammes med fingrene. Hvis du strammer for hardt, kan det forårsake sprekker og lekkasjer, som kan føre til luftemboli og/eller eksponering for biologiske farer.

RondelO primært IV-sett (DC i ledning) – koble et sekundært IV-sett til legemiddelposisjonen som skal brukes på RondelO

1. Verifiser at klemmen på det sekundære IV-settet er lukket før den kobles til.
2. Verifiser at RondelO-håndtaket (7) ikke er på linje med legemiddelposisjonen.
3. Fjern beskyttelseshetten (5) fra Luer-låskontakten ved legemiddelposisjonen hvis aktuelt.
4. Fjern hetten fra det sekundære IV-settet og koble den til Luer-låskontakten ved legemiddelposisjonen.
5. Gjenta prosedyren for hvert påfølgende sekundære IV-sett.

RondelO primært IV-sett (DC i ledning) – administrer sekundære infusjoner

1. Lukk klypeklemmen (2) på RondelO primært IV-sett over RondelO.
2. Vri RondelO-håndtaket (7) til legemiddelposisjonen og åpne klemmen på det sekundære IV-settet.
3. Juster rulleklemmen (9) på RondelO primært IV-sett for å starte og regulere infusjonen til pasienten.
4. Lukk klemmen på det sekundære IV-settet etter at administrering av legemiddel er fullført.

Spyling mellom og etter administrering av legemiddel

1. Vri RondelO-håndtaket (7) til en tilstøtende spyleposisjon.
2. Åpne klypeklemmen (2) over RondelO og spyl.

Koble fra RondelO

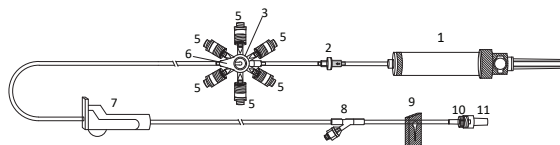
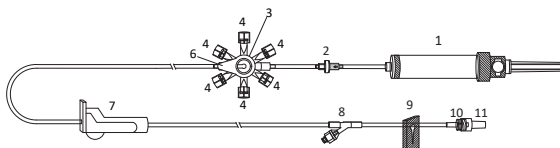
1. Verifiser at RondelO-håndtaket (7) ikke er på linje med legemiddelposisjonen som skal kobles fra.
2. Verifiser at klemmen på det sekundære IV-settet er lukket før den kobles fra.
3. Koble fra det sekundære IV-settet fra RondelO.
4. Hvis aktuelt, sett på hetten på Luer-låskontakten ved legemiddelposisjonen til RondelO.

Koble fra RondelO primært IV-sett fra pasienten

1. Lukk rulleklemmen (9) på det primære IV-settet.
2. Koble fra IV-settet fra pasientens IV-tilgangsport.

5. RondelO primært IV-sett (DC på toppen)

ENHETSBEKRIVELSE: *RondelO primært IV-sett (DC på toppen) kan bestå av en rekke ulike komponenter: (1) ventilert spike med en beskyttelseshette integrert med et dryppkammer, (2) enveisventil, (3) RondelO med 2, 4 eller 6, legemiddelposisjon ved korresponderende Luer-låskontakter, med enten en (4) beskyttelseshette eller (5) nålefri ventil (NJV), (6) RondelO-håndtak, (7) rulleklemme, (8) Y-kobling, (9) glideklemme, (10) Luer-hannlås (MLL), (11) prime-stopphette, slanger. Transparente eller UV-beskyttede komponenter. Komponent 8 og 9 finnes ikke i noen av IV-settkonfigurasjonene. Merk: Tegningene er ikke i målestokk.*



6. Drift

RondelO primært IV-sett (DC på toppen) – priming

1. Åpne den sterile emballasjen for å få tilgang til RondelO primært IV-sett.
 Produktet er sterilt. Må ikke brukes hvis emballasjen er skadet eller åpnet.
2. Når aktuelt, lukk den ventilerte hetten på spissen (1).
3. Verifiser at RondelO-håndtaket (6) er i en spyleposisjon.
4. Lukk rulleklemmen (7) på RondelO primært IV-sett.
5. Fjern beskyttelseshetten fra spike-spissen.
 Den eksponerte spike-spissen må ikke komme i kontakt med noe, ellers kan den bli forurensset.
6. Spike infusjonsposen/beholderen.
7. Prime dryppkammeret (1) med klem-og-slip-teknikken.
8. Åpne rulleklemmen (7) for å prime RondelO og resten av IV-settet.
 Hvis ikke all luften fjernes fra slangen, kan luft bli presset inn i pasientens karsystem og forårsake luftemboli.
9. Lukk rulleklemmen (7).

10. Fjern prime-stophetten (11) på det primære IV-settet og koble den (10) til pasientens IV-tilgangsport.

 Sjekk for tegn på væskelekkasje før og under prosedyren. Lekkasjer kan resultere i tap av sterilitet, væske- og/eller luftemboli. Hvis et produkt lekker før eller under bruk, må du stramme til koblingen som lekker, eller skifte ut produktet.

 Alle koblinger skal strammes med fingrene. Hvis du strammer for hardt, kan det forårsake sprekker og lekkasjer, som kan føre til luftemboli og/eller eksponering for biologiske farer.

RondelO primært IV-sett (DC på toppen) – koble et sekundært IV-sett til en legemiddelposisjon som skal brukes med RondelO

1. Verifiser at klemmen på det sekundære IV-settet er lukket før den kobles til.
2. Verifiser at RondelO-håndtaket (6) ikke er på linje med legemiddelposisjonen.
3. Fjern beskyttelseshetten (4) fra Luer-låskontakten ved legemiddelposisjonen hvis aktuelt.
4. Fjern hetten fra det sekundære IV-settet og koble den til Luer-låskontakten ved legemiddelposisjonen.
5. Gjenta prosedyren for hvert påfølgende sekundære IV-sett.

RondelO primært IV-sett (DC på toppen) – administrerer sekundære infusjoner med automatisk overgang til spyling

1. Bruk hode-høyde-differansen til å regulere strømningen fra primær eller sekundær infusjon.
2. Vri RondelO-håndtaket (6) til legemiddelposisjonen og åpne klemmen fullstendig på det sekundære IV-settet.
3. Reguler strømningshastigheten til pasienten ved å justere rulleklemmen (7) på RondelO primært IV-sett.

Spylevæsken fra primærposen vil automatiskt ta over etter at den sekundære IV-infusjonen er fullført.

Spyling mellom og etter administrering av legemiddel

1. Vri RondelO-håndtaket (6) til en tilstøtende spyleposisjon.

Koble fra RondelO

1. Verifiser at RondelO-håndtaket (6) ikke er på linje med legemiddelposisjonen som skal kobles fra.
2. Verifiser at klemmen på det sekundære IV-settet er lukket før den kobles fra.
3. Koble fra det sekundære IV-settet fra RondelO primært IV-sett.
4. Hvis aktuelt, sett på hetten på Luer-låskontakten ved legemiddelposisjonen til RondelO.

Koble fra RondelO primært IV-sett fra pasienten

1. Lukk rulleklemmen (7) på det primære IV-settet.
2. Koble fra IV-settet fra pasientens IV-tilgangsport.

7. Oppbevaring og avhending



Holdes tørr



Merke for riktig håndtering på emballasje – Skjør



Utløpsdato



Holdes unna sollys



Ved kontakt med blod skal enheten behandles som biologisk farlig avfall. Avhendes i samsvar med sykehusets retningslinjer og lokale bestemmelser.

PL | Instrukcja obsługi | Podstawowy zestaw infuzyjny RondelO™

1. Informacje ogólne

Przeznaczenie: podstawowy zestaw infuzyjny RondelO jest przeznaczony do infuzji / podawania różnych powszechnie stosowanych płynów medycznych.

Wskazania: stan chorobowy pacjenta wymagający infuzji.

Przeciwskazania: po podaniu dożylnym leku nie można go odzyskać. Podczas podawania leków dożylnych istnieje bardzo niewielka możliwość przerwania wstrzyknięcia w przypadku wystąpienia niepożądanej reakcji lub błędu. Zbyt szybkie lub nieprawidłowe podanie leków dożylnych może spowodować poważne szkody.

Grupy docelowej pacjentów: ogólna populacja pacjentów

Docelowi użytkownicy i środowisko: różne oddziały szpitalne, takie jak intensywna terapia, izby przyjęć i oddziały diagnostyczne. Korzystanie z urządzenia powinno być ograniczone do specjalistów przeszkolonych do wykonywania procedur, do których urządzenie jest przeznaczone.

Odpowiedzialność personelu medycznego za bezpieczeństwo pacjenta: aby kompetentnie zarządzać pacjentem, personel medyczny jest zobowiązany:

- odpowiednio reagować (w razie potrzeby dostosowywać leczenie).
- prowadzić obserwacje pod kątem komplikacji i w razie potrzeby rozwiązywać problemy.

Symboly: poniższe symbole oznaczają ważne informacje w instrukcji obsługi, na opakowaniu i na produkcie.

| | | | |
|--|--|--|---|
| | Uwaga | | Zapoznaj się z instrukcją obsługi |
| | Wyrób medyczny | | Bez DEHP |
| | Producent | | Nie zawiera i nie występuje w nim lateks kauczuku naturalnego. |
| | Data i kraj produkcji | | Nie używać ponownie |
| | Znak zgodności CE | | System pojedynczej bariery sterylnej. Poddano sterylizacji tlenkiem etylenu |
| | Data przydatności do użycia | | Nie sterylizować |
| | Kod partii | | Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone |
| | Numer katalogowy | | Chronić przed światłem słonecznym |
| | Identyfikator wyrobu | | Przechowywać w suchym miejscu |
| | Niepirogenny | | Oznaczenie obsługi na opakowaniu – Kruche |
| | Krople na mililitr | | Znak obsługi na opakowaniu – materiał nadający się do recyklingu |
| | Filtr cieczy o wielkości porów 15 mikronów | | Znak obsługi na opakowaniu – tą stroną do góry |
| | Zawór jednokierunkowy | | |

Skróty

DC – komora kroplowa

NFV – zawór bezigłowy

FLL – żeńskie złącze Luer Lock

MLL – męskie złącze Luer Lock

IV-set – zestaw do infuzji dożylnej

2. Ostrzeżenia i środki ostrożności

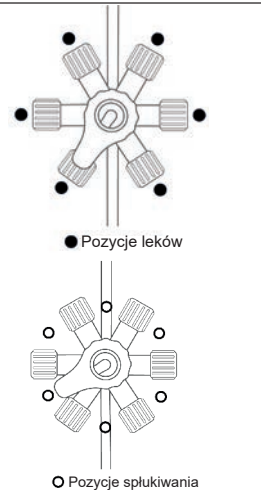
- Wyrób został zaprojektowany i jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Nie autoklawować, nie kształtać ponownie, nie sterylizować ani nie używać ponownie. Wystawienie na działanie wysokiej temperatury może spowodować zmiany w działaniu wyrobu.
- Nie sterylizować ponownie. Niewłaściwe ponowne użycie wyrobu medycznego może prowadzić do potencjalnego rozprzestrzeniania się zagrażających życiu infekcji.
- Zestawy należy wymieniać co 72 godziny.
- Należy upewnić się, że infuzja podstawowa jest odpowiednia jako płyn pluczający dla wszystkich stosowanych leków.
- Sprawdzić, czy materiał wyrobu jest odpowiedni dla wszystkich stosowanych leków. Ten wybór zawiera PCW.
- Podczas obchodzenia się z produktem należy stosować technikę aseptyczną i przestrzegać szpitalnych standardowych procedur operacyjnych.
- Odpowiednio reagować i w razie potrzeby dostosowywać leczenie.
- Obserwować pod kątem komplikacji i w razie potrzeby rozwiązywać problemy.
- Sprawdzić wzrokowo zdezynfekowaną powierzchnię pod kątem ewentualnych pęknięć spowodowanych działaniem alkoholu.
- Poważne zdarzenia niepożądane należy zgłaszać firmie Sky Medical a.s. oraz właściwemu organowi.
- Wyrób nie jest przeznaczony do pobierania krwi, produktów krwiopochodnych ani roztworów dojelitowych.

Pozycje RondelO

Obróć uchwyt, aby wybrać żądaną pozycję. Każda pozycja jest weryfikowana przez haptyczne kliknięcie.

- **Pozycje leku** – dostępne pozycje leku odpowiadają złączom Luer Lock wyrobu RondelO. Po wybraniu jednej pozycji leku adapter RondelO jest otwarty na odpowiednim złączu Luer Lock i zamknięty na wszystkich innych złączach Luer Lock.
- **Pozycje płukania** – wybierane pozycje płukania znajdują się pomiędzy pozycjami leku, aby umożliwić pierwotną infuzję wyłącznie w celu przepłukania i wewnętrznego przepłukania RondelO.

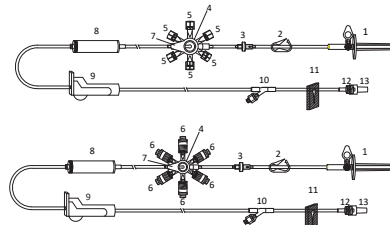
Uwaga: infuzja pierwotna jest dostępna we wszystkich pozycjach RondelO. Jednoczesne płukanie z infuzją podstawowej jest domyślnie dostępne we wszystkich pozycjach leku. Dostępność infuzji podstawowej jest kontrolowana przez zacisk nad RondelO lub różnicę wysokości głowicy.



Zalecane jest zapoznanie się z instrukcją przed użyciem.

3. Podstawowy zestaw infuzyjny RondelO (z komorą kroplową w linii)

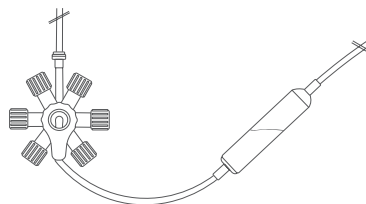
OPIS WYROBU: podstawowy zestaw infuzyjny RondelO (z komorą kroplową w linii) może składać się z różnych elementów: (1) Wentylowany kolec z osłoną ochronną, (2) Zacisk, (3) Zawór jednokierunkowy, (4) RondelO z 2, 4 lub 6 pozycjami leku na odpowiednim złączu Luer Lock z (5) Nasadką ochronną, lub (6) Zaworem beziglowym (NFV), (7) Uchwyt RondelO, (8) Komora kroplowa, (9) Zacisk rolkowy, (10) Złącze Y, (11) Zacisk przesuwny, (12) Złącze męskie Luer Lock (MLL), (13) Kapturek z funkcją zatrzymywania zalewania, rurki, elementy przezroczyste lub chronione przed promieniowaniem UV. *Elementy 10 i 11 nie występują w niektórych konfiguracjach zestawu infuzyjnego. Uwaga: Rysunki nie są w skali.*



4. Działanie

Główny zestaw infuzyjny RondelO (z komorą kroplową w linii) – zlewanie

1. Wizualnie sprawdź integralność opakowania.
-  Produkt jest sterylny, nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone lub otwarte.
2. Stosując technikę aseptyczną, otwórz sterylne opakowanie, aby uzyskać dostęp do podstawowego zestawu infuzyjnego RondelO.
3. W razie potrzeby zamknij odpowietrznik na kolcu (1).
4. Sprawdź, czy uchwyt RondelO (7) znajduje się w pozycji płukania.
5. Zamknij zacisk rolkowy (9) podstawowego zestawu infuzyjnego RondelO.
6. Zdejmij osłonę ochronną z końcówki kolca.
 Odsłonięta końcówka kolca nie powinna stykać się z niczym, w przeciwnym razie może ulec zanieczyszczeniu.
7. Nakładaj worek/pojemnik infuzyjny.
8. Przytrzymaj komorę kroplową (8) przechyloną do góry nogami i ustaw ją na tym samym poziomie co RondelO, otwórz zacisk rolkowy (9) zestawu infuzyjnego i napełnij komorę kroplową, jak pokazano na (rys. 1).



Rys. 1. Zlewanie komory kroplowej

9. Kontynuuj napełnianie pozostały części podstawowego zestawu infuzyjnego.
 Jeśli całe powietrze nie zostanie usunięte z przewodu, może ono zostać wtłoczone do układu naczyniowego pacjenta i spowodować zator powietrznny.
10. Zamknij zacisk rolkowy (8).
11. Zdejmij kapturek z funkcją zatrzymania zlewania (13) podstawowego zestawu infuzyjnego RondelO i podłącz go (12) do portu dostępu dożylnego pacjenta.
 Sprawdź, czy nie doszło do wycieku płynu przed procedurą i w jej trakcie. Nieszczelności mogą spowodować utratę sterility, zator płynem i/lub powietrzem. Jeśli produkt przecieka przed użytkowaniem lub w jego trakcie, należy dokręcić nieszczelne połączenie lub wymienić produkt.
 Wszystkie połączenia powinny być dokręcone palcami. Nadmierne dokręcenie może spowodować pęknięcia i nieszczelności, które mogą doprowadzić do zatoru powietrznego lub narażenia na zagrożenie biologiczne.

Podstawowy zestaw infuzyjny RondelO (z komorą kroplową w linii) – podłącz dodatkowy zestaw infuzyjny do pozycji leku, który ma być używany w RondelO.

1. Przed podłączeniem sprawdź, czy zacisk na dodatkowym zestawie infuzyjnym jest zamknięty.
2. Sprawdź, czy uchwyt RondelO (7) nie jest ustawiony w pozycji leku.
3. Jeśli ma to zastosowanie, zdejmij nasadkę ochronną (5) ze złącza Luer Lock w pozycji leku.
4. Zdejmij nasadkę z dodatkowego zestawu infuzyjnego i podłącz go do złącza Luer Lock w pozycji leku.
5. Powtórz procedurę dla każdego kolejnego dodatkowego zestawu infuzyjnego.

Podstawowy zestaw infuzyjny RondelO (z komorą kroplową w linii) – podawanie infuzji wtórnych

1. Zamknij zacisk (2) na głównym zestawie infuzyjnym powyżej RondelO.
2. Obróć uchwyt RondelO (7) do pozycji leku i otwórz zacisk na dodatkowym zestawie infuzyjnym.
3. Wyreguluj zacisk rolkowy (9) na podstawowym zestawie infuzyjnym RondelO, aby rozpocząć i regulować infuzję do pacjenta.
4. Zamknąć zacisk na dodatkowym zestawie infuzyjnym po zakończeniu podawania leku.

Płukanie między i po podaniu leku

1. Przekrój dźwignię RondelO (7) do sąsiedniej pozycji płukania.
2. Otwórz zacisk (2) nad pierścieniem RondelO i wyrównaj.

Odlacz od RondelO

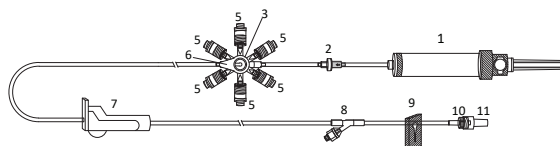
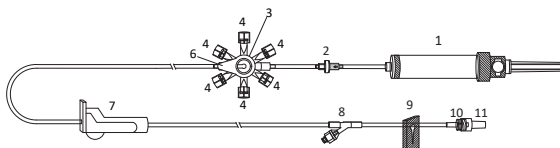
1. Upewnij się, że uchwyt RondelO (7) nie jest wyrównany z pozycją leku, który ma zostać odłączony.
2. Przed odłączeniem sprawdź, czy zacisk na dodatkowym zestawie infuzyjnym jest zamknięty.
3. Odłącz dodatkowy zestaw infuzyjny od RondelO.
4. Jeśli ma to zastosowanie, zakryj złącze Luer Lock w pozycji leku RondelO.

Odlacz podstawowy zestaw infuzyjny RondelO od pacjenta.

1. Zamknij zacisk rolkowy (9) na podstawowym zestawie infuzyjnym.
2. Odłącz zestaw infuzyjny od portu dostępu dożynnego pacjenta.

5. Podstawowy zestaw infuzyjny RondelO (z komorą kroplową na górze)

OPIS WYROBU: podstawowy zestaw *infuzyjny RondelO (z komorą kroplową na górze)* może składać się z różnych elementów: (1) Wentylowany kolec z osłoną ochronną zintegrowany z komorą kroplową, (2) Zawór jednokierunkowy, (3) RondelO z 2, 4 lub 6 pozycjami leku na odpowiednich złączach Luer Lock, z (4) Kapturkiem ochronnym lub (5) Zaworem beziglowym (NFV), (6) Uchwyt RondelO, (7) Zacisk rolkowy, (8) Złącze Y, (9) Zacisk przesuwny, (10) Męskie złącze Luer Lock (MLL), (11) Kapturek z funkcją zatrzymywania zalewu, rurki. Elementy przezroczyste lub zabezpieczone przed promieniowaniem UV. Elementy 8 i 9 nie występują w niektórych konfiguracjach zestawu infuzyjnego. *Uwaga: Rysunki nie są w skali.*



6. Działanie

Podstawowy zestaw infuzyjny RondelO (z komorą kroplową na górze) – zalewanie

1. Otwórz sterylne opakowanie, aby uzyskać dostęp do podstawowego zestawu infuzyjnego RondelO.
 Produkt jest sterylny, nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone lub otwarte.
2. W razie potrzeby zamknij odpowietrznik na kolcu (1).
3. Sprawdź, czy uchwyt RondelO (6) znajduje się w pozycji płukania.
4. Zamknij zacisk rolkowy (7) podstawowego zestawu infuzyjnego RondelO.
5. Zdejmij osłonę ochronną z końcówki kolca.
 Odsłonięta końcówka kolca nie powinna stykać się z niczym, w przeciwnym razie może ulec zanieczyszczeniu.
6. Naklij worek/pojemnik infuzyjny.
7. Zalej komorę kroplową (1) techniką „ściśnij i puść”.
8. Otwórz zacisk rolkowy (7), aby zalać RondelO i resztę zestawu infuzyjnego.
 Jeśli całe powietrze nie zostanie usunięte z przewodu, może ono zostać wtłoczone do układu naczyniowego pacjenta i spowodować zator powietrny.
9. Zamknij zacisk rolkowy (7).

10. Zdejmij kapturek z funkcją zatrzymania zalewania (11) podstawowego zestawu infuzyjnego i podłącz go (10) do portu dostępu dożylnego pacjenta.

 Sprawdź, czy nie doszło do wycieku płynu przed procedurą i w jej trakcie. Nieszczelności mogą spowodować utratę sterowności, zator płynem i/lub powietrzem. Jeśli produkt przecieka przed użytkowaniem lub w jego trakcie, należy dokręcić nieszczelne połączenie lub wymienić produkt.

 Wszystkie połączenia powinny być dokręcone palcami. Nadmierne dokręcenie może spowodować pęknięcia i nieszczelności, które mogą doprowadzić do zatoru powietrznego lub narażenia na zagrożenie biologiczne.

Podstawowy zestaw infuzyjny RondelO (z komorą kroplową na górze) – podłączenie dodatkowego zestawu infuzyjnego do pozycji leku do użytku z RondelO

1. Przed podłączeniem sprawdź, czy zacisk na dodatkowym zestawie infuzyjnym jest zamknięty.
2. Sprawdź, czy uchwyt RondelO (6) nie jest ustawiony w pozycji leku.
3. Jeśli ma to zastosowanie, zdejmij kapturek ochronny (4) ze złącza Luer Lock w pozycji leku.
4. Zdejmij nasadkę z dodatkowego zestawu infuzyjnego i podłącz go do złącza Luer Lock w pozycji leku.
5. Powtórz procedurę dla każdego kolejnego dodatkowego zestawu infuzyjnego.

Podstawowy zestaw infuzyjny RondelO (z komorą kroplową na górze) – podawanie infuzji wtórnych z automatycznym przejęciem płukania

1. Wykorzystanie różnicy wysokości głowicy do regulacji przepływu z infuzji podstawowej lub wtórnej.
2. Obróć uchwyt RondelO (6) do pozycji leku i otwórz całkowicie zacisk na dodatkowym zestawie infuzyjnym.
3. Reguluj szybkość przepływu infuzji do pacjenta zaciskiem rolkowym (7) podstawowego zestawu infuzyjnego RondelO.

Płyn płuciący z worka podstawowego zostanie automatycznie przejęty po zakończeniu infuzji dożywnej.

Płukanie między i po podaniu leku

1. Obróć uchwyt RondelO (6) do sąsiedniej pozycji płukania.

Odlacz od RondelO

1. Upewnij się, że uchwyt RondelO (6) nie jest wyrównany z pozycją leku, który ma zostać odłączony.
2. Przed odłączeniem sprawdź, czy zacisk na dodatkowym zestawie infuzyjnym jest zamknięty.
3. Odłącz dodatkowy zestaw infuzyjny od podstawowego zestawu infuzyjnego RondelO.
4. Jeśli ma to zastosowanie, zakryj złącze Luer Lock w pozycji leku RondelO.

Odlacz podstawowy zestaw infuzyjny RondelO od pacjenta.

1. Zamknij zacisk rolkowy (7) na podstawowym zestawie infuzyjnym.
2. Odłącz zestaw infuzyjny od portu dostępu dożylnego pacjenta.

7. Przechowywanie i utylizacja



Przechowywać w suchym miejscu



Termin przydatności do użytku



Po kontakcie z krwią wyrób należy traktować jako odpad niebezpieczny biologicznie.
Utylizować zgodnie z polityką szpitala i lokalnymi przepisami.



Oznaczenie obsługi na opakowaniu – Kruche



Chrońić przed światłem słonecznym

RO | Instrucțiuni de utilizare | RondelO™ Primary IV-set

1. Informații generale

Destinația utilizării: RondelO Primary IV-set este destinat pentru administrarea perfuziilor/diferitelor fluide medicale uzuale.

Indicații: Starea medicală a pacientului care necesită administrare prin perfuzie.

Contraindicații: Odată administrat un medicament intravenos, acesta nu mai poate fi recuperat. La administrarea medicamentelor intravenoase, există foarte puține posibilități de a opri injectia în cazul apariției unei reacții adverse sau a unei erori. Medicamentele administrate intravenos, dacă sunt injectate prea rapid sau incorect, pot provoca efecte adverse grave.

Grupuri țintă de pacienți: Populația generală de pacienți

Utilizatori vizăți și mediu de utilizare: Diverse secții spitalicești, cum ar fi unitățile de terapie intensivă, camerele de gardă și secțiile de investigații medicale. Utilizarea dispozitivului trebuie limitată la specialiștii instruiți pentru efectuarea procedurilor pentru care este destinat acest dispozitiv.

Responsabilitatea personalului medical pentru siguranța pacientului: pentru a gestiona în mod competent un pacient, personalul medical este obligat să:

- să reacționeze în mod adecvat (să ajusteze tratamentele în funcție de necesitate)
- să monitorizeze apariția complicațiilor și să intervină corespunzător, dacă este necesar

Simboluri: Următoarele simboluri sunt utilizate pentru a evidenția informații importante în Instrucțiunile de utilizare, pe ambalaj și pe produs.

| | | | |
|--|--|--|--|
| | Atenție | | Consultați Instrucțiunile de utilizare |
| | Dispozitiv medical | | Fără DEHP |
| | Producător | | Nu conține și nu prezintă urme de latex din cauciuc natural |
| | Data și țara de fabricație | | A nu se reutiliza |
| | Marcaj de conformitate CE | | Sistem cu o singură barieră sterilă. Sterilizat cu oxid de etilenă |
| | A se utiliza până la data de | | A nu se resteriliza |
| | Codul lotului | | Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat |
| | Număr de catalog | | Păstrați departe de lumina soarelui |
| | Identifier unic al dispozitivului | | A se păstra uscat |
| | Neprogenic | | Fragil – A se manipula cu grijă |
| | Picături pe mililitru | | Marcaj de manipulare pe ambalaj - Material reciclabil |
| | Filtru pentru lichide cu dimensiunea porilor de 15 microni | | Marcaj de manipulare de pe ambalaj - Cu această parte în sus |
| | Valve unidirecțională | | |

Abrevieri

DC - Cameră de picurare

NFV - Valvă fără ac

FLL - Luer Lock mamă

MLL - Luer Lock tată

Set IV - Set perfuzabil intravenos

2. Avertismente și Precauții

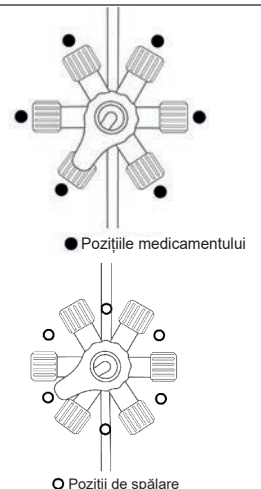
- Dispozitivul este proiectat și destinat unei singure utilizări. A nu se autoclava, remodela, resteriliza sau reutiliza. Expunerea la căldură ridicată poate provoca modificări ale funcționalității dispozitivului.
- A nu se resteriliza. Reutilizarea necorespunzătoare a dispozitivului medical poate conduce la răspândirea potențială a infecțiilor care pot pune viața în pericol.
- Seturile trebuie schimilate la fiecare 72 de ore.
- Asigurați-vă că soluția perfuzabilă primară este compatibilă ca fluid pentru toate medicamentele ce vor fi utilizate.
- Verificați dacă materialul dispozitivului este adekvat pentru toate medicamentele care vor fi utilizate. Acest dispozitiv conține PVC.
- Utilizați tehnica aseptică și respectați procedurile operaționale standard ale spitalului la manipularea produsului.
- Reacționați în mod corespunzător și ajustați tratamentele, după caz.
- Monitorizați apariția complicațiilor și interveniți corespunzător, dacă este necesar.
- Inspectați vizual pielea dezinfecțată pentru apariția posibilelor leziuni sau modificări cauzate de expunerea la alcool.
- Evenimentele adverse grave trebuie raportate către Sky Medical a.s. și către autoritatea competență aplicabilă.
- Acest dispozitiv nu este destinat pentru sânge, produse sanguine sau soluții enterale.

Pozitii ale RondelO

Rotiți robinetul pentru a selecta poziția dorită. Fiecare poziție este verificată printr-un clic haptic.

- **Pozitiiile medicamentului** - Pozițiile selectable pentru administrarea medicamentelor corespund conectorilor Luer Lock de pe RondelO. Când este selectată o poziție pentru medicament, RondelO este deschis la conectorul Luer Lock corespunzător și închis la toate celelalte conexoare Luer Lock.
- **Pozitii de fluid** - Pozițiile de fluid selectable sunt amplasate între cele pentru administrarea medicamentului, permitând serului primar să circule singur RondelO.

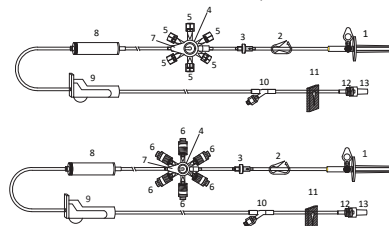
Notă: Perfuzia primară este disponibilă în toate pozițiile RondelO. Circulația simultană a serului primar este disponibilă în mod implicit în toate pozițiile pentru administrarea medicamentului. Disponibilitatea perfuziei primare este controlată de clema situată deasupra dispozitivului RondelO.



Este foarte recomandat să consultați instrucțiunile înainte de utilizare.

3. RondelO Primary IV-set (DC in line)

DESCRIEREA DISPOZITIVULUI: *RondelO Primary IV-set (DC in line)* poate consta din diverse componente: (1) vârf Spike cu capac de protecție, (2) clemă obturătoră, (3) valvă unidirecțională, (4) RondelO cu 2, 4 sau 6, poziții ale medicamentului la un conector Luer lock corespunzător cu fie un (5) capac de protecție, sau (6) valvă fără ac (NFV), (7) robinet RondelO, (8) cameră de picurare, (9) prestub, (10) conector în Y, (11) închizător glisant, (12) Luer Lock tată (MLL), (13) capac de oprire a aerisirii, tubulatură, componente transparente sau protejate împotriva razelor UV. Componentele 10 și 11 nu sunt prezente în unele dintre configurațiile setului IV. Notă: Desenele nu sunt la scară.



4. Funcționare

RondelO Primary IV-set (DC in line) - aerisire

1. Verificați vizual integritatea ambalajului.
Produsul este steril, nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis.
2. Folosind o tehnică aseptică, deschideți ambalajul steril pentru a accesa robinetul RondelO Primary IV-set.
3. Când este cazul, închideți capacul ventilat de pe spike(1).
4. Verificați dacă robinetul RondelO (7) este în poziția de curgere.
5. Închideți prestubul (9) RondelO Primary IV-set.
6. Îndepărtați capacul protector de la spike.
⚠️ Vârful ascuțit expus nu trebuie să intre în contact cu nimic, altfel poate fi contaminat.
7. Introduceți spike-ul în punga/recipientul de perfuzie.
8. Țineți camera de picurare (8) înclinață cu susul în jos și poziționați-o la același nivel cu RondelO, deschideți prestubul (9) a IV-set și umpleți camera de picurare ca în (Fig. 1).

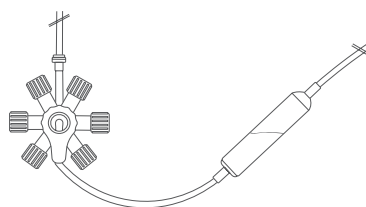


Fig 1. Aerisirea camerei de picurare

9. Continuați să pregătiți restul Primary IV-set.
⚠️ Dacă nu este eliminat tot aerul din tubulatură, aerul poate fi forțat în sistemul vascular al pacientului și poate provoca o embolie gazoasă.
10. Închideți prestubul (8).
11. Îndepărtați capacul de oprire a aerisirii (13) al RondelO Primary IV-set și conectați-l (12) la portul de acces IV al pacientului.
⚠️ Verificați dacă există scurgeri de lichid înainte și în timpul procedurii. Scurgerile pot duce la pierderea sterilității, embolie de lichid și/sau embolie gazoasă. Dacă un produs prezintă scurgeri înainte sau în timpul utilizării, strângeți din nou conexiunea care prezintă scurgeri sau înlocuiți produsul

⚠️ Toate conexiunile trebuie strânse cu degetele. Strângerea excesivă poate cauza fisuri și scurgeri care pot duce la embolie cu aer și/sau expunere la agenți biologici periculoși.

RondelO Primary IV-set (DC in line) - conectați un IV-set secundar la poziția medicamentului pentru a fi utilizat pe RondelO

1. Verificați dacă clema de pe setul IV secundar este închisă înainte de conectare.
2. Verificați dacă robinetul RondelO (7) nu este aliniat cu poziția medicamentului.
3. Dacă este cazul, îndepărtați capacul de protecție (5) de la conectorul Luer lock din poziția medicamentului.
4. Îndepărtați capacul de la setul IV secundar și conectați-l la conectorul Luer Lock din poziția medicamentului.
5. Repetați procedura pentru fiecare set IV secundar succesiv.

RondelO Primary IV-set (DC in line) - administrarea perfuziilor secundare

1. Închideți clemă obturătoră (2) de pe setul IV primar deasupra RondelO.
2. Rotiți robinetul RondelO (7) în poziția medicamentului și deschideți prestubul de pe IV-set secundar.
3. Reglați prestubul (9) de pe RondelO Primary IV-set pentru a începe și a regla perfuzia la pacient.
4. Închideți prestubul de pe IV-set secundar după terminarea administrării medicamentului.

Circulația serului primar între și după administrările de medicament

1. Rotiți robinetul RondelO (7) la o poziție de circulație adiacentă.
2. Deschideți prestubul (2) deasupra RondelO și lăsați să curgă.

Deconectați de la RondelO

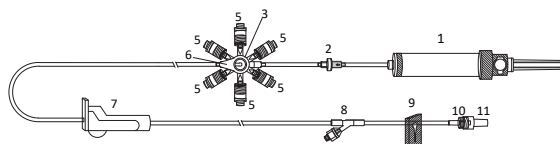
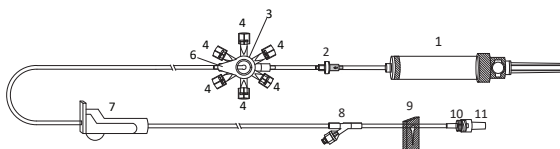
1. Verificați dacă robinetul RondelO (7) nu este aliniat cu poziția medicamentului care urmează să fie deconectat.
2. Verificați dacă clema de pe setul IV secundar este închisă, înainte de deconectare.
3. Deconectați IV-set secundar de la RondelO.
4. Dacă este cazul, astupăți Luer lock la poziția medicamentului din RondelO.

Deconectați setul IV primar RondelO de la pacient

1. Închideți prestubul (9) de pe Primary IV-set.
2. Deconectați setul IV de la portul de acces IV al pacientului.

5. RondelO Primary IV-set (DC on top)

DESCRIEREA DISPOZITIVULUI: RondelO Primary IV-set (DC on top) poate consta din diverse componente: (1) vârf Spike cu capac de protecție având integrată o cameră de picurare, (2) valvă unidirecțională, (3) RondelO cu 2, 4 sau 6, poziția medicamentului la conexoarele Luer Lock corespunzătoare, fie cu un (4) capac de protecție, fie cu (5) o valvă fără ac (NFV), (6) robinet RondelO, (7) prestub, (8) conector Y, (9) clemă obturată, (10) Luer Lock tată (MLL), (11) capac de oprire a aerisirii, tubularură. Componentele transparente sau protejate împotriva razelor UV. Componentele 8 și 9 nu sunt prezente în unele dintre configurațiile setului IV. Notă: Desenele nu sunt la scară.



6. Funcționare

RondelO Primary IV-set (DC on top) - aerisire

1. Deschideți ambalajul steril pentru a avea acces la RondelO Primary IV-set.
 Produsul este steril, nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat sau deschis.
2. Când este cazul, închideți capacul ventilat de pe spike(1).
3. Verificați dacă robinetul RondelO (6) este în poziția de curgere.
4. Închideți prestubul (7) la RondelO Primary IV-set.
5. Îndepărtați capacul protector de la spike.
 Vârful ascuțit expus nu trebuie să intre în contact cu nimic, altfel poate fi contaminat.
6. Introduceți spike-ul în punga/recipientul de perfuzie.
7. Umpleți camera de picurare (1) cu tehnica de strângere și eliberare.
8. Deschideți prestubul (7) pentru a aerisi RondelO și restul setului IV.
Dacă nu este eliminat tot aerul din tubularură, aerul poate fi forțat în sistemul vascular al pacientului și poate provoca o embolie gazoasă.
9. Închideți prestubul (7).
10. Îndepărtați capacul de oprire (11) al setului IV primar și conectați-l (10) la portul de acces IV al pacientului.

 Verificați dacă există surgeri de lichid înainte și în timpul procedurii. Surgerile pot duce la pierderea sterilității, embolie de lichid și/sau embolie gazoasă. Dacă un produs prezintă surgeri înainte sau în timpul utilizării, strângeți din nou racordul care prezintă surgeri sau înlocuiți produsul.

 Toate conexiunile trebuie strânse cu degetele. Strângerea excesivă poate cauza fisuri și surgeri care pot duce la embolie cu aer și/sau expunere la agenți biologici periculoși.

RondelO Primary IV-set (DC on top) - conectarea setului IV secundar la o poziție a medicamentului pentru a fi utilizat cu RondelO

1. Verificați dacă clema de pe setul IV secundar este închisă înainte de conectare.
2. Verificați dacă robinetul RondelO (6) nu este aliniat cu poziția medicamentului.
3. Dacă este cazul, îndepărtați capacul de protecție (4) de la conectorul Luer Lock din poziția medicamentului.
4. Îndepărtați capacul de la setul IV secundar și conectați-l la conectorul Luer Lock din poziția medicamentului.
5. Repetați procedura pentru fiecare set IV secundar succesiv.

RondelO Primary IV-set (DC on top) - administrați perfuziile secundare cu preluare automată a fluxului serului primar

1. Utilizați practica diferenței de înălțime a capului pentru a regla debitul din perfuzia primară sau secundară.
2. Rotiți robinetul RondelO (6) în poziția medicamentului și deschideți complet clema pe setul IV secundar.
3. Reglați debitul perfuziei către pacient prin ajustarea prestubului (7) a RondelO Primary IV-set. Serul perfuzabil din punga primară va prelua automat fluxul după finalizarea perfuziei secundare.

Circulația serului primar între și după administrările de medicament

1. Rotiți robinetul RondelO (6) la o poziție de curgere adiacentă.

Deconectați de la RondelO

1. Verificați dacă robinetul RondelO (6) nu este aliniat cu poziția medicamentului care urmează să fie deconectat.
2. Verificați dacă clema de pe setul IV secundar este închisă, înainte de deconectare.
3. Deconectați setul IV secundar de la setul IV primar RondelO.
4. Dacă este cazul, astropați Luer lock la poziția medicamentului din RondelO.

Deconectați setul IV primar RondelO de la pacient

1. Închideți prestubul (7) de pe setul IV primar.
2. Deconectați setul IV de la portul de acces IV al pacientului.

7. Depozitare și eliminare



A se păstra uscat



Fragil – A se manipula cu grijă



Data limită de utilizare



Păstrați departe de lumina soarelui



După contactul cu sângele, tratați dispozitivul ca deșeu biologic periculos.

Eliminați în conformitate cu politica spitalului și cu reglementările locale.

SL | Navodila za uporabo | Primarni IV-komplet RondelO™

1. Splošne informacije

Predvideni namen: Primarni IV-komplet RondelO je namenjen za infuzijo/odmerjanje različnih pogosto uporabljenih medicinskih tekočin.

Indikacije: Zdravstveno stanje bolnika, ki potrebuje infuzijo.

Kontraindikacije: Ko je zdravilo enkrat injicirano intravenozno, ga ni več mogoče odstraniti. Pri intravenoznem dajalu zdravil so možnosti za prekinitev aplikacije v primeru neželene reakcije ali napake zelo omejene. Intravenozna zdravila, če se dajejo prehitro ali nepravilno, lahko povzročijo znatne poškodbe.

Ciljne skupine bolnikov: Splošna populacija bolnikov

Predvideni uporabniki in okolje: Različni bolnišnični oddelki, kot so intenzivna nega, urgentni centri in diagnostične enote. Pripomoček lahko uporablja le specialist, ki je usposobljen za izvajanje postopkov, za katere je ta pripomoček predviden.

Odgovornost zdravstvenega osebja za varnost bolnikov: Za strokovno obravnavo bolnika mora zdravstveno osebje:

- poskrbeti za ustrezni odziv (po potrebi prilagoditi zdravljenje),
- opazovati zaplete in po potrebi odpravljati težave.

Simboli: Naslednji simboli se uporablajo za označevanje pomembnih informacij v navodilih za uporabo, na embalaži in na izdelku.

| | | | |
|--|---|--|---|
| | Opozorilo | | Preberite navodila za uporabo |
| | Medicinski pripomoček | | Ne vsebuje DEHP |
| | Proizvajalec | | Pripomoček ne vsebuje in nima prisotne gume iz naravnega lateksa |
| | Datum in država izdelave | | Ne uporabljajte ponovno |
| | Oznaka skladnosti CE 1936 | | Enojni sterilni pregradni sistem. Sterilizirano z uporabo etilenoksida |
| | Uporabno do | | Ne sterilizirajte ponovno |
| | Številka serije | | Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana |
| | Kataloška številka | | Hraniti stran od neposredne sončne svetlobe |
| | Edinstveni identifikator pripomočka | | Hraniti na suhem |
| | Nepirogeno | | Embalažna oznaka za ravnanje – lomljivo |
| | Kapljice na mililiter | | Embalažna oznaka za ravnanje – material, primeren za recikliranje |
| | Tekočinski filter z velikostjo por 15 mikronov | | Embalažna oznaka za ravnanje – s to stranjo navzgor |
| | Nepovratni ventil | | |

Okrajšave

KK – kapalna komora

BIV – brezigelni ventil

ŽLL – ženski priključek luer lock

MLL – moški priključek luer lock

IV-komplet – komplet za intravenozno infuzijo

2. Opozorila in previdnostni ukrepi

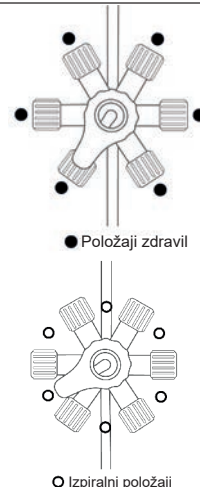
- Pripomoček je zasnovan in namenjen samo za enkratno uporabo. Prepovedano je avtoklaviranje, preoblikovanje, ponovna sterilizacija in ponovna uporaba. Izpostavljenost visoki vročini lahko povzroči spremembe v delovanju pripomočka.
- Ponovna sterilizacija ni dovoljena. Nepravilna ponovna uporaba medicinskega pripomočka lahko povzroči širjenje smrtno nevarnih okužb.
- Komplete je treba menjati vsakih 72 ur.
- Prepričajte se, da je primarna infuzija primerna kot tekočina za izpiranje za vsa zdravila, ki bodo uporabljena.
- Preverite, ali je material pripomočka primeren za vsa zdravila, ki bodo uporabljena. Ta pripomoček vsebuje PVC.
- Pri ravnanju z izdelkom uporabljaljajte aseptično tehniko in upoštevajte standardne bolnišnične operativne postopke.
- Poskrbite za ustrezeno odzivanje in po potrebi prilagodite zdravljenje.
- Opazujte morebitne zaplete in po potrebi odpravite težave.
- Razkuženo površino vizualno preglejte glede morebitnih razpok, ki so lahko posledica izpostavljenosti alkoholu.
- O resnih neželenih dogodkih je treba poročati podjetju Sky Medical a.s. in ustreznemu pristojnemu organu.
- Ta pripomoček ni namenjen krvji, proizvodom iz krvi ali enteralnim raztopinam.

Položaji RondelO

Za izbiro želenega položaja obrnite ročico. Vsak položaj se potrdi s haptičnim klikom.

- **Položaji zdravil** – izbirni položaji zdravil ustrezajo priključkom Luer lock pripomočka RondelO. Ko je izbran en položaj za zdravilo, je RondelO odprt na ustreznem priključku Luer lock in zaprt na vseh drugih priključkih Luer lock.
- **Izpiralni položaji** – izbirni položaji za izpiranje se nahajajo med položaji za zdravilo, da se lahko primarna infuzija izključno izpira in RondelO izpere od znotraj.

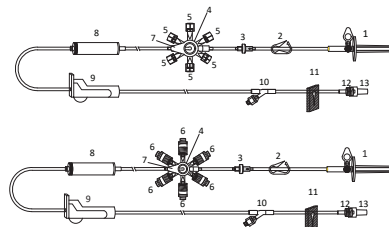
Opomba: Primarna infuzija je na voljo v vseh položajih RondelO. Sočasno izpiranje iz primarne infuzije je na voljo v privzetem načinu za vse položaje za zdravila. Razpoložljivost primarne infuzije se nadzira s sponko nad RondelO ali z metodo višinske razlike.



Zelo priporočljivo je, da pred uporabo preberete navodila.

3. Primarni IV-komplet RondelO (DC v liniji)

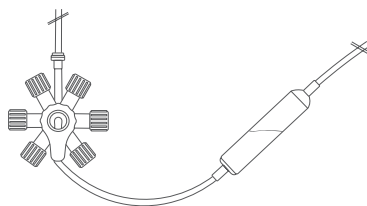
OPIS PRIPOMOČKA: Primarni IV-komplet RondelO (DC v liniji) je lahko sestavljen iz različnih delov: (1) prezačevalne konice z zaščito, (2) ščipalne sponke, (3) nepovratnega ventila, (4) nastavka RondelO z 2, 4 ali 6 mesti za zdravilo na ustreznem priključku Luer lock z (5) zaščitnim pokrovčkom ali (6) brezigelnim ventilom (NJV), (7) ročice RondelO, (8) kapalne komore, (9) valjaste objemke, (10) Y-priključka, (11) drsne sponke, (12) moškega priključka Luer lock (MLL), (13) zapornega pokrovčka, cevke, prozornih delov ali delov z UV-zaščito pred žarki. Dela 10 in 11 nista prisotna v nekaterih izvedbah IV-kompleta. Opomba: risbe niso v merilu.



4. Delovanje

Primarni IV-komplet RondelO (DC v liniji) – priprava

1. Vizualno preverite celovitost embalaže.
-  Izdelek je steril, zato ga ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana ali odprta.
2. Za dostop do primarnega IV-kompleta RondelO z aseptično tehniko odprite sterilno embalažo.
3. Po potrebi zaprite prezračevalni pokrovček na konici (1).
4. Preverite, ali je ročica RondelO (7) v položaju za izpiranje.
5. Zaprite valjasto objemko (9) na primarnem IV-kompletu RondelO.
6. Odstranite zaščito s konca konice.
 Izpostavljeni konec konice ne sme priti v stik z ničemer, sicer lahko pride do okužbe.
7. Preluknjajte infuzijsko vrečko/vsebnik.
8. Kapalno komoro (8) držite obrnjeno navzdol in jo postavite na isto raven kot RondelO, odprite valjasto objemko (9) IV-kompleta in napolnite kapalno komoro, kot je prikazano na sliki 1.



Slika 1. Priprava kapalne komore

9. Nadaljujte s pripravo preostalega primarnega IV-kompleta. Če iz cevi ne odstranite vsega zraka, lahko zrak vstopi v bolnikovo ožilje in povzroči zračno embolijo.

10. Zaprite valjasto objemko (8).
11. Odstranite zaporni pokrovček (13) s primarnega IV-kompleta RondelO in ga priključite (12) na bolnikovo vstopno mesto za infuzijo.
 Pred in med postopkom preverite, ali tekočina uhaja. Uhajanje lahko povzroči izgubo sterilnosti, tekočinsko in/ali zračno embolijo. Če izdelek pušča pred ali med uporabo, ponovno zategnite puščajočo povezavo ali zamenjajte izdelek.
-  Vse povezave je treba zategniti s prsti. Prekomerno zategovanje lahko povzroči razpoke in puščanje, kar lahko povzroči zračno embolijo in/ali izpostavljenost biološkim nevarnostim.

Primarni IV-komplet RondelO (DC v liniji) – priključite sekundarni IV-komplet na položaj za zdravilo, ki ga boste uporabili na pripomočku RondelO.

1. Pred priključtvijo preverite, ali je sponka na sekundarnem IV-kompletu zaprta.
2. Preverite, da ročica RondelO (7) ni poravnana s položajem zdravila.
3. Po potrebi odstranite zaščitni pokrovček (5) s priključka Luer lock na mestu za zdravilo.
4. Odstranite pokrovček s sekundarnega IV-kompleta in povežite priključek Luer lock na mesto za zdravilo.
5. Postopek ponovite za vsak naslednji sekundarni IV-komplet.

Primarni infuzijski komplet RondelO (KK v liniji) – dajanje sekundarnih infuzij

1. Zaprite ščipalno sponko (2) na primarnem IV-kompletu RondelO nad pripomočkom RondelO.
2. Obrnite ročico RondelO (7) v položaj za zdravilo in odprite sponko na sekundarnem IV-kompletu.
3. Prilagodite valjasto objemko (9) na primarnem IV-kompletu RondelO, da začnete in nastavite infuzijo bolniku.
4. Po končani aplikaciji zdravila zaprite sponko na sekundarnem IV-kompletu.

Izpiranje med dajanjem zdravil in po njem

1. Obrnite ročico RondelO (7) v sosednji položaj za izpiranje.
2. Odprite ščipalno sponko (2) nad RondelO in izperite.

Odklop od RondelO

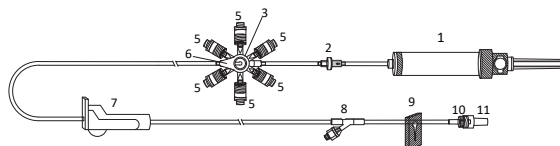
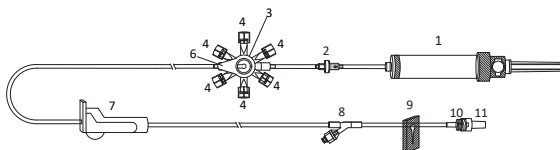
1. Preverite, da ročica RondelO (7) ni poravnana s položajem za zdravila, ki ga želite odklopiti.
2. Pred odklopopom preverite, ali je sponka na sekundarnem IV-kompletu zaprta.
3. Odklopite sekundarni IV-komplet z RondelO.
4. Po potrebi na RondelO zaprite priključek Luer lock na mestu za zdravilo.

Z bolnika odklopite primarni IV-komplet RondelO.

1. Zaprite valjasto objemko (9) na primarnem IV-kompletu.
2. Odklopite IV-komplet iz bolnikovega vstopnega mesta za infuzijo.

5. Primarni IV-komplet RondelO (DC zgoraj)

OPIS PRIPOMOČKA: *Primarni IV-komplet RondelO (DC zgoraj)* je lahko sestavljen iz različnih delov: (1) prezračevalne konice z zaščito z vgrajeno kapalno komoro, (2) enosmernega ventila, (3) nastavka RondelO z 2, 4 ali 6 položaji zdravila na ustrezniem priključku Luer lock z (4) zaščitnim pokrovčkom ali (5) brezigelnim ventilom (NJV), (6) ročice RondelO, (7) valjaste objemke, (8) Y-priklužka, (9) drsne sponke, (10) moškega priključka Luer lock (MLL), (11) zapornega pokrovčka, cevi. Prozorni ali UV-zaščiteni deli. Dela 8 in 9 nista prisotna v nekaterih izvedbah IV-kompleta. Opomba: risbe niso v merilu.



6. Delovanje

Primarni IV-komplet RondelO (DC zgoraj) – priprava

1. Za dostop do primarnega IV-kompleta RondelO odprite sterilno embalažo.
 Izdelek je sterilen, zato ga ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana ali odprta.
2. Po potrebi zaprite prezračevalni pokrovček na konici (1).
3. Preverite, ali je ročica RondelO (6) v položaju za izpiranje.
4. Zaprite valjasto objemko (7) na primarnem IV-kompletu RondelO.
5. Odstranite zaščito s konca konice.
 Izpostavljeni konec konice ne sme priti v stik z ničemer, sicer lahko pride do okužbe.
6. Preluknjajte infuzijsko vrečko/vsebnik.
7. Kapalno komoro (1) napolnite s tehniko stiskanja in sproščanja.
8. Odprite valjasto objemko (7), da napolnite RondelO in preostali del IV-kompleta.
 Če iz cevi ne odstranite vsega zraka, lahko zrak vstopi v bolnikovo ožilje in povzroči zračno embolijo.
9. Zaprite valjasto objemko (7).

10. Odstranite primarni zaporni pokrovček (11) s primarnega infuzijskega kompleta RondelO in ga priključite (10) na bolnikovo vstopno mesto za infuzijo.
-  Pred in med postopkom preverite, ali tekočina uhaja. Uhajanje lahko povzroči izgubo sterilnosti, tekočinsko in/ali zračno embolijo. Če izdelek pušča pred ali med uporabo, ponovno zategnite puščajočo povezavo ali zamenjajte izdelek.

 Vse povezave je treba zategniti s prsti. Prekomerno zategovanje lahko povzroči razpoke in puščanje, kar lahko povzroči zračno embolijo in/ali izpostavljenost biološkim nevarnostim.

Primarni infuzijski komplet RondelO (DC zgoraj) – priključitev sekundarnega IV-kompleta na položaj za zdravilo, ki ga boste uporabili na pripomočku RondelO.

1. Pred priključitvijo preverite, ali je sponka na sekundarnem IV-kompletu zaprta.
2. Preverite, da ročica RondelO (6) ni poravnana s položajem zdravila.
3. Po potrebi odstranite zaščitni pokrovček (4) s priključka Luer lock na mestu za zdravilo.
4. Odstranite pokrovček s sekundarnega IV-kompleta in povežite priključek Luer lock na mesto za zdravilo.
5. Postopek ponovite za vsak naslednji sekundarni IV-komplet.

Primarni infuzijski komplet RondelO (DC zgoraj) – dajanje sekundarnih infuzij z avtomatskim prevzemom izpiranja

1. Za uravnavanje pretoka iz primarne ali sekundarne infuzije uporabite metodo višinske razlike.
2. Obrnite ročico RondelO (6) v položaj za zdravilo in popolnoma odprite sponko na sekundarnem IV-kompletu.
3. Pretok infuzije bolniku uravnavajte z valjasto objemko (7) na primarnem IV-kompletu RondelO.
Po zaključku sekundarne IV infuzije bo tekočina za izpiranje iz primarne vrečke samodejno nadaljevala s pretokom.

Izpiranje med dajanjem zdravil in po njem

1. Obrnite ročico RondelO (6) v sosednji položaj za izpiranje.

Odklop od RondelO

1. Preverite, da ročica RondelO (6) ni poravnana s položajem zdravila, ki ga želite odklopiti.
2. Pred odklopopom preverite, ali je sponka na sekundarnem IV-kompletu zaprta.
3. Od primarnega IV-kompleta RondelO odklopite sekundarni IV-komplet.
4. Po potrebi na RondelO zaprite priključek Luer lock na mestu za zdravilo.

Z bolnika odklopite primarni IV-komplet RondelO.

1. Zaprite valjasto objemko (7) na primarnem IV-kompletu.
2. Odklopite IV-komplet iz bolnikovega vstopnega mesta za infuzijo.

7. Skladiščenje in odstranjevanje



Hraniti na suhem



Embalažna oznaka za ravnanje – lomljivo



Uporabno do



Hraniti stran od neposredne sončne svetlobe



Po stiku s krvjo s pripomočkom ravnajte kot z biološko nevarnim odpadkom. Odstranite v skladu s pravili bolnišnice in lokalnimi predpisi.

1. Allmän information

Avsett syfte: RondelO primärt dropset är avsett för infusion/administrering av olika vanligt förekommande medicinska vätskor.

Indikationer: Patientens medicinska tillstånd kräver infusion.

Kontraindikationer: När ett intravenöst läkemedel har administrerats kan det inte återkallas. När man ger intravenösa läkemedel är möjligheterna att stoppa en injektion om en biverkning eller ett fel uppstår mycket begränsade. Intravenösa läkemedel kan orsaka betydande skada om de ges för snabbt eller felaktigt.

Patientmålgrupper: Allmän patientpopulation

Avsedda användare och avsedd miljö: Olika sjukhusavdelningar, t.ex. intensivvård, akutmottagningar och diagnosenheter. Användningen av produkten bör begränsas till specialister som är utbildade att utföra procedurerna som denna produkt är avsedd för.

Sjukvårdspersonalens ansvar för patientsäkerhet: För att kompetent hantera en patient krävs det att sjukvårdspersonalen:

- agerar lämpligt (justerar behandlingar vid behov)
- observera gällande komplikationer och felsök vid behov

Symboler: Följande symboler används för viktig information i bruksanvisningen, på förpackningen och på produkten.

| | | | |
|--|---|--|--|
| | Försiktighet | | Se bruksanvisningen |
| | Medicinteknisk produkt | | DEHP-fri |
| | Tillverkare | | Innehåller inte, och det finns ingen förekomst av, naturgummilatex |
| | Tillverkningsdatum och -land | | Får ej återanvändas |
| | CE-märkning | | Enkelt sterilt barriärsystem Steriliserad med etylenoxid |
| | Sista förbrukningsdag | | Får inte omsteriliseras |
| | Tillverkningsbatch | | Använd inte om förpackningen är skadad |
| | Katalognummer | | Håll borta från direkt solljus |
| | Unik enhetsidentifierare | | Håll torr |
| | Icke-pyrogen | | Hanteringsmärkning på förpackning – ömtålig |
| | Droppar per milliliter | | Hanteringsmärkning på förpackning – återvinningsbart material |
| | Vätskefilter med 15 mikrometer porstorlek | | Hanteringsmärkning på förpackning – denna sida upp |
| | Backventil | | |

Förkortningar

DC – droppkammare

NFV – nälfri ventil

FLL – honluerfattning

MLL – hanluerfattning

IV-set – intravenöst dropset

2. Varningar och försiktighetsåtgärder

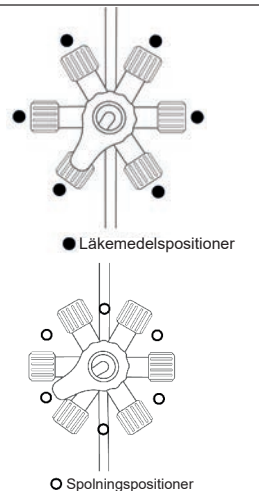
- Produkten är endast utformad och avsedd för engångsbruk. Får ej autoklaveras, omformas, omsteriliseras eller återanvändas. Exponering för hög värme kan orsaka förändringar i produktens funktionalitet.
- Får ej omsteriliseras. Felaktig återanvändning av den medicintekniska produkten kan leda till potentiell spridning av livshotande infektioner.
- Seten ska bytas varje 72 timmar.
- Se till att primärfusionen är lämplig som spolningsvätska för alla läkemedel som kommer att användas.
- Verifiera att produktens material är lämpligt för alla läkemedel som kommer att användas. Denna produkt innehåller PVC.
- Använd aseptisk teknik och följ sjukhusets standardrutiner vid hantering av produkten.
- Agera lämpligt och justera behandlingar vid behov.
- Observera eventuella komplikationer och felsök vid behov.
- Inspektera den desinficerade ytan visuellt gällande eventuella sprickor som kan ha uppstått på grund av exponering för alkohol.
- Allvarliga biverkningar ska rapporteras till Sky Medical a.s. och tillämplig behörig myndighet.
- Denna produkt är inte avsedd för blod, blodprodukter eller enteralna lösningar.

RondelO-positioner

Vrid handtaget för att välja önskad position. Varje position bekräftas med ett kännbart klick.

- **Läkemedelspositioner** – valbara läkemedelspositioner motsvarar luerfattningarna på RondelO-produkten. När en läkemedelsposition är vald är RondelO öppen vid motsvarande luerfattning och stängd vid alla andra luerfattningar.
- **Spolningspositioner** – Valbara spolningspositioner är placerade mellan läkemedelspositionerna för att möjliggöra att den primära infusionen enskilt spolar och rengör RondelO internt.

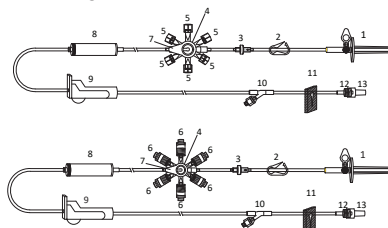
Obs! Primärfusion är tillgänglig i alla RondelO-positioner. Samtidig spolning från primärfusionen är tillgänglig som standard i alla läkemedelspositioner. Tillgängligheten av primärfusionen kontrolleras av klämman ovanför RondelO eller med höjdskillnad.



Det rekommenderas starkt att läsa anvisningarna före användning.

3. RondelO primärt dropset (utlopp i linje)

PRODUKTBESKRIVNING: *RondelO primärt dropset (utlopp i linje)* kan bestå av olika komponenter: (1) ventilerad spike med skyddshöjde, (2) nyoklämma, (3) backventil, (4) RondelO med 2, 4 eller 6 läkemedelspositioner vid motsvarande luerfattning med antingen ett (5) skyddslock eller en (6) nälfri ventil (NFK), (7) RondelO-handtag, (8) droppkammare, (9) rullklämma, (10) Y-koppling, (11) skjutklämma, (12) hanluerfattning (MLL), (13) avluftningslock, slang, genomskinliga eller UV-skyddade komponenter. Komponenterna 10 och 11 finns inte i vissa dropsetkonfigurationer. Obs! Ritningarna är inte skalenliga.



4. Användning

RondelO primärt droppset (utlopp i linje) – förfyllning

1. Kontrollera förpackningens integritet visuellt.
-  Produkten är steril. Använd den inte om förpackningen är skadad eller öppen.
2. Öppna den sterila förpackningen med aseptisk teknik för att komma åt RondelO primärt droppset.
3. När det är tillämpligt, stäng det ventilerade locket på spiken (1).
4. Kontrollera att RondelO-handtaget (7) är i en spolningsposition.
5. Stäng rullklämman (9) på RondelO primärt droppset.
6. Ta bort skyddshöljet från spikespetsen.
-  Den exponerade spikespetsen får inte komma i kontakt med något eftersom det kan leda till kontaminering.
7. Punktera infusionspåsen/behållaren.
8. Håll droppkammaren (8) lutad upp och ned och placera den på samma nivå som RondelO, öppna rullklämman (9) på droppsetet och fyll droppkammaren enligt fig. 1.

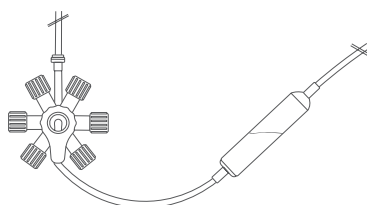


Fig 1. Avlufta droppkammaren

9. Fortsätt att förbereda resten av det primära droppsetet.
 Om inte all luft avlägsnas från slangen kan luft tvingas in i patientens kärlsystem och orsaka ett luftemboli.
10. Stäng rullklämman (8).
11. Ta bort avluftningslocket (13) på RondelO primärt droppset och anslut det (12) till patientens intravenösa infart.
-  Kontrollera om det finns vätskeläckage före och under proceduren. Läckage kan leda till förlust av sterilitet, vätska och/eller luftemboli. Om en produkt läcker före eller under användning, dra åt den läckande anslutningen eller byt ut produkten.
-  Alla anslutningar ska dras åt för hand. Att dra åt för hårt kan orsaka sprickor och läckage som kan leda till luftemboli och/eller exponering för biologiska risker.

RondelO primärt droppset (utlopp i linje) – anslut ett sekundärt droppset till läkemedelspositionen som ska användas på RondelO

1. Kontrollera att klämman på det sekundära droppsetet är stängd innan anslutning.
2. Kontrollera att RondelO-handtaget (7) inte är i linje med läkemedelspositionen.
3. Om tillämpligt, ta bort skyddslocket (5) från luerfattningen vid läkemedelspositionen.
4. Ta bort locket från det sekundära droppsetet och anslut det till luerfattningen vid läkemedelspositionen.
5. Upprepa proceduren för varje efterföljande sekundärt droppset.

RondelO primärt droppset (utlopp i linje) – administrera sekundära infusioner

1. Stäng nypklämman (2) på det primära droppsetet ovanför RondelO.
2. Vrid RondelO-handtaget (7) till läkemedelspositionen och öppna klämman på det sekundära droppsetet.
3. Justera rullklämman (9) på RondelO primärt droppset för att starta och reglera infusionen till patienten.
4. Stäng klämman på det sekundära droppsetet efter att läkemedelsadministreringen är slutförd.

Spolning mellan och efter läkemedelsadministrering

1. Vrid RondelO-handtaget (7) till en intilliggande spolningsposition.
2. Öppna nypklämman (2) ovanför RondelO och spola.

Koppla bort från RondelO

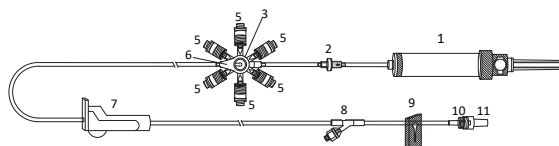
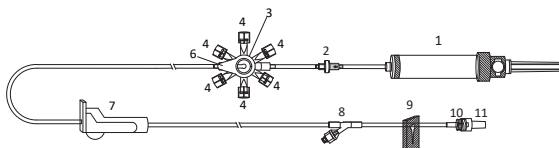
1. Kontrollera att RondelO-handtaget (7) inte är i linje med läkemedelspositionen som ska kopplas bort.
2. Kontrollera att klämmen på det sekundära droppsetet är stängd innan fränkoppling.
3. Koppla bort det sekundära droppsetet från RondelO.
4. Om tillämpligt, sätt på ett lock på luerfattningen vid läkemedelspositionen på RondelO.

Koppla bort RondelO primärt droppset från patienten

1. Stäng rullklämman (9) på det primära droppsetet.
2. Koppla bort droppsetet från patientens intravenösa infart.

5. RondelO primärt droppset (utlopp längst upp)

PRODUKTBESKRIVNING: *RondelO primärt droppset (utlopp längst upp)* kan bestå av olika komponenter: (1) ventilerad spike med ett skyddshölje integrerat med en droppkammare, (2) backventil, (3) RondelO med 2, 4 eller 6 läkemedelspositioner vid motsvarande luerfattning med antingen ett (4) skyddslock eller en (5) nälfri ventil (NFV), (6) RondelO-handtag, (7) rullklämma, (8) Y-koppling, (9) skjutklämma, (10) hanluerfattning (MLL), (11) avluftningslock, slang. Genomskinliga eller UV-skyddade komponenter. Komponenterna 8 och 9 finns inte i vissa droppsetkonfigurationer. Obs! Ritningarna är inte skalenliga.



6. Användning

RondelO primärt droppset (utlopp längst upp) – förfyllning

1. Öppna den sterila förpackningen för att komma åt RondelO primärt droppset.
 Produkten är steril. Använd den inte om förpackningen är skadad eller öppen.
2. När det är tillämpligt, stäng av det ventilerade locket på spiken (1).
3. Kontrollera att RondelO-handtaget (6) är i en spolningsposition.
4. Stäng rullklämman (7) på RondelO primärt droppset.
5. Ta bort skyddshöljet från spikespetsen.
 Den exponerade spikespetsen får inte komma i kontakt med något eftersom det kan leda till kontaminering.
6. Punktera infusionspåsen/behållaren.
7. Fyll droppkammaren (1) med hjälp av en kläm- och släppteknik.
8. Öppna rullklämman (7) för att fylla RondelO och resten av droppsetet.
 Om inte all luft avlägsnas från slangen kan luft tvingas in i patientens kärlsystem och orsaka ett luftemboli.
9. Stäng rullklämman (7).

10. Ta bort avlufningslocket (11) från det primära dropisetet och anslut det (10) till patientens intravenösa infart.

 Kontrollera om det finns vätskeläckage före och under proceduren. Läckage kan leda till förlust av sterilitet, vätska och/eller luftemboli. Om en produkt läcker före eller under användning, dra åt den läckande anslutningen eller byt ut produkten.

 Alla anslutningar ska dras åt för hand. Att dra åt för hårt kan orsaka sprickor och läckage som kan leda till luftemboli och/eller exponering för biologiska risker.

RondelO primärt dropiset (utlopp längst upp) – anslutning av sekundär dropiset till en läkemedelsposition som ska användas på RondelO

1. Kontrollera att klämman på det sekundära dropisetet är stängd innan anslutning.
2. Kontrollera att RondelO-handtaget (6) inte är i linje med läkemedelspositionen.
3. Om tillämpligt ska du ta bort skyddslocket (4) från luerfattningen vid läkemedelspositionen.
4. Ta bort locket från det sekundära dropisetet och anslut det till luerfattningen vid läkemedelspositionen.
5. Upprepa proceduren för varje efterföljande sekundär dropiset.

RondelO primärt dropiset (utlopp längst upp) – administrera sekundär infusioner med automatiskt spolningsövertagande

1. Använd höjdskillnad för att reglera flödet från primär- eller sekundärinfusion.
2. Vrid RondelO-handtaget (6) till läkemedelspositionen och öppna klämman helt på det sekundära dropisetet.
3. Reglera flödeskastigheten för infusionen till patienten genom att justera rullklämman (7) på RondelO primärt dropiset.

Spolningsvätska från den primära påsen tar över automatiskt efter att den sekundära dropplösningen är slutförd.

Spolning mellan och efter läkemedelsadministrering

1. Vrid RondelO-handtaget (6) till en intilliggande spolningsposition.

Koppla bort från RondelO

1. Kontrollera att RondelO-handtaget (6) inte är i linje med läkemedelspositionen som ska kopplas bort.
2. Kontrollera att klämman på det sekundära dropisetet är stängd innan fränkoppling.
3. Koppla bort det sekundära dropisetet från RondelO primärt dropiset.
4. Om tillämpligt, sätt på ett lock på luerfattningen vid läkemedelspositionen på RondelO.

Koppla bort RondelO primärt dropiset från patienten

1. Stäng rullklämman (7) på det primära dropisetet.
2. Koppla bort dropisetet från patientens intravenösa infart.

7. Förvaring och kassering



Håll torr



Hanteringsmärkning på förpackning – ömtålig



Sista förbrukningsdag



Håll borta från direkt solljus



Efter kontakt med blod ska du hantera produkten som biologiskt riskavfall.

Kassera i enlighet med sjukhusets policy och lokala föreskrifter.

1. Obecné informace

Účel použití: Primární infuzní set RondelO je určen k infuzi/podávání různých běžně používaných léčivých roztoků.

Indikace: Zdravotní stav pacienta, který potřebuje infuzi.

Kontraindikace: Jakmile je intravenózní lék podán, nelze jej odebrat zpět. Při podávání intravenózních léčiv je jen velmi omezená možnost zastavit injekci, pokud dojde k nežádoucí reakci nebo chybě. Příliš rychlé nebo nesprávné intravenózní podání léků může způsobit závažné poškození.

Cílové skupiny pacientů: Obecná populace pacientů

Cíloví uživatelé a prostředí: Různá nemocniční oddělení, například jednotky intenzivní péče, urgentní příjem a diagnostická pracoviště. Použití tohoto prostředku by mělo být omezeno na specialisty vyškolené k provádění postupů, pro které je tento prostředek určen.

Odpovědnost zdravotnického personálu za bezpečnost pacienta: Pro kompetentní zacházení s pacientem je od zdravotnického personálu vyžadováno, aby:

- přiměřeně reagoval (podle potřeby upravil léčbu)
- sledoval, zda nedochází ke komplikacím, a v případě potřeby řešil problémy

Symboly: Následující symboly označují důležité informace uvedené v návodu k použití, na obalu a na samotném výrobku.

| | | | |
|--|--|--|---|
| | Pozor | | Přečtěte si návod k použití |
| | Zdravotnický prostředek | | Neobsahuje DEHP |
| | Výrobce | | Neobsahuje přírodní latex ani jeho stopy |
| | Datum a země výroby | | Nepoužívejte opakovaně |
| | Značka shody CE | | Jednoduchý sterilní bariérový systém. Sterilizováno etylenoxidem |
| | Spotřebujte do data | | Nesterilizujte opakovaně |
| | Číslo výrobní série | | Nepoužívejte, je-li obal poškozen |
| | Katalogové číslo | | Chraťte před slunečním zářením |
| | Jedinečný identifikátor prostředku | | Uchovávejte v suchu |
| | Nepyrogenní | | Manipulační značka na obalu – Křehký |
| | Kapky na mililitr | | Manipulační značka na obalu – Recyklovatelný materiál |
| | Kapalinový filtr s velikostí pórů 15 mikronů | | Manipulační značka na obalu – Touto stranou nahoru |
| | Jednocestný ventil | | |

Zkratky

DC – kapacitní komora

NFV – bezjehlový ventil

FLL – Luer lock objímka

MLL – Luer lock kónus

IV set – intravenózní infuzní set

2. Varování a bezpečnostní opatření

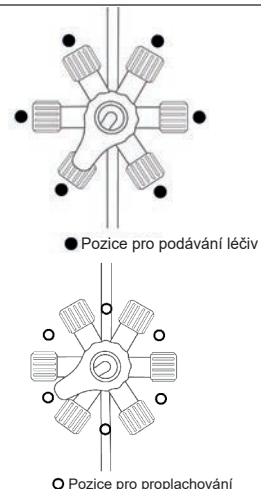
- Prostředek je navržen a určen pouze pro jednorázové použití. Nesterilizujte v autoklavu, nedeformujte, neresterilizujte ani znovu nepouživejte. Vystavení vysokému teplu může způsobit změny funkčnosti prostředku.
- Neresterilizujte. Nesprávné opakování použití zdravotnického prostředku může vést k šíření život ohrožujících infekcí.
- Sady je nutné měnit každých 72 hodin.
- Ujistěte se, že je primární infuze vhodná jako proplachovací roztok pro všechna podávaná léčiva.
- Ověřte, zda je materiál prostředků vhodný pro všechny léky, které budou použity. Tento prostředek obsahuje PVC.
- Při manipulaci s výrobkem dodržujte aseptickou techniku a standardní operační postupy nemocnice.
- Reagujte odpovídajícím způsobem a v případě potřeby upravte léčbu.
- Sledujte výskyt komplikací a v případě potřeby je řešte.
- Vizuálně kontrolujte dezinfikovaný povrch s ohledem na možné praskliny v důsledku expozice alkoholu.
- Závažné nežádoucí účinky je třeba hlásit společnosti SKY Medical, a.s. a příslušnému dozorovému orgánu.
- Tento prostředek není určen pro krev nebo krevní deriváty či enterální roztoky.

Pořadí RondelO

Otočením rukojeti vyberte požadovanou polohu. Každá poloha je potvrzena hmatovým zavíkáním.

- **Pořadí pro podávání léčiv** – Volitelné pozice odpovídají konektorem Luer lock prostředku RondelO. Při výběru jedné pozice pro léčivo je adaptér RondelO otevřený u příslušného konektoru Luer lock a uzavřený u všech ostatních.
- **Pořadí pro proplachování** – Volitelné proplachovací pozice se nacházejí mezi pozicemi pro léčiva a umožňují výhradně průtok primární infuze pro vnitřní proplach prostředku RondelO.

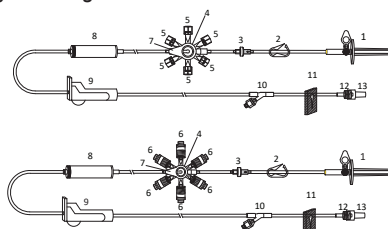
Poznámka: Primární infuze je dostupná ve všech polohách RondelO. Současné proplachování z primární infuze je standardně dostupné ve všech pozicích pro léčiva. Dostupnost primární infuze se reguluje svorkou nad RondelO nebo výškovým rozdílem.



Před použitím se důrazně doporučuje seznámit se s návodem k použití.

3. Primární infuzní set RondelO (DC v přímé linii)

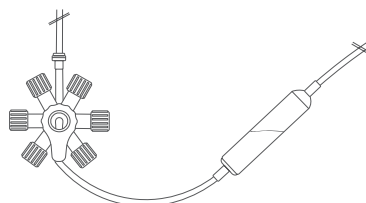
POPIS PROSTŘEDKU: Primární infuzní set RondelO (DC v přímé linii) může obsahovat následující součásti: (1) odvzdušněný hrot s ochranným krytem, (2) uzavírací svorku, (3) jednosměrný ventil, (4) RondelO se 2, 4 nebo 6 pozicemi pro podání léčiv, umístěnými na příslušném konektoru Luer lock, opatřený buď (5) ochrannou krytkou, nebo (6) bezjehlovým ventilem (NFV), (7) rukojet RondelO, (8) kapacitní komoru, (9) rolovací svorku, (10) Y-konektor, (11) posuvnou svorku, (12) Luer lock kónus (MLL), (13) krytku pro plnění, hadičky a průhledné nebo součásti odolné proti UV. *Součásti 10 a 11 nejsou součástí některých konfigurací infuzních setů.* Poznámka: Nákresy nejsou v měřítku.



4. Použití

Primární infuzní set RondelO (DC v přímé linii) – plnění

1. Vizuálně zkontrolujte neporušenost obalu.
⚠️ Výrobek je sterilní, nepoužívejte, pokud je obal poškozený nebo otevřený.
2. Za použití aseptické techniky otevřete sterilní obal a vybalte primární infuzní set RondelO.
3. V případě potřeby uzavřete odvzdušňovací uzávěr na trnu (1).
4. Zkontrolujte, zda je rukojeť RondelO (7) nastavena do polohy pro proplachování.
5. Uzavřete rolovací svorku (9) primárního infuzního setu RondelO.
6. Sejměte ochranný kryt z hrotu.
⚠️ Odhalený hrot nesmí přijít do kontaktu s žádným povrchem, aby nedošlo ke kontaminaci.
7. Propíchněte infuzní vak nebo nádobu.
8. Držte kapací komoru (8) nakloněnou směrem dolů a ve výšce stejně jako RondelO. Otevřete rolovací svorku (9) infuzního setu a naplňte kapací komoru podle obr. 1.



Obr. 1. Plnění kapací komory

9. Pokračujte v odvzdušnění (naplnění) zbytku primárního infuzního setu.
⚠️ Pokud není z hadičky odstraněn veškerý vzduch, může dojít k jeho vniknutí do cévního systému pacienta a následné vzduchové embolii.
10. Uzavřete rolovací svorku (8).
11. Sejměte uzávěr pro plnění (13) primárního infuzního setu RondelO a připojte ho (12) k infuznímu portu pacienta.
⚠️ Před zákrokem a během něj kontrolujte, zda nedochází k úniku tekutiny. Úniky mohou mít za následek ztrátu sterility, embolii tekutinou a/nebo vzduchem. Pokud výrobek před používáním nebo během něj vykazuje známky netěsnosti, netěsnící spoj znova utáhněte nebo výrobek vyměňte.
12. Všechny spoje by mely být dotaženy prsty. Přílišné dotažení může způsobit prasknutí nebo úniky, které mohou vést ke vzduchové embolii anebo vystavení biologickému riziku.

Primární infuzní set RondelO (DC v přímé linii) – připojení sekundárního infuzního setu

1. Před připojením zkontrolujte, zda je svorka na sekundárním infuzním setu uzavřena.
2. Zkontrolujte, že rukojeť RondelO (7) není nastavena na pozici pro podávání léčiva.
3. V případě potřeby sejměte ochrannou krytku (5) z konektoru Luer lock v dané pozici pro podávání léčiva.
4. Sejměte krytku ze sekundárního infuzního setu a připojte ji ke konektoru Luer lock v pozici pro podávání léčiva.
5. Postup opakujte pro každý další sekundární infuzní set.

Primární infuzní set RondelO (DC v linii) – podání sekundárních infuzí

1. Uzavřete svorku (2) na primárním infuzním setu nad RondelO.
2. Otočte rukojeť RondelO (7) do pozice pro podávání léčiva a otevřete svorku na sekundárním infuzním setu.
3. Nastavte válečkovou svorku (9) na primárním infuzním setu RondelO tak, aby se zahájila a regulovala infuze pacientovi.
4. Po podání léčiva uzavřete svorku na sekundárním infuzním setu.

Proplachování mezi podáním léčiv a po něm

1. Otoče rukojeť RondelO (7) do sousední polohy pro proplachování.
2. Otevřete svorku (2) nad RondelO a provedte proplach.

Odpojení od RondelO

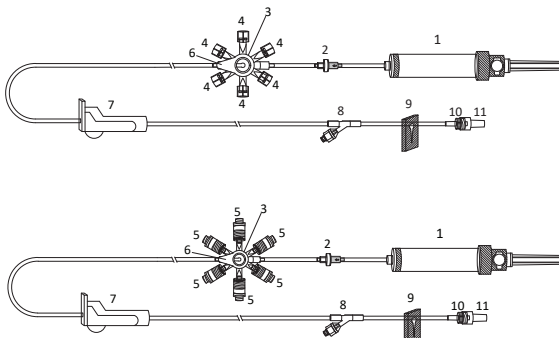
1. Zkontrolujte, že rukojeť RondelO (7) není nastavena na pozici, která má být odpojena.
2. Před odpojením ověřte, že je svorka na sekundárním infuzním setu uzavřena.
3. Odpojte sekundární infuzní set od RondelO.
4. Pokud je to možné, uzavřete konektor Luer lock v příslušné pozici na RondelO.

Odpojte primární infuzní set RondelO od pacienta

1. Uzavřete rolovací svorku (9) na primárním infuzním setu.
2. Odpojte infuzní set od intravenózního vstupu pacienta.

5. Primární infuzní set RondelO (DC nahore)

POPIS PROSTŘEDKU: *Primární infuzní set RondelO (DC nahore) může obsahovat následující komponenty: (1) odvzdušněný hrot s ochranným krytem, integrovaný s kapací komorou, (2) jednosměrný ventil, (3) RondelO se 2, 4 nebo 6 pozicemi pro podání léčiv, odpovídajícími konektorem Luer lock, opatřený buď (4) ochrannou krytkou, nebo (5) bezjehlovým ventilem (NFV), (6) rukojetí RondelO, (7) rolovací svorkou, (8) Y-konektorem, (9) posuvnou svorkou, (10) Luer lock kónusem, (11) uzávěrem pro plnění, hadičkou. Průhledné nebo komponenty odolné proti UV. Součásti 8 a 9 nejsou součástí některých konfigurací infuzních setů. Poznámka: Nákresy nejsou v měřítku.*



6. Použití

Primární infuzní set RondelO (DC nahore) – plnění

1. Otevřete sterilní obal a přistupte k primárnímu infuznímu setu RondelO.
 Výrobek je sterilní, nepoužívejte, pokud je obal poškozený nebo otevřený.
2. V případě potřeby uzavřete odvzdušňovací uzávěr na trnu (1).
3. Zkontrolujte, zda je rukojeť RondelO (6) nastavena do polohy pro proplachování.
4. Uzavřete rolovací svorku (7) primárního infuzního setu RondelO.
5. Sejměte ochranný kryt z hrotu.
 Odhalený hrot nesmí přijít do kontaktu s žádným povrchem, aby nedošlo ke kontaminaci.
6. Propichněte infuzní vak nebo nádobu.
7. Kapací komoru (1) napřítejte technikou stlačení a uvolnění.
8. Otevřete rolovací svorku (7), aby došlo k naplnění prostředku RondelO a zbytku infuzního setu.
 Pokud není z hadičky odstraněn veškerý vzduch, může dojít k jeho vniknutí do cévního systému pacienta a následné vzduchové embolii.
9. Zavřete rolovací svorku (7).
10. Sejměte uzávěr pro plnění (11) z primárního infuzního setu a připojte konektor (10) k intravenóznímu portu pacienta.

-  Před zákrokem a během něj kontrolujte, zda nedochází k úniku tekutiny. Úniky mohou mít za následek ztrátu sterility, embolie tekutinou a/nebo vzduchem. Pokud je výrobek před použitím nebo během něj netěsný, utěsněte netěsné spojení nebo výrobek vyměňte.
 Všechny spoje by měly být dotaženy prsty. Přílišné dotažení může způsobit prasknutí nebo úniky, které mohou vést ke vzduchové embolie anebo vystavení biologickému riziku.

Primární infuzní set RondelO (DC nahoře) – připojení sekundárního infuzního setu k pozici pro podání léčiv

1. Před připojením zkонтrolujte, zda je svorka na sekundárním infuzním setu uzavřena.
2. Ověřte, že rukojeť RondelO (6) není nastavena do pozice pro podávání léčiv.
3. V případě potřeby sejměte ochrannou krytku (4) z konektoru Luer lock v dané pozici pro podávání léčiva.
4. Sejměte krytku ze sekundárního infuzního setu a připojte ji ke konektoru Luer lock v pozici pro podávání léčiva.
5. Postup opakujte pro každý další sekundární infuzní set.

Primární infuzní set RondelO (DC nahoře) – podávání sekundárních infuzí s automatickým přechodem na proplachování

1. K regulaci průtoku z primární nebo sekundární infuze využijte rozdíl výškové hladiny.
2. Otočte rukojeť RondelO (6) do polohy pro podávání léčiva a zcela otevřete svorku na sekundárním infuzním setu.
3. Průtok infuze k pacientovi upravte pomocí rolovací svorky (7) na primárním infuzním setu RondelO.

Po dokončení sekundární infuze se automaticky zahájí proplachování tekutinou z primárního vaku.

Proplachování mezi podáním léčiv a po něm

1. Otočte rukojeť RondelO (6) do sousední polohy pro proplachování.

Odpojení od RondelO

1. Zkontrolujte, že rukojeť RondelO (6) není nastavena na pozici, která má být odpojena.
2. Před odpojením ověřte, že je svorka na sekundárním infuzním setu uzavřena.
3. Odpojte sekundární infuzní set od primárního infuzního setu RondelO.
4. Pokud je to možné, uzavřete konektor Luer lock v příslušné pozici na RondelO.

Odpojte primární infuzní set RondelO od pacienta

1. Uzavřete rolovací svorku (7) na primárním infuzním setu.
2. Odpojte infuzní set od intravenózního vstupu pacienta.

7. Skladování a likvidace



Uchovávejte v suchu



Manipulační značka na obalu – Křehký



Datum použitelnosti



Chraňte před slunečním zářením



Po kontaktu s krví nakládejte s prostředkem jako s biologicky nebezpečným odpadem. Likvidujte v souladu se zásadami nemocnice a místními předpisy.

1. Általános információk

Rendeltetésszerű használat: A RondelO IV elsődleges intravénás készlet különböző általánosan használt orvosi folyadékok infúziójára/beadására szolgál.

Indikációk: Az infúzióra szoruló beteg egészségügyi állapota.

Kontraindikációk: Ha egy intravénás gyógyszert egyszer már beadtak, azt nem lehet visszavonni. Az intravénás (IV) gyógyszeradagolás során nagyon kevés lehetőség van az injekció leállítására, ha mellékhatás lép fel, vagy hiba történik. Az intravénás gyógyszerek, ha túl gyorsan vagy helytelenül adják be őket, jelentős károkat okozhatnak.

Betegek célcsoportjai: Általános betegpopuláció

Rendeltetésszerű felhasználók és környezet: Különböző kórházi osztályok, például intenzív osztályok, szürgősségi osztályok és diagnosztikai egységek. A készüléket csak olyan szakemberek használhatják, akiket kiképeztek a készülék rendeltetésének megfelelő eljárások elvégzésére.

Az egészségügyi személyzet felelőssége a betegbiztonságért: A beteg szakszerű kezelése érdekében az egészségügyi személyzetnek:

- megfelelően kell reagálnia (szükség szerint módosítania kell a kezeléseket),
- meg kell figyelnie a szövődményeket és szükség szerint hibaelhárítást kell végeznie.

Szimbólumok: A használati utasításban, a csomagoláson és a terméken a következő szimbólumok jelzik a fontos információkat.

| | | | |
|--|---|--|---|
| | Figyelem! | | Olvassa el a Használati útmutatót |
| | Orvostechnikai eszköz | | DEHP-mentes |
| | Gyártó | | Nem tartalmaz természetes gumilatextet, és nincs jelen a termékben. |
| | A gyártás dátuma és országa | | Ne használja fel újra. |
| | CE megfelelőségi jelölés | | Egységes steril gátrendszer. Etilén-oxiddal sterilizálva. |
| | Felhasználhatósági idő | | Ne sterilizálja újra. |
| | Tételkód | | Ne használja, ha a csomagolás sérült. |
| | Katalógusszám | | Napfénytől távol tartandó. |
| | Egyedi eszközazonosító | | Szárazon tartandó. |
| | Nem pirogén. | | Kezelési jel a csomagoláson – Törékeny |
| | Cseppszám milliliterenként | | Kezelési jel a csomagoláson – Újrahasznosítható anyag |
| | Folyadékszűrő 15 mikronos pórusméréettel. | | Kezelési jel a csomagoláson – Ezzel az oldalával felfelé. |
| | Egyutas szelep | | |

Rövidítések

DC - Drip Chamber - Cseppegő kamra

FLL - Female Luer Lock - anya Luer-zár

IV-készlet - Intravénás infúziós készlet

NFV - Needle Free Valve - Tűmentes szelep

MLL - Male Luer Lock - apa Luer-zár

2. Figyelmeztetések és óvintézkedések

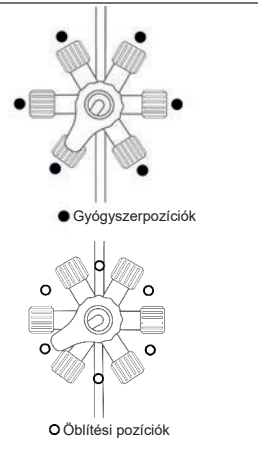
- Az eszközöt csak egyszeri használatra tervezték és szánják. Nem szabad autoklávozni, újraformázni, újrasterilizálni vagy újrafelhasználni. A nagy hőhatásnak való kitettség a készülék működésében változásokat okozhat.
- Ne sterilizálja újra. Az orvostechnikai eszköz nem megfelelő újrafelhasználása életveszélyes fertőzések lehetséges terjedéséhez vezethet.
- A készleteket 72 óránként cserélni kell.
- Győződjön meg arról, hogy az elsődleges infúzió alkalmas-e az összes felhasználálandó gyógyszer öblítőfolyadékaként.
- Ellenőrizze, hogy az eszköz anyaga alkalmas-e az összes felhasználálandó gyógyszerhez. Ez az eszköz PVC-t tartalmaz.
- A termék kezelése során aszeptikus technikát alkalmazzon, és kövesse a kórházi szabványműveleti eljárásokat.
- Reagáljon megfelelően és szükség szerint módosítsa a kezeléseket.
- Figyelje meg az esetleges szövődményeket és szükség szerint végezzen hibaelhárítást.
- Szemrevételezéssel ellenőrizze a fertőtlenített felületet az alkoholnak való kitettség miatti esetleges repedések szempontjából.
- A súlyos nemkívánatos eseményeket jelenteni kell a Sky Medical a.s.-nek és az illetékes hatóságoknak.
- Ez a készülék nem alkalmas vér vagy vérkészítmények, illetve enterális oldatok adagolására.

RondelO pozíciók

Forgassa el a fogantyút a kívánt pozíció kiválasztásához.
Minden egyes pozíciót haptikus kattintás ellenőriz.

- **Gyógyszerpozíciók** – A választható gyógyszerpozíciók megfelelnek a RondelO készülék Luer-záras csatlakozónak. Ha egy Gyógyszerpozíció ki van választva, a RondelO nyitott a megfelelő Luer-záras csatlakozónál, és zárt az összes többi Luer-záras csatlakozónál.
- **Öblítési pozíciók** – A választható öblítési pozíciók a Gyógyszerpozíciók között helyezkednek el, hogy az elsődleges infúzió kizárolag a RondelO belső öblítésére és kiöblítésére szolgáljon.

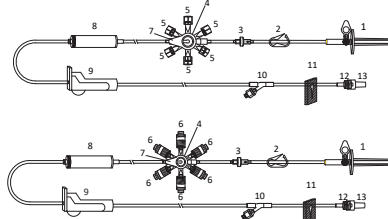
Megjegyzés: Az elsődleges infúzió minden RondelO pozícióban elérhető. Az elsődleges infúzióból történő egyidejű öblítés alapértelmezés szerint minden Gyógyszerpozícióban elérhető. Az elsődleges infúzió elérhetőségét a RondelO készülék feletti bilincs vagy a fejmagasság-különbösg szabályozza.



Használat előtt erősen ajánlott áttanulmányozni a használati útmutatót.

3. RondelO elsődleges intravénás készlet (DC (egyenáramú) sorosan)

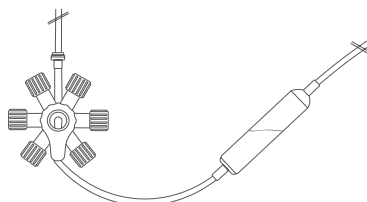
AZ ESZKÖZ LEÍRÁSA: A RondelO elsődleges intravénás készlet (DC (egyenáramú) sorosan) különböző összetevőkből állhat: (1) Szellőztetett tűske védőburkolattal, (2) szorítóbilincs, (3) egyutas szelep, (4) RondelO 2, 4 vagy 6, gyógyszerpozícióval a megfelelő Luer-záras csatlakozónál, vagy (5) védősapka, vagy (6) túmertes szelep (NJV), (7) RondelO fogantyú, (8) cseppekamra, (9) görgős bilincs, (10) Y-csatlakozó, (11) csúszó bilincs, (12) Luer-zár, apa (MLL), (13) Prime stop kupak, csővek, átlátszó vagy UV védett alkatrészek. A 10. és 11. sz. alkotóelem az intravénás készlet egyes konfigurációiban nincs jelen. Megjegyzés: A rajzok nem méretarányosak.



4. Működés

RondelO elsődleges intravénás készlet (DC (egyenáramú) sorosan) – előkészítés

1. Ellenőrizze vizuálisan a csomagolás sértetlenségét.
⚠ A termék steril, ne használja, ha a csomagolás sérült vagy nyitott.
2. Aszpektikus technikával nyissa fel a steril csomagolást, hogy hozzáférjen a RondelO elsődleges intravénás készlethez.
3. Adott esetben zárja le a tüsken lévő szellőzőkupakot (1).
4. Ellenőrizze, hogy a RondelO fogantyúja (7) öblítési helyzetben van-e.
5. Zárja be a RondelO elsődleges intravénás készlet görgőbilincsét (9).
6. Távolítsa el a védőburkolatot a tüskecsúcsról.
⚠ A szabadon lévő tüskecsúcs nem érintkezhet semmivel, különben szennyeződhet.
7. Szűrja ki az infúziós tasakot/tartályt.
8. Tartsa a cseppkamrát (8) fejel lefelé megdöntve, és helyezze a RondelO-val azonos magasságba, nyissa ki az IV-készlet görgős bilincsét (9), és töltse fel a cseppkamrát az 1. ábra szerint.



1. ábra A csepegtetőkamra előkészítése

9. Folytassa az elsődleges IV-készlet többi részének alapozását.
⚠ Ha nem távolítják el az összes levegőt a csövekből, a levegő a beteg érendszerébe kerülhet, és légemboliát okozhat.
10. Zárja le a görgőbilincset (8).
11. Távolítsa el a RondelO elsődleges intravénás készlet alapozó stop kupakját (13), és csatlakoztassa (12) a beteg IV-hozzáférii portjához.
⚠ Ellenőrizze a folyadékszivárgást az eljárás előtt és alatt. A szivárgás a sterilítás elvesztését, folyadék- és/vagy levegőemboliát eredményezhet. Ha a termék használat előtt vagy használat közben szívárog, húzza meg újra a szivárgó csatlakozást, vagy cserélje ki a terméket.
12. Minden csatlakozást ujjheggel kell meghúzni. A túlzott meghúzás repedéseket és szivárgásokat okozhat, amelyek légemboliát vagy biológiai veszélyeknek való kitettséget eredményezhetnek.

RondelO elsődleges IV-készlet (DC (egyenáramú) sorosan) – csatlakoztasson egy másodlagos IV-készletet a RondelO-nál használálandó Gyógyszerpozícióhoz.

1. Csatlakoztatás előtt ellenőrizze, hogy a másodlagos IV-készlet szorítója zárva van-e.
2. Ellenőrizze, hogy a RondelO fogantyúja (7) nem igazodik-e a Gyógyszerpozícióhoz.
3. Adott esetben távolítsa el a védősapkát (5) a Luer-záras csatlakozóról a Gyógyszerpozícióban.
4. Távolítsa el a kupakot a másodlagos IV-készletről, és csatlakoztassa a Luer-zár csatlakozóhoz a Gyógyszerpozícióban.
5. Ismételje meg az eljárást minden egyes egymást követő, másodlagos IV-készletnél.

RondelO elsődleges IV-készlet (DC (egyenáramú) sorosan) – másodlagos infúziók beadása

1. Zárja be a szorítóbilincset (2) az elsődleges IV-készleten a RondelO felett.
2. Fordítsa el a RondelO fogantyúját (7) a Gyógyszerpozícióba, és nyissa ki a másodlagos IV-készlet bilincsét.
3. Állítsa be a RondelO elsődleges intravénás készlet görgős bilincsét (9) a beteg infúziójának elindításához és szabályozásához.
4. A gyógyszer beadásának befejezése után zárja le a másodlagos intravénás készlet bilincsét.

Öblítés a gyógyszerbeadások között és után

1. Fordítsa a RondelO fogantyúját (7) a szomszédos öblítési pozícióba.
2. Nyissa ki a szorítóbilincset (2) a RondelO felett és öblítse.

Leválasztás a RondelO-ról

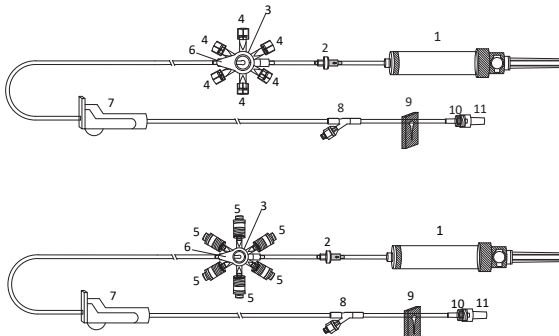
1. Ellenőrizze, hogy a RondelO fogantyúja (7) nincs-e a leválasztandó Gyógyszerpozícióval egy vonalban.
2. A leválasztás előtt ellenőrizze, hogy a másodlagos IV-készleten lévő bilincs zárva van-e.
3. Válassza le a másodlagos IV-készletet a RondelO-ról.
4. Adott esetben zárja le a Luer-záras csatlakozót a RondelO Gyógyszerpozíciójában.

Válassza le a RondelO elsődleges IV-készletet a betegről.

1. Zárja be a görgőbilincset (9) az elsődleges IV-készleten.
2. Válassza le az IV-készletet a beteg IV-hozzáférési nyílásáról.

5. RondelO elsődleges intravénás készlet (DC (egyenáramú) felül)

AZ ESZKÖZLEÍRÁSA: A *RondelO elsődleges intravénás készlet (DC (egyenáramú) felül)* különböző összetevőkből állhat: (1) Szellőztetett tüske egy cseppekamrával integrált védőburkolattal, (2) Egyutas szelep, (3) RondelO 2, 4 vagy 6 Gyógyszerpozícióval a megfelelő Luer-záras csatlakozóknál, (4) védősapkával, vagy (5) tűmentes szelleppel (NIV), (6) RondelO fogantyú, (7) görgős bilincs, (8) Y-csatlakozó, (9) csúszó bilincs, (10) apa Luer-zár (MLL), (11) Alapozó (előkészítő) stop kupak, cső. Átlátszó vagy UV-védelemmel ellátott alkatrészek. A 8. és 9. sz. alkotóelem az intravénás készlet egyes konfigurációiban nincs jelen. Megjegyzés: A rajzok nem méretarányosak.



6. Működés

RondelO elsődleges intravénás készlet (DC (egyenáramú) felül) – alapozás

1. Nyissa fel a steril csomagolást, hogy hozzáérjen a RondelO elsődleges intravénás készlethez.
2. A termék steril, ne használja, ha a csomagolás sérült vagy nyitott.
3. Adott esetben zárja le a tüsken lévő szellőzőkupapot (1).
4. Ellenőrizze, hogy a RondelO fogantyúja (6) öblítési helyzetben van-e.
5. Zárja be a RondelO elsődleges intravénás készlet görgőbilincsét (7).
6. Távolítsa el a védőburkolatot a tüskecsúcstról.
7. A szabadon lévő tüskecsúcs nem érintkezhet semmivel, különben szennyeződhet.
8. Szűrje ki az infúziós tasakot/tartályt.
9. A csepgetetőkamrát (1) a nyomó és elengedő technikával alapozza (készítse elő).
10. Nyissa ki a görgőbilincset (7) a RondelO és az IV-készlet többi részének előkészítéséhez.
11. Ha nem távolítják el az összes levegőt a csövekből, a levegő a beteg érrrendszerébe kerülhet, és légbombolálat okozhat.
12. Zárja le a görgőbilincset (7).
13. Távolítsa el az elsődleges infúziós készlet alapozó elzáró sapkáját (11), és csatlakoztassa (10) a beteg infúziós hozzáférési nyílásához.

- ⚠** Ellenőrizze a folyadékszivárgást az eljárás előtt és alatt. A szivárgás a sterilitás elvesztését, folyadék- és/vagy levegőemboliát eredményezhet. Ha a termék használat előtt vagy használata közben szivárog, húzza meg újra a szivárgó csatlakozást, vagy cserélje ki a terméket.
- ⚠** minden csatlakozást ujjheggel kell meghúzni. A túlzott meghúzás repedésekkel szívárgásokat okozhat, amelyek légemboliát vagy biológiai veszélyeknek való kitettséget eredményezhetnek.

RondelO elsődleges IV-készlet (DC (egyenáramú) felül) – a másodlagos IV-készlet csatlakoztatása a RondelO-val használható Gyógyszerpozícióhoz.

- Csatlakoztatás előtt ellenőrizze, hogy a másodlagos IV-készlet szorítója zárvan-e.
- Ellenőrizze, hogy a RondelO fogantyúja (6) nem igazodik-e a Gyógyszerpozícióhoz.
- Adott esetben távolítsa el a védősapkát (4) a Luer-záras csatlakozóról a Gyógyszerpozícióban.
- Távolítsa el a kupakot a másodlagos IV-készletről, és csatlakoztassa a Luer-záras csatlakozóhoz a Gyógyszerpozícióban.
- Ismételje meg az eljárást minden egyes egymást követő, másodlagos IV-készletnél.

RondelO elsődleges IV-készlet (DC (egyenáramú) a tetején) – másodlagos infúziók beadása automatikus öblítéses átvétellel

- Használja a fejmagasság-differenciál gyakorlatát az elsődleges vagy másodlagos infúzióból származó áramlás szabályozására.
- Fordítsa el a RondelO fogantyúját (6) a Gyógyszerpozícióba, és nyissa ki teljesen a bilincset a másodlagos IV-készleten.
- Szabályozza a beteghez adott infúzió áramlási sebességét a RondelO Elsődleges IV-készlet görgős bilincsének (7) beállításával.

A másodlagos IV-infúzió befejezése után automatikusan átveszi az elsődleges zsákból származó öblítőfolyadékot.

Öblítés a gyógyszerbeadások között és után

- Fordítsa a RondelO fogantyúját (6) a szomszédos öblítési pozícióba.

Leválasztás a RondelO-ról

- Ellenőrizze, hogy a RondelO fogantyúja (6) nincs-e a leválasztandó Gyógyszerpozícióval egy vonalban.
- A leválasztás előtt ellenőrizze, hogy a másodlagos IV-készleten lévő bilincs zárvan-e.
- Válassza le a másodlagos IV-készletet a RondelO elsődleges IV-készletéről.
- Adott esetben zárja le a Luer-záras csatlakozót a RondelO Gyógyszerpozíciójában.

Válassza le a RondelO elsődleges IV-készletet a betegről.

- Zárja be a görgőbilincset (7) az elsődleges IV-készleten.
- Válassza le az IV-készletet a beteg IV-hozzáférési nyílásáról.

7. Tárolás és ártalmatlanítás



Száron tartandó.



Felhasználhatósági idő



Kezelési jel a csomagoláson – Törékeny



Napfénytől távol tartandó.



A vérrrel való érintkezés után kezelje az eszközt biológiaileg veszélyes hulladékként. A kórházi irányelveknek és a helyi előírásoknak megfelelően ártalmatlanítsa.



SKY Medical, a.s., Vicenzy 24, 931 01 Šamorín, Slovakia
email: info@med-sky.com | tel: +421 31 2851700 | www.sky-med.com

www.cyto365.com

6ICY01 Rev. 2 06/2025

