



## acti-fine® Набор для плеврального дренирования

### ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ МАТЕРИАЛЫ:

Поливинилхлорид (ПВХ), полипропилен, поликарбонат, полиэтилен, медицинская сталь, АВС.

### НАЗНАЧЕНИЕ:

Набор предназначен для пункции плевральной полости с целью эвакуации из нее патологического отделяемого.

### ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ:

- проверить целостность упаковки и срок годности изделия
- надеть перчатки после предварительной обработки рук растворами антисептиков
- аккуратно вскрыть упаковку, извлечь набор

*Набор включает тонкостенную иглу для плевральной пункции диаметром 1,8 мм, длиной 80 мм, проводящую трубку, трехходовой кран или двойной антивозвратный клапан, шприц 50 мл и пакет для сбора секрета.*

- собрать компоненты набора, проверить герметичность соединений

*После пункции плевральной полости плевральное содержимое поступает в шприц, затем поворотом трехходового крана одновременно перекрывается доступа воздуха в плевральную полость, и появляется возможность слива из шприца плеврального содержимого в пакет для сбора секрета*

- по окончании процедуры, иглу извлечь
- обработать и утилизировать набор в установленном порядке.

### ВОЗМОЖНЫЕ ОСЛОЖНЕНИЯ:

К ним относятся кровотечения, травмы сосудов плевры и легких, сосудистые нарушения при удалении большого количества экссудата, вторичные инфекции, пневмоторакс в случае ошибок при использовании.

### ВНИМАНИЕ:

- Не устанавливать пакет для сбора секрета на уровне или выше уровня пациента, так как возможен обратный ток секрета, который может нанести вред пациенту!
- Не использовать в сочетании с другими устройствами аспирации!

### ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ:

- не использовать при нарушении целостности упаковки
- срок годности 5 лет с даты изготовления



#### “ДЛЯ ОДНОКРАТНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ”

Изделие следует использовать в стерильных условиях, однократно и для одного пациента. Очистка или повторная стерилизация исключена. Многократное использование одноразовых изделий содержит потенциальные риски для пациента и персонала. Ухудшение свойств материала и нарушение стерильности, вызванное подобным повторным использованием, может привести к заболеванию, травме или смерти пациента.

#### “ПРОДУКТ СОДЕРЖИТ ФТАЛАТЫ (ДЕНП)“



Этот продукт содержит пластификатор (ДЕНП). Медицинские изделия, содержащие фталаты не должны использоваться для беременных женщин, кормящих матерей и детей.

CE  
0044

STERILE EO