

ČESKY
INSTRUKCE PRO POUŽITÍ

[illegible]

okultními expozici krevi, expozici krevním potlakům, viduchovým okultím, emboliám častěji, krevni sraženinám, flebitidům, únikům, které může způsobit nebezpečné zkrvácení, krevní, podkožní, předchodnou nebo zátěžovou pro plíce, srdce. Použití kontaminované okultní expozice roztoku může vést k infekci a případně k úmrtí. Používání aseptické techniky a nedodržování pokynů pro používání může vést k infekci krevního řečiště související s kateťerem a následně k úmrtí. Je třeba dbát na správné umístění kateťeru, inspekcí s kateťerem, jako je: okultní, extracavitární, aplikaci, umno boolesti.

ordżów strąkała s
ktywitu prze lekar
priprow strąkała s

ówé kontaminac
ke
pro výpých

drog krwi, zator powietrza, zator spowodowany częściami stałymi, k
kwi, zapalenie żył, wyćiek, który może prowadzić do narazenia na niebezpieczeń
lejk/płyn, podrażnienie, przejściowy smaglak lub zapach po
płukaniu. Użyte słoneczne produkty są biologicznie aktywne, mogą prowadzić
zakażenia, a potencjalnie także do zgonu.

• Niestosowanie techniki esceptycznej i nieprzestrzeganie wytycznych
dotychczas płukania może prowadzić do poważnego z czewnik z
krobieży związane z tym urazu lub zgonu, uszkodzenia cewnika,
powiązanych z czewnikiem, takich jak zatkanie, cewnik, wyrzucenie
obrzęk lub ból.

KORZYŚCI KLINICZNE:

- Strykawka BD PosiFush™ SP to jednorazowa strzykawka fabrycznie napełniona 0,9% chlorkiem sodu, która pomaga poprawić wydajność pracy lekarza poprzez zwiększając wygodę i czas potrzebny na ręczne przepukliwanie strzykawek z solą fizjologiczną.
- Strykawka BD PosiFush™ SP zmniejsza ryzyko zalecenia wskutek dotyku, które może wystąpić podczas ręcznego przepukliwania strzykawek do przepukliwania roztworem soli fizjologicznej.

mukotaktni kiti, zlopostojnost patogenom, ki se prenašajo s krvjo, različno embolizacijo, različnim delecem, krone strgan, flebitis, ugotovljene, ki lahko povzročijo zlopostojnost nevarnim zdravljenjem. Uporaba katetrov namreč fiziološke raztopine lahko povzroči okužbo in cel smrt.

Neuravnoteženost pacienta in neupoštevanje smeric za izpiranje lahko povzroči naslednje: okužba krvnega obtoka, povezana s katetrom, in s tem povezano poškodbo ali smrt, odpoved katetra, zaplete, povezane s katetrom, kot so okužila, infiltracija,

Dvoji je izdelan iz polipropilena.

KLINIČNE KORISTI

- Brizga BD PosiFlush[®] je krone strgan, nevtralen kloridom za enkratno uporabo učinkovitost kliničnega zdravljenja vključuje v rčno pripravo brizg ali
- BD PosiFlush[®] S se smiselno, ki se lahko pojavi med rčno pripravo izpiranje.

injena injekcijska brizga z 0,9-%
poraba, ki pomaga izboljšati
odpravo korakov in časa, ki so
zelo kratko raztopimo.

• Če vsebuje za kontaminacijo na dotik,
vse brizge s fiziološko raztopino za

embolizacijo, krvne razreze, flebitide
nebežne izpostavitve leku/ekstenu, področja
počas prelopljanja. Požitje kontaminirane
može vsi infekciji ali pripade k umrtju.

• Neupoštevane esestpetične tehnike ali nedodane
prelopljanje može vsi infekciji krvnih
sistemo porumenen ali umrtju, k zhy
sistemo s katetrom, oko je inficirano
alebo bolelo.

unik, ktoré môžu viesť k denie, zmenu chuti alebo ťažiu alebo fyziologického rozkladu živín.

Prínosy

- Injekčná striekačka PosiFlush™ SP spoločnosti BD je injekčná striekačka na jedno použitie naplnená 0,9 % chloridom sodným, ktorá pomáha zlepšiť klinickú účinnosť tým, že eliminuje kroky a čas potrebné na manipuláciu pri injekčných striekačkách a fyziologickým roztokom.
- Injekčná striekačka PosiFlush™ SP spoločnosti BD umožňuje rýchly dohľad dojovej kontaminácie, ku ktorej môže dôjsť počas manipulácie pri injekčných striekačkach na preplachovanie fyziologickým roztokom.

EC REP Becton Dickinson Ireland Limited, Donore Road, Drogheda, Co. Louth, A9 6D, the BD Logo, Luer-Lok and PosiFlow are trademarks of Becton, Dickinson and © 2022 BD. All rights reserved.
SSCP is available on <https://ec.europa.eu/eutn/lo/euamed> • bd.com/symbols-glossary

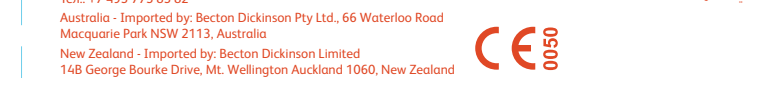
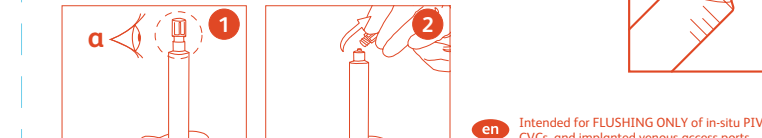
Datum výroby: **hur:** Gyártás dátuma **cs:** Datum výroby
 na proizvodstvo **ro:** Data fabricației **ar:** تاريخ التصنيع
 92 YW26, Ireland
 Company or its affiliates.
 1000027360507 500067542 Rev. 2022-12
 14B, Geneva, Bourjée-Drive.
 New Zealand - Imported by
 Australia - Imported by B
 Macquarie Park NSW 211
 Federation, g. Moskva, ul
 495 775 85 82
 OOO «Бектон Дикинсон»
 Уполномоченный представ

Поставщик: 127018, Российская
Двинцев, д. 12, корпус 1.

ection Dickinson Pty Ltd., 66 Waterloo Road
3, Australia

y: Becton Dickinson Limited
Mt. Wellington Auckland 1060 New Zealand

مخصص فقط لـ
والقسطرة المركبة
الوريدية المركزية
المعروسة في أ



Уполномоченный представитель производителя:
ООО «Бектон Дикинсон Восток»: 127018, Российская
Федерация, г. Москва, ул. Давидцев, д. 12, корпус 1.
Тел.: +7 495 775 85 82

Australia - Imported by: Becton Dickinson Pty Ltd., 66 Waterloo Road
Macquarie Park NSW 2113, Australia

New Zealand - Imported by: Becton Dickinson Limited
14B George Bourke Drive, Mt. Wellington Auckland 1060, New Zealand

ENGLISH

INSTRUCTIONS FOR USE

Follow instructions for use, manufacturer guidelines, and institution procedures for flush administration.

DESCRIPTION
BD PosiFlush™ SP Syringe is a ready to use medical device (according to regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council). It is a polypropylene syringe containing sterile and non-pyrogenic isotonic 0.9% sodium chloride solution. The syringe contains sterile, non-toxic, and non-pyrogenic.

INTENDED USE/INDICATIONS FOR USE
BD PosiFlush™ SP Syringes are intended to be used FOR FLUSHING ONLY of in-situ peripheral intravenous catheters (PIVCs),

peripherally inserted central catheters (PICCs), central venous catheters (CVCs), and implanted venous access ports.

BD PosiFlush™ SP Syringe is not intended for dry product reconstitution, for medication dilution, or where intravenous therapy with sodium chloride is indicated.

BD PosiFlush™ SP Syringe must not be used on a sterile field.

INTENDED PATIENT POPULATION
BD PosiFlush™ SP Syringe is to be used with patients with in-situ peripheral intravenous catheters (PIVCs), peripherally inserted central catheters (PICCs), central venous catheters (CVCs), and implanted venous access ports.

INTENDED USER
BD PosiFlush™ SP Syringe is to be used by healthcare professionals experienced in vascular access and the use of these devices. The BD PosiFlush™ SP Syringes are manual devices that may be operated by a large range of people with various human characteristics, including hand sizes and strengths.

CONTRAINDICATIONS
Do not use in patients suffering from hypernatremia and fluid retention when the administration of sodium or chloride could be clinically detrimental.

Do not use BD PosiFlush™ SP Syringe if a patient has a known allergy to any of its components, materials or 0.9% sodium chloride solution, which may lead to an allergic response resulting in anaphylaxis.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS
Interoperability with Vascular Access Devices (VAD).

All syringe barrels (3 mL, 5 mL, and 10 mL) have the same 10 mL diameter syringe barrel and therefore the flush pressure is equivalent for all sizes.

WARNINGS
Do not use if unit package or content is damaged.
Do not use if unit package has been left at freezing temperature.
Verify the expiration date on the product package or label. Do not use if past expiration date.

Do not use if syringe tip cap or stopper is damaged.
Do not use if solution is cloudy or colored, contains a precipitate, or has any type of suspended particulate matter.

Do not re-use. Re-use may lead to infection or other illness/injury.
Small parts are a potential choking hazard. After use, discard small parts according to your facility protocol.

Do not re-sterilize.
Possible complications and/or adverse reactions associated with flushing may include sepsis, infections (localized/systemic), mucocutaneous blood exposure, exposure to bloodborne pathogens, air embolism, particulate embolism, blood clots, phlebitis, leakage that may lead to hazardous drug fluid exposure, or infection or other injury from flushing.

Contaminated normal saline product may lead to infection and possibly death. Do not use if solution is cloudy or colored, contains a precipitate, or has any type of suspended particulate matter.

Not using aseptic technique and failure to adhere to flushing guidelines may lead to: catheter related bloodstream infection and related injury or death; catheter failure, catheter related

complications such as occlusion, infiltration, extravasation, erythema, swelling or pain.

PRECAUTIONS
Store at controlled temperature (15-25°C). Excursions permitted to 30°C. Do not leave at freezing temperature.

Check with drug manufacturer instructions for use to ensure compatibility with 0.9% sodium chloride solution prior to use. If 0.9% sodium chloride solution is not compatible, follow the drug manufacturer instructions for flushing practices, or first flush the vascular access device (VAD) with a compatible solution such as 5% dextrose in water to remove traces of the medication in accordance with manufacturer and institution policies.

Clinicians should consider the patient's specific medical conditions, treatment needs, age, and weight that may require restricted sodium or fluid intake when deciding to flush with 0.9% sodium chloride injection. Saline flushes should be taken into account when prescribing fluids to not exceed fluid intake guidelines.

There are no known clinical studies of flushing with BD PosiFlush™ SP Syringe in pregnant and lactating women.

BD PosiFlush™ SP Syringe is designed to be used with ISO Luer lock™ connectors for intravenous applications.

For single use only. Discard any partially used product.

EU only. BD Syringes should report any serious incident related to the device to the Manufacturer and National Competent Authority.

DIRECTIONS FOR USE
Single use, single patient device. To ensure safe medication preparation and administration, clinicians should practice the "7 rights" of medication administration: right patient, right drug, right dose, right time, right route, right reason and right documentation.

Current practice recommendations are to flush before and after each medication, fluid administration, or blood sampling; and at regular intervals when catheters are not in use. However always consider device manufacturer, medication and institution guidelines.

Twelve disinfection protocols as per institution and manufacture guidelines.

Use aseptic technique throughout the procedure.

1. Open cap and remove syringe.
2. Check that syringe tip cap is in place. Inspect clarity of solution. (Fig. 1a)

3. Depress plunger with tip cap on to release the stopper seal. (Fig. 1b)

4. Uncover tip cap of the syringe ensuring that there is no touch contamination of the syringe luer connection. (Fig. 2)

5. Push syringe plunger to expel the air. (Fig. 3)

6. Connect BD PosiFlush™ SP syringe to vascular access device, taking care that there is no touch contamination of the connection. (Fig. 4)

7. Push syringe plunger to inject the required volume of saline following institution's policy. (Fig. 5) Inject the solution slowly in order to avoid overpressure. In case of plunger resistance, it is recommended that excessive force is not exerted.

8. After use, dispose of in accordance with recognized procedure in your institution. (Fig. 6)

COMPOSITION PER UNIT
Polypropylene syringe with BD Luer-Lok™ tip.

BD PosiFlush™ SP Syringe is not formulated with Natural Rubber Latex. Saline solution: sodium chloride 9 g/l (NaCl 0.9%), distilled sterile water to volumes, preservative free and non-pyrogenic.

Flow pack consists of Polypropylene.

CLINICAL BENEFITS
The BD PosiFlush™ SP Syringe is a pre-filled, single use 0.9% sodium chloride syringe that helps to improve clinical efficiency by eliminating steps and time involved in the manual preparation of saline syringes.

The BD PosiFlush™ SP syringe reduces risk of touch contamination that may occur during manual preparation of saline flush syringes.

Yükama uygulaması için kullanım talimatlarını, üretici yönergelerini ve kurum prosedürlerini izleyin.

TANIM
BD PosiFlush™ SP Syringe, kullanıma hazır bir tıbbi cihazdır (Avrupa Birliği Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'ne (AB) 2017/745 sayılı yönetmeliğine göre) BD, steril ve pirjenik olmayan izotonik 0.9% sodyum klorür solüsyonu içeren polipropilen bir şırınga'dır. Şırınga içeriğinin steril olduğu, toksik ve pirjenik olmadığı garanti edilmektedir.

KULLANIM AMACI/KULLANIM ENDİKASYONLARI
BD PosiFlush™ SP Şırıngalar, in-situ periferik intravenöz kateterlerde (PIVCler), periferik olarak yerleştirilmiş santral kateterlerde (PICCler), santral venöz kateterlerde (CVCler) ve implant edilmiş venöz erişim portlarında YALNIZIĞI İÇİN kullanıma yöneliktir.

BD PosiFlush™ SP Şırınganın in-situ rekonstitusyonu, ilaç seyreltilmesi veya sodyum klorürle intravenöz tedavinin edildi olduğu durumlarda kullanılması amaçlanmamıştır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

Yükama uygulaması için kullanım talimatlarını, üretici yönergelerini ve kurum prosedürlerini izleyin.

TANIM
BD PosiFlush™ SP Syringe, kullanıma hazır bir tıbbi cihazdır (Avrupa Birliği Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'ne (AB) 2017/745 sayılı yönetmeliğine göre) BD, steril ve pirjenik olmayan izotonik 0.9% sodyum klorür solüsyonu içeren polipropilen bir şırınga'dır. Şırınga içeriğinin steril olduğu, toksik ve pirjenik olmadığı garanti edilmektedir.

KULLANIM AMACI/KULLANIM ENDİKASYONLARI
BD PosiFlush™ SP Şırıngalar, in-situ periferik intravenöz kateterlerde (PIVCler), periferik olarak yerleştirilmiş santral kateterlerde (PICCler), santral venöz kateterlerde (CVCler) ve implant edilmiş venöz erişim portlarında YALNIZIĞI İÇİN kullanıma yöneliktir.

BD PosiFlush™ SP Şırınganın in-situ rekonstitusyonu, ilaç seyreltilmesi veya sodyum klorürle intravenöz tedavinin edildi olduğu durumlarda kullanılması amaçlanmamıştır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

Yükama uygulaması için kullanım talimatlarını, üretici yönergelerini ve kurum prosedürlerini izleyin.

TANIM
BD PosiFlush™ SP Syringe, kullanıma hazır bir tıbbi cihazdır (Avrupa Birliği Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'ne (AB) 2017/745 sayılı yönetmeliğine göre) BD, steril ve pirjenik olmayan izotonik 0.9% sodyum klorür solüsyonu içeren polipropilen bir şırınga'dır. Şırınga içeriğinin steril olduğu, toksik ve pirjenik olmadığı garanti edilmektedir.

KULLANIM AMACI/KULLANIM ENDİKASYONLARI
BD PosiFlush™ SP Şırıngalar, in-situ periferik intravenöz kateterlerde (PIVCler), periferik olarak yerleştirilmiş santral kateterlerde (PICCler), santral venöz kateterlerde (CVCler) ve implant edilmiş venöz erişim portlarında YALNIZIĞI İÇİN kullanıma yöneliktir.

BD PosiFlush™ SP Şırınganın in-situ rekonstitusyonu, ilaç seyreltilmesi veya sodyum klorürle intravenöz tedavinin edildi olduğu durumlarda kullanılması amaçlanmamıştır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

Yükama uygulaması için kullanım talimatlarını, üretici yönergelerini ve kurum prosedürlerini izleyin.

TANIM
BD PosiFlush™ SP Syringe, kullanıma hazır bir tıbbi cihazdır (Avrupa Birliği Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'ne (AB) 2017/745 sayılı yönetmeliğine göre) BD, steril ve pirjenik olmayan izotonik 0.9% sodyum klorür solüsyonu içeren polipropilen bir şırınga'dır. Şırınga içeriğinin steril olduğu, toksik ve pirjenik olmadığı garanti edilmektedir.

KULLANIM AMACI/KULLANIM ENDİKASYONLARI
BD PosiFlush™ SP Şırıngalar, in-situ periferik intravenöz kateterlerde (PIVCler), periferik olarak yerleştirilmiş santral kateterlerde (PICCler), santral venöz kateterlerde (CVCler) ve implant edilmiş venöz erişim portlarında YALNIZIĞI İÇİN kullanıma yöneliktir.

BD PosiFlush™ SP Şırınganın in-situ rekonstitusyonu, ilaç seyreltilmesi veya sodyum klorürle intravenöz tedavinin edildi olduğu durumlarda kullanılması amaçlanmamıştır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

Yükama uygulaması için kullanım talimatlarını, üretici yönergelerini ve kurum prosedürlerini izleyin.

TANIM
BD PosiFlush™ SP Syringe, kullanıma hazır bir tıbbi cihazdır (Avrupa Birliği Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'ne (AB) 2017/745 sayılı yönetmeliğine göre) BD, steril ve pirjenik olmayan izotonik 0.9% sodyum klorür solüsyonu içeren polipropilen bir şırınga'dır. Şırınga içeriğinin steril olduğu, toksik ve pirjenik olmadığı garanti edilmektedir.

KULLANIM AMACI/KULLANIM ENDİKASYONLARI
BD PosiFlush™ SP Şırıngalar, in-situ periferik intravenöz kateterlerde (PIVCler), periferik olarak yerleştirilmiş santral kateterlerde (PICCler), santral venöz kateterlerde (CVCler) ve implant edilmiş venöz erişim portlarında YALNIZIĞI İÇİN kullanıma yöneliktir.

BD PosiFlush™ SP Şırınganın in-situ rekonstitusyonu, ilaç seyreltilmesi veya sodyum klorürle intravenöz tedavinin edildi olduğu durumlarda kullanılması amaçlanmamıştır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga steril bir sahada kullanılmamalıdır.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.

• BD PosiFlush™ SP Şırınga ile hamile ve emziren kadınlarda yoklamak uygun değildir.