

TRANSONIC GEL

STERILE

CS. STERILNÍ ULTRAZVUKOVÝ GEL

INDIKACE

Gel pro ultrazvukovou diagnostiku a terapii. Ve sterilních jednorázových baleních.

Určeno k použití na sliznice a do přirozených tělních otvorů. Může být také použit pro pacienty, kde je problémem křížová kontaminace, jako jsou:

- Pacienti s imunodeficiencí nebo na imunosupresivní léčbě.
- Novorozenci nebo kriticky nemocní dětské pacienti.
- Kriticky nemocní pacienti nebo pacienti, u kterých je třeba přijmout opatření proti kontaktním infekcím, vzduchem nebo kapénkovým přenosem.

NÁVOD K POUŽITÍ

1. Očistěte a osušte aplikační oblast, pokud je to možné.
2. Naneste na vybranou oblast a rovnoměrně rozetřete gel.
3. Odstraňte pomocí jednorázového ručníku a zlikvidujte produkt podle odpovídajícího protokolu.

DOBA POUŽITÍ

Maximální doba použití je 60 minut.

VAROVÁNÍ

Tento produkt musí používat oprávněný lékařský personál nebo akreditovaný personál.

Dodržujte návod k použití a likvidaci produktu.

Pokud je to možné, neaplikujte ultrazvukový gel na poškozenou pokožku.

Nesprávné použití nebo nesprávná aplikace sterilního ultrazvukového gelu může způsobit nehodu nebo neúčinnou terapii.

Produkt na jedno použití, sterilizovaný zářením. Nepoužívejte znovu. Nesterilizujte znovu.

Opětovné použití nebo opakovaná sterilizace tohoto produktu může způsobit:

- Křížovou infekci v důsledku přítomnosti biologického odpadu;
- Změny materiálů;
- Ztráta funkčnosti produktu.

Opakovaná sterilizace produktu není zaručena.

Nepoužívejte, pokud je jednotlivé balení otevřené nebo poškozené.

Po kontrole neporušenosti obalu ověřte jeho obsah. Pokud obal jeví známky poškození popř viditelné vady, produkt nepoužívejte a vraťte jej společnosti TELIC, S.A.U.

Zkontrolujte datum spotřeby na obalu. Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti.

Doporučené skladovací podmínky jsou mezi 5°C a 40°C (41°F - 104°F). Omezení relativní vlhkosti je 20-80%.

LIKVIDACE

- Produkt zlikvidujte podle nemocničního protokolu pro kontaminovaný odpad v souladu s aktuálními normami.
- Obal zlikvidujte v souladu s protokoly o nakládání s recyklovatelnými odpady.

ZÁRUKA

TELIC, S.A.U. zaručuje, že produkt odpovídá nařízení (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích a byl vyroben podle postupů TELIC, S.A.U. systému managementu jakosti certifikovanému podle normy ISO 13485. TELIC, S.A.U. nepřebírá žádnou odpovědnost za jakékoli léčebné náklady nebo přímou či nepřímou újmu způsobenou nefunkčností nebo nesprávným provozem produktů při použití bez dodržení návodu k použití. Doporučujeme, abyste řádně nahlásili jakýkoli provozní problém nebo závadu produktu oddělení Quality Assurance společnosti TELIC, S.A.U. V případě jakéhokoli vážného incidentu souvisejícího s produktem je nutné toto neprodleně nahlásit společnosti TELIC, S.A.U. (incidents@telic.es) a/nebo příslušnému orgánu členského státu, ve kterém k incidentu došlo.