

## Kateteriseringsset gasväv Litet



Ingående delar/material	Vikt	Färg
<b>Gasväv:</b> 100% bomull (17 trådar/cm <sup>2</sup> ) 4 st kompresser 7,5 x 7,5 cm, 8-lagers 2 st tork, 50 mm i Ø		Vit
<b>Elastisk ring:</b> Silikon		Vit
<b>Pincett:</b> 1 st Polystyren, 128 mm		Grön
<b>Handskar:</b> 1 par Nitrilbutadien, puderfria, stl M, längd 30 cm		Vit
<b>Tråg:</b> 1 st Polystyren, 2-delat, 182 x 98 x 24 mm		Vit
<b>Duk med slits:</b> Papper/plast 60 x 75 cm slits på dukens kortsida, 27 cm lång, avslutas med hål 6 cm i Ø	18g/m <sup>2</sup> ; PE 29g/m <sup>2</sup>	Vit/grön
<b>Omslagsduk:</b> Papper/plast 50 x 50 cm	18g/m <sup>2</sup> ; PE 29g/m <sup>2</sup>	Vit/grön

Förpackningar	Material	Avfallshantering*
Innerförpackning IFP	medicinskt papper/plast	förbränning/mjukplast
Omslag handskar	medicinskt papper	förbränning
Avdelningsförpackning AFP	kartong	kartong
Transportförpackning TFP	kartong	kartong

Produkten uppfyller ISO standard SS-EN 14079 Medicintekniska produkter - Krav på egenskaper och provningsmetoder för absorberande gasväv av bomull och bomull/viskos och gasväv av rayon

\*Använt innehåll sorteras som kontaminerat avfall enligt lokala rutiner.

Art.nr.	St/IFP	St/AFP	St/TFP	ST/PALL	MBA
9150041	1	10 x 1 = 10	10 x 10 = 100	100 x 16 = 1600	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

### Indikation

Material passande för rengöring vid sättning och byte av kateter.

### Bruksanvisning





Produkten är avsedd att användas av utbildad sjukvårdspersonal.

1. Öppna innerförpackningen genom att dela på flikarna i sidan och ta ut innehållet aseptiskt.
2. I förpackningen ingår ett par handskar stl M.
3. Agera i enlighet med instruktioner den kateter som ska hanteras och den metod som rekommenderas av kateterns tillverkare och lokala rutiner.
4. Använd bifogad pincett för att hantera tork/kompress som ligger löst i tråget.
5. Fyll vid behov kärlet med tillämplig vätska eller förvara instrument och material i dem.
6. Material kasseras efter användning i enlighet med instruktioner under avfallshantering.


### Lagring och hållbarhetstid

Förvaras på torr och sval plats utan direkt solljus eller påverkan från värmekälla.

Produkten är hållbar 5 år från tillverkningsdatum.

	Produkt steriliserad i EO enl. ISO 11135:2014
	Denna produkt är avsedd för engångsbruk. Återanvändning kan innebära risk för bristande prestanda hos produkten
	CE-märkt enl. MDD 93/42/ECC klass Is, Notified Body: 0197 TÜV Rheinland (Shanghai) Co., Ltd
	Använd inte produkten om förpackningen är skadad. Innehållet är sterilt om förpackningen är oskadad.

SYMBOLER ENL. SS-EN ISO 15223-1:2016

	Förpackningsmaterial är delvis återvinningsbart
[NATURAL LATEX FREE]	Produkten innehåller inte naturlatex

### Övrigt

Tillverkaren svarar själv eller genom annan ekonomisk aktör för anmälan av incidenter till berörd myndighet.

AST Medical AB är certifierad enligt



och ansluten till



#### Manufacturer:

Shaoxing Yibon Medical Co., Ltd  
Paojiang Industrial Zone  
Shaoxing, Zhejiang  
China

#### Importer:

AST Medical AB  
Backa Bergögata 5  
422 46 Hisings Backa  
Sweden  
[www.astmedical.se](http://www.astmedical.se)

#### EC-REP:

Obelis S.A.  
Bd. Général Wahis 53  
1030 Brussels  
Belgium