

Suturtagningsset gasväv
3 plattork, pincett och knivblad i tråg



Ingående delar/material		Färg
Gasväv:	100% bomull (17 trådar/cm ²) 3 st plattork, 30 x 30 mm	Vit
Pincett:	Polystyren, 128 mm	Grön
Knivblad:	1 st i metall, 111 x 6 mm	
Tråg:	Polystyren, 152 x 47 x 18 mm	Vit

Förpackningar	Material	Avfallshantering*
Innerförpackning IFP	medicinskt papper/plast	förbränning/mjukplast
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. Knivbladet ska sorteras i behållare för stickande/skärande avfall.

Art.nr.	St/IFP	St/AFP	St/TFP	MBA
9158115	1	10 x 1 = 10	12 x 10 = 120	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

Indikation

Material passande för suturtagning.

Bruksanvisning

Produkten är avsedd att användas av utbildad sjukvårdspersonal.





Observera att lokala rutiner ska finnas för hur procedur för borttagning av suturer utförs. Här framgår endast bruksanvisning för förpackning och hantering av dess innehåll.

1. Öppna innerförpackningen genom att dela på flikarna i sidan och ta ut innehållet med sterila handskar.
2. Använd bifogad pincett för att hantera torken som ligger löst i tråget.
3. Öppna förpackningen runt knivbladet genom att sära på flikarna. Varning vasst föremål! Hantera knivbladet med försiktighet.
4. Fyll vid behov kärlet med tillämplig vätska eller förvara instrument och material i det.
5. 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
	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

EC-REP:

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