

Agraftång i metall



Ingående delar/material

Längd

Tång: Metall 10,5 cm

Förpackningar

Innerförpackning IFP
Avdelningsförpackning AFP
Transportförpackning TFP

Material

medicinskt papper/plast
kartong
kartong

Avfallshantering*

förbränning/mjukplast
kartong
kartong

*Använt innehåll sorteras som kontaminerat avfall enligt lokala rutiner.

Art.nr.	St/IFP	St/AFP	St/TFP	MBA
9158116	1	10 x 1 = 10	5 x 10 = 50	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

Indikation

Agrafftång för borttagning av metallclips/agraffer/staples som fixerats över operationssår eller sårskada.

Bruksanvisning





Produkten är avsedd att användas av utbildad sjukvårdspersonal.

1. Tillämpa basala hygienrutiner.
2. Använd lämplig skyddsklädsel (skyddskläder/förkläde).
3. Använd handskar för att avlägsna förbandsmaterialet. Kassera förbandsmaterialet tillsammans med handskarna.
4. Kontrollera såret och bedöm om det är lämpligt att avlägsna metallclipen. Om inte, vidtag lämplig åtgärd.
5. Ta fram det material som behövs för att avlägsna metallclipsen.
6. Öppna förpackningen med agrafftången genom att sära på flikarna i den övre kanten på förpackningen utan att vidröra tången.
7. Desinfektera händer och underarmar och ta på rena handskar.
8. Klipp bort metallclipen genom att använda agrafftången. Placera tångens undre, platta del under metallclipet och tryck ihop tången. Metallclipet lyfts då bort från huden.
9. Lägg om såret enligt ren rutin.



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