

Kateteriseringset non-woven Stort, utan handskar



Ingående delar/material	Vikt	Färg
Non-woven: Viskos 70% Polyester 30% 4 st kompress 7,5 x 7,5 cm, 4-lagers 5 st tork, 50 mm i Ø	30g/m ²	Vit, utan optiskt blekmedel
Elastisk ring: Silikon		Vit
Pincett: 1 st Polystyren, 128 mm		Grön
Rondskål: 1 st ca: 1000 ml, njurformad, Polystyren		Ljusblå
Duk: Papper/plast 60 x 75 cm	18g/m ² ; PE 29g/m ²	Vit/grön
Omslagsduk: Papper/plast 60 x 60 cm	18g/m ² ; PE 29g/m ²	Vit/grön

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

Produkten uppfyller ISO standard SS-EN 1644-1 Provningsmetoder för kompresser av non-woven-material för medicinskt bruk - Del 1: Non-woven-material för tillverkning av kompresser

*Använt innehåll sorteras som kontaminerat avfall enligt lokala rutiner.

Art.nr.	St/IFP	St/AFP	St/TFP	ST/PALL	MBA
9158145	1	10 x 1 = 10	4 x 10 = 40	12 x 40 = 480	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

Indikation

Material passande för rengöring vid sättnig 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. Agera i enlighet med instruktioner den kateter som ska hanteras och den metod som rekommenderas av kateterns tillverkare och lokala rutiner.
3. Använd bifogad pincett för att hantera tork/kompress som ligger löst i tråget.
4. Fyll vid behov kärlet med tillämplig vätska eller förvara instrument och material i dem.
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 15223-1:2021

	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

EC-REP:

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