

Tube Flexi

flexibel fixering för drän/kateter



Ingående delar/material

Material: polyuretanskum

Häftämne: akrylat

Storlek: 103 x 37 mm

Förpackningar

Innerförpackning

Avdelningsförpackning AFP

Transportförpackning TFP

Material

papper/plast

ask med lock

kartong

Avfallshantering*

papper/mjukplast

kartong

kartong

*Använt innehåll sorteras som kontaminerat avfall enligt lokala rutiner.

Art.nr.	St/IFP	St/AFP	St/TFP	MBA
6028101	1	1 x 50 = 50	12 x 50 = 600	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

Indikation

Säker och flexibel fixering för kateter och dränage. Tube-Flexi kan användas för slangar/tuber med CH8-CH18.

Bruksanvisning



Produkten är avsedd att användas enligt indikations beskrivning.

1. Rengör huden där fixeringen ska fästas. Huden ska vara torr vid fixering.
2. Öppna förpackningen genom att dela på flikarna i sidan och ta ut tejprensan.
3. Ta bort skyddsfilmerna på remsans undersida och fäst den mot huden.
4. Dra av skyddsfilmerna på remsans ovansida och placera slangen mitt på.
5. Vik flikarna av plast, mot varandra, över slangen, och förslut.
6. Fixeringen kan öppnas och fixeras igen vid behov.
7. När slangen ska bytas säras de två plastflikarna och en ny slang fixeras.
8. Tejprensan som sitter mot huden kan sitta kvar vid slangbyte.
Byte av förbandet rekommenderas vid kontaminering.
9. När hela fixeringen ska tas bort: Börja med att ta bort slagen och därefter avlägsna remsan som sitter mot huden. Håll emot på omkringliggande hud när remsan lyfts bort för att minska obehag.
10. Använd produkt kasseras enligt instruktionen under avfallshantering.



Tube-Flexi kan sitta kvar på huden upp till 5 dagar eller tills dess adhesiva förmåga upphör.

Lagring och hållbarhetstid

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

	Denna produkt är avsedd för engångsbruk. Återanvändning kan innebära risk för bristande prestanda hos produkten
	CE-märkt enl. MDR (EU) 2017/745 klass I

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