

Gebrauchsanweisung MEDI-INN Venenstauer

REF 704003-b

Zweckbestimmung:

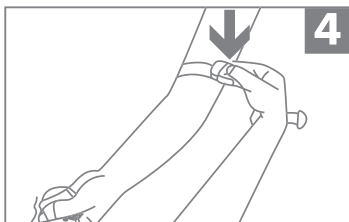
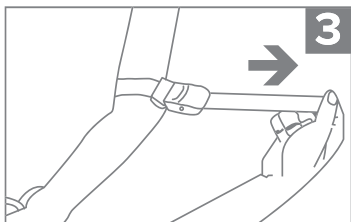
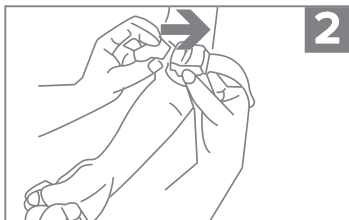
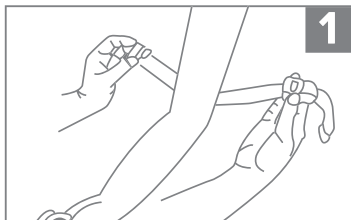
Venenstauer werden als Hilfsmittel eingesetzt, um das Blut in den Venen für eine anschließende Blutentnahme zu stauen.

Anleitung:

1. Öffnen sie die Packung und nehmen Sie den Venenstauer heraus. Falten Sie ihn so auseinander, dass die Vorderseite des Verschlusses nach oben zeigt. Legen Sie das elastische Band um den zu stauenden Bereich oder um den Ellbogenbereich. (Abb. 1)
2. Stecken Sie den Verschluss in das Einsteckteil und befestigen Sie ihn. (Abb. 2)
3. Ziehen Sie das elastische Band, bis es straff genug sitzt. (Abb. 3)
4. Zum Lösen des Venenstauer drücken Sie zuerst auf die Vorderseite des Verschlusses, um das Band zu lösen. Das Einsteckteil gibt automatisch den Verschluss frei. (Abb. 4)

Warnhinweis:

Der Venenstauer kann bei unsachgemäßer Anwendung zu bedrohlichen Stauungen führen. Anwendung darf nur durch fachlich geschultes Personal erfolgen. Dieses Produkt enthält Naturkautschuklatex und kann bei Unverträglichkeit allergische Reaktionen hervorrufen.



Hinweis:

Venenstauer vor Gebrauch auf Schäden prüfen. Beschädigte Venenstauer nicht verwenden.

Material:

Verschluss: ABS (Acrylnitril-Butadien-Styrol-Copolymere)

Stauband: Naturkautschuk, Polyester

Lagerung:

Trocken lagern bei 5 °C bis 40 °C.

Haltbarkeit:

Bei sachgemäßer Lagerung beträgt die Haltbarkeit 5 Jahre.

Reinigung:

Bei geringer Verschmutzung kann der Venenstauer mit haushaltsüblichem Waschmittel in Handwäsche bei bis zu 60 °C gewaschen werden, danach mit klarem Wasser ausspülen und anschließend an der Luft trocknen lassen. Ist der Venenstauer mit Blut oder anderen Körperflüssigkeiten kontaminiert, entsorgen Sie diesen umgehend gemäß den Vorschriften für die Entsorgung von biologisch gefährlichen Abfällen.

Entsorgung:

Das Produkt muss gemäß den örtlichen Bestimmungen entsorgt werden.

Rechtlicher Hinweis:

Bitte melden Sie schwerwiegende Vorfälle, die im Zusammenhang mit diesem Produkt aufgetreten sind, dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, indem sich der Anwender und/oder der Patient befindet.

