

OP-kompress gasväv med sydda kanter, röntgentråd och kontrollkvitto



Ingående delar/material

Vikt

Färg

Gasväv: 100% bomull (20 trådar/cm²)
Absorptionskapacitet ca. 7,5g (ml)/g

Vit

Röntgentråd: Bariumsulfat 60% (BaSO₄) och Polypropylen (PP), invävd

Svart

Omslagsduk: Non-woven

40g/m²

Blå

Kontrollkvitto: Medicinskt papper, storlek 9,3 x 8 cm.

Delbara klisteretiketter (kontrollkvitto) med färgkod enligt nedan

Produkten innehåller inte PVC.

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.

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

Art.nr.	Stl cm	Färgkod	Lager	Vikt/st	St/IFP	St/AFP	St/TFP	MBA
1258134	10 x 10	Orange	12	3,6 g	5	25 x 5 = 125	6 x 125 = 750	TFP
1258135	10 x 60	Grön	8	12,5 g	5	10 x 5 = 50	6 x 50 = 300	TFP
1258136	10 x 60	Röd	12	18,8 g	5	6 x 5 = 30	6 x 30 = 180	TFP
1258137	10 x 60	Lila	4	6,7 g	5	25 x 5 = 125	6 x 125 = 750	TFP
1258140**	10 x 10	Orange	12	3,6 g	5	25 x 5 = 125	6 x 125 = 750	TFP

MBA = minsta beställningsbara enhet

**Produkten är möjlig att vika ut till 10x30cm, med sydda kanter, och ligger förpackad vikt som 10x10cm.

Indikation

OP-kompressen ska absorbera blod och kroppsvätskor vid operation. Röntgentråden och kontrollkvittona möjliggör kontroll av att inga kompresser glömts kvar i patienten efter avslutad procedur antingen genom visuell kontroll eller genomlysning.

Bruksanvisning





Produkten är avsedd att användas av utbildad sjukvårdspersonal.

1. Öppna avdelningsförpackningen genom att trycka in perforeringen i förpackningens nederkant.
2. Använd rena händer/handskar för att ta ut en innerförpackning.
3. Öppna innerförpackningen och ta ut innehållet med sterila handskar eller pincett.
4. Räkna kompresserna så att antalet stämmer med det som är uppgivet på förpackningen och kontrollera att alla kompresser har en röntgentråd.
5. Dela kontrollkvittot vid perforeringen och spara delarna på avsedd plats.
6. Kompresserna får inte delas eller klippas sönder.
7. Efter avslutad procedur kontrolleras att antalet kompresser med tillhörande röntgentråd är detsamma som de sparade kvittona. Exakt hur denna rutin utförs varierar från avdelning till avdelning, det viktiga är att kontrollen görs så att inga kompresser lämnas kvar i operationsåret.



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 IIa, 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