

Instrukcja używania

Wytwórca: Zakład Detali Medycznych DEMED Sp. z o.o. ul. Żwirki i Wigury 56C 43-190 Mikołów
Tel. 32 226 03 68; fax. 32 720 26 79 email: demed@demed.pl; www.demed.pl

Zgłębniki do tamowania krwotoków z jamy nosowej



CE 1434



STERILE EO

UWAGA!

Należy przeczytać uważnie ulotkę, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla użytkownika. Należy zachować tę ulotkę, aby można ją było przeczytać ponownie w razie potrzeby.

Wyrób jałowy, do jednorazowego użytku! Sterylizowany tlenkiem etylenu (EO).

W przypadku uszkodzenia opakowania i/lub po upływie daty ważności nie używać! Nie resterylizować!

Ponowne użycie tego wyrobu u innego pacjenta nie przyniesie oczekiwanego działania terapeutycznego i może być źródłem zakażenia.

Przeznaczenie

Zgłębniki są przeznaczone do tamowania ostrych i przewlekłych krwotoków. Pozwalają na wyeliminowanie dotychczas stosowanych metod powstrzymywania krwawienia, zwłaszcza przy użyciu tamponów z gazy wprowadzanych do wnętrza nosa, uciążliwych dla pacjentów i powodujących częste upośledzenia słuchu. Zgłębniki znajdują również zastosowanie do obustronnej stabilizacji struktur kostnych i chrząstkowych w zabiegach rekonstrukcji przegrody nosa.

Charakterystyka wyrobu

Zgłębnik, oznakowany jako typ I, jest wytwarzany w dwóch wielkościach: A (duży, 90 mm) i C (mały, 80 mm); każda wielkość występuje w dwóch odmianach. "L" i "P", różniących się kierunkiem ścięcia rurki, przeznaczonych do zakładania w lewej lub prawej komorze jamy nosowej.

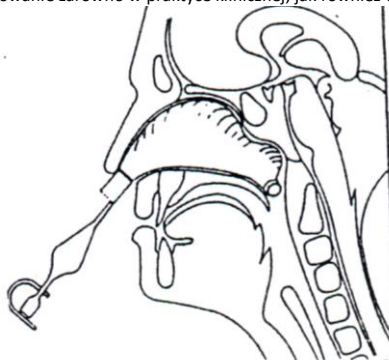
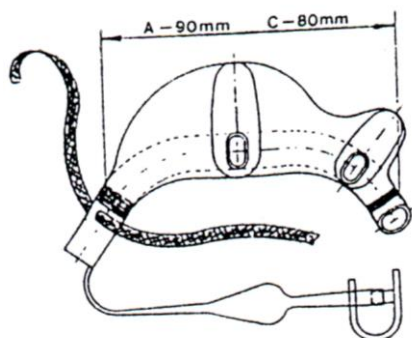
Zgłębnik jest zbudowany z rurki o przekroju owalnym, skośnie ściętej na jednym końcu, na zewnątrz której jest zainstalowany uciskowy pęcherz lateksowy. Układ podawania powietrza do pęcherza składa się z zaworka zwrotnego, pęcherzyka kontrolnego i przewodu cienkościennego. Kształt pęcherza lateksowego jest zbliżony do wielkości i kształtu jamy nosowej. Zapewnia to przy rozdmuchu szczelne wypełnienie przestrzeni wewnątrz nosowej. Obecność tasiemki bawełnianej, zawiązywanej podczas zabiegu z tyłu głowy, zabezpiecza przed przemieszczeniem się zgłębnika do gardła lub wypadnięciem na zewnątrz. Dolna część pęcherza ma grubsze ścianki, co sprawia, że przy rozdmuchu pęcherz zwiększa swoją objętość w pożądanym kierunku, w pierwszej kolejności w górną i boczną część nosa, a więc w kierunku miejsc, które krwawią najczęściej. Zgłębnik typ I stwarza możliwość oddychania przez nos, co jest bardzo pożądane, zwłaszcza przy dłuższym okresie utrzymywania lub konieczności zmian tamponady nosa.

Sposób stosowania

Przed zastosowaniem zgłębnika korzystne jest zwilżenie jego powierzchni zewnętrznej żelem ksylolainowym. Zgłębnik uchwycić za jego koniec, wprowadzić do komory jamy nosowej, w której stwierdzono krwawienie i rozdmuchać pęcherz uciskowy powietrzem za pomocą strzykawki z końcówką typ u Luer, najlepiej o pojemności 20 cm³. W momencie dozowania powietrza pęcherz ulega rozciąganiu i przylega do powierzchni wewnętrznej nosowych, co wywołuje lokalny ucisk i tym samym blokadę naczyń krwionośnych. Wielkość ucisku, a tym samym skuteczność działania zależy od ilości wprowadzonego powietrza. Wskaźnikiem ciśnienia jest napięcie ścianek pęcherzyka kontrolnego znajdującego się na przewodzie podającym powietrze.

Prawidłowe usytuowanie zgłębnika typu I w komorze jamy nosowej jest widoczne na rysunku.

Po upływie określonego czasu, po którym można spodziewać się ustania krwawienia, wypuszcza się stopniowo powietrze z pęcherza i po zaniku ciśnienia wysuwa się ostrożnie zgłębnik z jamy nosowej. Stosunkowo prosta technika użycia zgłębników tego typu pozwala na ich stosowanie zarówno w praktyce klinicznej, jak również w ambulatoriach i w pogotowiu ratunkowym.



Czyszczenie i dezynfekcja

Wyrób jednorazowego użytku. Po usunięciu go z jamy nosowej nie nadaje się do dalszego użytkowania.

Środki ostrożności związane ze stosowaniem wyrobu

Pęcherz zgłębnika jest wykonany z lateksu naturalnego. Stosowanie wyrobu u osób z nadwrażliwością na lateks może powodować reakcje alergiczne.

Chronić przed światłem słonecznym!

UWAGA!

Firma DEMED Sp. z o.o. nie ponosi odpowiedzialności za skutki niewłaściwego umieszczenia wyrobu, użytkowania niezgodnego z przeznaczeniem, skutki spowodowane samowolnym dokonaniem jakichkolwiek zmian budowy lub resterylizacją wyrobów. Ponowna sterylizacja może stanowić zagrożenie dla użytkownika.

Informacje handlowe

Numery katalogowe

A L nr katalogowy: 201-01-01
A P nr katalogowy: 201-01-02
C L nr katalogowy: 201-02-01
C P nr katalogowy: 201-02-02