

PORTUGUÊS

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Siga as instruções de utilização, as diretrizes do fabricante e os procedimentos da instituição para a administração de irrigação.
DESCRIÇÃO
A seringa BD PosiFlush™ SP é um dispositivo médico pronto a usar (de geometria) (UE) 2017/745 do Parlamento Europeu e do Conselho). É uma seringa de polipropileno que contém solução de cloreto de sódio a 0,9% isotônica e apirgênica. O conteúdo da seringa é garantidamente estável, não tóxico e apirgênico.
UTILIZAÇÃO A QUE SE DESTINA/INDICAÇÕES PARA USO
A seringa BD PosiFlush™ SP destina-se a ser utilizada em doentes com cateteres intravenosos periféricos (PIVC) in-situ, cateteres centrais de inserção periférica (PICC) e portas de acesso venoso implantadas.
PRECAUÇÕES
• Armazenamento a temperatura ambiente (15-25°C).
• Consulte as instruções de utilização do fabricante para garantir a compatibilidade com soluções de cloreto de sódio a 0,9%.

ITALIANO

ISTRUZIONI PER L'USO

Seguire le istruzioni per l'uso, le linee guida del produttore e le procedure della struttura sanitaria per la somministrazione del lavaggio.
DESCRIZIONE
La siringa BD PosiFlush™ SP è un dispositivo medico pronto all'uso (geometrico) (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo e del Consiglio). È una siringa di polipropilene che contiene una soluzione isotonica sterile e apirgena di cloruro di sodio al 0,9%.
UTILIZAZIONE A CUI È DESTINATA/INDICAZIONI PER L'USO
La siringa BD PosiFlush™ SP destina-se a ser utilizada em doentes com cateteres intravenosos periféricos (PIVC) in-situ, cateteres centrais de inserção periférica (PICC) e portas de acesso venoso implantadas.
PRECAUÇÕES
• Armazenamento a temperatura ambiente (15-25°C).
• Consulte as instruções de utilização do fabricante para garantir a compatibilidade com soluções de cloreto de sódio a 0,9%.

FRANÇAIS

NOTICE D'UTILISATION

Suivre le mode d'emploi, les recommandations du fabricant ainsi que les procédures de l'établissement concernant le rinçage.
DESCRIPTION
La seringue BD PosiFlush™ SP est un dispositif médical prêt à l'emploi (sans préparation) (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil.
UTILISATION À LAQUELLE ELLE EST DESTINÉE/INDICATIONS D'EMPLOI
La seringue BD PosiFlush™ SP est destinée à être utilisée sur des patients porteurs de cathéters intraveineux périphériques (PIVC), de cathéters centraux insérés par voie périphérique (PICC) et de cathéters veinoux centraux (CVC) in situ, ainsi que de ports d'accès veineux implantés.
PRÉCAUTIONS
• Conserver à température contrôlée (15-25°C).

DEUTSCH

GERBRAUCHSANWEISUNG

Befolgen Sie die Gebrauchsanweisung, die Richtlinien des Herstellers und die Verfahren der Einrichtung zum Durchführen der Spülung.
BESCHREIBUNG
Die BD PosiFlush™ SP-Spritze ist ein gebrauchsfertiges Medizinprodukt (geometrisch) (EU) 2017/745 des Europäischen Parlamentes und des Rates).
VERWENDUNG, FÜR DIE DIES BEDIENUNGSPRODUKT BESTIMMT IST
Die BD PosiFlush™ SP-Spritze ist für die Verwendung mit ISO-konformen Luer-Komponenten für intravenöse Anwendungen konzipiert.
WICHTIGE HINWEISE
• Nicht bei Patienten anwenden, die an Hypertonämie und Flüssigkeitretention leiden.

ESPAÑOL

INSTRUCCIONES DE USO

Para administrar el lavado, siga las instrucciones de uso, las directrices del fabricante y los procedimientos de la institución.
DESCRIPCIÓN
La jeringa BD PosiFlush™ SP es un producto sanitario listo para usar (según el reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo).
PRECAUCIONES
• Almacenar a temperatura controlada (15-25°C).



Becton, Dickinson and Company, 1 Becton Drive, Franklin Lakes NJ 07417 USA. Made in Spain. bd.com



en: MEDICAL DEVICE...
fr: Appareil médical...
de: Medizinprodukt...
es: Dispositivo médico...
it: Dispositivo medico...
pt: Aparelho médico...
nl: Geneesmiddel...
sv: Medicinär...
fi: Lääke...
no: Legemiddel...
da: Medicin...



