



# Chirurgický vodící drát

## POPIS

Chirurgický vodící drát je přímý naváděcí drát navržený s oboustranně zaoblenými špičkami. Každý chirurgický vodící drát je sterilní a na jedno použití

**Kat. Číslo:** DFX-GW-S , DFX-GW-S/1 DFX-GW-18, DF DFX-GW-18/1 , DFX-GW-20, DFX-GW-20/1

## LIKVIDACE

Poškozené zdravotnické prostředky musí být zlikvidovány jako lékařský / biologicky nebezpečný odpad a nemohou být zahrnuty do programů likvidace / recyklace použitých elektronických zařízení. Likvidace zařízení a příslušenství musí být v souladu s místními předpisy pro likvidaci.

## ZÁRUKA

elliquence, LLC. zaručuje, že tento produkt je zdarma

z vad materiálu i zpracování.

elliquence, LLC. nebude odpovědný za žádný produkt, který je resterilizován, ani nebude moci elliquence přijmout za úvěr nebo vyměnit jakýkoli produkt, který byl otevřen a nepoužíván.

elliquence, LLC. nenese odpovědnost za jakékoli náhodné nebo následné škody jakéhokoli druhu.

## INDIKACE

Chirurgické vodící dráty se používají k usnadnění umístění zařízení během diagnostických a intervenčních postupů..

## BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

Všechny procedury používající chirurgický vodící drát by měl provádět kvalifikovaný zdravotnický personál. Kvalifikovaný zdravotnický personál je odpovědný za přijetí příslušných kroků a dodržování vhodných postupů, aby se předešlo možným komplikacím, které mohou nastat při použití chirurgického vodícího drátu..

## STERILITA/MANIPULACE

Chirurgický vodící drát je dodáván sterilní a je

určen POUZE K JEDINÉMU POUŽITÍ.

NEPOUŽÍVEJTE, nečistěte, znovu sterilizujte ani znovu nepoužívejte. Čištění, resterilizace nebo opětovné použití může také pacienta vystavit riziku přenosu infekční nemoc. Před použitím zkontrolujte obal poškození, které může ohrozit sterilitu. Před použitím zkontrolujte vodící drát, zda neobsahuje viditelné známky poškození, a během postupu, který může zahrnovat praskliny nebo poškození špičky. Produkt je sterilní, pokud jsou jedinci! balíček chirurgického vodícího drátu není otevřený nebo poškozený a nevypršela sterilní doba.


## VAROVÁNÍ


V průběhu procedury by mělo být prováděno kontinuální fluoroskopické zobrazování v A / P a laterálních pohledech, aby se ověřilo umístění.










Společnost **Elliquence, LLC** nezodpovídá za jakýkoliv produkt, který je opakovaně sterilizovaný, a společnost **Elliquence** nepřijme zpět ani k výměně žádné produkty, které byly otevřeny a nepoužity.

Společnost **Elliquence, LLC** nezodpovídá za náhodné nebo následné škody jakéhokoli druhu.

 **elliquence, LLC.**  
2455 Grand Avenue  
Baldwin, NY 11510 U.S.A.  
+1(516)277-9000 • Fax:+1(516)277-9001  
www.elliquence.com

 **EMERGO EUROPE**  
Prinsessegracht 20  
2514 AP Haag  
Nizozemí

 Označení CE a identifikační číslo oznámeného subjektu. Produkt splňuje nezbytné požadavky směrnice o zdravotnických prostředcích.

-  - Sterilizováno ethylenoxidem (EtO)
-  - Číslo šarže
-  - Latex Zdarma
-  - Opakovaně nesterilizujte
-  - Upozornění
-  - Doba použitelnosti - rok a měsíc
-  - Nepoužívejte opakovaně
-  - Nepoužívejte, pokud je obal poškozen
-  - Pouze na předpis