

# ROBINET À 3 VOIES

## HARSORIA™

### ROBINET À 3 VOIES

#### MATÉRIELS UTILISÉS:

- Polycarbonate (PC), HDPE, PP

#### MATÉRIEL DE REVÊTEMENT:

- Dispersion de Silicone

#### INDICATIONS:

- Délivrer des infusions simultanément de deux différents fluides IV
- Administer des injections IV de bolus à travers des sites d'accès pour infusion IV préexistant
- Prélever un échantillon de sang au travers d'un accès IV préexistant, sans une seconde ponction veineuse
- Pour les patients à hauts risques avec un accès ne nécessitant pas d'aiguille

#### CONTRE-INDICATIONS:

- Le matériel ne doit pas être utilisé chez les patients avec une hypersensibilité connue aux matériaux composant le produit, incluant le matériel de revêtement
- Le matériel ne doit pas être utilisé pour administrer un produit hautement visqueux
- Le matériel ne doit pas être utilisé pour les transfusions sanguines

#### NOTICE D'UTILISATION:

- L'embout connecteur du dispositif est en conformité avec les normes EN 20594-1 & ISO 594-2
- Attachement du robinet trois voies à un accès IV
- S'assurer que l'accès veineux (dans la canule IV) est sain en le rinçant avec une solution saline
- Inspecter le pack de robinet 3 voies visuellement pour s'assurer que le pack est intact
- Retirer le robinet du package stérile en s'assurant de conserver la stérilité
- Connecter une ou deux voies d'infusions aux ports comme requis
- Retirer la protection de la portion male du robinet et le tenir vers le haut
- Ouvrez les clamps des tubes à infusion IV et retirer l'air entièrement en faisant tourner le robinet pour l'ouvrir (les 3 voies devraient être ouvertes)
- Tourner le robinet pour le mettre en position fermer (le sortie du robinet est fermée)
- Le connecter au dispositif d'accès veineux (à la canule IV) et sécuriser la connexion en tournant le verrou transparent
- Faites tourner le robinet en position ouvert et ajuster le flux du fluide de transfusion

#### RETRAIT DU ROBINET 3 VOIES:

- Tourner le robinet en position fermer de tel sorte que la connexion avec l'accès IV est terminé.
- Clamper la voie de transfusion IV contribuant à l'entrée du fluide
- Maintenez l'injection de solution verrou/ autre dispositif de fermeture de l'accès IV (canule IV) après le retrait
- Dévissez le verrou rotatif transparent et retirer le robinet 3 voies; fermer l'accès IV avec une solution verrou ou un autre dispositif

#### CONDITION D'UTILISATION:

- Durée maximum d'utilisation recommandée: Dépend du type de traitement et autres facteurs; se référer aux directives de votre établissement ou des directives du CDC

#### AVERTISSEMENTS:

- L'utilisation de ce produit est restreinte à un médecin qualifié ou un paramédical
- Lire la notice avant utilisation
- Le produit devrait être utilisé en suivant la notice d'utilisations
- S'il y a un changement dans les résultats attendus par le dispositif ou dans le cas d'un dysfonctionnement, le dispositif devrait être immédiatement retiré et renvoyé au fournisseur pour des analyses
- Pour les événements indésirables connus/ rapportés associés à l'utilisation de ce dispositif, se référer au rapport d'évaluation clinique HH-QA-CER-3WSC
- HARSORIA HEALTHCARE REJETE TOUTE RESPONSABILITÉS DES CONSEQUENCES DUES A UNE MAUVAISE UTILISATION
- Tout dispositif utilisés avec ce le robinet doit être conforme aux normes EN 20594-1 & ISO 594-2 afin de pouvoir atteindre la performance attendue par ce produit & pour éviter les fuites
- Le produit ne doit pas être réutilisé
- Inspectez visuellement et vérifiez prudemment le produit et le conditionnement avant utilisation. Un mauvais transport et une mauvaise manutention peuvent causer des dommages structurels et/ou fonctionnels au niveau du dispositif ou du conditionnement
- Les produits sont garanties stériles & non-pyrogène si le conditionnement n'a pas été ouvert ou endommagé
- Ne pas nettoyer ou ré-stériliser. USAGE UNIQUE. Jeter après utilisation
- Réutiliser ce dispositif peut affecter ses caractéristiques mécaniques et biologiques et causer une dysfonction, réaction allergique ou infections
- Élimination/ déchet: Jeter le dispositif utilisé en respectant la réglementation dans votre pays sur le matériel médical et la sécurité

## GUIDE ET MODE D'EMPLOI

REF

Numéro Référence Produit

LOT

Numéro de Lot



Date de Fabrication



À utiliser avant le



Ne Pas Réutiliser

STERILE EO

Stérilisation à l'Oxide d'Éthylène



Attention, Consultez les Documents Connexes



Consultez la Notice d'Utilisation



Non-pyrogène



Ne pas utiliser si le conditionnement est endommagé



Ne pas restériliser



À conserver à l'abri du soleil



Manufacturé par:  
**Harsoria Healthcare Pvt. Ltd.**  
110 -111, Phase-IV, Udyog Vihar,  
Gurgaon - 122015, Haryana, INDIA.  
Email: info@harsoria.com  
Website: www.harsoria.com  
Customer Care No.: +91 124 4523400

EC REP

Mdi Europa gmbh  
Langenhagner Str.71  
30855 Hannover-Langenhagen  
email: info@mdi-europa.com

Ref. Code: AW/IC\_39, Rev. 13

Rev. Date :21.08.2017

CE  
2460