

neojelly® lido

MANUEL D'UTILISATION DU GEL CATHÉTER STÉRILE NEOJELLY LIDO

DÉFINITION

Le Gel pour Cathéter Stérile Neojelly Lido est un gel lubrifiant stérile, soluble dans l'eau et non irritant avec des propriétés anesthésiques de soutien, utilisé pour faciliter l'insertion de cathéters et d'autres instruments médicaux (cathétérisme, cystoscopie) dans l'urètre et la vessie. L'insertion de gel pour cathéter stérile Neojelly Lido réduit la friction pendant la procédure de cathétérisme urétral / cystoscopie grâce à son effet lubrifiant et aide à prévenir les traumatismes induits par la friction et à réduire la douleur périopératoire. Il réduit l'inconfort du patient résultant de la procédure.

100 grammes de Gel de Cathéter Stérile Neojelly Lido comprend:

- Eau Déminéralisée
- Hydroxyéthylcellulose (lubrifiant)
- Mono propylène glycol (solvant)
- 2 g de lidocaïne (anesthésie locale)
- Hydroxybenzoate de méthyle (conservateur)
- Hydroxybenzoate de propyle (conservateur)

APPLICATION

1. Lavez-vous les mains et préparez un environnement aseptique autant que possible. Préparez un plateau propre et indexez-le sur l'équipement nécessaire.
2. Retirez la seringue (6 ml 11 ml et 12 ml) en déchirant l'emballage stérile. Les seringues de 6 ml conviennent aux femmes, les seringues de 11 ml et 12 ml conviennent aux hommes.
3. Appuyez doucement sur le piston sans retirer le capuchon bleu de l'extrémité de la seringue. Cela permet une pratique plus uniforme et plus douce.
4. Placez l'extrémité de la seringue contre l'ouverture urétrale. Injectez le lubrifiant en appliquant une pression douce et uniforme.
5. Appliquez le gel restant dans la seringue sur la surface du cathéter.
6. La fonction lubrifiante du pour cathéter stérile Konix Lido montre son effet dès le début de l'application. L'effet de l'anesthésie commence après 3-5 minutes.
7. Si plus de gel doit être utilisé, l'état du tissu concerné, l'âge du patient et la détérioration de l'état doivent être examinés par le médecin en relation avec la sensibilité à la lidocaïne.
8. Si le produit entier n'est pas utilisé, la seringue et le gel restant doivent être évalués et éliminés comme d'autres déchets médicaux.
9. Le gel pour cathéter stérile Konix Lido ne doit être utilisé que sous la supervision d'un personnel médical spécialisé.

CONTRE-INDICATIONS

Neojelly Lido sterile catheter Gel ne doit pas être utilisé chez les patients atteints d'hyper sensibilité à l'un des ingrédients ou présentant des troubles du rythme cardiaque (bradycardie). Le gel pour cathéter stérile Neojelly Lido ne doit pas être utilisé chez les patients ayant une insuffisance cardiaque sévère, un dysfonctionnement hépatique et rénal sévère, une muqueuse traumatisée et / ou une inflammation / septicémie au site d'application, et les patients ayant tendance à avoir des convulsions (épilepsie, chocs sévères). Il ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de deux ans.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

- Un lubrifiant sans lidocaïne doit être utilisé sous anesthésie.
- L'instillation ne doit être effectuée que par un médecin ou un personnel médical spécialisé.
- Les patients présentant un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase ou une méthémoglobinémie congénitale ou idiopathique sont plus sensibles à la méthémoglobinémie induite par le médicament
- Une brûlure temporaire peut survenir lors de l'application du gel pour cathéter stérile Neojelly Lido; les patients doivent en être avertis. Dans ce cas, la sensation de brûlure peut être atténuée en appliquant du froid sur la zone appliquée.
- Une réaction allergique à la lidocaïne peut survenir rarement. Appelez votre médecin si une sensation, de brûlure et de picotement se produit dans la zone appliquée. /
- En cas de contact avec les yeux, laver abondamment à l'eau.
- Consulter un médecin en cas d'ingestion.
- Conserver hors de la portée des enfants.
- Conserver dans des endroits secs et frais.
- Protéger de la lumière directe du soleil.
- Il est à usage unique. Ne pas réutiliser.
- Ne pas restériliser.
- Ne pas utiliser de produits dont l'emballage est défectueux en raison du risque de détérioration de la stérilisation.

AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT

Le gel pour cathéter stérile Neojelly Lido peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. L'évaluation des risques / avantages doit être effectuée par le médecin. La lidocaïne passe dans le placenta et pénètre dans le lait maternel en petites quantités, mais la dose thérapeutique contenue dans le gel pour cathéter stérile Neojelly Lido n'est généralement pas un danger pour le bébé ou le fœtus.

INTERACTION MÉDICAMENTEUSE

L'interaction peut se produire en raison de l'absorption de la lidocaïne lorsqu'elle est utilisée en association avec les médicaments suivants;

- Propranolol: réduction de la lidocaïne dans la clairance plasmatique,
- Cimétidine: réduction de la clairance plasmatique de lidocaïne,
- Produits antiarythmiques: augmentation de la toxicité de la lidocaïne
- Phénytoïne ou barbituriques: baisse du taux plasmatique de lidocaïne

Les interactions indiquées peuvent être observées dans l'utilisation à long terme et répétée à des doses élevées. Lorsqu'il est administré dans les doses recommandées, aucune interaction significative n'a été signalée.

EFFETS INDÉSIRABLES

Les réactions allergiques à la lidocaïne sont rares. Des réactions cutanées peuvent se produire en cas d'hypersensibilité. La réaction indésirable systémique de la lidocaïne est rare et peut être due à une hypersensibilité ou à une tolérance réduite. Des réactions indésirables systémiques ne sont généralement pas attendues en raison de la méthode, du moment d'administration et de la concentration de lidocaïne.

EMBALLAGE

- Le gel pour cathéter stérile Neojelly Lido est vendu en emballages stériles et jetables dans des seringues de 6 ml (~ 6 g), 12 ml (~ 12 g).
- Gel pour Cathéter Stérile Neojelly Lido 6 ml (25 x 6 ml / boîte)
- Gel pour Cathéter Stérile Neojelly Lido 12 ml (25 x 12 ml / boîte)

STÉRILISATION

Le dispositif est stérilisé par rayonnements.

 Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	 Conserver à l'abri de la lumière du soleil	 Craint l'humidité	 Fabricant
 Limite de température	 Attention	 Ne pas réutiliser	 Date de fabrication
 Consulter les instructions d'utilisation	 Référence	 Ne pas restériliser	 Date limite d'utilisation
 Numéro de lot	 Stérilisé par irradiation	 Dispositif médical	

turkuaz

Turkuaz Sağlık Hizmetleri, Medikal,
Temizlik Kimyasal Ürünler San. ve Tic. A.Ş.
Akçaburgaz Mah. Muhsin Yazıcıoğlu Cad.
No:45/5 34522 Esenyurt / İstanbul / Türkiye
T +90 212 428 6848 Pbx F +90 212 428 6853
info@turkuazsaglik.com.tr / www.turkuazsaglik.com.tr

Asept InMed®
A MEDI-GLOBE COMPANY

Importer: Asept InMed
9 Avenue Mercure 31130 Quint-Fonsegrives France
Appelez-nous : 0562576900
Ecrivez-nous: contact@aseptinmed.fr

CE 93/42/EEC Tıbbi Cihaz yönetmeliğine göre
CE belgelendirici kuruluş numarası "2292" dir.
According to Medical Device Directive 93/42 / EEC,
the CE certification body number is "2292".