

UNI'perf

F Perfuseur

GB Infusion set

MODE D'EMPLOI

- S'assurer que la prise d'air et la roulette soient fermées.
- Perforer le contenant de la solution à perfuser en exerçant un mouvement de rotation jusqu'à la garde.
- Elever ou suspendre le contenant, exercer une pression sur la chambre compte-goutte pour amorcer la solution (ouvrir la prise d'air si le contenant est rigide). Laisser s'écouler la solution jusqu'à environ la moitié de la chambre compte goutte.
- Ouvrir la roulette pour purger la tubulure jusqu'à élimination complète des bulles d'air.
- Fermer la roulette et raccorder délicatement l'embout luer verrouillable du perfuseur au dispositif d'abord vasculaire (verrouiller à la main en effectuant 1/4 de tour).
- Régler le débit à l'aide de la roulette par comptage des gouttes.

PRECAUTIONS AVANT USAGE

- S'assurer de la compatibilité des principes actifs perfusés avec la tubulure
- S'assurer de l'intégrité du dispositif et du conditionnement avant utilisation
- Le déroulement de la perfusion doit faire l'objet d'une surveillance attentive, en fonction des facteurs modifiant le débit. Le comptage des gouttes est obligatoire afin d'optimiser le réglage.
- Le site d'injection doit être uniquement utilisé pour l'administration de médicaments

The product should be used only by qualified healthcare professionals.

- Do not re-sterilize. Discard the set after single use.
- Reuse and cleaning of product may alter their structural and mechanical properties. It may lead to infection or other illness/injury.
- The product should be replaced and disposed of as per facility approved protocol or CDC guidelines.
- Store at room temperature, avoid excessive heat, protect from direct sunlight and moisture.
- Poly Medicure Limited will not be responsible for any direct incidental or consequential damages resulting from reuse of product.

Le produit doit être utilisé uniquement par des professionnels de la santé qualifiés.

- Ne pas ré-stériliser. Jeter l'ensemble après une seule utilisation.
- La réutilisation et le nettoyage du produit peuvent altérer leurs propriétés structurales et mécaniques. Cela peut entraîner une infection ou une autre maladie / blessure.
- Le produit doit être remplacé et éliminé conformément au protocole approuvé ou aux directives des CDC.
- Conserver à température ambiante, éviter la chaleur excessive, protéger de la lumière directe du soleil et de l'humidité.
- Poly Medicure Limited ne sera pas responsable des dommages directs ou indirects résultant de la réutilisation du produit.

POLY MEDICURE LTD.

Plot No. 104-105, Sector 59, HSIIDC Indl. Area,
Faridabad-121004, (Haryana) INDIA,

INSTRUCTION FOR USE

- Ensure that the airway cap and the flow control clamp are closed.
- Insert the spike to full extent into the fluid container by applying a rotational movement.
- Raise or suspend the fluid container and squeeze the drip chamber to allow the solution to fill around half drip chamber (open the airway cap if the container is rigid).
- Open the flow control clamp allowing solution to displace air entirely in tubing.
- Then close the flow control clamp tightly and connect delicately the end luer lock of the infusion set to the vascular device (lock by carrying out 1/4 of turn).
- Regulate the flow rate by opening the flow control clamp gradually and according to counting of the drops.

CAUTION BEFORE USE

- Ensure the compatibility of the infused active ingredients with the tubing.
- Ensure the integrity of the device and the packaging before use.
- The infusion must be attentively monitored, according to the factors modifying the flow. The counting of the drops is obligatory in order to optimize the adjustment.
- Injection port to be used only for injecting the medicines.

STERILE EO



LATEX FREE

EC REP Obelis s.a
Boulevard Général Wahis 53
1030 Brussels, BELGIUM
Tel: +(32) 2. 732.59.54
E-mail : mail@obelis.net





Imported By :

 **Asept InMed®**
A MEDI-GLOBE COMPANY

9, avenue Mercure, 31130 QUINT FONSEGRIVES FRANCE
tel 33 (0)5 62 57 69 00 fax 33 (0)5 62 57 69 01

Rév. 02. 05/2020

DOC NO. Assept/I-000068	Date :20-1-2017	Dgn. By	Checked By	Approved by
INS SHEET FOR UNIPERF ALL	Size :180x185mm	 (Designer)	(Q.C. Officer)	(Q.A. Incharge)
Colour Break  BLACK	Specifications : 1. 3. 2. 4.			
Rev.	Ammendment		Remarks	Date of Amdt.
(1)	CE No. Changed			22-9-17
(2)	CE No. Changed and remove DEHP logo			28-5-20