

MODE D'EMPLOI :

DÉCLARATION D'USAGE PRÉVU : La valve hémostatique FLO 30 est conçue pour assurer l'étanchéité aux liquides des dispositifs interventionnels et diagnostiques pendant l'emploi.

ATTENTION : Lire les consignes du fabricant en ce qui concerne l'emploi des sondes, fils-guides et dispositifs d'insertion.

MODE D'EMPLOI :

Inspecter le dispositif avant l'emploi afin de vérifier qu'il n'a pas été endommagé en cours de transport.

1. Raccorder la valve à la sonde ou autre dispositif à l'aide d'un raccord Luer femelle.
2. Vérifier le fonctionnement en serrant l'écrou rond pour le fermer afin de réaliser un joint étanche au liquide.
3. Pour ouvrir le joint et introduire des dispositifs à travers la valve, desserrer l'écrou rond jusqu'à ce qu'une résistance se fasse sentir. Faire avancer le fil-guide, la sonde ou l'autre dispositif de la distance voulue dans le réseau vasculaire. Fermer la valve sur la tige du fil-guide, de la sonde ou de l'autre dispositif interventionnel. Ceci crée un joint étanche au liquide sans restreindre le mouvement du dispositif.

AVERTISSEMENT : Il est important que la valve soit assez serrée pour interdire la fuite de liquide, mais pas trop serrée afin de permettre le fonctionnement.

MISE EN GARDE CONCERNANT LA RÉUTILISATION :

À n'utiliser qu'une seule fois. Ne jamais réutiliser, reconditionner ou restériliser. La réutilisation, le reconditionnement ou la restérilisation risque d'altérer l'intégrité structurelle du dispositif et (ou) d'entraîner un dysfonctionnement du dispositif susceptible de causer une blessure, une maladie ou la mort du patient. La réutilisation, le reconditionnement ou la restérilisation pose également un risque de contamination du dispositif et (ou) d'infection du patient ou d'infection croisée, y compris, mais sans s'y limiter, la transmission de maladie(s) infectieuse(s) entre patients. La contamination du dispositif peut entraîner une blessure, une maladie ou la mort du patient.

	À usage unique
	Attention : consulter les documents d'accompagnement
	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène
	Apyrogène
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

Rx Only: PRÉCAUTION : La loi fédérale (États-Unis) n'autorise la vente de ce dispositif que par un médecin ou sur prescription médicale.

CE 2797



www.merit.com



Manufacturer:

Merit Medical Systems, Inc.

1600 West Merit Parkway, South Jordan, Utah 84095 U.S.A.

1-801-253-1600

U.S.A Customer Service 1-800-356-3748



Authorized Representative:

Merit Medical Ireland Ltd, Parkmore Business Park West, Galway, Ireland

EC Customer Service +31 43 3588222