

INFORMAZIONI SUL PRODOTTO

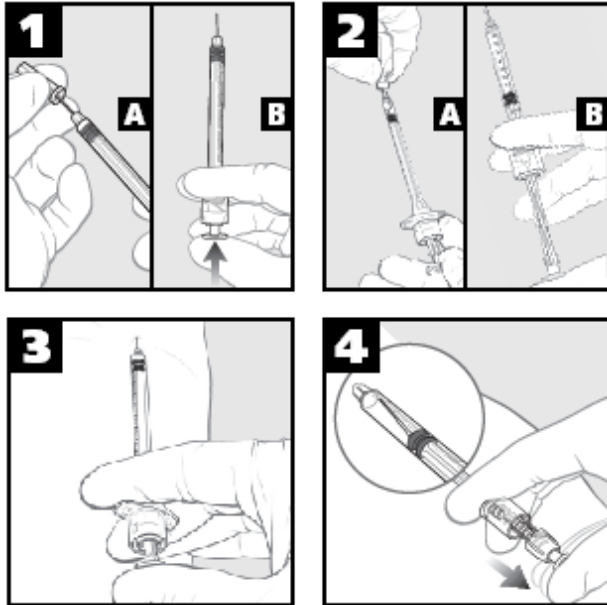
UNITRACT [®]™

Passive Sharps Protection

Siringa da tubercolina con ago retrattile

Tuberculin
1.0mL

Italiano



www.unitract.com

Indicazioni per l'uso

La siringa, come viene fornita, è un dispositivo costituito da un piccolo cilindro, uno stantuffo e un ago fisso, calibrato in millilitri (in incrementi da 0,01) da utilizzare nella somministrazione (infusione) sottocutanea, intramuscolare e intradermica di farmaci. Il dispositivo è provvisto di caratteristiche che ne prevengono il riutilizzo (impedimento automatico del riutilizzo) ed evitano il rischio di ferite da punta e da taglio (ago automaticamente retrattile).

Si prega di leggere attentamente le sezioni Precauzioni, Informazioni sul prodotto e Istruzioni per l'uso prima di accingersi all'uso del presente dispositivo.

Precauzioni:

- Sterile, non pirogena e non tossica. Non utilizzare se la confezione unitaria è aperta o danneggiata.
- Non ritrarre lo stantuffo fino al momento di aspirare il liquido. Nell'operazione di ritrazione dello stantuffo è possibile riscontrare una lieve resistenza in prossimità del segno di graduazione corrispondente a 0,2 ml.
- Il processo di ritrazione dell'ago ha inizio prima che la dose sia completamente espulsa. Per la somministrazione di una dose completa, assicurarsi che lo stantuffo sia premuto fino al segno di graduazione corrispondente allo zero.
- La ritrazione automatica completa dell'ago dovrebbe verificarsi solamente quando lo stantuffo è completamente premuto.
- La siringa non è idonea all'aspirazione di sangue dopo l'iniezione e una volta che lo stantuffo è riaccordato all'ago.
- Conservare la siringa a 20°-25°C (68°-77°F). Le variazioni sono consentite tra 15° e 30°C (59° e 86°F).
- Per impedire una ritrazione anticipata dell'ago:

- non premere lo stantuffo oltre 0,1 ml durante la pressurizzazione di un contenitore per farmaco;
- non ritrarre lo stantuffo al di sotto di 0,1 ml prima che la dose sia stata interamente somministrata.

Informazioni sul prodotto:

- Non contiene lattice di gomma naturale.
- Ritrazione automatica dell'ago: Questa siringa presenta una caratteristica di ritrazione automatica dell'ago che si attiva prima che l'ago venga rimosso dal paziente (corpo). Assicurarsi che lo stantuffo venga ritratto oltre il segno di graduazione corrispondente a 0,2 ml: l'iniezione non può avere inizio prima dell'esecuzione di tale procedura.
- Controllo della velocità di ritrazione: L'utilizzatore può controllare la velocità di ritrazione dell'ago controllando la pressione esercitata sullo stantuffo dal pollice/altro dito. Questo permette la ritrazione dell'ago direttamente dal paziente (corpo).
- Precisione di dosaggio: < 0,5 ml $\pm 0,025\text{ ml}$
> 0,5 ml $\pm 0,05\text{ ml}$

Istruzioni per l'uso:

Preparare e praticare le iniezioni adottando tecniche asettiche conformi alle norme vigenti nella struttura d'appartenenza o prescritte dal proprio operatore sanitario. Smaltire la siringa in un contenitore preposto alla raccolta di strumenti appuntiti, affilati e taglienti.

Ampolla e cartuccia:

- 1** Subito prima dell'uso, (a) rimuovere con attenzione il cappuccio della siringa e (b) premere lo stantuffo in modo da espellere l'aria in eccesso.
- 2** Aspirare la dose richiesta. Quando la dose richiesta è inferiore a 0,2 ml, assicurarsi di ritrarre lo stantuffo fino a superare il segno di graduazione corrispondente ai 0,2 ml e (b) espellere l'eventuale aria o liquido in eccesso.
- 3** Inserire l'ago nel punto dell'iniezione e quindi iniettare l'intera dose premendo fino in fondo lo stantuffo, superando la resistenza dovuta all'innesto dell'ago, fino all'espulsione completa della dose (o fino a quando lo stantuffo raggiunge il segno di graduazione corrispondente allo zero).
- 4** Il dispositivo di ritrazione automatica dell'ago viene attivato prima che l'ago sia rimosso dal paziente (corpo). L'operatore può controllare la velocità della ritrazione dell'ago direttamente dal corpo allentando la pressione del pollice o altro dito sullo stantuffo.

Pressurizzazione di una fiala:

- 1** (a) Rimuovere il cappuccio della siringa e (b) aspirare aria [0,1 ml in più della dose richiesta]. Iniettare l'aria nella fiala senza premere lo stantuffo oltre il segno di graduazione corrispondente a 0,1 ml. Seguire quindi i passaggi 2, 3 e 4.



UNILIFE
medical solutions

MANUFACTURED BY:
Unilife Medical Solutions Limited
633 Lowther Road
Lewisberry, PA, USA

Patents applied for internationally – see www.unilife.com.
European Patent Applications – 01925194.1; 04721775.7.
US Patent – 6,083,199.
US Patent Applications – 10/258,385; 10/549,710.
Canadian Patent Applications – 2406567; 2518360.
Australian Patents – 731159; 2001252019.
Australian Patent Application – 2004222676.

CAUTION!

SEE INSTRUCTIONS FOR USE

DO NOT USE IF PACK IS OPENED OR DAMAGED

20°C – 25°C

TEMPERATURE LIMITATIONS

STERILE EO

SINGLE USE

CE
0123

EC REP

Emergo Europe, Molenstraat 15
2513 BH, The Hague, The Netherlands