

STERILE TUPFER

Einwegprodukt. Mit Ethylenoxid oder Bestrahlung sterilisierte Tupfer (auf der Verpackung angegeben).

Tupfer Medizinprodukte (MD) nach CE0318 zertifiziert sind.

Der Stab besteht aus Holz, Kunststoff, geflochtenem Aluminium oder starrem Aluminium und der Kopf aus Baumwolle, Polyester oder Viskose.

Beabsichtigter Zweck:

Tupfer sind sterile invasive Produkte zur Probenentnahme durch direkten Kontakt mit dem Patienten, chirurgischer Art, für die anschließende mikrobiologische Analyse, durch spezialisiertes medizinisches Personal und unter angemessenen hygienischen Bedingungen. Der Tupfer ist für die Verwendung in Kliniken und Krankenhäusern vorgesehen.

Präsentation:

- Sterile Tupfer einzeln verpackt in Peel-Pack, Flow-Pack oder Röhrchen.

Warnungen:

1. Wenn die Verpackung des Geräts zerbricht, verwenden Sie den Tupfer nicht, da die Sterilität nicht gewährleistet ist.
2. Nicht verwenden, wenn eine Komponente fehlt oder die gedruckten Produktinformationen nicht korrekt angezeigt werden.
3. Entsorgen Sie das Produkt, wenn Sie schmutzige, kaputte und/oder gesplitterte Bürsten und/oder einen nicht verdichteten Kopf und/oder keinen Bürstenkopf finden.
4. Nicht verwenden, wenn das Verfallsdatum überschritten ist.
5. Nur zum einmaligen Gebrauch. Die Wiederverwendung dieses Produkts kann zu Infektionen führen.
6. Gehen Sie vorsichtig damit um. Auch wenn dies unwahrscheinlich ist, könnte die Anwendung von zu viel Druck während des Gebrauchs zum Bruch der Bürste führen. Bei Bruch sofort entsorgen.
7. Bürsten ohne Transportmittel erfordern keine besonderen Lagerbedingungen.

Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen:

1. Nicht geeignet für andere Anwendungen als die vorgesehene Verwendung.
2. Für die pädiatrische Anwendung wird die Bürste mit Kunststoff- oder Aluminiumstab empfohlen.
3. Die Verwendung des Abstriches bereitet den beabsichtigten Benutzern keine Schwierigkeiten.
4. Nach Gebrauch sollten Tupfer dekontaminiert oder als kontaminierter Krankenhausabfall behandelt werden. Es liegt in der Verantwortung jedes Labors, Abfälle gemäß den Vorschriften zu handhaben, zu behandeln und zu entsorgen. Unbenutzte Bürsten können als ungefährliche Produkte betrachtet werden und können gemäß diesen Kriterien entsorgt werden.

Literaturverzeichnis:

1. Cuñé J. et al. Eine oberflächliche Abstrichkultur ist nützlich für die mikrobiologische Diagnose bei akuten Gelenkprotheseninfektionen. Clin Orthop Relat Res, 467: 531–535. 2009.
2. Gil P., et al. Bedeutung der Labordiagnostik und Probenahme für die Diagnose und Behandlung von Mykosen in der Podologie. El Peu, 29(4): 216-221. 2009
3. Garcia JM, et al. Entnahme, Transport und allgemeine Verarbeitung von Proben im Labor für Mikrobiologie. Verfahren in der klinischen Mikrobiologie. Spanische Gesellschaft für Infektionskrankheiten und klinische Mikrobiologie (SEIMC). 2017.

Ref	Description
300200	SWAB I/W PEEL/1 WOOD+COTTON
300201	SWAB I/W PEEL/1 PS+COTTON
300202	SWAB I/W PEEL/1 PS+VISCOSE
300203	SWAB I/W PEEL ALUM+COTTON
300210	SWAB B/2 PEEL/2 WOOD+COTTON
300250	SWAB IN TUBE WOOD+COTTON
300251	SWAB IN TUBE ALUM+COTTON
300252	SWAB IN TUBE PS+VISCOSE
300253	SWAB IN TUBE ALUM+VISCOSE
300261	SWAB IN TUBE PP+COTTON
300263	SWAB 13X165MM PS W/POLYESTER
310200	WOOD+COTTON SWAB FLOW
310202	PS+VISCOSE SWAB FLOW
300252W	SWAB IN TUBE PS+VISCOSE WHITE CAP

Glossar der Symbole:

 REF Katalognummer	 LOT Chargennummer	 Konsultieren Sie die Gebrauchsanweisung auf der Website www.deltalabgroup.com/eifus	 QTY Menge	 STERILE R Steril Pro Bestrahlung
 Einzigartiges Sterilbarriersystem	 Hersteller	 Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist	 Nicht wieder-verwenden	 STERILE EO Rost steril von Ethylen
 Halten Sie sich vom Sonnenlicht fern	 Herstellungsdatum	 Datum des Ablaufs	 CE CE Kennzeichnung	 MD Medizinisches Gerät
 UDI Einmalige Produktkennung			0318	

Im Falle eines schwerwiegenden Vorfalls* im Zusammenhang mit dem Produkt benachrichtigen Sie sowohl Deltalab, SL als auch die zuständige Behörde des Staates, in dem der Benutzer niedergelassen ist. *Ein „schwerwiegender Vorfall“ ist ein solcher, der zum Tod oder zu einer ernsthaften Verschlechterung der Gesundheit des Patienten oder Anwenders oder zu einer ernsthaften Gefahr für die öffentliche Gesundheit führt.