

## CANNULA NASALE PER OSSIGENOTERAPIA ISTRUZIONI PER L'USO



### INDICAZIONI:

Somministrazione terapeutica di ossigeno per via nasale.

NB: Il prodotto è monouso - non riusare

I sistemi di erogazione di ossigeno devono essere conformi alle normative vigenti  
I dispositivi devono essere collegati e messi in funzione da personale qualificato.

### MODALITÀ D'USO

Introdurre delicatamente in ciascuna delle due narici gli appositi terminali del distributore nasale e procedere per ogni modello come sotto descritto.

Mantenere i terminali del distributore nasale in posizione e passare sia il tubo di destra che quello di sinistra attorno ai relativi padiglioni auricolari facendoli poi discendere lungo le arcate mandibolari fino alla regione sottomentoniera.

Regolare la tensione mediante l'anello di posizionamento in plastica.

Inserire sull'uscita dell'erogatore di ossigeno il connettore posto al termine dell'apposito tubo di collegamento. Al termine del collegamento del presidio, erogare l'ossigeno regolandone il flusso secondo necessità.

### CONTROINDICAZIONI

Non sono descritte controindicazioni.

### AVVERTENZE

Il riutilizzo del prodotto, diversamente dalle presenti istruzioni può comportare:

1. alterazioni dei materiali
2. non pulizia del dispositivo e possibile presenza di residui biologici che possono provocare infezioni crociate
3. la perdita delle caratteristiche funzionali iniziali del prodotto.

Prima del collegamento all'erogatore di ossigeno verificarne il funzionamento. Lo schiacciamento o l'ingincchiamento accidentale del tubo di collegamento non consente il regolare passaggio dell'ossigeno e può determinare il distacco del connettore dall'erogatore. Si raccomanda pertanto un attento controllo da parte degli utilizzatori. Questa avvertenza vale nonostante i modelli siano provvisti di tubo stellato antischiacciamento per cui il rischio di interruzione del flusso risulta ridotto, ma comunque possibile.

### IMMAGAZZINAMENTO

La confezione deve essere immagazzinata ad una temperatura compresa tra 0°C e 50°C ed un'umidità relativa tra 20% e 80%.

### GARANZIA E LIMITAZIONI

FIAB garantisce che il prodotto è conforme a quanto richiesto dalla Direttiva 93/42/CEE ed è stato realizzato secondo le procedure del Sistema di Qualità certificato ISO 13485. Non potrà essere imputata alcuna responsabilità al fabbricante che non sarà tenuto a risarcire spese mediche o danni diretti o indiretti, derivanti dal mancato funzionamento o anomalie dei modelli di cui sopra, qualora siano utilizzati diversamente da come previsto dalle presenti istruzioni d'uso. Si raccomanda di informare tempestivamente il Servizio di Assicurazione di Qualità FIAB per qualunque malfunzionamento o difetto, di cui si venisse a conoscenza, relativamente a questo dispositivo.

### SMALTIMENTO

I rifiuti provenienti da strutture sanitarie devono essere smaltiti secondo le vigenti normative.