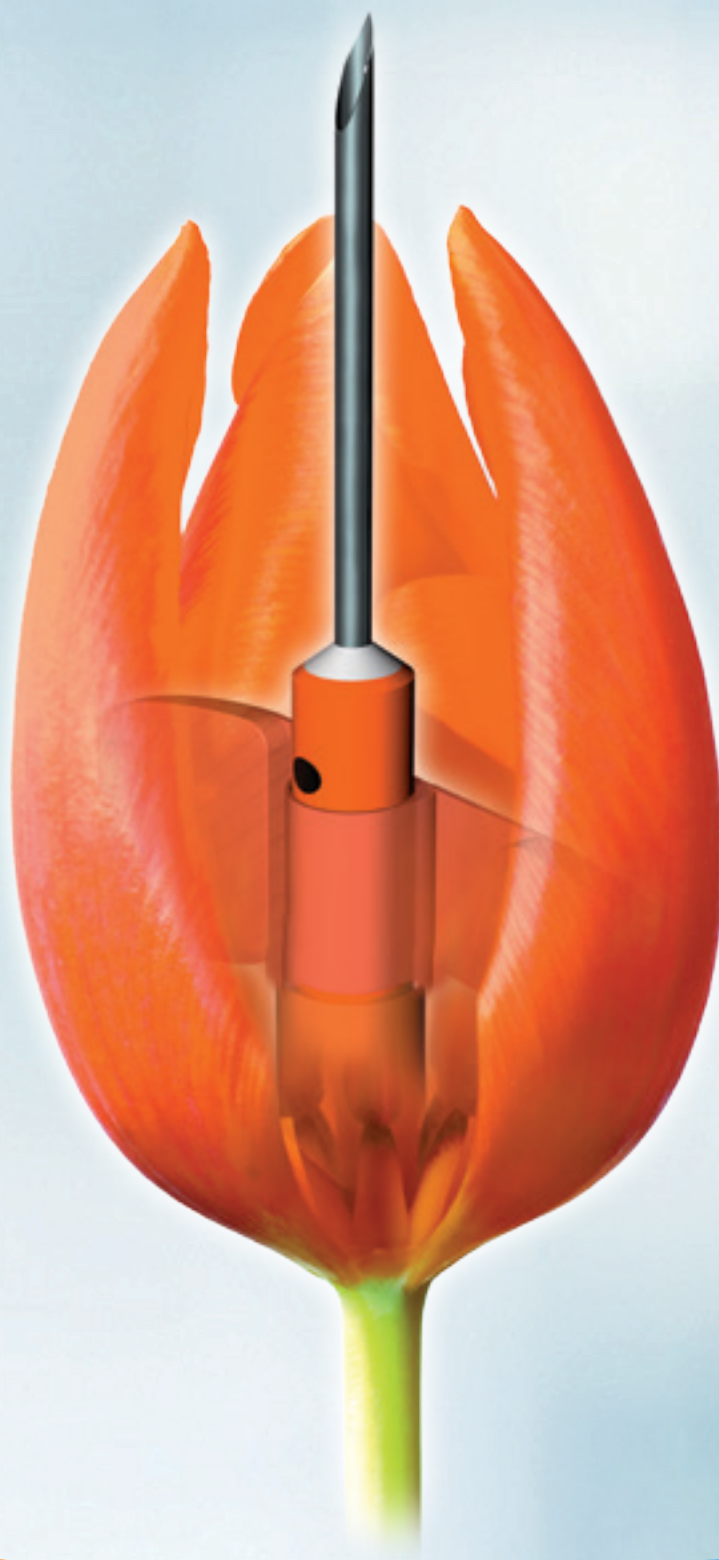


# IGŁY DO PRZETOKI BAXTER

Indywidualne rozwiązania dla każdego pacjenta



# Informacje dotyczące zamówienia

NR REFERENCYJNY PRODUKTU

ROZMIAR IGŁY  
(G)

DŁUGOŚĆ IGŁY  
(MM)

DŁUGOŚĆ DRENU  
(CM)

STERYLIZACJA

## IGŁY DO PRZETOKI AV

TĘTNICZA	ŻYŁNA				
F14ASG	F14AG	14	25	15	Promieniowanie gamma
F14BSG		14	25	30	Promieniowanie gamma
F15ASG	F15AG	15	25	15	Promieniowanie gamma
F15ASRG	F15ARG	15	20	15	Promieniowanie gamma
F15BSG	F15BG	15	25	30	Promieniowanie gamma
	F15BFG*	15	25	30	Promieniowanie gamma
F15BSLG		15	30	30	Promieniowanie gamma
F16ASG	F16AG	16	25	15	Promieniowanie gamma
F16ASMG	F16AMG	16	15	15	Promieniowanie gamma
F16ASRG	F16ARG	16	20	15	Promieniowanie gamma
F16BFSG*	F16BFG*	16	25	30	Promieniowanie gamma
F16BSG	F16BG	16	25	30	Promieniowanie gamma
F17ASG	F17AG	17	25	15	Promieniowanie gamma
F17ASMG		17	15	15	Promieniowanie gamma
F17ASRG	F17ARG	17	20	15	Promieniowanie gamma
F17BFSG*		17	25	30	Promieniowanie gamma
F17BSG	F17BG	17	25	30	Promieniowanie gamma

\* Przymocowane skrzydełka

## IGŁY DO PRZETOKI AV, zestawy AV

ZESTAW AV				
F16ASAG	16	25	15	Promieniowanie gamma
F16ASARG	16	20	15	Promieniowanie gamma
F17ASARG	17	20	15	Promieniowanie gamma

## IGŁY DO PRZETOKI AV, igły pojedyncze

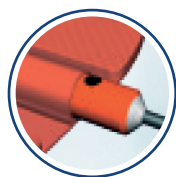
POJEDYNCZA				
FSN14ASG	14	25	15	Promieniowanie gamma
FSN15ASG	15	25	15	Promieniowanie gamma
FSN16ASG	16	25	15	Promieniowanie gamma

Wszystkie igły AVF\*\* są sterylizowane z użyciem promieniowania gamma, tym samym nie zawierają pozostałości EtO

\*\*AVF (ang. arteriovenous fistula) – przetoka tętniczo-żylna



Dokładne ścięcie końcówki igły i silikonowa powłoka zapewniają precyzyjne i gładkie nakłucie.



Czerwone i czarne znaczniki na nasadce igły umożliwiają określenie dokładnej pozycji ścicia ostrza igły.



Kolor skrzydełek jasno wskazuje na rozmiar igły. Obrotowe skrzydełka opracowane w celu uzyskania dokładnej pozycji ścicia ostrza igły bez zmiany pozycji skrzydełek.

### Informacja o wyrobie IGŁA DO PRZETOKI FIRMY BAXTER

**WSKAZANIA** Igły do przetoki firmy Baxter przeznaczone są do stosowania jako urządzenia dostępu naczyniowego do krótkoterminowego wykorzystania w zabiegach pozaustrojowego oczyszczania krwi. **PRZECIWWSKAZANIA** Stosowanie igieł samo w sobie nie jest zabiegiem medycznym. Jednakże procedura, w której wymagany jest dostęp do krwi może obejmować przeciwwskazania. Procedura powinna zostać określona przez lekarza zlecającego. **OGÓLNE OSTRZEŻENIA I UWAGI** W trakcie wykonywania całej procedury należy ściśle przestrzegać technik sterylnych. Produkt zawiera ftalan. **Przeostroża:** Ftalan dietyloheksylu (DEHP) może stanowić zagrożenie rozwoju niemowląt. Ponowne wykorzystanie lub przygotowanie do użycia urządzenia jednorazowego użytku może prowadzić do skażenia i ujemnie wpłynąć na sposób działania lub integralność urządzenia. Przez cały czas trwania zabiegu wymagane jest sprawdzanie pozycji igły oraz złączy, by nie dopuścić do powstania zatoru powietrznego lub nadmiernego krwawienia. W trakcie dializy należy często sprawdzać, czy obwód pozaustrojowy, zwłaszcza dostęp żylny pacjenta, nie jest załamany.

**POZOSTAŁE INFORMACJE DOTYCZĄCE WYROBU IGŁA DO PRZETOKI FIRMY BAXTER ZNAJDUJĄ SIĘ W INSTRUKCJI UŻYWANIA.**

[www.baxter.com.pl](http://www.baxter.com.pl)

Baxter Polska Sp. z o.o., ul. Kruczkowskiego 8, 00-380 Warszawa

+48 22 48 83 777

+48 22 48 83 770

Baxter, Making possible personal są znakami towarowymi firmy Baxter International Inc. lub jej spółek zależnych.

PLMP/G81/17-0001

Data zatwierdzenia: listopad 2017

CE 0123

**Baxter**