



Żywnie
pozajelitowe to
nie tylko skład
mieszanin.
Bezpieczeństwo
pacjenta zależy
od wszystkich
elementów
procedury
przygotowania
i podaży

WARTOŚĆ KWIATÓW POZNACIE PO OWOCACH

BEZPIECZNA PROCEDURA. OCZEKIWANE OWOCE



BĄDŹ EKSPERTEM W ŻYWIENIU,
NIE ODŻYWIAJ BAKTERII



Pomimo, że worki żywieniowe zawierają jałowe i apirogenne mieszaniny do żywienia pozajelitowego, to ich podaż z użyciem produktów bez cech bezpieczeństwa będzie wiązała się ryzykiem

Zastosowanie bezpiecznych zestawów do przetoczeń minimalizuje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej mieszaniny żywieniowej podczas przetaczania.

1. Growth of Microorganisms in Total Parenteral Nutrition Solutions Without Lipid, T. Kuwahara, S. Kaneda, K. Shimono, Y. Inoue, Int J Med Sci 2010; 7(1):43-47.

2. Growth of Microorganisms in Total Parenteral Nutrition Solutions Containing Lipid, T. Kuwahara, K. Shimono, S. Kaneda, T. Tamura, M. Ichihara, Y. Nakashima, Int J Med Sci 2010; 7(3):101-109.

Filtr odpowietrzania stosowany w urządzeniach medycznych należących do grupy produktów Intrafix®/Exadrop®, może być określony jako system zamknięty w odniesieniu do definicji NIOSH 2004, jako że filtr zapobiega przedostawaniu się jakichkolwiek zanieczyszczeń do bezpośredniego otoczenia pod warunkiem że nakłuwanie i wypełnianie drenu przeprowadzane jest zgodnie z instrukcją użytkowania.

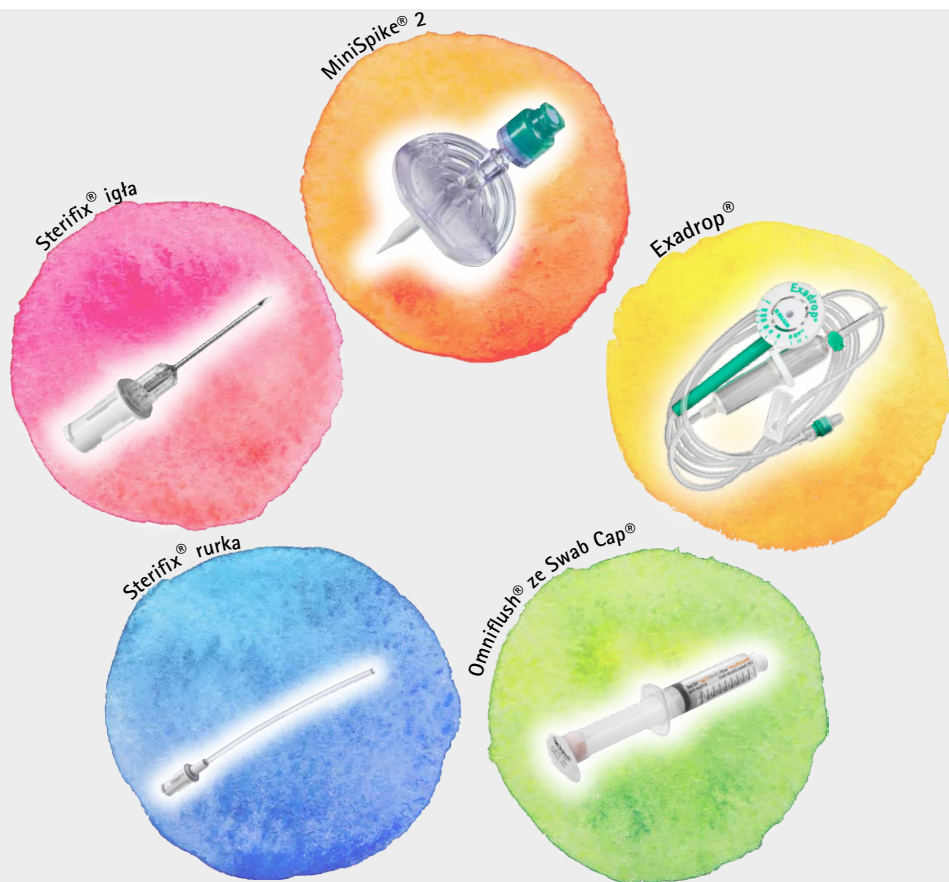
Mieszanina do żywienia pozajelitowego (AIO), ze względu na skład, stanowi idealną pożywkę i środowisko dla namnażania bakterii i grzybów.

Podaż zanieczyszczonej mikrobiologicznie mieszaniny żywieniowej może być bezpośrednią przyczyną powikłań septycznych.

Jest to także przyczyna kolonizacji wnętrza cewników centralnych i zakażeń krwi związanych z cewnikiem.



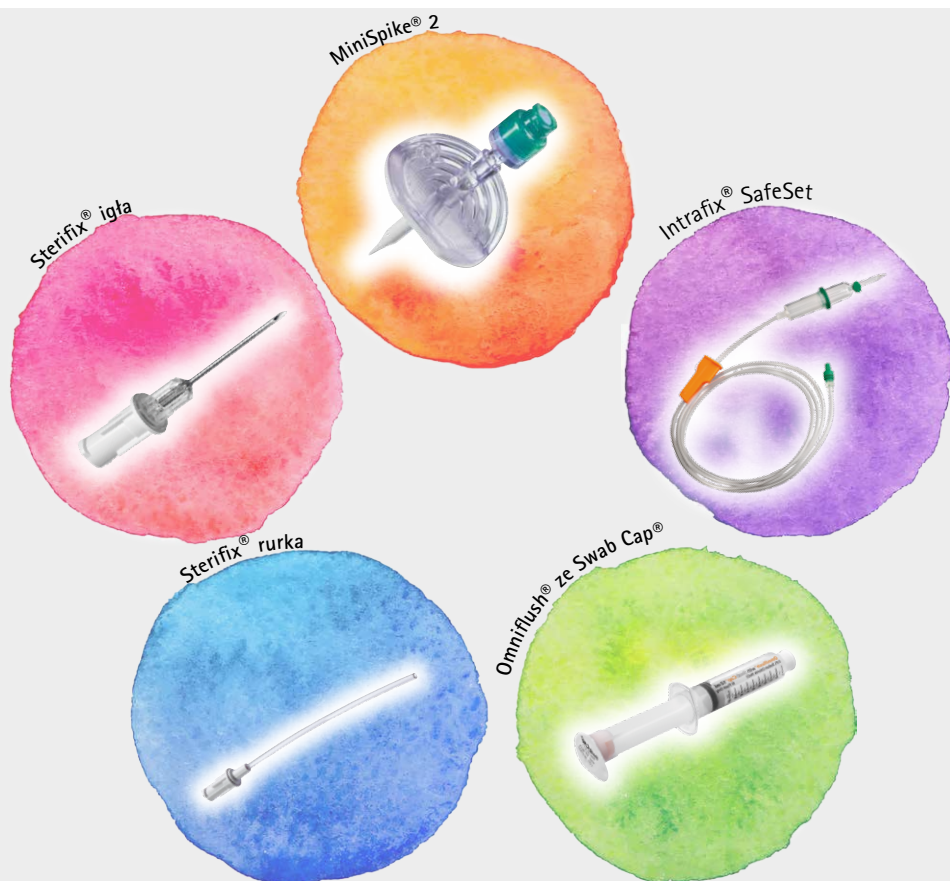
NA KAŻDYM ETAPIE PROCEDURY ZAPEWNIJ BEZPIECZEŃSTWO TERAPII ŻYWIENIOWEJ



Moduł do suplementowania i podaży
TPN Nr 1 nr PL1000007

4180330	Exadrop® z zaworem BCV
EM - 3513576SC	Omniflush® 10ml z SwabCap®
4550200	Sterifix® rurka z filtrem
4550404	Sterifix® igła z filtrem
4550590	MiniSpike® 2

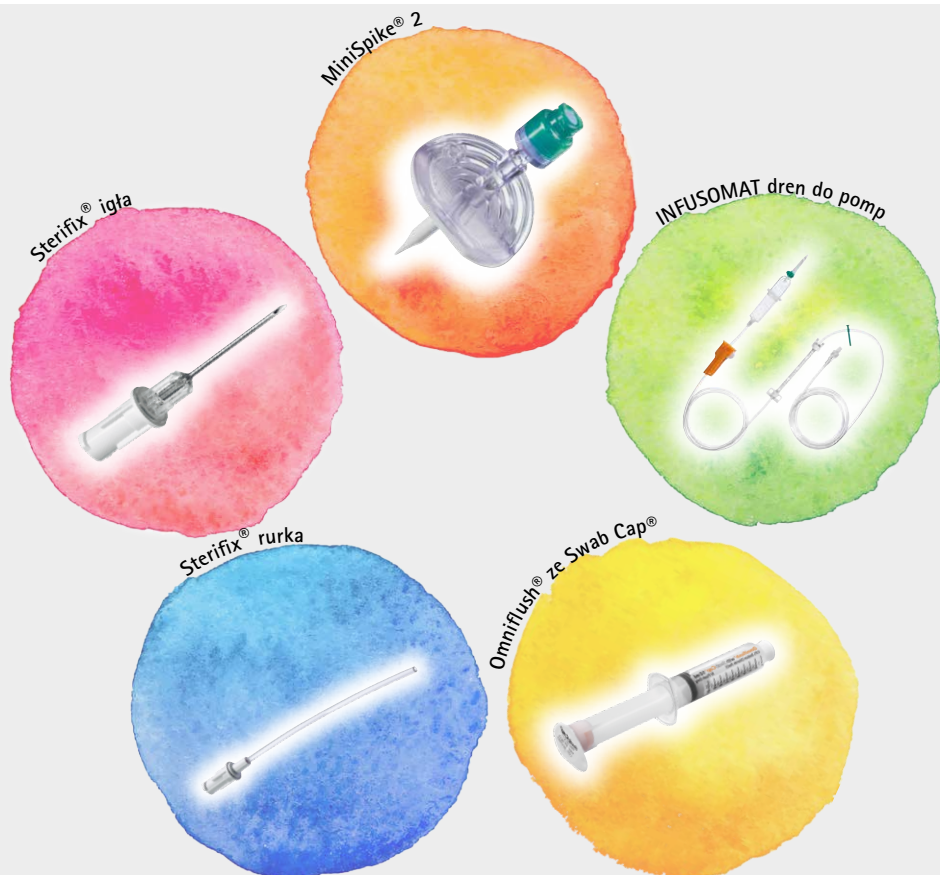
NA KAŻDYM ETAPIE PROCEDURY ZAPEWNIJ BEZPIECZEŃSTWO TERAPII ŻYWIENIOWEJ



Moduł do suplementowania i podaży
TPN Nr 2 nr PL1000008

4063001	Intrafix® SafeSet
EM - 3513576SC	Omniflush® 10ml z SwabCap®
4550200	Sterifix® rurka z filtrem
4550404	Sterifix® igła z filtrem
4550590	MiniSpike® 2

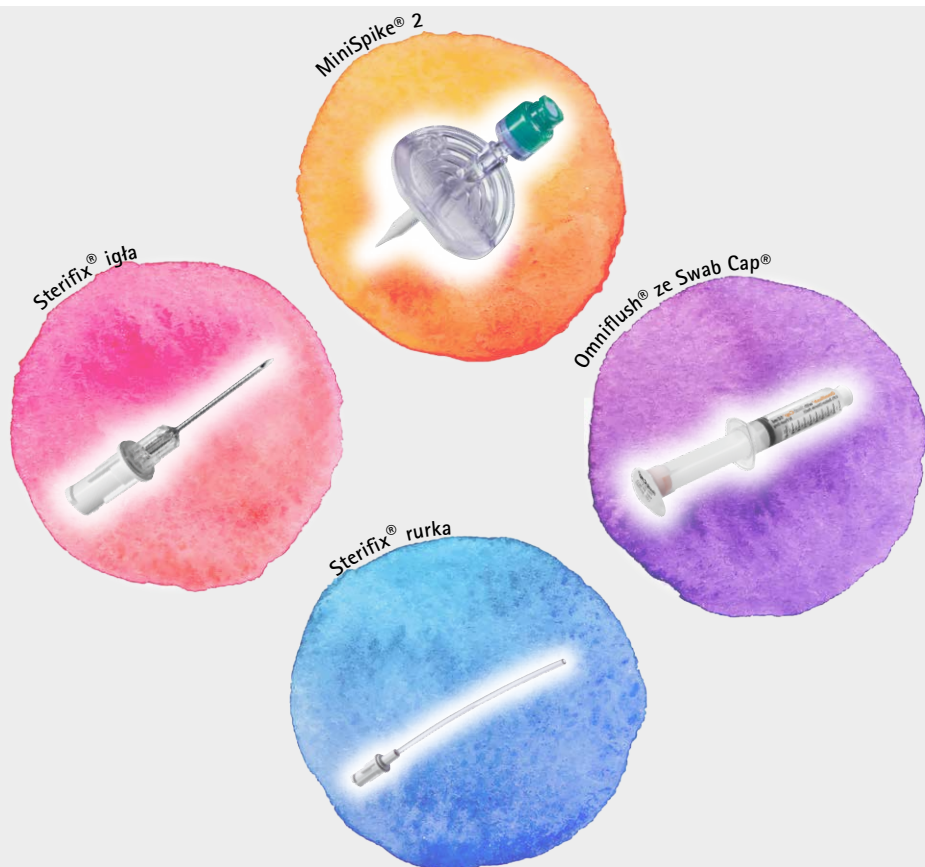
NA KAŻDYM ETAPIE PROCEDURY ZAPEWNIJ BEZPIECZEŃSTWO TERAPII ŻYWIENIOWEJ



Moduł do suplementowania i podaży
TPN Nr 3 nr PL1000009

8700036SP	INFUSOMAT dren do pomp
EM - 3513576SC	Omniflush® 10ml z SwabCap®
4550200	Sterifix® rurka z filtrem
4550404	Sterifix® igła z filtrem
4550590	MiniSpike® 2

NA KAŻDYM ETAPIE PROCEDURY ZAPEWNIJ BEZPIECZEŃSTWO TERAPII ŻYWIENIOWEJ



Moduł do suplementowania i podaży
TPN Nr 4 nr PL1000010

EM - 3513576SC	Omniflush® 10ml z SwabCap®
4550200	Sterifix® rurka z filtrem
4550404	Sterifix® igła z filtrem
4550590	MiniSpike® 2



WYSOKIE STANDARDY PRODUKCJI

Umożliwiają przygotowanie zindywidualizowanych zestawów do suplementowania i podaży zawierających potrzebne do procedury produkty.

Zestawy są przygotowywane zgodnie z najwyższymi standardami produkcji potwierdzonymi certyfikatem TUV



Product Service

CERTIFICATE

No. Q5 17 10 38951 011

Holder of Certificate: AESCULAP CHIFA Sp. z o.o.

 ul. Tysiaclecia 14
 64-300 Nowy Tomysl
 POLAND

Facility(ies):

 AESCULAP CHIFA Sp. z o.o.
 ul. Tysiaclecia 14, 64-300 Nowy Tomysl,
 POLAND

 Aesculap Chifa Sp. z o.o.
 ul. Budowlanych 1a, 21-300 Radzyn Podlaski,
 POLAND

Certification Mark:


Scope of Certificate: Design and development, production, distribution and technical service of surgical instruments.
 Production and completion of vascular products and related surgical vascular accessories.
 Distribution and technical service of medical devices.
 Distribution of medical products.

Applied Standard(s):

 EN ISO 13485:2016
 Medical devices - Quality management systems -
 Requirements for regulatory purposes
 (ISO 13485:2016)
 DIN EN ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). See also notes overleaf.

Report No.: 713115342

Valid from: 2017-11-01

Valid until: 2020-10-31

Date, 2017-10-23

Stefan Preiß



Page 1 of 1





AESCULAP CHIFA Sp. z o.o. | ul. Tysiąclecia 14 | 64-300 Nowy Tomyśl,
tel. (61) 44 20 100 | fax (61) 44 23 936 | www.chifa.com.pl

AESCULAP CHIFA - firma grupy B. Braun