

Інструкція з використання

Сертифікат відповідності № UA.TR.039.1269 від 09.06.2020 р.



ГОЛКИ ДЛЯ ЗАБОРУ КРОВІ БЕЗПЕЧНІ

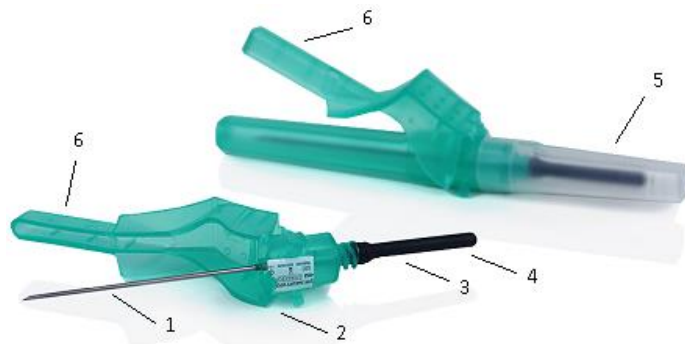
1. Призначення

Призначені для максимально безпечного проколу та забору крові безпосередньо з вени пацієнта в вакуумну пробірку в складі системи для забору крові.

2. Опис та складові голки для забору крові

Голки для забору крові мають **жорсткий тип з'єднання** та складаються з:

- 1 – внутрішньовенної голки з аустенітної нержавіючої сталі;
- 2 – ручки голки;
- 3 – гумового рукава (бутиловий каучук високої щільності);
- 4 – голки для пробки (під гумовим рукавом);
- 5 – захисного ковпачка;
- 6 – запобіжника.



3. Технічні характеристики

Розмір	21G (0,8 мм)		22G (0,7 мм)	
Кольоровий код	Зелений		Чорний	
	Голка для забору крові безпечна	1 ½" (38 мм)	1" (25 мм)	1 ½" (38 мм)

Стерилізовані оксидом етилену STERILE EO.

4. Зберігання і транспортування

Правила зберігання:

- Вироби мають зберігатися в сухому, добре провітрюваному приміщенні при температурі від 0° до +40°C та відносній вологості повітря $\leq 80\%$;
- уникайте дії на голки прямого сонячного проміння, особливо при високих температурах (біля +50°C);
- не складуйте поблизу опалювальних приладів;
- під час транспортування уникайте температур нижче -15°C та вище +40°C.

5. Термін придатності

Термін придатності – 36 місяців від дати виробництва (вказано на етикетці).

УВАГА! У разі порушення стерильності голки до її застосування (відкрито ковпачок) – утилізуйте її згідно вимог утилізації та візьміть іншу голку.

Інструкція з використання

Сертифікат відповідності № UA.TR.039.1269 від 09.06.2020 р.

6. Процедура забору венозної крові



Вимити руки під проточною водою і висушити паперовим рушником, чистою тканиною чи іншим способом. Надіти рукавички.



Взяти голку і зняти захисний ковпачок з боку закритої мембрани, вставити голку в тримач та загвинтити до упору. Підготувати необхідні пробірки.



Накласти джгут на 7-10 см вище місця венепункції. Попросити пацієнта стиснути кулак. Не можна фізично навантажувати руку пацієнта (стискання і розтискання кулака), тому що це може призвести до змін концентрації деяких показників крові.

Вибрати місце венепункції, продезінфікувати його, почекати до повного висихання антисептика. Зняти захисний ковпачок з другої половини голки.



Обхопити лівою рукою передпліччя пацієнта так, щоб великий палець знаходився на 3-5 см нижче місця венепункції, натягнути шкіру.

Розташувати голку по одній лінії з веною, скосом вгору, пунктувати вену під кутом 25-30° і просунути її на кілька мм по ходу вени.



Вставити пробірку в тримач до упору, проколовши гумову пробку пробірки і створивши канал між голкою і порожниною вени.

Коли кров почне надходити в пробірку – послабити, або зняти джгут. Переконайтеся, що пацієнт розтиснув кулак. Наповнювати пробірку до тих пір поки не припиниться потік крові.



Витягти пробірку з тримача. Гумова мембрана голки перекриє потік крові. При використанні пробірок з реагентами необхідно акуратно перевернути пробірку кілька разів для повного змішування. При необхідності взяти кров у пробірки для інших досліджень. Після завершення процедури витягти голку з вени, накласти на рану пов'язку, що давить, або бактерицидний пластир.



Викинути використані інструменти і матеріали в спеціалізований лоток, або контейнер для проведення дезінфекції. Переконайтеся в гарному самопочутті пацієнта.

Транспортувати до відповідної лабораторії промарковані пробірки в спеціальних контейнерах з кришками.

Інструкція з використання

Сертифікат відповідності № UA.TR.039.1269 від 09.06.2020 р.

7. Утилізація

Утилізація голок здійснюється згідно з Наказом МОЗУ № 325 від 08 червня 2015 року – «Про затвердження Державних санітарно-протиепідемічних правил і норм щодо поводження з медичними відходами».

Невикористані голки з терміном зберігання, який закінчився відносяться до медичних відходів категорії «А» (епідемічно безпечні медичні відходи) та підлягають утилізації, як побутові відходи.

Використані голки відносяться до медичних відходів категорії «В» (епідемічно небезпечні медичні відходи) та підлягають знезараженню та передаються на підприємства, що мають ліцензію на здійснення операцій у сфері поводження з небезпечними відходами та мають відповідне сертифіковане обладнання.