

# EASYPPOINT®

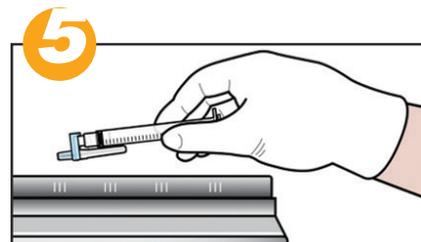
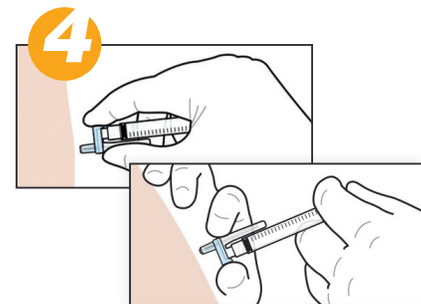
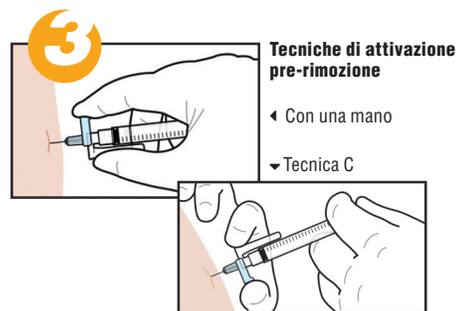
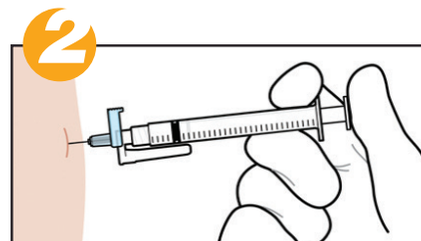
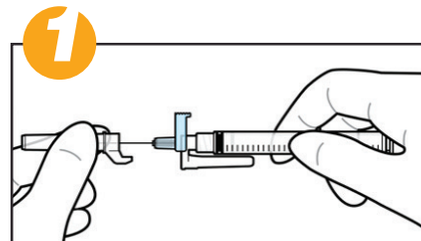
ago retrattile

## INFORMAZIONI PER L'USO DEL PRODOTTO

- 1** Adottando una tecnica asettica, aprire la confezione e fissare saldamente l'ago EasyPoint alla siringa. Rimuovere con attenzione il cappuccio dell'ago. Non applicare alcuna pressione sulla linguetta colorata durante la rimozione del cappuccio dell'ago. Una volta che il cappuccio dell'ago è stato rimosso, non esercitare alcuna pressione sulla linguetta colorata fino a quando non si desidera eseguire la ritrazione l'ago.
- 2** In base alla politica adottata dall'istituto, selezionare e preparare il sito di iniezione/aspirazione, e preparare e somministrare il farmaco utilizzando una tecnica asettica.
- 3** Al termine della somministrazione dei farmaci, premere la linguetta colorata e la camera di sicurezza con un movimento di schiacciamento. Non spingere verso l'alto la linguetta colorata. Questo dispositivo va attivato prima o dopo aver rimosso l'ago dal paziente. L'attivazione prima della rimozione riduce al minimo l'esposizione all'ago contaminato e il rischio di punture accidentali. L'attivazione può essere ottenuta in diversi modi.
- 4** Se si premono la linguetta colorata e la camera di sicurezza con un movimento di schiacciamento, quest'ultima e la siringa scivoleranno verso la linguetta colorata, consentendo all'ago di ritirarsi automaticamente nella camera di sicurezza. Nel caso in cui il meccanismo di ritrazione dell'ago non si attivi, gettare l'ago nell'apposito contenitore per oggetti taglienti, secondo la prassi adottata dall'istituto. Non rimettere il cappuccio ad aghi contaminati.
- 5** Gettare l'ago e la siringa nell'apposito contenitore per oggetti taglienti/acuminati, secondo la prassi adottata dall'istituto.

### Precauzioni

Esclusivamente monouso. Il riutilizzo di questo dispositivo può causare esposizione a patogeni a trasmissione ematica, tra cui il virus dell'epatite B (HBV), il virus dell'epatite C (HCV) e il virus dell'immunodeficienza umana (HIV). Non utilizzare se il prodotto e/o la confezione sono danneggiati. Non fabbricato in lattice di gomma naturale. Non fabbricato in DEHP. Non fabbricato in PVC. Non è noto nessun farmaco fluido da prescrizione controindicato. L'attivazione del meccanismo di ritrazione dopo il ritiro dell'ago può causare minimi schizzi. La legge federale degli Stati Uniti autorizza la vendita del presente dispositivo esclusivamente a medici o dietro prescrizione medica.



M138 REV.1 IT, JAN 2021



©2018, 2021 Copyright Retractable Technologies, Inc. Tutti i diritti riservati.