

# NÁVOD K POUŽITÍ

## Jednorázový operační plášť

### Zamýšlené použití

Tyto zdravotnické prostředky jsou sterilizovány EO a používají se jako fyzická bariéra zabráňující průniku tekutin i mikrobiální penetraci mezi pacienty a prostředím operačního sálu, mezi jinými chirurgickými nástroji a přístroji a zdravotnickým personálem přítomným na operačním sále.

### Kontraindikace

NEJSOU ZNÁMÉ

### Sterilita

Chirurgické pláště Sidapharm jsou sterilizovány ethylenoxidem. Nepoužívejte je, pokud je jejich obal otevřený nebo poškozený.

### Tipy pro zajištění bezpečnosti

Chirurgické pláště se vyrábějí v různých provedeních podle typu chirurgického výkonu, pro který jsou vhodné, jak je specifikováno v tabulce níže.

PROVEDENÍ CHIRURGICKÉHO PLÁŠTĚ	ÚROVEŇ OCHRANY PODLE NORMY EN ISO 13795:2013	POUŽITÍ
STANDARDNÍ CHIRURGICKÝ PLÁŠŤ	STANDARDNÍ ÚROVEŇ OCHRANY	ZÁKROKY S NÍZKÝM OBJEMEM TEKUTIN
ČÁSTEČNĚ ZESÍLENÝ CHIRURGICKÝ PLÁŠŤ	VYSOKÁ ÚROVEŇ OCHRANY	ZÁKROKY S VYŠŠÍM OBJEMEM TEKUTIN
CHIRURGICKÝ PLÁŠŤ NEPROPUSTNÝ PO CELÉ PLOŠE	VYSOKÁ ÚROVEŇ OCHRANY	ZÁKROKY S VELKÝM OBJEMEM TEKUTIN











Chirurgické pláště vybírejte podle rizika kontaminace tělesnými tekutinami a jejich objemu při konkrétním zákroku.

- Na obalech je natištěný symbol, který informuje, že byl operační rouška sterilizován ethylenoxidem. Zkontrolujte, zda odpovídá uvedená barva roušky. Obsah balení nepoužívejte, pokud jeho barva neodpovídá barvě uvedené na obalu.
- Na obalech je natištěný symbol, který informuje, že byl operační plášť sterilizován ethylenoxidem. Zkontrolujte, zda odpovídá uvedená barva pláště. Obsah balení nepoužívejte, pokud jeho barva neodpovídá barvě uvedené na obalu.
- Jestliže je sterilní obal nějak poškozený, může být narušena sterilita výrobku. V takovém případě obsah poškozeného balení zlikvidujte.
- Jestliže zjistíte, že je plášť roztržený nebo proděravělý, nepoužívejte ho, ale zlikvidujte.
- Sterilní obaly tvoří zdravotnický papír a snímatelný plastový film. Otvírejte je, prosím, aseptickou technikou.
- Při nošení chirurgických plášťů je nutné dodržovat zásady aseptické techniky. Pokud se chirurg a/nebo asistující sestra dotkne vnější strany pláště, sterilita se tím může narušit. V takovém případě použijte nový chirurgický plášť.
- Je-li překročena doba skladovatelnosti, plášť nepoužívejte.
- Stabilita během doby skladovatelnosti se testuje v rámci studie při pokojové teplotě 37 °C. Jestliže bude při skladování překročena teplota 37 °C, sterilita se tím může narušit.

### Skladování

Doporučujeme chirurgické pláště skladovat při teplotě do 37 °C. Nepoužívejte je po uplynutí doby expirace.

## Značky a vysvětlivky

 Sterilizováno etylenoxidem	 Číslo dávky	 Výrobce	 Označení CE a číslo notifikovaného orgánu
 Datum expirace	 Datum výroby	 Nepoužívejte, jestliže je obal poškozený	 Nepoužívejte opakovaně
 Katalogové číslo	 37 °C Maximální skladovací teplota		

### Výrobce

**SIDAPHARM GREECE**  
**MOCHINTRA AM. DIANA**  
21, Stageiriti & 24, Em. Fili  
Thessaloniki 54352  
Řecko



### Distributor

**CZ Pharma, s. r. o.**  
Náměstí Smiřických 42  
281 63 Kostelec nad Černými Lesy  
Česká republika



**Stav: 9/2017**

