



## Vacuümcolf



- Product:** De vacuümcolf wordt gesteriliseerd, geëvacueerd en getest op endotoxinen volgens Ph.Eur. De vacuümcolf is een opvangreceptiënt dat geen antistollingsmiddel bevat. De vacuümcolf is bedoeld voor eenmalig gebruik. Hergebruik vormt een potentieel patiëntenrisico of infectierisico voor de gebruiker. Besmetting van het product kan leiden tot letsel, ziekte of overlijden van de patiënt. Opnieuw behandelen kan de integriteit van de vacuümcolf aantasten.
- Materialen:** Farmaceutisch glas, natuurrubber, polypropyleen, aluminium
- Beoogd gebruik:** Het beoogde doel is de tijdelijke absorptie van bloed, dat wordt verrijkt met een zuurstof-ozonmengsel en opnieuw wordt toegediend als onderdeel van een ozon-zuurstoftherapie.
- Gebruikers:** De vacuümcolf kan worden gebruikt door artsen van alle specialismen. Het is niet de bedoeling dat patiënten de vacuümcolf zelf thuis gebruiken. Ook gehandicapten vallen buiten het beoogde gebruikersprofiel.
- Populatie patiënten:** De vacuümcolf is bedoeld voor gebruik bij volwassen patiënten tot ouderdom, met uitzondering van kinderen en zwangere vrouwen.
- Contra-indicatie:** Er zijn geen contra-indicaties bekend voor het gebruik van de vacuümcolf. Zorgverleners die de therapieën gebruiken, moeten op de hoogte zijn van de contra-indicaties die bij de therapie horen.
- Veiligheids-instructies:**
1. De vacuümcolf is afgesloten wmet een stop van natuurrubber - let hierop als je allergisch bent voor latex.
  2. Mogelijke stollingsstoornissen van de patiënt, verminderde nierfunctie, ook onder dialyse of hemofiltratie, moeten voor gebruik worden gecontroleerd en in acht worden genomen.
  3. Neem de algemene wettelijke voorschriften en instructies van de fabrikant van het apparaat in acht. De medische regels en voorschriften moeten altijd in acht worden genomen.
- Accessoires:** Transfusieset; transferfilterset, bacteriefilter 0,2 µ; perfusieset (vlinder); wegwerpspuit 50/60 ml
- Gebruiks-aanwijzing:**
1. Controleer de vacuümcolf voor gebruik op intactheid en mogelijke transportschade, bijvoorbeeld door visuele inspectie en geluid.
  2. Afhankelijk van het toepassingsgebied moeten de gebruiksaanwijzingen van de fabrikant voor apparaten en accessoires in acht worden genomen.
  3. In de regel wordt bij een normale patiënt tijdens de ozon-zuurstoftherapie ongeveer 120 ml bloed afgenomen, dat vervolgens wordt blootgesteld aan ongeveer 100 ml ozon-zuurstofmengsel met een maximale ozonconcentratie van 60 µg/Nml. Na deze blootstelling worden het bloed en het ozon-zuurstofmengsel gemengd door de vacuümflles voorzichtig te draaien.
  4. Transfusiesets met een stalen punt worden aanbevolen voor een betere doorprikking van de natuurrubberen stop. Sluit de rolklem op de transfusieset en prik de flessenstop door op het punt gemarkeerd met de grote cirkel.
  5. Prik de transferfilterset in het kruis van de flessenstop.
  6. De vacuümkolven worden bewaard bij kamertemperatuur en beschermd tegen direct zonlicht.
  7. Bij het weggoien van de vacuümflles moeten de gebruikelijke plaatselijke voorschriften in acht worden genomen.
- Verpakkings-formaten:** Verpakkingen van 10 vacuümfllesjes van elk 250 ml  
Verpakkingen van 10 vacuümfllesjes van elk 500 ml
- Informatie-stand:** Maart 2024

