

	<p align="center"><b>Benda elastica autoadesiva premifistola</b> FABBRICANTE FARMAC-ZABBAN S.p.A.</p>	<p align="center">ST 081_ifu</p>
	<p align="center"><b>FOGLIETTO ILLUSTRATIVO</b></p>	<p align="center">Rev. 00 19/02/2024</p>

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### Destinazione d'uso

Il dispositivo non è a carattere invasivo e viene utilizzato per la medicazione post-dialisi e più precisamente per esercitare un'azione compressiva sulla fistola artero-venosa utilizzata come accesso durante la procedura di purificazione del sangue. Il dispositivo è monouso

### Istruzioni d'uso

- Aprire la confezione in ambiente controllato ed estrarre il dispositivo
- Avvolgere la benda senza stringere attorno alla parte da medicare, facendola aderire a se stessa.

### Validità e metodo di sterilizzazione

Il dispositivo sterile ha validità 5 anni dalla data di sterilizzazione. Dispositivo sterilizzato a Radiazioni ionizzanti con ciclo validato secondo la normativa di riferimento UNI EN ISO 11137.

### Avvertenze

In caso di arrossamento o bruciore, rimuovere la medicazione e lavare accuratamente la parte arrossata. Consultare il medico in caso di infezioni.

La sterilità del dispositivo è garantita solo a confezione integra. È necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico, al fabbricante e all'autorità competente dello stato membro in cui si ha sede

Utilizzare il dispositivo entro la data di scadenza riportata in etichetta.

### Istruzioni per la ri-sterilizzazione

Il dispositivo non può essere risterilizzato

### Metodo di conservazione

Conservare in luogo fresco e asciutto, lontano da fonti di calore, al riparo da polveri, all'interno della confezione originale, lontano da fiamme libere e al riparo dalla luce solare diretta.

### Effetti collaterali

Il dispositivo può causare arrossamenti al momento della rimozione

### Controindicazioni

Non sono note particolari controindicazioni nell'uso di questo dispositivo; tuttavia se ne sconsiglia l'utilizzo in quei pazienti con comprovata ipersensibilità verso i materiali componenti.

### Smaltimento

Smaltire il dispositivo secondo le normative locali vigenti sui rifiuti organici, considerando il grado di contaminazione dello stesso.

Data di emissione 19/02/2024