



[TITOLO]

Probówki przeznaczone do oddzielania składników krwi, stosowane do użycia autologicznego poprzez wstrzyknięcie/podanie pacjentowi; nie stosować do transfuzji.

Znaczenie symboli

Na opakowaniu wyrobu oraz na ulotce można znaleźć poniższe symbole.

Silfradent S.r.l. Via G. di Vittorio 35/37 47018 S. Sofia (FC) MADE IN ITALY		Producent
Nie sterylizować ponownie	Chronić przed źródłami ciepła i światłem słonecznym	
Do wyrobu dołączona jest ulotka	Przechowywać w suchym miejscu	
Wyrób jednorazowego użytku	Do wyrobu dołączona jest instrukcja użycia	
LOT AAMM-LLL Kod partii	REF CGF K1 PC Numer katalogowy	
AAAA-MM Data ważności	STERILE R Wyrób jałowy (sterylny); wysterylizowany radiacyjnie	

Instrukcja użycia

Opis wyrobu

W skład wyrobu wchodzi zapakowania próżniowo szklana probówka o objętości 10 ml.

Przeznaczenie

Probówka CGF K1 PC jest wyrobem medycznym przeznaczonym do przetrzymywania krwi pacjenta w celu oddzielenia jej na poszczególne składniki poprzez wirowanie. Probówki przeznaczone są do użycia z separatorem fazowym MEDIFUGE.

Obszary zastosowania

Dentystyka, kosmetyka, chirurgia plastyczna oraz chirurgia ogólna. Warunki użycia probówek są identyczne jak standardowe warunki występujące w klinikach dentystycznych czy w chirurgii.



Wyrób przeznaczony wyłącznie do użycia profesjonalnego

Przechowywanie

Rekomendowana temperatura przechowywania to: 4–25°C (40–77° F). Należy zwrócić uwagę na to, aby opakowanie było nienaruszone.



UWAGA:

Nie należy wystawiać na bezpośrednie działanie światła słonecznego. Przekroczenie maksymalnej zalecanej temperatury przechowywania może prowadzić do obniżenia jakości probówki (tj. utraty próżni itp.).

Termin przydatności

Wyrób można przechowywać przez 5 lat od daty pakowania. Termin przydatności podany jest zarówno na ulotce, jak i na sterylnym opakowaniu.

Utylizowanie

Po użyciu wyrób musi być traktowany jako odpad stanowiący zagrożenie biologiczne i musi zostać zutylizowany zgodnie z lokalnymi przepisami.



Ostrzeżenie!

Przed użyciem probówek CGF K1 PC zawsze należy sprawdzić czy nie doszło do uszkodzenia opakowania. Gdy opakowanie jest uszkodzone nie należy go stosować, gdyż mogło dojść do utraty sterylności.



Wyrób spełnia wymagania zgodności CE potwierdzone przez jednostkę notyfikującą o numerze **0476 Kiwa Cermet**.