

CORK MEDICAL PRODUCTS

Conector en Y

Número de pieza: CWY-100

USO

El conector en Y está diseñado para tratar heridas múltiples de forma simultánea en el mismo paciente. Las heridas múltiples deben compartir la misma etiología, de forma que requieran las mismas configuraciones de presión.

INDICACIONES

El Conector en Y de Nisus está indicado en los siguientes casos:

- Compatible con todos los apósitos para heridas del TPN.

CONTRAINDICACIONES

El Conector en Y de Nisus está contraindicado en los siguientes casos:

- No se recomienda conectar colgajos o injertos de piel en Y.
- No se recomienda usar más de un conector en Y por unidad de terapia.
- No conecte las heridas infectadas a las heridas no infectadas mediante un conector en Y.
- No conecte heridas con distintas etiologías en las que se pueda producir una contaminación cruzada.
- Evite utilizar el Conector en Y para conectar heridas cuyo tratamiento óptimo requeriría distintas configuraciones de presión.

ADVERTENCIAS/PRECAUCIONES

- Antes del uso, asegúrese de leer atentamente y entender por completo todas las advertencias, precauciones e indicaciones. De no hacerlo, podrían producirse lesiones graves.
- No reutilizar ni reprocesar. Este producto es para un único uso. La reutilización o el reprocesamiento puede dañar el producto y ocasionar una lesión, infección o la muerte.
- Considere al Conector en Y como una prolongación del tubo del recipiente y cambie el Conector en Y cada vez que cambie el recipiente.
- No utilizar si el envase individual está abierto o si el paquete o el producto está dañado. Antes de usar el producto, revíselo cuidadosamente para asegurarse de que no esté dañado ni defectuoso.
- Al desechar el Conector en Y una vez utilizado se deben seguir las políticas del establecimiento o las ordenanzas locales que regulan la manipulación de materiales posiblemente infectados o biopeligrosos.

INSTRUCCIONES DE USO

1. Lea atentamente las **ADVERTENCIAS** y **PRECAUCIONES** antes del uso.
2. Revise el empaque para asegurarse de que no esté dañado ni defectuoso. Si el empaque está dañado, reemplace todo el producto.
3. Verifique la orden médica de TPN.
4. Abra el envase del Conector en Y.
5. Cubra ambas heridas con el kit de vendaje de TPN, según la orden médica.
6. Conecte el Conector en Y al tubo del recipiente por el conector Luer Lock que se encuentra en la parte inferior del Conector en Y.
7. Conecte cada tubo de la almohadilla conectora al Conector en Y. Pince ambos tubos de la almohadilla conectora.
8. Encienda la bomba Nisus, despince la almohadilla conectora de la herida distal y pince.

9. Abra la pinza de la almohadilla conectora de la herida proximal.
10. Verifique que exista una hermeticidad total: el apósito debe tener una apariencia arrugada.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE

Almacenar a temperatura ambiente. Evitar el exceso de calor y humedad.



Este producto no es estéril.



Para un único uso



No utilizar si el empaque está dañado.

Venta bajo receta

Precaución: la legislación federal de los Estados Unidos limita la venta y el uso de este dispositivo a médicos o a personas con la debida orden médica (o bien de un profesional debidamente autorizado).



Fabricado por:

Cork Medical Products
8000 Castleway Drive
Indianápolis, IN 46250 EE. UU.