



Surecan[®] Safety II

Przeciwzakłuciowa igła do portu

Surecan® Safety II zaprojektowana przez pielęgniarki dla pielęgniarek

igła z atraumatycznym szlifem łyżeczkowym, wyposażona w mechanizm przeciwwzakłuciowy, redukujący ryzyko przypadkowego zakłucia się igłą

Przeznaczona do użytku w:

- infuzji chemoterapeutyków
- żywieniu pozajelitowym
- antybiotykoterapii
- transfuzjach krwi
- podawaniu leków przeciwbólowych i drenażach
- pobieraniu próbek krwi
- iniekcjach środków kontrastowych do 325psi

Dyskretne, ergonomiczne skrzydełka

- karbowane skrzydełka gwarantują pewny uchwyt w trakcie wkłuwania i usuwania igły
- umożliwiają założenie niewielkiego, wygodnego opatrunku
- oznaczenie rozmiaru igły bezpośrednio na skrzydełkach

Podkładka z tworzywa o strukturze zamkniętokomórkowej

- brak absorpcji płynu ogranicza ryzyko infekcji
- struktura zamkniętokomórkowa uniemożliwia przenikanie bakterii i zapobiega kompresji

Unikalne karbowanie

- ogranicza ryzyko wysunięcia się igły z membrany podczas iniekcji pod wysokim ciśnieniem

Szlif łyżeczkowy

- atraumatyczny szlif łyżeczkowy przedłuża żywotność membrany portu

Kolorowy zacisk

- możliwość przerywania iniekcji w dowolnym momencie
- łatwa identyfikacja grubości igły oraz maksymalnego ciśnienia

Bezbarwny dren

- dren poliuretanowy o długości 19cm (+/- 1 cm) z zabezpieczeniem przeciwko zagięciu

Szeroki zakres rozmiarów:
G19 do G22
12 mm do 38 mm



Surecan® Safety II jest kompatybilny ze wszystkimi portami Celsite®



Surecan® Safety II umożliwia pracę zgodnie z wymogami dyrektywy Rady Europy 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010r.

- „Zdrowie i bezpieczeństwo pracowników służby zdrowia jest najważniejsze i ma ścisły związek ze zdrowiem pacjentów.”*
- Surecan Safety II to „bezpieczna igła z atraumatycznym szlifem, zaprojektowana przez pielęgniarki dla pielęgniarek.”*

* Dyrektywa WE 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010

Zielona kropka oraz słyszalne kliknięcie

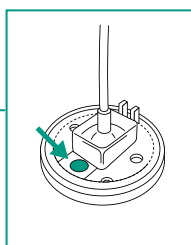
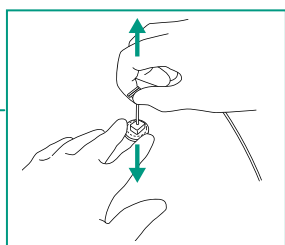
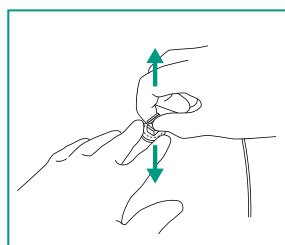
- potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego

Przezroczysta podstawa

- możliwość obserwacji miejsca wkłucia (stosowanie do 7 dni)
- dwa otwory w podstawie igły ułatwiające wentylację

Zatrząsk łączący skrzydełka z podstawą igły

- ograniczenie ryzyka przypadkowego przemieszczenia się igły do pozycji bezpiecznej
- zwolnienie zatrząsku umożliwia rotację igły w bazie i ułatwia płukanie



Bezpieczne usunięcie

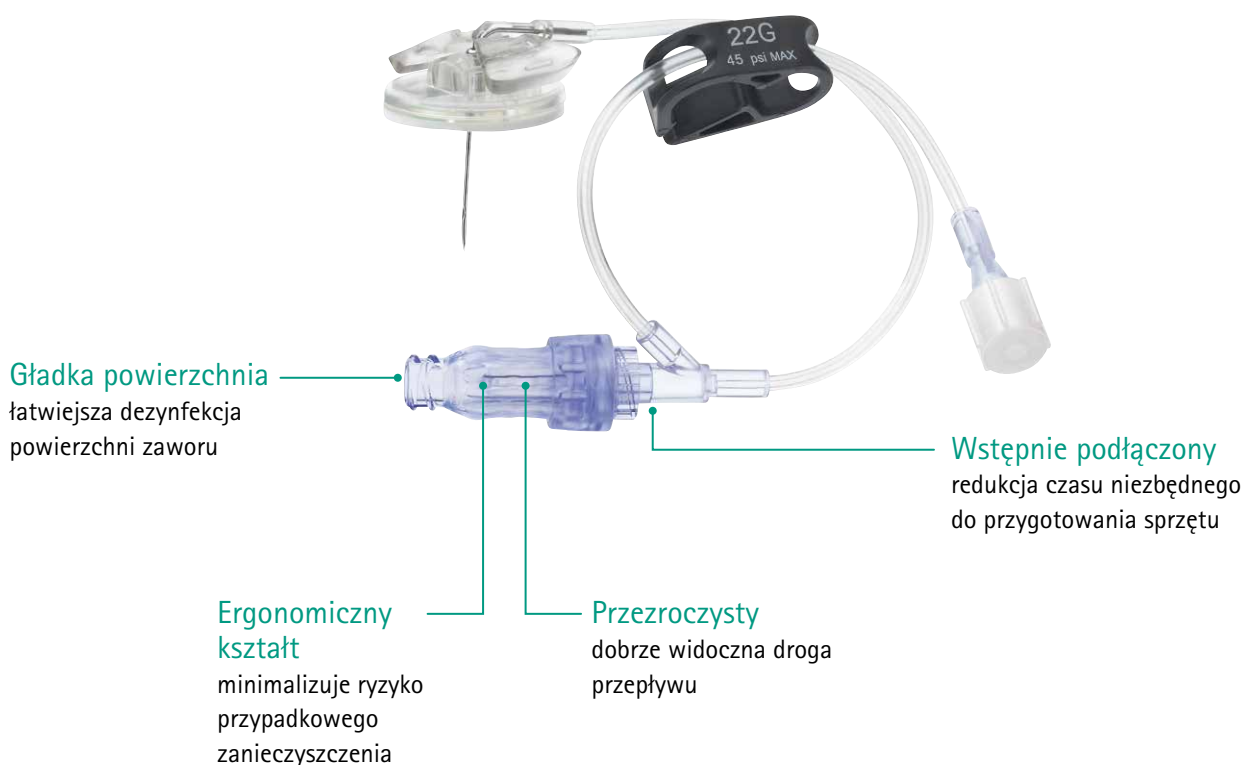
- ustabilizuj podstawę igły na skórze pacjenta
- pociągnij skrzydełka ku górze; zielona kropka oraz słyszalne kliknięcie wskazują, że mechanizm zabezpieczający został aktywowany

Więcej informacji na temat zagrożeń i zapobiegania zakłuciom: www.bezpiecznalinianaczyniowa.pl

Caresite® zawór bezigłowy z zastawką gwarantującą dodatkowo ciśnienie

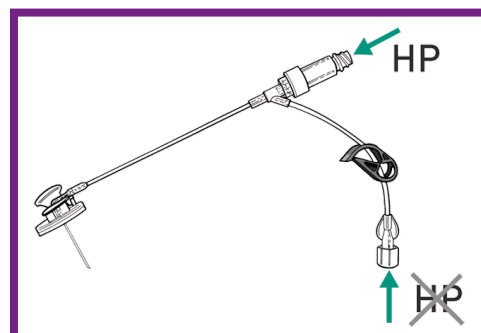
Surecan® Safety II jest także dostępny ze wstępnie podłączonym zaworem bezigłowym Caresite®. Silikonowa membrana typu split septum w połączeniu z ergonomicznym kształtem ułatwiają czynności obsługowe portu.

- redukcja ryzyka zakażenia mikrobiologicznego
- zapobiega niedrożności cewnika dzięki dodatkowemu ciśnieniu







UWAGA





Iniekcje pod wysokim ciśnieniem przy użyciu igieł Surecan® Safety II z łącznikiem Y należy zawsze prowadzić przez zawór bezigłowy Caresite®.



Surecan® Safety II

	 G19	Nr kat.	 G20	Nr kat.	 G22	Nr kat.	Szt./op.
Martwa objętość/ml	0.30		0.25		0.20		
	12 mm	04447042	12 mm	04447043	12 mm	04447044	20
	15 mm	04447000	15 mm	04447005	15 mm	04447010	20
	20 mm	04447001	20 mm	04447006	20 mm	04447011	20
	25 mm	04447002	25 mm	04447007	25 mm	04447012	20
	32 mm	04447003	32 mm	04447008	32 mm	04447013	20
	38 mm	04447004	38 mm	04447009	-	-	20

Surecan® Safety II z łącznikiem Y i Caresite®

	 G19	Nr kat.	 G20	Nr kat.	 G22	Nr kat.	Szt./op.
Martwa objętość/ml	0.65		0.55		0.45		
	12 mm	04447057	12 mm	04447058	12 mm	04447059	20
	15 mm	04447045	15 mm	04447050	15 mm	04447054	20
	20 mm	04447046	20 mm	04447051	20 mm	04447055	20
	25 mm	04447047	25 mm	04447052	25 mm	04447056	20
	32 mm	04447048	32 mm	04447053	-	-	20
	38 mm	04447049	-	-	-	-	20

Surecan® Safety II najważniejsze cechy:

- atraumatyczny szlif łożeczkowy przedłużający żywotność membrany portu
- igła warunkowo bezpieczna w badaniach MRI do 3T
- mechanizm bezpieczeństwa aktywowany bez użycia siły, z wizualnym oraz dźwiękowym potwierdzeniem
- przezroczysta płytka mocująca, umożliwiającą obserwację miejsca wkłucia (możliwość stosowania do 7 dni)
- dwa otwory w podstawie igły ułatwiające wentylację, aby ograniczyć ryzyko infekcji
- zintegrowana podkładka uniemożliwiająca przenikanie bakterii oraz ograniczająca ryzyko infekcji (niski profil, tylko 1,5 mm)
- karbowane skrzydełka gwarantujące pewny uchwyt w trakcie wkłuwania i usuwania igły
- możliwość automatycznych iniekcji do 325 psi (22,4 bar)
- niesilikonowana igła z karbowaniem ograniczającym ryzyko wysunięcia się igły podczas iniekcji
- bezbarwny dren poliuretanowy o długości 19cm (+/- 1 cm); oznaczenie średnicy igły oraz maksymalne ciśnienie na zacisku
- brak zawartości lateksu i DEHP

Dystrybutor

AESULAP CHIFA Sp. z o.o. | ul. Tysiąclecia 14 | 64-300 Nowy Tomyśl,
tel. (61) 44 20 100 | fax (61) 44 23 936 | www.chifa.com.pl

Aesculap Chifa – firma grupy B. Braun

Producent - MDD 93/42/EEC

B. Braun Medical | 204 Avenue du Maréchal Juin | 92100 Boulogne-Billancourt | France