

KASUTUSJUHEND – LMA Unique™

ETTEVAATUST. Ameerika Ühendriikide föderaalsete kohaselt võib seda seadet müüa vaid arsti poolt või arsti tellimisel.

HOIATUS. LMA Unique™ tarnitakse steriilsena ühekordseks kasutamiseks, seda tuleb kasutada kohe pärast paki avamist ja pärast kasutamist ära visata. Seda ei tohi korduvalt kasutada. Korduvkasutamine võib põhjustada ristinakkust ja vähendada toote usaldusväärsust ja funktsionaalsust.

HOIATUS. Ühekordseks kasutamiseks mõeldud seadme LMA Unique™ uuesti töötlemine võib põhjustada halvema toimimise või funktsioonide kaotamist. Ühekordset kasutatavate toodete korduvkasutamine võib viia viiruste, bakterite, seente või prioonidega saastumiseni. Sellele tootele ei ole saadaval kinnitatud puhastamise ja steriliseerimise meetodeid ega juhiseid, mis sobiksid toodete ümbertöötlemiseks algsete nõueteni. LMA Unique™ pole mõeldud puhastamiseks, desinfitseerimiseks või uuesti steriliseerimiseks.

SEADME KIRJELDUS:

LMA Unique™ on ühekordselt kasutatav LMA Classic™ ja selle kasutusnäidustused on samad, mis seadmel LMA Classic™. See erineb polüvinüülkloriidist (PVC) manseti poolest ja see tarnitakse steriilsena (steriliseeritud etüüloksiidiga) ainult ühekordseks kasutamiseks.

Seadet LMA Unique™ saab kasutada mitmesugusteks tavatoiminguteks, alates üldanesteesiast kuni erakorralise kasutuseni või elustamiseseadmena.

LMA Unique™ on valmistatud peamiselt meditsiinilisest PVC-st ja see ei sisalda looduslikku kummilateksi.

Seda seadet võivad kasutada ainult need meditsiinitöötajad, kes on läbinud hingamisteede avamise väljaõppe.

KASUTUSNÄIDUSTUSED:

Seade on mõeldud hingamisteede üle kontrolli saavutamiseks ja hoidmiseks korraliste ja erakorraliste anesteesiaprotseduuride ajal tühja kõhuga patsientidel, kasutades kas spontaanset või positiivrõhuga ventileerimist (PRV).

Seda võib kasutada ka hingamisteede koheseks vabastamiseks ettenähtavate või ootamatute hingamisteede keeruliste seisundite puhul. Kõige paremini sobib seade kasutamiseks kirurgilistel tavaprotseduuridel, kus trahhea intubatsioon ei ole vajalik.

Seda võib kasutada viivitamatu ja puhta hingamisteede saamiseks sügavalt teadvuseta patsiendil kardiopulmonaarse elustamise (CPR) ajal, kui patsiendil puuduvad glossofarüngaalsed ja kõirrefleksid ning vajalik võib olla kunstlik ventileerimine. Sellistel juhtudel tuleb seadet LMA Unique™ kasutada vaid siis, kui trahheaalne intubatsioon ei ole võimalik.

RISKI-KASU TEAVE:

Kui seadet kasutatakse sügavalt teadvuseta elustamist vajaval patsiendil või hingamisteede erakorralises olukorras hingamisava loomiseks (st ei saa intubeerida, ei saa ventileerida), tuleb võrrelda regurgitatsiooni ja aspiratsiooni riski võimaliku hingamisteede avamise kasuga.

VASTUNÄIDUSTUSED:

Võimaliku regurgitatsiooni ja aspiratsiooni riski tõttu ärge kasutage seadet LMA Unique™ endotrahheaalse toru asemel mitteerakorralisel järgmistel plaanilistel või raskete hingamisteedega patsientidel:

1. Paastumata patsiendid ning patsiendid, kelle viimane söögikord on teadmata.
2. Patsiendid, kes on haiguslikult rasvunud, üle 14 nädala rasedad või erakorralistes ja elustamise olukordades või seisundis, mis on seotud hilise maosisaldise väljutamisega või opiaatide kasutamisega enne söömata olemist.
3. LMA Unique™ on vastunäidustatud ka järgmistel juhtudel.
3. Patsiendid, kellel on fikseerunud kopsu venitavuse vähenemine või kelle hingamisteede maksimaalne inspiratoorne rõhk ületab eeldatavalt 20 cm H₂O, sest see seade moodustab ümber kõri madala rõhuga tihendi (umbes 20 cm H₂O).
4. Täiskasvanud patsientidele, kes ei saa juhustest aru või ei suuda adekvaatselt vastata oma haigusliku puudutavatele küsimustele, sest selliste patsientidele võib LMA Unique™ olla vastunäidustatud.
5. Seadet LMA Unique™ ei tohi kasutada elustamiseks või erakorralisteks protseduurideks patsientidel, kes ei ole sügavalt teadvusetud ja kes võivad seadme sisestamist takistada.

KÕRVALTOIMED:

Kõrvaltoimete kasutamisel on teatatud esinenud kõrvaltoimeid. Konkreetseks teabeks tuleks kasutada nõuetele vastavaid õpikuid ja kirjandust.

HOIATUSED:

1. Trauma vältimiseks ei tohi seadmete kasutamise ajal kunagi liigset jõudu kasutada. Liigse jõu kasutamist tuleb alati vältida.
2. LMA Unique™ sisaldab di(2-etüülheksüül)ftalaati (DEHP). Loomkatsete andmetel võivad ftalaadid toksiliselt mõjutada viljakust. Kaasaegsed teaduslikud andmed ei võimalda välistada enneaegseid poisslaste sündi seoses pikaajalise kokkupuute või kasutamisega. Ftalaate sisaldavaid meditsiinilisi preparaate võib rasedatel naistel, imetavatel emadel, vastsündinutel ja imikutel kasutada ainult ajutiselt.
3. Ärge kasutage seadet, kui see on kahjustunud või kui selle pakend on kahjustunud või avatud.
4. Mitte kunagi ei tohi mansetti pärast sisestamist liiga täis pumbata. Sobiv mansetisisene rõhk on 60 cm H₂O ja seda ei tohi ületada. Liigne mansetisisene rõhk võib põhjustada vale asendi ja farüngolarüngaalse haigestumise, sealhulgas valusa kurgu, düsfaagia ja närvikahjustuse.
5. Ärge kastke seadet vedelikku ega leotage seda enne kasutamist.
6. Väga tähtis on, et enne kasutamist tehtaks seadme kasutuseelne kontroll, et olla kindel, kas see on kasutamiseks ohutu. Ükski millise testi ebaõnnestumine tähendab, et seadet ei tohi kasutada.
7. Määrdeaine kasutamisel ärge blokeerige hingamisteede ava määrdeainega.
8. Tuleks kasutada vesilahustuvat määrdeainet nagu K-Y Jelly®. Ärge kasutage silikoonil põhinevaid määrdeaineid, sest need lagundavad seadme LMA Unique™ osi. Selle seadmega ei ole soovitatav kasutada määrdeaineid, mis sisaldavad lidokaiini. Lidokaiin võib aeglustada patsiendi kaitsereflekside taastumist, mis peaksid olema taastunud enne seadme eemaldamist, võib tekitada allergilisi

reaktsioone või mõjutada ümbritsevaid struktuure nagu häälepaeld.

9. Lämmastikoksiidi, hapniku või õhu difusioon võib suurendada või vähendada manseti rõhku ja mahtu. Kindlustamaks, et manseti rõhk ei läheks liiga suureks, tuleb protseduuri ajal mansetirõhku regulaarselt mansetirõhu monitoriga mõõta.

10. LMA Unique™ ei kaitse regurgitatsiooni või aspiratsiooni eest. Seda seadet võib kasutada ainult tühja kõhuga anesteesiapatsientidel. Mitmed asjaolud soodustavad anesteesia ajal regurgitatsiooni. Ärge kasutage seadet, ilma et oleksite võtnud tarvitusele sobivaid ettevaatusabinõusid veendumaks, et magu on tühi.

11. Kui kasutate seadet erilistes, nt hapnikuga rikastatud keskkonnatingimustes, siis veenduge, et tarvitusele võetaks kõik vajalikud ettevalmistus- ja ettevaatusabinõud, eriti mis puudutab tuleohtu ja selle vältimist. Seade võib olla kergesti süttiv laserite ja elektrokauterisatsiooniseadmete juuresolekul.

12. Enne seadmete kasutamist MRT keskkonnas tutvuge MRT teabe jaotisega.

ETTEVAATUST:

1. Kui patsient on kirurgilise stimulatsiooni ajal liiga nõrgas anesteesias või kui bronhide eritised ärritavad anesteesiast ärkamise ajal häälepaeldu, võib tekkida kõrispasm. Kui tekivad kõrispasmid, ravige nende tekkepõhjust. Eemaldage seade ainult siis, kui hingamisteed kaitstakse refleksiid on täielikult taastunud.
2. Ärge tõmmake ega kasutage liigset jõudu, kui käsitselt täitevoolikust, ega proovige seadet patsiendilt eemaldada täitevoolikust tõmmates, sest see võib manseti küljest lahti tulla.
3. Kasutage õhuga täitmiseks või õhu väljalaskmiseks ainult standardset Luer-ühendusega koonilise otsaga süstalt.
4. Oluline on seadet õrnalt käsitseda. Vältige alati kokkupuudet teravate või teravaotsaliste objektidega, et ära hoida seadme rebenemist või perforerumist. Ärge sisestage seadet, kui mansetist ei ole õhk täielikult välja lastud nii, nagu on kirjeldatud sisestamise juhistes.
5. Kui hingamisteede probleemid püsivad või ventilatsioon ei ole piisav, tuleb seade eemaldada ja hingamisteed muul viisil avada.
6. Hoidke seadet pimedas ja jahedas keskkonnas, vältides otset päikesevalgust ja äärmuslikke temperatuure.
7. Kasutatud seadet tuleb käidelda ja kõrvaldada vastavalt kohaliku haigla bioloogiliselt ohtlike toodete käitlemise protseduuridele, mis vastavad kõigile kohalikele ning riiklikele määrustele.
8. Veenduge, et enne seadme sisestamist oleksid patsiendi suust eemaldatud kõik eemaldatavad hambaproteesid.
9. Ettevalmistuse ja sisestamise ajal tuleb kanda kindaid, et vähendada seadme saastumise ohtu.
10. Kahtlased või obstruktiivsed hingamisteed võivad viia seadme valesti sisestamiseni.
11. Kasutage ainult kasutusjuhistes kirjeldatud soovitatud võtteid.

ETTEVALMISTUSED KASUTAMISEKS:

Valige õige seadme LMA Unique™ suurus

Patsiendi kaal/suurus

1: kuni 5 kg (vastssündinu)	3: 30–50 kg (laps)
1½: 5–10 kg (laps)	4: 50–70 kg (täiskasvanu)
2: 10–20 kg (laps)	5: 70–100 kg (täiskasvanu)
2½: 20–30 kg (laps)	

Hoidke selgelt tähistatud süstalt manseti õhuga täitmiseks ja õhust tühjendamiseks.

SEADME KASUTUSEELNE KONTROLL:

Hoiatus. Väga tähtis on seadet LMA Unique™ enne kasutamist kontrollida, et olla kindel, kas see on kasutamiseks ohutu.

Hoiatus. Ükskõik millise testi ebaõnnestumine tähendab, et seadet ei tohi kasutada.

Teste tuleb teha järgnevalt:

1. Kontrollige hingamisteede toru sisemust veendumaks, et selles ei ole ummistust ega lahtisi osakesi. Vaadeldge toru kogu pikkuses. Visake seade ära, kui seal on lõikeid või täkkeid.

2. Hoides hingamisteede toru mõlemast otsast, painutage seda, kõverdades toru kuni 180°, aga mitte rohkem. Kui selle käigus tekivad voolikusse niverdused, visake seade ära.

3. Laske mansett õhust täiesti tühjaks. Täitke seade uuesti õhuga, nii et õhu maht oleks 50% suurem kui antud suurusele määratud maksimaalne täitemaht.

Suurus 1	6 ml	Suurus 3	30 ml
Suurus 1½	10 ml	Suurus 4	45 ml
Suurus 2	15 ml	Suurus 5	60 ml
Suurus 2½	21 ml		

Uurige mansetti lekete, väljatungimiste ja ebaühtlaste mügarike suhtes. Kui märkate midagi sellist, visake seade ära. Väljatungiva osaga mask võib kasutamisel põhjustada obstruktsiooni. Seejärel laske mask õhust uuesti tühjaks. Kui seade on 50% ületäidetud, uurige täitmise juhtballooni ja täitevoolikut. Balloon peaks olema elliptilise kujuga, mitte kerakujuline.

4. Uurige hingamisteede ühendust. See peaks sobituma kindlalt hingamisteede torusse ja seda ei tohiks olla võimalik mõistliku jõuga eemaldada. Ärge kasutage liigset jõudu ega keerake ühendust, sest see võib lõhkuda tihendi. Kui ühendus on logisev, visake seade ära, et vältida kasutamisel juhuslikku lahtiuhendumist.

5. Värvikaotus. Värvikaotus mõjutab hingamisteede torus olevate vedelike nähtavust.

6. Tõmmake ettevaatlikult täitevoolikut veendumaks, et see on turvaliselt ühendatud nii mansetti kui ka ballooniga.

7. Kontrollige maski avaust. Uurige ettevaatlikult kahte painduvat maski avausega risti asetsetavat laba, et teha kindlaks, et need ei ole katki või muul moel kahjustunud. Kui avases olevad labad ei ole terved, võib kõrrepealis hingamisteed sulgeda. Ärge kasutage seadet, kui avases olevad labad on kahjustunud.

SEADME SISESTAMISEELNE

ETTEVALMISTUS:

Laske täielikult õhust tühjaks kasutades seadet LMA™ Cuff Deflator, et tekitada jääk õhuke esiserv, mis on vajalik otsa kinnitumiseks sõrmuskõhre taha. Mansett peaks painduma tagasi avases olevatest labadest kaugemale. Vahetult enne sisestamist määrige mansetti tagumisele osale ohtralt määreret. Ärge määrige eesmist osa, see võib viia avases olevate labade ummistumiseni või määrde aspiratsioonini.

Hoiatus. Tuleks kasutada vesilahustuvat määrdeainet nagu K-Y Jelly®. Ärge kasutage silikoonil põhinevaid määrdeaineid, sest need lagundavad seadme LMA Unique™ osi. Selle seadmega ei ole soovitatav kasutada määrdeaineid, mis sisaldavad lidokaiini. Lidokaiin võib põhjustada enne seadme eemaldamist ootuspäraselt tekkivate kaitsereflekside edasilükkumist, allergilisi reaktsioone või mõjutada ümbritsevat struktuuri, sh häälepaelu.

Ettevaatust! Veenduge, et enne seadme sisestamist on eemaldatud kõik eemaldatavad proteesid.

SISESTAMINE:

Ettevaatust! Ettevalmistuse ja sisestamise ajal tuleb kanda kindaid, et vähendada seadme saastumise ohtu.

Ettevaatust! Hingamistee läbitavuses tuleb uuesti veenduda pärast patsiendi pea või kaela asendi muutmist.

Tavapärase sisestusviisi.

1. Enne sisestamist peab olema saavutatud piisav anesteesia tase.

Ärge püüdke sisestada seadet vahetult pärast barbituraadi induksiooni, kui ei ole manustatud relaksanti.

2. Seadke pea ja kael samasse asendisse nagu tavalise trahheaalse intubatsiooni korral.

Hoidke patsiendi kael painutatuna ja pea väljasirutatuna, lükates pead tagantpoolt ühe käega, samal ajal kui viite teise käega maski suhu (**joonis 1**).

3. Maski sisestades hoidke seda nagu pliiatsit, nii et nimetissõrm on mansetti ja toru ühenduskoha esiosal (**joonis 1**). Vajutage mansetti otsak üles kõva suulale vastu ja kontrollige, enne kui seda edasi neelu lükkate, et see lamenduks vastu suulage ega oleks kokku volditud.

4. Lükake maski nimetissõrmega tahapoole, säilitades siiski survet vastu suulage (joonis 2).

5. Kui mask liigub allapoole, säilitab nimetissõrm survet tahapoole vastu neelu tagaseina, et vältida kokkupuudet kõrrepealisega. Viige nimetissõrm sisestamisel üleni patsiendi suhu (joonis 3). Teised sõrmed hoidke suust väljas. Sisestamise edenedes peab nimetissõrme kogu painutajalihase poolne külg olema toru vastas, hoides seda kindlas kontaktis suulagega (joonis 3).

VÄLTIGE SISESTAMIST MITME LIIGUTUSEGA VÕI ÜLES-ALLA LIIGUTAMIST NEELUS TAKISTUSE ESINEMISEL.

Takistuse esinemisel peab sõrm olema juba täielikult suhu viidud. Sõrme suust väljavõtmise ajal hoidke teise käega toru (**joonis 4**).

6. Veenduge, et toru must triip oleks ülahaule poolel. Täitke mansett kohe õhuga ilma toru hoidmata.

Tehke seda ENNE gaasimahutiga ühendamist. See võimaldab seadmel ennast õigesse kohta asetada. Madalsurvetihendi saavutamiseks täitke mansett piisavalt õhuga. Kui täidate mansetti õhuga, ärge hoidke toru, sest see takistab seadmel õigesse kohta asetumist.

Hoiatus. MITTE KUNAGI EI TOHI MANSETTI LIIGA TÄIS PUMBATA.

Maksimaalsed täitmise mahud (ml)

Suurus 1	4 ml	Suurus 3	20 ml
Suurus 1½	7 ml	Suurus 4	30 ml
Suurus 2	10 ml	Suurus 5	40 ml
Suurus 2½	14 ml		

7. Gaasimahutiga ühendas hoidke toru, et vältida asendi muutust. Õige asendi kinnitamiseks täitke kopsud **õrnalt** õhuga. Sisestage hammustustõkkeks marliirull (veendudes selle sobivas suurus) ja kinnitage seade teibiga, veendudes, et hingamisteede toru proksimaalne ots suundub kaudaalselt. Kui seade on õigesti asetatud, peaks toru olema surutud suulakke ja tagumisse neeluseina. Seadet kasutades on oluline, et te ei unustaks protseduuri lõpus sisestada hammustustõket.



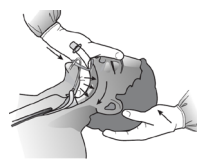
Joonis 1



Joonis 2



Joonis 3



Joonis 4

Pöidlaga sisestamise meetod.

See tehnika on sobiv patsientide puhul, kelle peale on raske või võimatu tagantpoolt ligi pääseda, ja kardiopulmonaarse elustamise ajal. Seadet LMA Unique™ hoitakse pöidlaga samas asendis nagu nimetissõrmega standardse meetodi puhul (**joonis 5**). Maski otsak surutakse vastu esihambaid ja seejärel surutakse mask taha pöidlaga vastu suulage. Pöialt suule lähemale viies sirutage sõrmed ette üle patsiendi näo (**joonis 6**). Pöial viiakse nii kaugemale kui võimalik (**joonis 7**). Pöidla vastu kõva suulage surumine lükkab ka pea väljasirutatud asendisse. Kaela painutatud asendit säilitatakse pead toetades. Enne pöidla eemaldamist lükake toru teise käega õigesse asendisse (**joonis 8**).



Joonis 5



Joonis 6



Joonis 7



Joonis 8

HINGAMISTEEDE AVATUNA

HOIDMINE:

- Kui seade nihkub paigast või on valesti sisestatud, võib tekkida obstruktsioon. Puudulike sisestamisvõtetega võib kõrrepealise alla suruda. Kontrollige auskulteerimise teel kaela ja korrigeerige seadme asendit, sisestades seadme uuesti või tõstes larüngoskoobi abiga kõrrepealist.
- Maski otsaku ulatamine häälepilusse võib simuleerida bronhospasmi.
- Vältige seadme liigutamist neelus, kui patsient on nõrgas anesteesias.
- Hoidke hammustustõket oma kohal, kuni seade on eemaldatud.
- Ärge tühjendage mansetti õhust enne refleksi täielikku taastumist.
- Anesteesia ajal võib mansettist õhku püsiva mansetisises rõhu (alati alla 60 cm H₂O) säilitamiseks välja lasta.

EEMALDAMINE:

- Seade LMA Unique™ koos soovitusliku hammustustõkkega tuleb jätta oma kohale kuni teadvuse taastumiseni. Hapnikku tuleb manustada T-süsteemiga ja patsienti tuleb standardselt jälgida. Enne seadme eemaldamist või õhust tühjendamist on **oluline patsienti mitte häirida, kuni kaitserefleksid on täielikult taastunud. Ärge eemaldage seadet enne, kui patsient on võimeline käskluse peale suu avama.**
- Otsige neelamise alguse märke, mis viitab, et refleksid on peaaegu taastunud. Tavaliselt ei ole imu vajalik, sest õigesti kasutatud LMA Unique™ kaitseb kõri suukaudsete eritiste eest. Seadme eemaldamisel

neelavad patsiendid eritised alla. **Imuvarustus peab siiski kogu aeg saadaval olema.**

3. Vahetult enne eemaldamist tühjendage mansett õhust täielikult, kuigi soovituslik oleks osaline õhust tühjendamine, et aidata kaasa eritiste eemaldamisele.

KASUTAMINE KOOS MAGNETRESONANTS- TOMOGRAAFIAGA (MRT):



LMA Unique™ on testitud tingimustel MR-kõlblik. Mittekliinilised uuringud on näidanud, et see toode on testitud tingimustel MR-kõlblik. Patsienti, kellele on paigaldatud see seade, võib ohutult skannida kohe pärast seadme paigaldamist järgmistel tingimustel.

- Enne patsiendi sisenemist MRT kabinetti peab hingamistee olema korralikult fikseeritud kleplindiga, riidest lindiga või muul sobival viisil, mis väldib seadme liikumist ja paigast nihkumist.
- 3-teslane või väiksem staatiline magnetväli
- Maksimaalne ruumilise gradiendi magnetväli 720 gaussi/cm või vähem (7,2 T/m)
- Maksimaalne MR-süsteem näitas terve keha keskmist erineelduvuskiirust (SAR) 4-W/kg (MR-süsteemi esmane kontrollitud töörežiim) 15-minutilise skannimise jooksul (impulsijada kohta).

MRT-ga seotud kuumenemine

Eelnevalt mainitud skannimistingimustel tõuseb seadme LMA Unique™ temperatuur eeldatavasti maksimaalselt 2,2 °C pärast 15-minutilist skannimist.

Artefakti teave

Gadientkaja impulsijadaga 3-teslaselt MRT-süsteemilt nähtav maksimaalne artefakti suurus ulatub umbes 20 mm kaugusele vastavalt seadme LMA Supreme™ (suurus 5) suurusele ja kujule. Sama kehtib ka LMA Unique™-i kohta.

SÜMBOLITE TÄHENDUS:

	Tootja
	Lugege kasutusjuhendit sellel veebisaidil: www.LMACO.com
	Täitmismaht
	Patsiendi kaal
	Enne kasutamist lugege juhiseid
	Ei sisalda looduslikku kummilateksit
	Õrn, käsitseta ettevaatlikult
	Kaitsta päikesevalguse eest
	Hoida kuivas
	See pool üles
	Tootekood
	Tooteseeria number
	CE-märk
	Ärge kasutage uuesti
	Ärge steriliseerige uuesti
	Ftalaatide sisaldus või olemasolu: bis(2-etüülheksüül)ftalaat (DEHP)
	Steriliseeritud etüleenoksiidiga
	Kõlblik kuni
	Kahjustatud pakendi korral mitte kasutada
	Testitud tingimustel MR-kõlblik

Copyright © 2021 Teleflex Incorporated

Kõik õigused kaitstud. Ühtegi selle kasutusjuhendi osa ei tohi ilma väljaandja eelneva loata paljundada, otsingusüsteemis salvestada ega edastada ühelgi elektroonilisel, mehhaanilisel, fotokopeerimise, salvestamise ega muul viisil.

LMA, LMA Better by Design ja LMA Unique on kaubamärgid või registreeritud kaubamärgid, mis kuuluvad ettevõttele Teleflex Incorporated või tema tütarettevõtetele.

Dokumendis olev teave vastas trüki minemise ajal tõele. Tootja jätab endale õiguse tooteid ilma eelneva teatamiseta täiustada ja muuta.

Tootja garantii:

Seade LMA Unique™ on mõeldud ühekordseks kasutamiseks ja sellele kehtib garantii tootmisvigade vastu kättetoimetamise ajal.

Garantii kehtib ainult siis, kui seade on ostenud volitatud edasimüüjalt. TELEFLEX MEDICAL ÜTLEB LAHTI KÕIGIST MUUDEST SELGELT VÕI KAUSSELT VÄLJENDATUD GARANTIIDEST, K.A. ILMA IGASUGUSTE PIIRANGUTETA, TURUSTATAVUSE VÕI TEATUD EESMÄRGIKS SOBIVUSE GARANTIIDEST.



Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road, Athlone
Co. Westmeath, Iirimaa

Kontaktteave Ameerika Ühendriikides:
Rahvusvaheline: (919)544-8000
USA: (866) 246-6990
www.LMACO.com



Väljalase: PAF-2104-000 Rev C EE