

NÁVOD NA POUŽITIE – LMA Unique™

UPOZORNENIE: Federálne zákony USA obmedzujú predaj tejto pomôcky len na lekárov alebo na ich predpis.

VAROVANIE: Maska LMA Unique™ sa dodáva sterilná na jednorazové použitie. Používa sa priamo z obalu a po použití sa musí zlikvidovať. Nesmie sa používať opakovane. Opakované použitie môže spôsobiť krížovú infekciu a znížiť spoľahlivosť a funkčnosť produktu.

VAROVANIE: Opakované spracovanie masky LMA Unique™ určenej len na jednorazové použitie môže spôsobiť zhoršený výkon alebo stratu funkčnosti. Opakované použitie produktov určených len na jednorazové použitie môže viesť k expozícii vírusovým, bakteriálnym, plesňovým alebo prírodným patogénom. Pre tento produkt nie sú k dispozícii validované metódy čistenia a sterilizácie ani návody na opakované spracovanie na pôvodné špecifikácie. Maska LMA Unique™ nie je určená na čistenie, dezinfekciu ani opakovanú sterilizáciu.

OPIS POMÔCKY:

Maska LMA Unique™ je maskou LMA Classic™ na jednorazové použitie a používa sa na tie isté indikácie ako maska LMA Classic™. Líši sa tým, že má manžetu z polyvinylchloridu (PVC) a dodáva sa sterilná (sterilizovaná etylénoxidom) len na jednorazové použitie.

Masku LMA Unique™ možno použiť na širokú škálu bežných aplikácií od celkovej anestézie po núdzové použitie alebo ako resuscitačnú pomôcku.

Maska LMA Unique™ je vyrobená primárne z PVC medicínskej kvality a nie je vyrobená s použitím prírodného kaučukového latexu.

Pomôcku smú používať len zdravotníci vyškolení v oblasti riadenia dýchacích ciest.

INDIKÁCIE NA POUŽITIE:

Maska je indikovaná na použitie s cieľom dosiahnuť a udržať kontrolu nad dýchacími cestami pri bežných a núdzových anestetických zákrokoch u pacientov nalačno použitím spontánnej ventilácie alebo ventilácie s pretlakom (PPV).

Je tiež indikovaná na zabezpečenie okamžitej priechodnosti dýchacích ciest pri známych alebo nečakaných komplikáciách dýchania. Jej najvhodnejšie použitie je pri elektívnych chirurgických zákrokoch, pri ktorých nie je nutná tracheálna intubácia.

Možno ju použiť na okamžité spriechodnenie dýchacích ciest pri kardiopulmonálnej resuscitácii (KPR) u pacientov v hlbokom bezvedomí s neprítomnými jazykovohltanovými a hltanovými reflexami, ktorí si vyžadujú umelú ventiláciu. V takýchto prípadoch sa maska LMA Unique™ môže použiť len v prípade, keď nie je možná tracheálna intubácia.

INFORMÁCIE RIZIKÁCH A PRÍNOSOCH:

Pri použití u úplne nereagujúcich pacientov vyžadujúcich resuscitáciu alebo u pacientov s

komplikáciami v oblasti dýchacích ciest pri záchranných postupoch (t. j. nemožnosti intubácie ani ventilácie) sa musí zvážiť riziko zvracania a vdýchnutia oproti potenciálnym výhodám spriechodnenia dýchacích ciest.

KONTRAINDIKÁCIE:

Z dôvodu potenciálneho rizika zvracania a vdýchnutia masku LMA Unique™ nepoužívajte ako náhradu za endotracheálnu trubicu u nasledujúcich elektívnych pacientov alebo pacientov s komplikáciami dýchacích ciest pri nenúdzových postupoch:

1. U pacientov, ktorí nie sú nalačno, vrátane pacientov, u ktorých sa to nedá overiť.
 2. U pacientov s výraznou alebo morbidnou obezitou, u pacientok vo vyššom ako 14. týždni tehotenstva, ani v núdzových či resuscitačných situáciách alebo s inými stavmi spojenými s oneskoreným vyprázdňovaním žalúdka, ani pri použití opiátových liekov pred pôstom.
- Maska LMA Unique™ je kontraindikovaná aj v nasledujúcich situáciách:
3. U pacientov s trvalo zmenšenou pulmonárnou komplianciou alebo vrcholovým predpokladaným nádychovým tlakom vyše 20 cm H₂O, pretože pomôcka vytvára nízkotlakové utesnenie (približne 20 cm H₂O) okolo hrtanu.
 4. U dospelých pacientov, ktorí nie sú schopní porozumieť pokynom alebo nedokážu adekvátne odpovedať na otázky týkajúce sa ich zdravotnej anamnézy, pretože takí pacienti môžu byť kontraindikovaní na použitie trubice LMA Unique™.
 5. Maska LMA Unique™ sa nesmie používať pri resuscitácii alebo v núdzových situáciách u pacientov, ktorí nie sú v hlbokom bezvedomí a ktorí by sa mohli brániť zavedeniu pomôcky.

NEŽIADUCE ÚČINKY:

S použitím laryngálnej masky v dýchacích cestách sú hlásené nežiaduce reakcie. Špecifické informácie nájdete v štandardných učebniciach a publikovanej literatúre.

VAROVANIA:

1. Pri použití týchto pomôcok nikdy nepoužívajte nadmernú silu, aby nedošlo k zraneniu. Nadmernej sile treba vždy zamedziť.
2. Maska LMA Unique™ obsahuje di-(2-etylhexyl)ftalát (DEHP). Výsledky niektorých experimentov na zvieratách preukazujú, že ftaláty majú potenciálne toxický vplyv na reprodukciu. Vychádzajúc zo súčasného stavu vedeckého poznania nemožno v prípade dlhodobej expozície alebo aplikácie vylúčiť riziká pre nedonosených novorodencov mužského pohlavia. Medicínske produkty obsahujúce ftaláty sa u tehotných žien, dojčiacich matiek, novorodencov a dojčiat majú používať len dočasne.
3. Nepoužívajte, ak je pomôcka poškodená alebo obal jednotky je poškodený či otvorený.
4. Manžetu pomôcky nikdy nenafukujte na viac ako 60 cm H₂O. Nadmerný tlak v manžete môže viesť k nesprávnemu umiestneniu a faryngo-laryngálnej morbidite vrátane bolesti hrdla, dysfágie a poranenia nervov.
5. Pomôcku pred použitím neponárajte ani nenamáčajte do tekutiny.
6. Pred použitím pomôcky je mimoriadne dôležité vykonať predbežné kontroly s cieľom overiť, či jej použitie bude bezpečné. Neúspech pri ktoromkoľvek teste znamená, že pomôcka sa nesmie použiť.
7. Pri nanášaní lubrikantu dajte pozor, aby lubrikant neupchal otvor trubice.
8. Použite lubrikant rozpustný vo vode, ako napríklad K-Y Jelly®. Nepoužívajte lubrikanty na báze silikónu, pretože poškodzujú komponenty masky LMA Unique™. S touto pomôckou sa neodporúča používať lubrikanty s obsahom lidokaínu. Lidokaín môže oneskoriť obnovu ochranných reflexov pacienta pred

odstránením pomôcky, môže vyvolať alergickú reakciu, alebo ovplyvniť okolité štruktúry vrátane hlasiviek.

9. Rozptýl oxidu dusného, kyslíka alebo vzduchu môže zvýšiť alebo znížiť objem a tlak v manžete. S cieľom zabezpečiť, aby tlak v manžete nebol nadmerný, je pri zákroku potrebné pravidelne merať tlak v manžete na monitore manžetového tlakomeru.

10. Maska LMA Unique™ nezabraňuje zvracaniu ani vdýchnutiu. Jej použitie u pacientov v anestézii sa musí obmedziť len na pacientov, ktorí sú nalačno. Mnohé stavy môžu vytvoriť predispozíciu na zvracanie v anestézii. **Pomôcku nepoužívajte bez vykonania príslušných bezpečnostných opatrení, ktoré zaistia, že žalúdok je prázdny.**

11. Pri použití pomôcky v špeciálnych podmienkach prostredia, ako napríklad v obohatenom kyslíku, dbajte na vykonanie všetkej potrebnej prípravy a bezpečnostných opatrení, najmä vo vzťahu k riziku a ochrane pred požiarom. Pomôcka môže byť horľavá v prítomnosti laserov alebo elektrokauterizačných zariadení.

12. Pred použitím týchto pomôcok v prostredí MRI si pozrite časť s informáciami o MRI.

UPOZORNENIA:

1. Ak je pacient pod príliš slabou anestéziou počas chirurgickej stimulácie alebo pri podráždení hlasiviek bronchiálnymi sekrétmi pri odznievaní anestézie sa môže vyskytnúť laryngálny krč. V prípade výskytu laryngálneho krča liečte príčinu. Pomôcku odstráňte až vtedy, keď sa plne obnoví funkcia ochranných reflexov dýchacích ciest.
2. Pri manipulácii s nafukovacou hadičkou za ňu neťahajte ani nepoužívajte nadmernú silu, ani sa nepokúšajte pomôcku vytiahnuť z tela pacienta za nafukovaciu hadičku, pretože by sa mohla odpojiť od hrdla manžety.
3. Na nafukovanie a vyfukovanie používajte len striekačku so štandardnou zúženou luerovou špičkou.
4. Opatrná manipulácia je kriticky dôležitá. Za každých okolností sa vyhýbajte kontaktu s ostrými alebo špicatými predmetmi, aby nedošlo k roztrhnutiu alebo prepichnutiu pomôcky. Pomôcky nezavádzajte, ak manžety nie sú úplne vyfúknuté tak, ako je opísané v návode na zavedenie.
5. V prípade pretrvávajúcich problémov s dýchacími cestami alebo v prípade neadekvátnej ventilácie sa pomôcka musí odstrániť a priechodnosť dýchacích ciest sa musí zabezpečiť iným spôsobom.
6. Pomôcku uchovávajte na tmavom a chladnom mieste mimo priameho slnečného svetla a extrémnych teplôt.
7. Použitá pomôcka sa musí podrobiť procesu manipulácie a eliminácie pre biologicky nebezpečné produkty v súlade so všetkými miestnymi a národnými predpismi.
8. Pred zavedením pomôcky zabezpečte odstránenie všetkých odstrániteľných súčastí umelého chrupu.
9. Pri príprave a zavádzaní sa musia použiť rukavice na minimalizáciu kontaminácie pomôcky.
10. Dôsledkom nesprávneho zavedenia pomôcky môžu byť nespoľahlivé alebo upchané dýchacie cesty.
11. Používajte len s odporúčanými manévrami opísanými v návode na použitie.

PRÍPRAVA NA POUŽITIE:

Zvoľte správnu veľkosť masky LMA Unique™

Hmotnosť/výška pacienta

- | | |
|-------------------------|---------------------------|
| 1: do 5 kg novorodenec | 3: 30 kg – 50 kg dieťa |
| 1½: 5 kg – 10 kg dieťa | 4: 50 kg – 70 kg dospelý |
| 2: 10 kg – 20 kg dieťa | 5: 70 kg – 100 kg dospelý |
| 2½: 20 kg – 30 kg dieťa | |

Majte poruke jasne označenú striekačku na nafúknutie a vyfúknutie manžety.

KONTROLY PRED POUŽITÍM:

Varovanie: Pred použitím masky LMA Unique™ je mimoriadne dôležité vykonať predbežné kontroly s cieľom overiť, či jej použitie bude bezpečné.

Varovanie: Neúspech pri ktoromkoľvek teste znamená, že pomôcka sa nesmie použiť.

Tieto testy sa musia vykonať nasledujúcim spôsobom:

1. Skontrolujte vnútro dýchacej trubice, či nie je zablokovaná a či neobsahuje uvoľnené častice. Trubicu preskúmajte po celej dĺžke. Ak objavíte akékoľvek zárezy alebo priehlbiny, pomôcku zlikvidujte.

2. Dýchaciu trubicu uchopte za oba konce a ohnite ju maximálne do uhla 180°. Ak sa trubica počas tohto postupu zalomí, pomôcku zlikvidujte.

3. Manžetu úplne vyfúknite. Pomôcku znovu nafúknite na objem vzduchu, ktorý je o 50 % väčší, než je maximálna hodnota nafúknutia pre každú veľkosť.

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

Manžetu skontrolujte, či z nej neuniká vzduch, či nie je vydutá alebo nerovnomerne vyklenutá. V prípade výskytu ktoréhokoľvek z týchto príznakov pomôcku zlikvidujte. Vydutá maska môže spôsobovať prekážky pri používaní. Potom masku znovu vyfúknite. Keď je pomôcka nafúknutá o 50 % nadmerne, skontrolujte modrý nafukovací pilotný balónik. Tvar balónika by mal byť eliptický, nie guľatý.

4. Skontrolujte konektor dýchacej trubice. Mal by bezpečne pasovať do dýchacej trubice a nemalo by byť možné ho vybrať s použitím primeranej sily. Nepoužívajte nadmernú silu ani neatáčajte konektor, pretože to môže poškodiť tesnenie. Ak je konektor uvoľnený, pomôcku zlikvidujte, aby nevzniklo riziko náhodného odpojenia počas používania.

5. Zmena farby. Zmena farby ovplyvní viditeľnosť tekutiny v dýchacej trubici.

6. Jemným potiahnutím nafukovacej hadičky skontrolujte, či je bezpečne pripojená k manžete aj balóniku.

7. Skontrolujte otvor v maske. Jemne vyskúšajte dva pružné pružky vedúce naprieč otvorom masky a skontrolujte, či nie sú zlomené ani inak poškodené. Ak sú otvorové pružky porušené, hrtanová príklopka môže dýchacie cesty upchať. Nepoužívajte, ak je otvorový prúžok poškodený.

PRÍPRAVA PRED ZAVEDENÍM:

Manžetu úplne vyfúknite pomocou vyfukovača manžety LMA™, aby sa vytvoril pevný tenký vodiaci okraj potrebný na zasunutie špičky za prstencovú chrupavku. Manžeta by sa mala prehnúť dozadu smerom preč od otvorových prúžkov. Tesne pred zavedením dôkladne lubrikujte zadnú stranu manžety. Predok nelubrikujte, pretože to môže spôsobiť zablokovanie otvorového prúžku alebo vdýchnutie lubrikantu.

Varovanie: Použite lubrikant rozpustný vo vode, ako napríklad K-Y Jelly®. Nepoužívajte lubrikanty na báze silikónu, pretože poškodzujú komponenty masky LMA Unique™. S touto pomôckou sa neodporúča používať lubrikanty s obsahom lidokaínu. Lidokaín môže oneskoriť obnovu ochranných reflexov pacienta pred odstránením pomôcky, môže vyvolať alergickú reakciu, alebo ovplyvníť okolité štruktúry vrátane hlasiviek.

Upozornenie: Pred zavedením pomôcky zabezpečte odstránenie všetkých odstrániteľných súčastí umelého chrupu.

ZAVEDENIE:

Upozornenie: Pri príprave a zavádzaní sa musia použiť rukavice na minimalizáciu kontaminácie pomôcky.

Upozornenie: Po každej zmene polohy hlavy alebo krku pacienta je potrebné znovu overiť priechodnosť dýchacích ciest.

Štandardná metóda zavedenia:

1. Anestézia musí byť dostatočne silná, aby bolo zavedenie možné

Nepokúšajte sa pomôcku zaviesť ihneď po indukcii barbiturátov, ak nebolo podané relaxancium.

2. Hlavu a krk dajte do rovnakej polohy ako pri normálnej tracheálnej intubácii.

Tlačením hlavy zozadu jednou rukou držte krk ohnutý a hlavu vysunutú a druhou rukou súčasne zavádzajte masku do úst (**obrázok 1**).

3. Pri zavádzaní masky ju držte ako pero s ukazovák položeným spredu na spoji manžety a trubice (obrázok 1**).** Špičku zatlačte oproti tvrdému podnebiu a pred jej zatlačením hlbšie do hltanu skontrolujte, či je plochou opretá o podnebie a či špička nie je preložená.

4. Ukazovák zatlačte masku dozadu, pričom stále udržiavajte tlak oproti podnebiu (obrázok 2**).**

5. Keď sa maska posúva nadol, ukazovák udržiava tlak smerom dozadu proti zadnej stene hltanu, aby nedošlo ku kolízii s hrtanovou príklopkou. Na dokončenie zavádzania zasuňte ukazovák úplne do úst (**obrázok 3**). Ostatné prsty držte mimo úst. Pri zavádzaní by mal ohybný povrch celého ukazováka ležať pozdĺž trubice, aby ju udržiaval v pevnom kontakte s podnebiem (**obrázok 3**).

PO POCÍTENÍ ODPORU NEZAVÁDZAJTE VIACERÝMI POHYBAMI ANI STRIEDAVÝM POHYBOM NAHOR A NADOL V HLTANE.

Keď ucítite odpor, prst by už mal byť úplne zasunutý do úst. Druhou rukou držte trubicu a prst vyťahnite z úst (**obrázok 4**).

6. Skontrolujte, či čierna čiara na trubici smeruje k hornej pere.

Teraz okamžite nafúknite manžetu **bez toho, aby ste držali trubicu.**

Urobte to PRED pripojením k prívodu plynu. To umožní správne umiestnenie pomôcky. Manžetu nafúknite dostatočným množstvom vzduchu tak, aby sa dosiahlo nízkotlakové tesnenie. Počas nafukovania manžety trubicu nedržte, pretože by sa tým zabránilo usadeniu pomôcky do správnej polohy.

Varovanie: MANŽETU NIKDY NADMERNE NENAFUKUJTE.

Maximálny objem nafúknutia (ml)

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

7. Trubicu držte, aby sa nevyšmykla, a pripojte k prívodu plynu. Jemne nafúknite pľúca, aby sa potvrdilo správne umiestnenie. Medzi zuby vložte kotúč gázy ako blok na zahryznutie (správnej hrúbky) a pomôcku prilepte na miesto tak, aby proximálny koniec dýchacej trubice smeroval kaudálne. Po správnom umiestnení je potrebné trubicu zatlačiť dozadu smerom k podnebiu a zadnej stene hltanu. Pri používaní pomôcky je dôležité nezabudnúť na konci zákroku vložiť medzi zuby blok na zahryznutie.



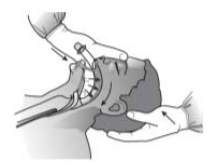
Obrázok 1



Obrázok 2



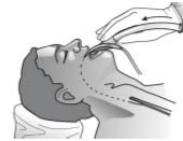
Obrázok 3



Obrázok 4

Metóda vloženia palca:

Táto technika je vhodná u pacientov, u ktorých je sťažený alebo nemožný prístup k hlave zozadu, a pri kardiopulmonálnej resuscitácii. Masku LMA Unique™ sa drží palcom v polohe, ktorú pri štandardnej technike zaujíma ukazovák (**obrázok 5**). Špička masky sa tlačí proti predným zubom a maska sa tlačí pomocou palca dozadu pozdĺž podnebia. Keď sa palec blíži k ústam, prsty sa vystrú dopredu cez tvár pacienta (**obrázok 6**). Posuňte palec čo najďalej (**obrázok 7**). Tlačenie palca proti tvrdému podnebiu tiež slúži na tlačenie hlavy do natiahnutej polohy. Ohyb krku možno udržať pomocou podpery hlavy. Pred vybratím prsta zatlačte trubicu do finálnej polohy pomocou druhej ruky (**obrázok 8**).



Obrázok 5



Obrázok 6



Obrázok 7



Obrázok 8

UDRŽIAVANIE DÝCHAČÍCH CIEST:

1. Ak pomôcku nesprávne zavediete alebo sa vyšmykne, môže vzniknúť prekážka. Nesprávnou technikou zavádzania sa môže hrtanová príklopka zatlačiť nadol. Skontrolujte posluchoch krku a napravte tak, že trubicu znovu zavediete, alebo hrtanovú príklopku nadvihnete pomocou laryngoskopu.

2. Nesprávne umiestnenie špičky masky do hlasivkovej štrbiny môže napodobniť bronchospazmus.

3. Nehýbte s pomôckou v hltane, keď je pacient v ľahkej rovine anestézie.

4. Blok na zahryznutie medzi zubami ponechajte na mieste dovtedy, kým sa pomôcka neodstráni.

5. Manžetu nevyfukujte, kým sa úplne neobnovia reflexy.

6. Počas anestézie možno z manžety vypustiť vzduch, aby sa udržiaval konštantný vnútorný tlak v manžete (vždy pod 60 cm H₂O).

ODSTRÁNENIE:

1. Masku LMA Unique™ spolu s odporúčaným blokom na zahryznutie by mali zostať na mieste až do návratu vedomia. Kyslík by sa mal podávať pomocou T-spojky a musí sa vykonávať štandardné monitorovanie. Pred pokusom odstrániť alebo vyfúknuť pomôcku je **dôležité ponechať pacienta úplne nerušeného, kým sa mu úplne nevrátia ochranné reflexy.** Pomôcku neodstraňujte, kým pacient nedokáže otvoriť ústa na požiadanie.

2. Sledujte nástup prehltnutia, čo indikuje takmer úplnú obnovu reflexov. Obvykle nie je potrebné vykonávať odsávanie, pretože správne použitá maska LMA Unique™ chráni hrtan pred orálnymi sekrétmi. Pri odstránení pacient prehltnie. **Neustále by ste však mali mať k dispozícii odsávacie vybavenie.**

3. Tesne pred odstránením manžetu úplne vyfúknite, hoci odporúčať možno aj čiastočné vyfúknutie, ktoré pomôže odstrániť sekréty.

POUŽITIE PRI ZOBRAZOVANÍ MAGNETICKOU REZONANCIOU (MRI):



Maska LMA Unique™ je podmiennečne bezpečná v prostredí MR. Neklínické testy preukázali, že tento produkt je podmiennečne bezpečný v prostredí MR. Pacient s touto pomôckou môže byť bezpečne snímaný bezprostredne po zavedení pomôcky za nasledujúcich podmienok:

- Skôr než pacient vojde do miestnosti so systémom MRI, dýchacia trubica musí byť riadne upevnená na mieste pomocou lepiacej pásky, textilnej náplasti alebo iným vhodným spôsobom, aby nedošlo k jej pohybu alebo vykláznutiu.
- Statické magnetické pole sily 3 tesla alebo menej
- Magnetické pole s maximálnym priestorovým gradientom 720 gauss/cm (7,2 T/m) alebo menej
- Maximálna priemerná špecifická miera absorpcie celého tela (SAR) hlásená systémom MR v hodnote 4 W/kg (prvá úroveň kontrolovaného prevádzkového režimu na prevádzku systému MRI) na 15 minút snímania (t. j. na plnú sekvenciu).

Zohrievanie súvisiace s MRI

Za uvedených podmienok snímania sa predpokladá, že maska LMA Unique™ vyprodukuje nárast teploty maximálne o 2,2 °C po 15 minútach nepretržitého snímania.

Informácie o artefaktoch

Maximálna veľkosť artefaktu tak, ako sa zobrazuje v pulznej sekvencii gradient echo v systéme MR hodnoty 3 tesla, sa rozptína približne o 20 mm oproti veľkosti a tvaru masky LMA Supreme, veľkosti č. 5, čo sa tiež vzťahuje na masku LMA Unique™.

DEFINÍCIE SYMBOLOV:

	Výrobca
	Pozrite si návod na použitie na tejto webovej stránke: www.LMACO.com
	Objem nafúknutia vzduchom
	Hmotnosť pacienta
	Pred použitím si prečítajte návod
	Vyrobené bez prírodného kaučukového latexu
	Krehké, zaobchádzajte s opatrnosťou
	Chráňte pred slnečným svetlom
	Uchovávajte v suchu
	Touto stranou nahor
	Kód produktu
	Číslo šarže
	Označenie CE
	Nepoužívajte opakovane
	Nesterilizujte opakovane
	Obsah alebo prítomnosť ftalátov: Bis(2-etylhexyl)ftalát (DEHP)
	Sterilizované etylénoxidom
	Dátum expirácie
	Nepoužívajte, ak je obal poškodený
	Podmiennečne bezpečné v prostredí MR

Copyright © 2015 Teleflex Incorporated

Všetky práva vyhradené. Žiadnu časť tejto publikácie nemožno reprodukovat', ukladať v systéme umožňujúcom vyhľadávanie ani prenášať v akejkoľvek forme alebo akýmkoľvek spôsobom, vrátane elektrického, mechanického, fotokopírovania, záznamu alebo inak, bez predchádzajúceho povolenia vydavateľa.

LMA, LMA Better by Design, LMA Unique sú ochranné známky alebo registrované ochranné známky spoločnosti Teleflex Incorporated alebo jej pridružených spoločností.

Informácie uvedené v tomto dokumente boli správne v čase tlače. Výrobca si vyhradzuje právo zlepšiť alebo upraviť svoje produkty bez predchádzajúceho upozornenia.

Záruka výrobcu:

Maska LMA Unique™ je určená na jednorazové použitie a krytá zárukou na výrobné chyby v čase dodania.

Záruka platí len v prípade zakúpenia od autorizovaného distribútora. SPOLOČNOSŤ TELEFLEX MEDICAL ODMIETA AKÉKOĽVEK ĎALŠIE ZÁRUKY, ČI UŽ VYSLOVENÉ ALEBO PREDPOKLADANÉ, OKREM INÉHO VRÁTANE ZÁRUK OBCHODOVATEĽNOSTI ALEBO VHODNOSTI NA KONKRÉTNY ÚČEL.



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

Kontaktné informácie v USA:

Teleflex Medical
2917 Weck Drive, Research Triangle Park
NC 27709 USA
Medzinárodné: (919)544-8000
USA: (866) 246-6990
www.LMACO.com



Vydanie: PAF-2120-000 Rev B SK