



NIPRO CART™ A2F

BICARBONATO SÓDICO PARA HEMODIÁLISIS

650 g | 760 g | 850 g | 1100 g



Sacar el tapón superior



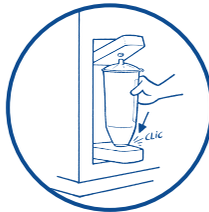
Retirar el tapón inferior



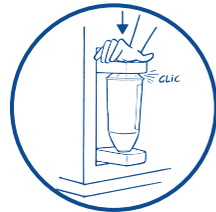
Agitar el cartucho



Abrir los soportes del cartucho del monitor



Colocar cartucho en el soporte inferior



Cerrar soporte superior sobre el cartucho



Fecha de caducidad



Para un solo uso



Conservar por debajo de



Fabricante



Consultar instrucciones antes de usar



CE 2797

INSTRUCCIONES NIPRO CART™

Cartucho de bicarbonato sódico de calidad Farmacopea Europea para realizar una sesión de hemodiálisis.

USO PREVISTO:

Preparación del líquido de diálisis utilizado en hemodiálisis y terapias relacionadas.

INDICACIONES:

Tratamiento de pacientes con insuficiencia renal aguda o crónica cuando un médico prescriba hemodiálisis.

BENEFICIOS CLÍNICOS:

El bicarbonato sódico es un amortiguador para el tratamiento de la acidosis. Su uso en polvo reduce el riesgo de proliferación bacteriana en el concentrado.

CONTRAINDICACIONES:

No hay contraindicaciones especiales en el uso de NiproCart para hemodiálisis. No dializar con NiproCart a pacientes que tengan hipersensibilidad al bicarbonato sódico o a otros de sus componentes.

EFFECTOS SECUNDARIOS:

No se han comunicado efectos secundarios para NiproCart.

CONSERVACIÓN:

NiproCart debe conservarse por debajo de 30 °C, en un lugar fresco y seco.

ADVERTENCIAS:

Para uso exclusivo por profesionales sanitarios. Se excluye la diálisis domiciliaria.

Usar solo si el envase está intacto.

Comprobar si el cartucho presenta fugas de polvo antes de usar. No utilizar el cartucho si se observan fugas de polvo por el conector inferior o si hay una fuga significativa de polvo por el conector superior tras girar el cartucho en posición invertida.

Manipular con cuidado para evitar contaminaciones microbianas.

Utilizar inmediatamente una vez abierto.

La solución de concentrado de bicarbonato debe usarse inmediatamente después de reconstituir el polvo de bicarbonato con agua de diálisis en el monitor de hemodiálisis. La conductividad del concentrado de bicarbonato puede garantizarse hasta 24 h en una sesión de diálisis.

Producto de un solo uso. La cantidad de producto no usado debe desecharse.

El producto podría contaminarse si se usa varias veces.

Producto apirógeno.

No usar después de la fecha de caducidad indicada en la envase.

El agua desionizada utilizada debe ser apirógena y cumplir con la Farmacopea Europea y la norma ISO 23500-5.

Para su uso con monitores de hemodiálisis Nipro y con BBraun Dialog +, BBraun Dialog IQ, Baxter AK 200, Baxter AK 200S, Baxter AK 98, Baxter Artis, Nikkiso DBB05 y Nikkiso DBB EXA.

Conectar el cartucho de bicarbonato sódico con un concentrado ácido adecuado, según la prescripción médica.

En caso de incidentes graves relacionados con el dispositivo, debe informarse al fabricante y a las autoridades competentes del estado miembro en que radique el usuario o el paciente.

Desechar el producto de acuerdo con la normativa local y nacional.

COMPROBACIÓN Y MANTENIMIENTO:

Antes de la sesión de hemodiálisis, asegurarse de que todas las conexiones (concentrado ácido y cartucho) son correctas.

Después de cada sesión, limpiar y desinfectar el monitor de acuerdo con las instrucciones del fabricante.

INFORMACIÓN MÉDICA:

El uso del cartucho de bicarbonato en polvo con el concentrado ácido elegido (en las proporciones adecuadas) deberá producir la concentración que figura en la etiqueta del concentrado ácido. Es responsabilidad del médico elegir la fórmula que precisa cada paciente, informar de los posibles efectos que pueden surgir durante la hemodiálisis y garantizar el buen uso del producto por parte del personal.

DILUCIÓN Y CAPACIDAD:

100 g de bicarbonato sódico en polvo generarán 1 litro de concentrado de bicarbonato sódico.

REQUISITOS DEL CONCENTRADO ÁCIDO:

Usar con concentrados ácidos Nipro de las series 300 y 500 o con concentrados ácidos equivalentes para ser usados con concentrado de bicarbonato puro.

El concentrado de bicarbonato sódico debe ser diluido con el factor de dilución expresado en la etiqueta del concentrado ácido para obtener el líquido de diálisis indicado en dicha etiqueta.

Distribuido por:

NIPRO MEDICAL CORPORATION

3150 N.W. 107th Avenue, Miami, FL. 33172, U.S.A.