


SC001  Français	SC001  Italiano	SC001  Español	SC001  Português
<p>KiteLock™ 4% Solution verrou stérile pour cathéter, 10 x 3 mL ampoules</p> <p>KiteLock™ 4% Solution verrou stérile pour cathéter (KiteLock™ 4%) est une solution à usage unique, limpide, incolore et stérile qui ne contient aucun agent de conservation, antibiotique, alcool et latex, et est non pyrogène. KiteLock™ 4% est une solution aqueuse contenant un mélange d'édétate tétrasodique et trisodique. La composition de la solution est équivalente à 28 mg / mL d'édétate.</p> <p>INDICATION D'UTILISATION</p> <p>KiteLock™ 4% est destiné à maintenir la perméabilité et à diminuer le risque de colonisation bactérienne et la formation de biofilm dans les dispositifs d'accès veineux central (DAVC).</p> <p>MÉCANISMES D'ACTION</p> <p>En tant que chélateur de calcium, KiteLock™ 4% est un anticoagulant, inhibe la croissance microbienne, et prévient/traité le biofilm dans les DAVC. L'anticoagulation systémique ne se produit pas.</p> <p>MODE D'EMPLOI</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Inspecter l'ampoule avant utilisation. Ne pas utiliser si l'ampoule est endommagée, si le sceau n'est pas intact, ou si la solution est trouble, décolorée ou contient un précipité. 2. En utilisant une technique aseptique, accéder au contenu de l'ampoule en tournant la languette et en utilisant une seringue stérile de 10 mL en la vissant directement dans l'embouchure de l'ampoule dont le contenu peut être prélevé sans aiguille. 3. Utiliser un volume suffisant pour maintenir la perméabilité du DAVC. Utiliser conformément aux recommandations du fabricant du DAVC. 4. Pour utilisation intraveineuse seulement. Jeter l'ampoule après usage. Jeter toute portion inutilisée. Ne pas réutiliser. 5. KiteLock™ 4% devrait être utilisé après la mise en place initiale d'un DAVC, après chaque injection d'un médicament, après chaque séance de dialyse ou après un prélèvement de sang pour tests de laboratoire. KiteLock™ 4% doit être remplacé chaque fois que le dispositif est utilisé. <p>⚠️ RÉACTIONS INDÉSIRABLES</p> <p>Aucune réaction indésirable connue lorsque le produit est utilisé comme prévu. Paresthésie ou dysgueusie peut se produire si le produit passe involontairement dans la veine.</p> <p>⚠️ CONTRE-INDICATIONS</p> <p>KiteLock™ 4% ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une hypersensibilité documentée à l'édétate. Ne pas utiliser chez les mères enceintes et allaitantes puisque l'innocuité n'a pas encore été étudiée. Ne pas utiliser dans les cathéters intraveineux périphériques.</p> <p>⚠️ AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS</p> <p>Garder hors de la portée des enfants.</p> <p>Pour éviter tout risque d'interactions médicamenteuses et d'interférences avec les tests de laboratoire, aspirer et jeter KiteLock™ 4%, toujours irriguer le DAVC avec une solution saline avant et après l'utilisation du KiteLock™ 4%.</p> <p>RENSEIGNEMENTS ADDITIONNELS</p> <p>KiteLock™ 4% a été testé avec succès contre le polyuréthane et le silastic (silicone) standard utilisés dans la fabrication de cathéters.</p> <p>ENTREPOSAGE Entreposer à température ambiante.</p>	<p>Soluzione lock sterile per catetere KiteLock™ 4%, 10 x 3 mL ampolla</p> <p>La soluzione lock sterile per catetere KiteLock™ 4% (KiteLock™ 4%) è una soluzione monouso, trasparente, incolore e sterile. Non contiene conservanti, antibiotici, alcool né lattice ed è apirogena. KiteLock™ 4% è una soluzione acquosa contenente una miscela di edetato tetrasodico e trisodico. La composizione della soluzione è equivalente a 28 mg/mL di edetato.</p> <p>INDICAZIONI PER L'USO</p> <p>La soluzione lock sterile per catetere KiteLock™ 4% è prevista per mantenere la pervietà e ridurre il rischio di colonizzazione batterica e formazione di biofilm nei dispositivi di accesso venoso centrale (DAVC).</p> <p>MECCANISMO D'AZIONE</p> <p>Come chelante di calcio, KiteLock™ 4% è un anticoagulante inibisce la crescita microbica, e previene / tratta il biofilm all'interno dei DAVC. Non si verifica anticoagulazione sistemica.</p> <p>ISTRUZIONI PER L'USO</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ispezionare visivamente l'ampolla prima dell'uso. Non usare se l'ampolla è danneggiata, se il sigillo non è intatto o se la soluzione appare torbida, velata, scolorita o se contiene precipitato. 2. Adottando una tecnica asettica, accedere al contenuto dell'ampolla: prima spezzare la linguetta tramite rotazione e poi inserire una siringa sterile da 10 mL con punta Luer Lock dell'ampolla senza ago. 3. Utilizzare un volume sufficiente per mantenere la pervietà del DAVC. Utilizzare in accordo con le istruzioni del fabbricante del DAVC. 4. Solo per uso endovenoso singolo. Gettare l'ampolla dopo l'uso. Gettare ogni residuo inutilizzato. Non riutilizzare. 5. KiteLock™ 4% deve essere usata in seguito al posizionamento iniziale di un DAVC, dopo ciascuna iniezione di un farmaco, dopo ciascuna seduta di dialisi o dopo il prelievo di sangue per analisi di laboratorio. KiteLock™ 4% deve essere sostituita ad ogni utilizzo del dispositivo. <p>⚠️ REAZIONI AVVERSE</p> <p>Se il prodotto viene usato come previsto, non vi sono reazioni avverse note. Possono verificarsi parestesia e/o disgeusia qualora il prodotto dovesse entrare accidentalmente in vena.</p> <p>⚠️ CONTROINDICAZIONI</p> <p>KiteLock™ 4% non deve essere usata su pazienti con ipersensibilità documentata all'edetato. Non usare nelle donne in gravidanza e allattamento, poiché la sicurezza non è ancora stata accertata. Non usare nei cateteri endovenosi periferici.</p> <p>⚠️ AVVERTENZE E PRECAUZIONI</p> <p>Tenere fuori dalla portata dei bambini.</p> <p>Al fine di evitare possibili interazioni tra farmaci e interferenze con le analisi di laboratorio, aspirare e gettare KiteLock™ 4% e lavare sempre il DAVC con soluzione fisiologica prima e dopo l'uso del KiteLock™ 4%.</p> <p>INFORMAZIONI SUPPLEMENTARI</p> <p>KiteLock™ 4% è stata testata con successo con materiali come i cateteri in Silastic (silicone) e poliuretano conformi agli standard dell'industria.</p> <p>CONSERVAZIONE</p> <p>Conservare a temperatura ambiente.</p>	<p>Solución estéril de bloqueo del catéter KiteLock™ al 4%, 10 x 3 mL ampolla</p> <p>La solución estéril de bloqueo del catéter KiteLock™ al 4% (KiteLock™ 4%) es una solución de un solo uso, transparente, incolora y estéril. No contiene conservantes, antibióticos, alcohol ni látex, y es apirógena. KiteLock™ 4% es una solución acuosa que contiene una mezcla de edetato tetrasódico y trisódico. La composición de la solución equivale a 28 mg/ml de edetato.</p> <p>INDICACIONES</p> <p>KiteLock™ 4% está indicada para mantener la permeabilidad y reducir el riesgo de colonización bacteriana y formación de biofilm en los dispositivos de acceso venoso central (DAVC).</p> <p>MECANISMOS DE ACCIÓN</p> <p>Como quelante de calcio, KiteLock™ 4% está un anticoagulante, inhibe el crecimiento microbiano y previene/trata la biopelícula dentro de los DAVC. No se produce anticoagulación sistémica.</p> <p>INSTRUCCIONES DE USO</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Inspeccione visualmente la ampolla antes de usarla. No utilice el producto si la ampolla está dañada, el precinto no está intacto o la solución tiene un aspecto opaco, turbio, descolorido o contiene precipitados. 2. Utilizando una técnica aséptica, rompa la lengüeta girándola para acceder al contenido de la ampolla e inserte una jeringa estéril de 10 ml con punta luer lock de la ampolla sin aguja. 3. Utilice un volumen suficiente para mantener la permeabilidad del DAVC. Utilice el producto de acuerdo con las recomendaciones del fabricante del DAVC. 4. Para un solo uso intravenoso. Deseche la ampolla después de usarla. Deseche todo el producto sobrante. No lo reutilice. 5. KiteLock™ 4% debe utilizarse tras la colocación inicial de un DAVC, después de cada inyección de un medicamento, después de cada sesión de diálisis o tras la extracción de sangre para análisis de laboratorio.. KiteLock™ 4% debe sustituirse cada vez que se utilice el dispositivo. <p>⚠️ REACCIONES ADVERSAS</p> <p>No se conocen reacciones adversas cuando el producto se utiliza según las indicaciones. Puede producirse parestesia o disgeusia si el producto pasa accidentalmente a la vena.</p> <p>⚠️ CONTRAINDICACIONES</p> <p>KiteLock™ 4% no debe utilizarse en pacientes con hipersensibilidad documentada al edetato. No la utilice en mujeres embarazadas o lactantes, en las que aún no se ha investigado la seguridad. No la utilice en catéteres intravenosos periféricos.</p> <p>⚠️ ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES</p> <p>Mantener fuera del alcance de los niños.</p> <p>Para evitar posibles interacciones farmacológicas e interferencias en los análisis de laboratorio, aspire y deseche KiteLock™ 4%, y lave siempre el DAVC con solución salina fisiológica antes y después de utilizar KiteLock™ 4%.</p> <p>INFORMACIÓN ADICIONAL</p> <p>KiteLock™ 4% se ha probado con éxito en catéteres de poliuretano y silastic (silicona) estándares del sector.</p> <p>CONSERVACIÓN Conservar a temperatura ambiente.</p>	<p>Solução de Bloqueio de Cateter Estéril KiteLock™ a 4%, 10 x 3 mL ampola</p> <p>A Solução de Bloqueio de Cateter Estéril KiteLock™ a 4% (KiteLock™) é uma solução de utilização única, transparente, incolor e estéril. Não contém conservantes, antibiótico, álcool e látex e é apirógena. KiteLock™ 4% é uma solução aquosa, que contém uma mistura de tetrassódio edetato e trissódico. A composição da solução é equivalente a 28 mg/mL de edetato.</p> <p>INDICAÇÃO DE UTILIZAÇÃO</p> <p>KiteLock™ 4% destina-se a manter a permeabilidade e a diminuir o risco de colonização bacteriana e formação de biofilme dentro dos Dispositivos de Acesso Venoso Central (DAVC).</p> <p>MECANISMOS DE AÇÃO</p> <p>Como um quelante de cálcio, KiteLock™ 4% é um anticoagulante, inibe o crescimento microbiano e evita / trata o biofilme nos DAVC. Não ocorre anticoagulação sistémica.</p> <p>INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Inspeccione visualmente a ampola antes da utilização. Não utilize se a ampola estiver danificada, se a vedação não estiver intacta ou se a solução estiver turva, apresentação alteração da cor ou contiver um precipitado. 2. Utilizando uma técnica assética, aceda ao conteúdo da ampola girando a aba e, em seguida, inserindo uma seringa estéril de 10 mL no bloqueio luer da ampola sem agulha. 3. Utilize um volume suficiente para manter a permeabilidade do DAVC. Utilizar de acordo com as recomendações do fabricante do DAVC. 4. Destina-se apenas a utilização intravenosa única. Elimine a ampola após a utilização. Elimine qualquer porção não utilizada. Não reutilizar. 5. KiteLock™ 4% deve ser utilizada após a colocação inicial de um DAVC, após cada injeção de uma medicação, após cada sessão de diálise ou após a retirada de sangue para análises laboratoriais. KiteLock™ 4% deve ser substituída sempre que o dispositivo for utilizado. <p>⚠️ REAÇÕES ADVERSAS</p> <p>Sem reações adversas conhecidas se o produto for utilizado tal como previsto. Pode ocorrer parestesia e/ou disgeusia se o produto passar acidentalmente para a veia.</p> <p>⚠️ CONTRAINDICAÇÕES</p> <p>KiteLock™ 4% não deve ser utilizada em doentes com hipersensibilidade documentada ao edetato. Não utilizar em pacientes grávidas e lactantes, uma vez que a segurança ainda não foi investigada. Não utilizar em cateteres intravenosos periféricos.</p> <p>⚠️ ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES</p> <p>Mantenha fora do alcance de crianças</p> <p>Para evitar potenciais interações medicamentosas e interferências no teste laboratorial, aspire e elimine KiteLock™ 4% e irrigue sempre o DAVC com soro fisiológico antes e depois da utilização da KiteLock™ 4%.</p> <p>INFORMAÇÕES ADICIONAIS</p> <p>KiteLock™ 4% foi testada com sucesso com materiais de cateter de poliuretano silástico (silicone) e de poliuretano padrão.</p> <p>ARMAZENAMENTO Conservar à temperatura ambiente.</p>

SC001  English	SC001  Deutsche	SC001  Dutch	SC001  Ελληνικά
<p>KiteLock™ 4% Sterile Catheter Lock Solution, 10 x 3 mL ampoules</p> <p>KiteLock™ 4% Sterile Catheter Lock Solution (KiteLock™ 4%) is a single-use, clear, colourless and sterile solution. Free of preservatives, antibiotic, alcohol and latex, and is non-pyrogenic. KiteLock™ 4% is an aqueous solution containing a mixture of edetate tetrasodium and edetate trisodium. The solution composition is equivalent to 28 mg/mL of edetate.</p> <p>INDICATION FOR USE KiteLock™ 4% is intended to maintain patency and decrease the risk of bacterial colonization and biofilm formation within Central Venous Access Devices (CVAD).</p> <p>MECHANISMS OF ACTION As a calcium chelator, KiteLock™ 4% is an anticoagulant, inhibits microbial growth, and prevents/treats biofilm within CVADs. Systemic anticoagulation does not occur.</p> <p>DIRECTIONS FOR USE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Visually inspect the ampoule prior to use. Do not use if ampoule is damaged, seal is not intact, or solution is hazy, cloudy, discoloured or contains a precipitate. 2. Use an aseptic technique at all times. Access content of ampoule by twisting tab and then inserting a 10 mL sterile syringe into luer lock of needle-free ampoule. 3. Use sufficient volume to maintain patency of CVAD. Use in accordance with CVAD manufacturer’s recommendations. 4. This is for single intravenous use only. Discard ampoule after use. Discard any unused portion. Do not reuse. 5. KiteLock™ 4% should be used following initial placement of a CVAD, after each injection of a medication, after each dialysis session or after withdrawal of blood for laboratory testing. KiteLock™ 4% should be replaced each time the device is used. <p>⚠️ ADVERSE REACTIONS No known adverse reactions when the product is used as intended. Paraesthesia and/or dysgeusia may occur if the product unintentionally passes into the vein.</p> <p>⚠️ CONTRAINDICATIONS KiteLock™ 4% should not be used in patients with documented hypersensitivity to edetate. Do not use in pregnant and nursing mothers as safety has not yet been investigated. Do not use in peripheral intravenous catheters.</p> <p>⚠️ WARNINGS AND PRECAUTIONS Keep out of reach of children. To avoid potential drug interactions and laboratory test interferences, aspirate and discard KiteLock™ 4%, and always flush CVAD with physiological saline before and after use of KiteLock™ 4%.</p> <p>ADDITIONAL INFORMATION KiteLock™ 4% has been successfully tested with industry standard silastic (silicone) and polyurethane catheter materials.</p> <p>STORAGE Store at room temperature.</p>	<p>KiteLock™ 4%ige sterile Katheter-Locklösung, 10 x 3 mL ampullen</p> <p>Die KiteLock™ 4%ige sterile Katheter-Locklösung (KiteLock™ 4%) ist eine klare, farblose und sterile Einweg-Lösung. Sie ist frei von Konservierungsmitteln, Antibiotika, Alkohol und Latex sowie nicht-pyrogen. Die KiteLock™ 4%ige sterile Katheter-Locklösung ist eine wässrige Lösung, die eine Mischung aus Tetranatrium- und Trinatrium-Edetat enthält. Die Zusammensetzung der Lösung entspricht 28 mg/ml Edetat.</p> <p>INDIKATION KiteLock™ 4% ist zur Erhaltung der Durchgängigkeit und Senkung des Risikos einer bakteriellen Kolonisation und Biofilmbildung in zentralen Venenkathetern (ZVK) vorgesehen.</p> <p>WIRKMECHANISMUS Als Calcium-Chelator ist KiteLock™ 4% ein Antikoagulans, hemmt das mikrobielle Wachstum und verhindert / behandelt Biofilm in ZVK. Es findet keine systemische Gerinnungshemmung statt.</p> <p>ANLEITUNG ZUM GEBRAUCH</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Die Ampulle vor dem Gebrauch sichtbar prüfen. Nicht verwenden, wenn die Ampulle beschädigt, das Siegel nicht intakt oder die Lösung matt, trübe, verfärbt ist oder eine Ausfällung aufweist. 2. Unter Anwendung einer aseptischen Technik auf den Inhalt der Ampulle zugreifen. Dafür zunächst die Lasche mit mäßiger Kraft abdrehen. Anschließend eine sterile 10-ml-Spritze mit Luer-Lock-Spitze einführen und sie in den Luer-Lock der nadelfreien Ampulle eindrehen. 3. Die Durchgängigkeit des ZVK mit ausreichend Volumen erhalten. Gemäß den Empfehlungen des ZVK-Herstellers zu verwenden. 4. Das Produkt ist nur für die einmalige intravenöse Verwendung vorgesehen. Die Ampulle nach Gebrauch entsorgen. Sämtliche nicht verwendete Produktreste entsorgen. Nicht wiederverwenden. 5. KiteLock™ 4% ist nach der ersten Platzierung eines ZVK, nach jeder Injektion eines Medikaments, nach jeder Dialysesitzung bzw. nach der Entnahme von Blut für Laboruntersuchungen zu verwenden. KiteLock™ 4% muss nach jeder Verwendung des Katheters ersetzt werden. <p>⚠️ NEBENWIRKUNGEN Bei Verwendung des Produkts wie vorgesehen sind keine Nebenwirkungen bekannt. Gerät das Produkt versehentlich in die Vene, kann es zu einer Parästhesie und/oder Dysgeusie kommen.</p> <p>⚠️ KONTRAINDIKATIONEN KiteLock™ 4% darf nicht bei Patienten mit nachgewiesener Überempfindlichkeit gegen Edetat verwendet werden. Nicht bei Schwangeren und stillenden Müttern verwenden, da hier die Sicherheit noch nicht untersucht wurde.</p> <p>⚠️ WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN Darf nicht in die Hände von Kindern gelangen. Zur Vermeidung möglicher Arzneimittelwechselwirkungen und einer Beeinflussung von Laboruntersuchungen die KiteLock™ 4% aspirieren und entsorgen und den ZVK vor und nach der Verwendung der KiteLock™ 4% stets mit physiologischer Kochsalzlösung spülen.</p> <p>ZUSÄTZLICHE INFORMATIONEN KiteLock™ 4% wurde erfolgreich mit branchenüblichen Kathetermaterialien aus Silastic (Silikon) und Polyurethan getestet.</p> <p>LAGERUNG Bei Raumtemperatur lagern.</p>	<p>KiteLock™ 4% steriele kathetervergrendelingsoplossing, 10 x 3 mL ampullen</p> <p>KiteLock™ 4% steriele kathetervergrendelingsoplossing (KiteLock™ 4%) is een heldere, kleurloze en steriele oplossing voor eenmalig gebruik. De oplossing bevat geen conserveringsmiddelen, antibiotica, alcohol en latex en is pyrogeenvrij. KiteLock™ 4% is een waterige oplossing die een mengsel van tetranatrium- en trinatrium-edetaat bevat. De samenstelling van de oplossing komt overeen met 28 mg/ml edetaat.</p> <p>INDICATIES VOOR GEBRUIK KiteLock™ 4% is bedoeld om de doorgankelijkheid van centraal veneus toedieningshulpmiddel (CVT) te behouden en het risico van bacteriële kolonisatie en biofilmvorming te voorkomen.</p> <p>WERKINGSMECHANISMEN Als calciumchelator is KiteLock™ 4% een anticoagulans, remt het de microbiële groei en voorkomt / behandelt het biofilm in CVT. Systemische antistolling treedt niet op.</p> <p>GEBRUIKSAANWIJZING</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. De ampul vóór gebruik visueel inspecteren. Niet gebruiken als de ampul beschadigd is, de verzegeling niet intact is of de oplossing wazig, troebel of verkleurd is of bezinskel bevat. 2. Gebruik een aseptische techniek om toegang te krijgen tot de inhoud van de ampul door eerst het lipje met matige kracht eraf te draaien en vervolgens de punt van een steriele luerlocksuit van 10 ml vast te draaien in de luerlock van de naaldvrije ampul. 3. Gebruik een voldoende hoeveelheid om de doorgankelijkheid van de CVT te behouden. Gebruiken in overeenstemming met de aanbevelingen van de CVT-fabrikant. 4. Dit product is uitsluitend bedoeld voor eenmalig intraveneus gebruik. Gooi de ampul na gebruik weg. Eventueel ongebruikte oplossing weggooien. Niet opnieuw gebruiken. 5. KiteLock™ 4% moet worden gebruikt na de eerste plaatsing van een CVAD, na elke injectie van een geneesmiddel, na elke dialysesessie of na het afnemen van bloed voor laboratoriumonderzoek. KiteLock™ 4% moet telkens wanneer het hulpmiddel wordt gebruikt, worden vervangen. <p>⚠️ BIJWERKINGEN Geen bekende bijwerkingen wanneer het product gebruikt wordt zoals bedoeld. Er kan paresthesie en/of dysgeusie optreden als het product onbedoeld in de vene terecht komt.</p> <p>⚠️ CONTRA-INDICATIES KiteLock™ 4% mag niet worden gebruikt bij patiënten met gedocumenteerde overgevoeligheid voor edetaat. Niet gebruiken bij vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding gdesbetreffende veiligheid nog niet is onderzocht.</p> <p>⚠️ WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMAATREGELEN Buiten bereik van kinderen houden. Om mogelijke geneesmiddelinteracties en laboratoriumtest-interferenties te vermijden, de KiteLock™ 4% steriele kathetervergrendelingsoplossing opzuigen en weggooien, en de CVAD altijd spoelen met een fysiologische zoutoplossing vóór en na gebruik van KiteLock™ 4%.</p> <p>AANVULLENDE INFORMATIE KiteLock™ 4% is met succes getest met standaardindustriële silastic (silicone) en polyurethaan kathetermaterialen.</p> <p>OPSLAG Bewaren bij kamertemperatuur.</p>	<p>Στείρο αντιθρομβωτικό διάλυμα καθετήρα KiteLock™ 4%, 10 x 3 mL αμπούλες</p> <p>Το στείρο αντιθρομβωτικό διάλυμα καθετήρα KiteLock™ 4% (KiteLock™ 4%) είναι ένα διαυγές, άχρωμο και στείρο διάλυμα μίας χρήσης. Δεν περιέχει συντηρητικά, αντιβιοτικά, αλκοόλη και λατέξ και δεν είναι πυρετογόνο. KiteLock 4% είναι ένα υδατικό διάλυμα που περιέχει μείγμα τετρανάτριου EDTA και τρινάτριου EDTA. Η σύνθεση του διαλύματος ισοδυναμεί με 28 mg/mL EDTA.</p> <p>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ KiteLock™ 4% προορίζεται για διατήρηση της βατότητας και τη μείωση του κινδύνου βακτηριακού αποικισμού και σχηματισμού βιομεμβράνης εντός συσκευών κεντρικής φλεβικής προσπέλασης (CVAD).</p> <p>ΜΗΧΑΝΙΣΜΟΙ ΔΡΑΣΗΣ Ως χηλικός παράγοντας ασβεστίου, KiteLock™ 4% είναι ένα αντιπηκτικό, αναστέλλει την ανάπτυξη μικροβίων και εμποδίζει / αντιμετωπίζει το βιοφίλμ μέσα στα CVADs. Δεν παρατηρείται συστηματική αντιπηκτική δράση.</p> <p>ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Επιθεωρήστε οπτικά την αμπούλα πριν από τη χρήση. Μη χρησιμοποιείτε εάν η αμπούλα έχει υποστεί ζημιά, η σφράγιση δεν είναι άθικτη ή το διάλυμα είναι θαμπό, θολό, αποχρωματισμένο ή περιέχει ίζημα. 2. Χρησιμοποιώντας άσηπτη τεχνική, προσπελάστε το περιεχόμενο της αμπούλας, πρώτα πιάνοντας και αφαιρώντας τη γλωττίδα με μέτρια δύναμη και κατόπιν εισάγοντας μια στείρα σύριγγα 10 mL με άκρο ασφάλισης luer που θα προσαρτήσετε στην ασφάλεια luer της αμπούλας χωρίς βελόνα. 3. Χρησιμοποιήστε επαρκή όγκο για τη διατήρηση της βατότητας της συσκευής κεντρικής φλεβικής προσπέλασης (CVAD). Χρησιμοποιήστε σύμφωνα με τις συστάσεις του κατασκευαστή της CVAD. 4. Προορίζεται μόνο για ενδοφλέβια χρήση. Απορρίψτε την αμπούλα μετά τη χρήση. Απορρίψτε οποιαδήποτε μη χρησιμοποιημένη ποσότητα. Μην επαναχρησιμοποιείτε. 5. KiteLock™ 4% θα πρέπει να χρησιμοποιείται μετά την αρχική τοποθέτηση συσκευής CVAD, μετά από κάθε έγχυση φαρμάκου, μετά από κάθε συνεδρία αιμοκάθαρσης ή μετά από αιματοληψία για εργαστηριακές εξετάσεις. KiteLock™ 4% θα πρέπει να αντικαθίσταται κάθε φορά που χρησιμοποιείται η συσκευή. <p>⚠️ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΕΙΣ Δεν υπάρχουν γνωστές ανεπιθύμητες αντιδράσεις όταν το προϊόν χρησιμοποιείται όπως προβλέπεται. Μπορεί να εμφανιστεί παραίσθησία ή και δυσγευσία εάν το προϊόν εισχωρήσει ακούσια στη φλέβα.</p> <p>⚠️ ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ KiteLock™ 4% δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με τεκμηριωμένη υπερευαισθησία στο EDTA. Μην το χρησιμοποιείτε σε έγκυες και θηλάζουσες μητέρες καθώς η ασφάλεια δεν έχει ακόμη διερευνηθεί. Μην το χρησιμοποιείτε σε περιφερικούς ενδοφλέβιους καθετήρες.</p> <p>⚠️ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ Να φυλάσσεται μακριά από παιδιά. Για την αποφυγή πιθανών αλληλεπιδράσεων με φάρμακα και παρεμβολών σε εργαστηριακές εξετάσεις, αναρροφήστε και απορρίψτε KiteLock™ 4%, και εκπλένετε πάντοτε τη συσκευή CVAD με φυσιολογικό ορό πριν και μετά τη χρήση του KiteLock™ 4%.</p> <p>ΠΡΟΣΘΕΤΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ KiteLock™ 4% έχει υποβληθεί επιτυχώς σε δοκιμές με πρότυπα βιομηχανικά υλικά καθετήρων από σιλαστικό (σιλικόνη) και πολυουρεθάνη.</p> <p>ΦΥΛΑΞΗ Φυλάσσετε σε θερμοκρασία δωματίου.</p>