

(*Contrôleur d'Accès pour Entéral)

Compatible avec les systèmes entéraux ouverts ou fermés conformes à la norme ISO 80369-3

Le ACE Connector™ est indiqué pour le contrôle du flux de liquide entrant et sortant des tubes médicaux, tout en permettant l'acheminement de formule entérale, l'irrigation par seringue et la médication liquide, sans casser les lignes d'acheminement de fluide, pendant une période maximale de 30 jours. Ce système clos protège le personnel médical contre l'exposition accidentelle aux fluides gastriques du patient.

MODE D'EMPLOI

1 La procédure d'alimentation peut être utilisée avec les tubes d'alimentation à petit aiséage ENFit, les tubes PEG/PEJ, la plupart des tubes G/J et les dispositifs d'administration des aliments.

Lorsque le ACE Connector est utilisé pour l'alimentation entérale, attachez le port distal femelle ENFit du ACE au connecteur mâle ENFit d'un tube entéral. Suivez les étapes a. à d. ci-dessous.

- Attachez le port femelle ENFit (côté distal) du ACE au connecteur mâle ENFit du tube d'alimentation du patient.
- Alignez et vissez le dispositif d'alimentation entérale sur le connecteur femelle ENFit dans le port mâle ENFit (côté proximal) du ACE Connector.
- Tournez la poignée en position MARCHÉ pour administrer la formule d'alimentation.
- Tournez la poignée en position ARRÊT lorsque l'alimentation est complète, et retirez le dispositif d'alimentation du ACE Connector en le dévissant.

Le ACE Connector est utilisé avec les tubes PEG/BRT, les tubes de type G-tube et la plupart des tubes d'alimentation entérale G-J.


*Les tubes PEG sans ballonnet peuvent nécessiter l'utilisation d'un connecteur de transition ENFit 80369-3 blanc ou d'un adaptateur universel, non fourni avec le ACE Connector.

2 Seringue d'irrigation d'extrémité ENFit de 60 ml / Procédure d'administration de médication liquide et de lavage

Par mesure de sécurité, le nouveau ACE Connector n'autorise que les seringues d'irrigation d'extrémité entérale ENFit et n'accepte pas les seringues d'extrémité de cathéter, les seringues d'extrémité Luer, le dispositif d'administration d'extrémité Luer ou les aiguilles hypodermiques.

- Tournez la poignée en position ARRÊT.
- Tout en maintenant fermement le ACE Connector™, alignez, poussez et vissez la seringue d'irrigation femelle ENFit dans le port seringue hermétique à médication jusqu'à l'arrêt. - **NE SERREZ PAS EXCESSIVEMENT** ! Il est vivement recommandé de rincer avant et après utilisation.
- Introduisez le fluide ou la médication dans le port seringue hermétique à médication du ACE Connector ou retirez les résidus gastriques si vous préférez.
- Retirez la seringue. Le port seringue hermétique à médication avec l'interface de connecteur mâle ENFit se fermera hermétiquement de façon automatique.
- Rincez à l'eau à travers le port seringue hermétique à médication jusqu'à ce qu'il n'y reste plus de résidus de médication.
- Tournez la poignée en position MARCHÉ.

Ce produit est compatible avec le connecteur à transition progressive ENFit et les connecteurs à entonnoir ENFit.

3 Norme MR Conditional  Des tests non cliniques ont permis d'établir que le Dale Medical 485 ENFit™ ACE CONNECTOR est compatible avec la norme MR Conditional. Un scanner peut être effectué sans danger dans un MR system sur un patient avec un tel appareil immédiatement après son placement dans les conditions suivantes:

- Champ magnétique statique de 1,5-Tesla et 3-Tesla, exclusivement.
- Champ magnétique à gradient spatial maximum de 3 000 Gauss/cm ou moins.

Pour un usage sur patient unique / Rangez dans un endroit frais et sec

Les lois fédérales des États-Unis limitent cet appareil à la vente par ou sur ordre d'un médecin.

- Pour déplacer le patient, tournez la poignée en position ARRÊT et déconnectez le dispositif d'alimentation. Le patient peut alors se déplacer à sa guise. L'alimentation peut se poursuivre si nécessaire en répétant les procédures ci-dessus. Le ACE Connector reste une partie du cathéter conformément aux normes médicales acceptées.
- Changez si nécessaire conformément au protocole hospitalier. Non recommandé pour un usage prolongé à plus de 30 jours.
- Si l'appareil ne fonctionne pas conformément aux instructions ou comme prévu, rincez soigneusement le ACE Connector suivant les instructions et vérifiez l'installation de distribution entérale. Si le problème persiste, remplacez-le par un nouveau ACE Connector et un nouveau dispositif de distribution entérale si nécessaire, selon le protocole de « gestion de l'alimentation entérale » de l'hôpital.
- Le ACE Connector propose essentiellement une méthode de distribution pour l'alimentation entérale du patient. Pour l'administration de médicaments, veuillez respecter le protocole de « gestion de l'alimentation entérale » de l'hôpital ou de l'établissement.

Les produits médicaux Dale sont disponibles dans votre hôpital ou chez votre revendeur de fournitures médicales. Brevet en instance.

Informations pour les commandes

485

Dale ACE Connector®
Emballage individuel
Vendu par boîtes de 50.



Dale Medical Products, Inc.
40 Kenwood Circle • Suite 7
Franklin, MA, 02038-3298, (États-Unis)
T: +1-508-695-9316
www.dalemed.com



Ne comporte pas de latex de caoutchouc naturel

Fabriqué en Chine 942253-ART_REV_B
©2017 Dale Medical Products, Inc.

Dale® & ACE Connector® sont des marques déposées de Dale Medical Products, Inc. aux États-Unis et dans les pays de l'Union européenne.

ENFit™ est une marque déposée de GEDSA utilisée avec sa permission.



MDSS GmbH
Schiffgraben 41
D-307175 Hannover, Allemagne

