

**surgilube®**

Lubrificante chirurgico sterile

it

**4. foilpac (RIF. nn. 281020543, 281020545 e 281020557)**

- Aprire il foilpac in corrispondenza della perforazione a strappo di invito.
- Applicare la quantità necessaria per completare la procedura e per fornire una lubrificazione adeguata direttamente sul paziente o sullo strumento.
- Gettare la confezione dopo l'uso.

**CONDIZIONI DI CONSERVAZIONE**

Conservare a temperatura ambiente (15° - 30° C).

**Instructions for Use****REF**

281020502	Tubetto metallico da 56,7 g (2 oz.) con tappo a vite
281020512	Tubetto da 56,7 g (2 oz.) con tappo a scatto
281020536	Tubetto metallico da 120,49 g (4,25 oz.) con tappo a vite
281020537	Tubetto da 120,49 g (4,25 oz.) con tappo a scatto
281020543	Bustina foilpac® da 3 g
281020545	Bustina foilpac® da 5 g
281020555	Tubetto metallico da 5 g con punta strappabile
281020557-288	Bustina foilpac® da 31 g (1,1 oz.)

**DESCRIZIONE**

Il lubrificante chirurgico sterile Surgilube® può essere usato ove sia indicato un gel lubrificante sterile, solubile in acqua e che non macchia. Surgilube non ha influenza su strumenti chirurgici, gomma o materie plastiche.

**INDICAZIONI PER L'USO**

Il lubrificante chirurgico sterile Surgilube è destinato a facilitare l'inserimento di un dispositivo diagnostico o terapeutico in un orifizio del corpo riducendo l'attrito tra il dispositivo e detto orifizio. Surgilube può essere usato in procedure ginecologiche, urologiche e chirurgiche generali, tra cui pap test, esami ginecologici, colonscopie, introduzione di tubo endotracheale, applicazione di enteroclistma, e litotrissia.

**CONTROINDICAZIONI**

Sensibilità agli ingredienti.

**AVVERTENZE**

- Il riutilizzo di prodotti monouso può comportare il rischio per il paziente di contaminazione incrociata, infezione o reazione avversa
- Consultare il medico o seguire le procedure istituzionali per i requisiti relativi all'uso di prodotti sterili per la procedura che viene effettuata
- Da non usare su occhi e orecchie.
- Contiene clorexidina gluconato. Se si verifica un'irritazione, interrompere l'uso e consultare un medico. **AVVISO:** Qualsiasi incidente grave che si sia verificato in relazione a questo presidio andrà segnalato a HR Pharmaceuticals.

**PRECAUZIONI**

- Non utilizzare se il prodotto è aperto, danneggiato, o se ha superato la data di scadenza.
- Non utilizzare se il sigillo sotto il tappo è rotto o mancante (RIF nn. 281020502, 281020512, 281020536, 281020537).
- L'uso di un gel lubrificante per uno scopo diverso da quello per il quale è stato concepito può comportare rischi per il paziente o dare come risultato prestazioni inadeguate.

**ISTRUZIONI DETTAGLIATE**

- Tubetti di laminato con tappo a scatto (RIF nn. 281020512 e 281020537)**
  - Sanitizzare la punta e il tappo del tubetto prima dell'apertura.
  - Rimuovere il tappo, togliere il sigillo metallico e riposizionare il tappo prima dell'uso.
  - Applicare la quantità necessaria per completare la procedura e per fornire una lubrificazione adeguata direttamente sul paziente o sullo strumento.
- Tubetti di metallo (RIF nn. 281020502 e 281020536)**
  - Sanitizzare la punta e il tappo del tubetto prima dell'apertura.
  - Perforare il sigillo metallico con il tappo del tubetto.
  - Applicare la quantità necessaria per completare la procedura e per fornire una lubrificazione adeguata direttamente sul paziente o sullo strumento.
- Tubetto di metallo monouso (RIF n. 281020555)**
  - Sanitizzare la punta del tubetto prima dell'apertura.
  - Rompe a forza la punta del tubetto.
  - Applicare la quantità necessaria per completare la procedura e per fornire una lubrificazione adeguata direttamente sul paziente o sullo strumento.



HR Pharmaceuticals, Inc.  
2600 Eastern Blvd., Suite 201  
York, PA 17402 Stati Uniti d'America  
877-302-1110  
hrpharma.com

fUn glossario dei simboli e informazioni aggiuntive sono disponibili su [surgilube.com](http://surgilube.com)Surgilube fa parte della famiglia dei brand **HR**

HR, Surgilube e foilpac sono marchi registrati di HR Pharmaceuticals, Inc.  
©2023 HR Pharmaceuticals, Inc. Tutti i diritti riservati.

LBL-0014-IT Rev. 1 (10/2023)