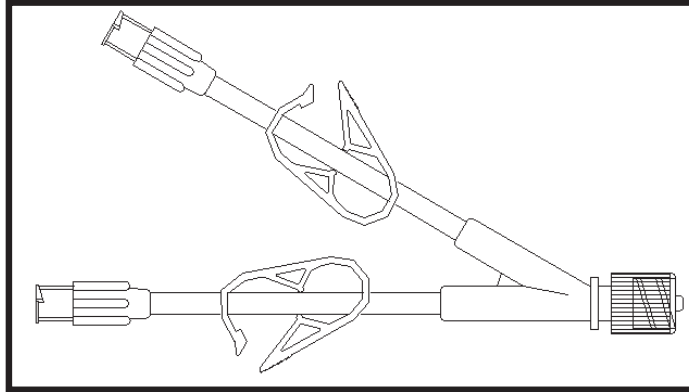


REMOVABLE "Y" LUER LOCK ADAPTOR INSTRUCTIONS FOR USE



INTENDED USE: To provide dual access to a single lumen hemodialysis catheter.

INSTALLATION PROCEDURE:




1. Install "Y" Adaptor male luer onto female luer of catheter.
2. Turn base of adaptor clockwise until secure.
3. Flush adaptor with saline to ensure connection is secure.
4. Connect to bloodlines to begin treatment.

POTENTIAL COMPLICATIONS:

- Blood Loss
- Infections

WARNINGS & PRECAUTIONS:













- To prevent accidents, assure the security of all caps and bloodline connections prior to and between treatments.
- Discard biohazard according to facility protocol.
- Examine catheter female luer after each treatment for damage.
- Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
- Product is sterile in unopened, undamaged package. STERILIZED BY ETHYLENE OXIDE

STERILE	EO
---------	----
- Single use only. DO NOT RE-USE. Re-Use may lead to infection or illness/injury. 
- Do not use if package is damaged. 
- Do not resterilize. 
- Caution when using this device. Be aware of sharps.

- Do not overtighten. Do not proceed if resistance is felt or interaction between components is failing.
- Examine the device and connections before each treatment.

Medcomp® does not recommend a particular technique for the use of this device. The physician should evaluate the appropriateness of the device according to the individual patient conditions and his or her medical training and experience.

SYMBOL TABLE

5.1.1		Manufacturer *
5.3.4		Keep Dry *
5.6.3		Non-pyrogenic *
5.3.2		Keep Away from Sunlight *
5.2.3		Sterilized Using Ethylene Oxide *
5.2.8		Do Not Use if Package is Damaged *
5.1.4		Use-by Date *
5.2.6		Do Not Resterilize *
5.1.5		Batch/Lot Number *
5.1.6		Catalogue Number *
5.4.4		Caution, consult Accompanying Documents *
5.4.2		Do Not Re-use *
	Rx Only	Prescription Use Only ***

***This symbol is in accordance with ISO 15223-1.**

***** FDA guidance Use of Symbols in Labeling.**

WARRANTY

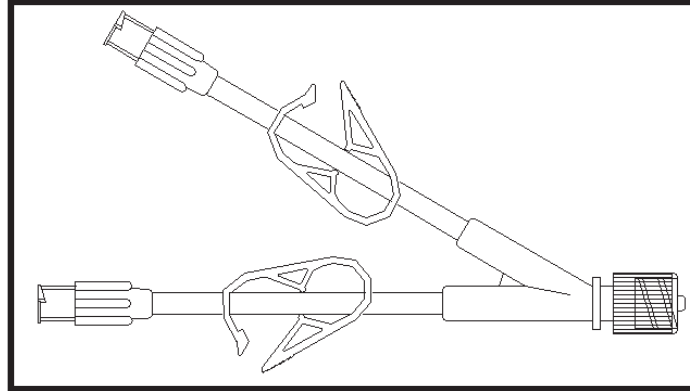
Medcomp® WARRANTS THAT THIS PRODUCT WAS MANUFACTURED ACCORDING TO APPLICABLE STANDARDS AND SPECIFICATIONS. PATIENT CONDITION, CLINICAL TREATMENT, AND PRODUCT MAINTENANCE MAY AFFECT THE PERFORMANCE OF THIS PRODUCT. USE OF THIS PRODUCT SHOULD BE IN ACCORDANCE WITH THE INSTRUCTIONS PROVIDED AND AS DIRECTED BY THE PRESCRIBING PHYSICIAN.

Because of continuing product improvement, prices, specifications, and model availability are subject to change without notice. Medcomp® reserves the right to modify its products or contents without notice.

Medcomp® is a trademark of Medical Components, Inc. registered in the United States

 **Medical Components, Inc.**
 1499 Delp Drive
 Harleysville, PA 19438 U.S.A.
 Tel: 215-256-4201
 Fax: 215-256-1787
 www.medcompnet.com

ADAPTATEUR À VIS LUER EN Y AMOVIBLE MODE D'EMPLOI



UTILISATION PRÉVUE : fournir un double accès à un cathéter d'hémodialyse à une lumière.




PROCÉDURE D'INSTALLATION :

1. Installer l'adaptateur Luer en Y mâle de l'adaptateur au connecteur Luer femelle du cathéter.
2. Tourner la base de l'adaptateur dans le sens des aiguilles d'une montre jusqu'à ce qu'il soit bien fixé.
3. Rincer l'adaptateur avec une solution saline pour vous assurer que la connexion est sécurisée.
4. Connecter aux lignes pour commencer le traitement.

COMPLICATIONS POTENTIELLES :

- Perte sanguine
- Infections













AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS :

- Pour éviter les accidents, s'assurer de l'intégrité de toutes les connexions des capuchons et de toutes les lignes avant et entre les traitements.
- Jeter les déchets biologiques conformément au protocole de l'établissement.
- Examiner le connecteur Luer femelle du cathéter après chaque traitement pour détecter les dommages.
- La loi fédérale (États-Unis) limite ce dispositif à la vente par ou sur l'ordre d'un médecin.
- Le produit est stérile dans un emballage non ouvert et non endommagé. STÉRILISÉ AVEC DE L'OXYDE D'ÉTHYLÈNE **STERILE|EO**
- Usage unique. NE PAS RÉUTILISER. La réutilisation peut entraîner une infection ou des maladies ou des blessures. 
- Ne pas utiliser le dispositif si l'emballage est endommagé. 
- Ne pas restériliser. 
- Faire preuve de précautions lors de l'utilisation de cet appareil. Faire attention aux objets tranchants.

- Ne pas trop serrer. Ne pas poursuivre si une résistance est ressentie ou une connexion entre les composants est défaillante.
- Examiner l'appareil et les connexions avant chaque traitement.

Medcomp® ne recommande pas de technique particulière pour l'utilisation de cet appareil. Le médecin doit évaluer la pertinence de l'appareil en fonction de l'état de santé de chaque patient et de sa formation et son expérience médicales.

TABLEAU DE SYMBOLES

5.1.1		Fabricant *
5.3.4		Garder au sec *
5.6.3		Apyrogène *
5.3.2		Ne pas exposer à la lumière du soleil *
5.2.3		Stérilisé à l'oxyde d'éthylène *
5.2.8		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé *
5.1.4		Date limite d'utilisation *
5.2.6		Ne pas restériliser *
5.1.5		Numéro de lot *
5.1.6		Numéro de catalogue *
5.4.4		Mise en garde, consulter les documents d'accompagnement *
5.4.2		Ne pas réutiliser *
Rx seulement		Utilisation sur ordonnance uniquement ***

*Ce symbole est conforme à la norme ISO 15223-1.

*** Directives de la FDA Utilisation des symboles dans l'étiquetage.

GARANTIE

Medcomp® GARANTIT QUE CE PRODUIT A ÉTÉ FABRIQUÉ SELON LES NORMES ET LES SPÉCIFICATIONS APPLICABLES. L'ÉTAT DU PATIENT, LES TRAITEMENTS CLINIQUES ET L'ENTRETIEN DU PRODUIT PEUT AFFECTER LA PERFORMANCE DE L'APPAREIL. L'UTILISATION DE CE PRODUIT DOIT ÊTRE CONFORME AUX INSTRUCTIONS FOURNIES ET SELON LES DIRECTIVES DU MÉDECIN PRESCRIPTEUR.

En raison de l'amélioration continue du produit, des prix, des spécifications, la disponibilité des modèles est sujette à des modifications sans préavis. Medcomp® se réserve le droit de modifier ses produits ou contenus sans préavis.

Medcomp® est une marque de Medical Components, Inc. enregistrée aux États-Unis.

 Medical Components, Inc.
 1499 Delp Drive
 Harleysville, PA 19438 U.S.A.
 Tel: 215-256-4201
 Fax: 215-256-1787
 www.medcompnet.com