

هدف: بالدلاین و فیستولاندیل، برای هدایت خون در مسیر خارج از بدن بیمارانی که از نارسایی حاد یا مزمن کلیوی رنج می‌برند در همودیالیز کاربرد دارد.

الف- شست و شو و هوایگری:

۱. بالدلاین را از سسته بندی خارج کنید.

۲. مسیر شربانی را به محلول سالین فیزیولوژیک متصل کنید.

* ۳. کسیسه تخلیه را که از انتهای لاین وریدی است از محل مناسب (اویز سرم دستگاه) اویزان نمایید و از باز بودن کلمپ آن مطمئن شوید.

۴. مسیر شربانی و وریدی را به صافی دیالیز متصل کنید و با عبور دادن سالین فیزیولوژیک با سرعت جریان تقریبا ۱۰۰ ml/min مسیر را کاملاً هوایگری کنید. (حجم پیشنهادی ۱۰۰ میلی لیتر)

* این مورد برای سست رابط دیالیز که کسیسه تخلیه دارند، کاربرد دارد.

ب- پرایم:

پس از شست و شو و هوایگری، حدودا ۵۰۰ سالین فیزیولوژیک (هپارینه شده، ml / U / ۲۰۰۰) را از مسیر شربانی با سرعت جریان تقریبا ۱۰۰ ml/min عبور دهید. سپس روح خطوط شربانی و وریدی نفاطی که باید بسته شوند را کاملاً کلمپ بندید. اتصالات دیالیز را کاملاً کنید. (تصویر ۱)

پ- تست نشست:

۱. لوله های شربانی و وریدی را کاملاً با سرم سالین فیزیولوژیک پس از روشن کردن پمپ خونی پرایم نمایید، سپس پمپ را متوقف نمایید.

۲. لوله های شربانی مجاور صافی دیالیز و انتهای لوله وریدی را به گیره کلمپ کنید.

۳. حدود یک سانتی متر زیر صافی را کلمپ کنید و پس را بردارید (اين عمل باعث ایجاد فشار منفی تقریبا ۷۰ mmHg در سمت خونی صافی دیالیز می شود).

۴. برای کنترل نشستی بالدلاین، وجود هر گونه جریان حباب هوا را در قسمت وریدی آزمایش نمایید، اگر جریان حباب هوا مشاهده گردید بالدلاین را تعویض نمایید.

ت- شروع دیالیز:

۱. با دستگش محل دسترسی عروقی را آماده و ضد عفونی کنید. سوزن های شربانی و وریدی را با فاصله کافی و در محل مناسب از پیش نمایید. دقت که نوک کلمپ کنید که نوک سوزن ها پس از نصب فاصله کافی با دیواره فیستول داشته باشند. کلمپ و در پوش سوزن شربانی را باز کنید و پس از مشاهده خون در تیوب، آن را کلمپ کنید. همین عمل را برای سوزن وریدی تکرار کنید.

۲. مسیر شربانی را به دسترسی عروقی که آماده کرده اید، متصل کنید. پنس ها را از مسیرهای شربانی وریدی جدا، سرعت جریان محلول دیالیز را روی ۵۰ ml/min تنظیم و پمپ خونی را با سرعت ۱۰۰ ml/min روشن کنید.

۳. از عدم وجود حباب های هوا در نیم سمت وریدی اطمینان حاصل کنید.

* ۴. پس از آنکه لوله های شربانی، وریدی و صافی دیالیز تو سط پمپ خون بر شد پمپ را خاموش نمایید و انتهای لوله وریدی و کسیسه تخلیه را کلمپ نموده و لوله وریدی را ز کسیسه تخلیه جدا کنید. کسیسه را به روش مناسب دور بیاندازید.

۵. لوله وریدی را به جریان خون بیمار متصل نمایید، پس از اطمینان از اینکه هیچ هوابی در لوله وجود ندارد گیره را بردارید سپس چک کنید که هیچ گیره ای روی لوله ها بسته نباشد و لوله های خمیدگی نداشته باشد. پمپ خونی را به طور آخسته روشن کنید، برای جلوگیری از نشستی صافی و جاذشن محل اتصالات از وارد آوردن فشار زیاد بر لوله ها و صافی دیالیز پرهیز شود.

۶. پس از اطمینان از عدم وجود حباب هوا در مسیر شربانی و وریدی، صافی دیالیز را ۱۸۰ درجه بچرخانید تا حباب ها از محلول دیالیز خارج شوند. در صورت مشاهده حباب هوا قبل از چرخاندن صافی، پمپ خون را روی سرعت تعیین شده تنظیم کنید و در مدت ۵ الی ۱۰ دقیقه جریان را برقرار کنید

۷. دریپ چمپر شربانی را روی ۱/۳ تنظیم کنید.

۸. دریپ چمپر وریدی را روی ۲/۳ تنظیم کنید.

* این جمله برای لوله های رابط دیالیز که کسیسه تخلیه دارند کاربرد دارد و برای سست لوله های رابط دیالیز که کسیسه تخلیه ندارند پس از خاموش کردن پمپ، انتهای لوله وریدی را به گیره کلمپ کنید.

ت- پایان دیالیز و بازیابی خون:

۱. پمپ خون را متوقف، مسیر شربانی را کلمپ و آن را از دسترسی عروقی جدا و سپس به محلول سالین فیزیولوژیک متصل کنید.

۲. کلمپ مسیر شربانی را باز کنید و حدودا ۱۰۰ تا ۲۰۰ میلی لیتر سالین فیزیولوژیک را با سرعت ۱۰۰ ml/min به جریان در آورید تا خون از مسیر شربانی و وریدی و صافی دیالیز شسته شود.

۳. پس از بازیابی خون، مسیر شربانی و وریدی و صافی دیالیز را دور بیاندازید. این وسایل یکبار مصرف هستند.

ج- آنیکاسپیون:

هدف بالدلاین و فیستولاندیل، به جریان انداختن خون در مسیر خارج از بدن به همراه صافی دیالیز، مایع دیالیز و ماشین دیالیز که به درستی نصب شده اند و برای همودیالیز در بیمارانی که از نارسایی حاد یا مزمن کلیوی رنج می‌برند می باشد.

ج- موارد منع مصرف:

بالدلاین و فیستولاندیل فارماد با گاز اتیلن اکساید (ETO) استریل می شوند و برای بیمارانی که به ETO حساسیت دارند توصیه نمی گردد.

Doc. Code	Rev. No.:	Date Of Issue	Page
F72300RD05	R17	01/05/25(16/Aug./2022)	1 of 2

ح- هشدار:

۱. از این محصول برای هدفی غیر از همودیالیز استفاده نکنید.
۲. در صورت ایجاد کف، نشت خون، لخته شدن خون و یا همولیز در حین استفاده از محصول، اقدامات لازم را با توجه به دستورات پزشک اجرا کنید.
۳. این محصول یک بار مصرف است.
۴. در صورت ایجاد ناراحتی، خارش، کهربا، واکنش آسمی، پرفشاری خون و یا آریتمی در حین استفاده از این محصول با توجه به دستورات پزشک اقدامات لازم را نجام دهید.
۵. صنایع پزشکی فارمذ در قبال پیامدهای ناشی از حمل و نقل، نگهداری و استفاده این محصولات به همراه هرگونه تجهیزات نامنطبق مسئولیتی ندارد.
۶. تاریخ انقضای تنها در مورد محصولی که به درستی نگهداری شده و سالم باشد، کاربرد دارد.
۷. لوله های تاشده ممکن است منجر به همولیز شود.
۸. این محصول تنها تجویز پزشک به فروش می رسد.
۹. قسمت پمپ در صورت فشار منفی زیاد قبیل از پمپ و یا در سرعت پایین خون ممکن است دچار کلپس شود.
۱۰. پس از استفاده به روش مناسب (مانند زیله های بیمارستانی و براساس مقررات بهداشت محیط) فوراً دور انداخته شود.
۱۱. محصولات فیستولاندیل DEHP Free (بدون فتالات) می باشند و بلادین ها حاوی DEHP می باشند و استفاده آن برای کودکان، زنان باردار و شیرده توصیه نمی شود. با این حال پی وی سی با پلاستیسایزر DEHP در تطبیق با فارمکوپی اروپا می باشد.
۱۲. استریل شده با گاز اتنیل اکساید و غیر تب زا.
۱۳. جهت مشاهده مشخصات محصول و محدودیت های مورد استفاده به پیوست مراجعه نمایید.

خ- احتیاط:

۱- قبل از استفاده:

- الف. در صورتی که بسته بندی و یا خود محصول آسیب دیده باشد از آن استفاده نکنید.
- ب. پس از باز شدن بسته بندی، محصول بالاضایله مصرف شود.
- ب. از ورود هوا و آبادگی در حین شست و شو و پرایم جلوگیری کنید.
- ت. از سسته و مکرم بودن اتصالات و دربوی و روشهایی که استفاده نمی شود اطمینان حاصل کنید.
- ث. از نصب صحیح لوله پمپ اطمینان حاصل کنید و در عملیات شست و شو و پر کردن و پرایم مسیر خونی از محلول سالین فیزیولوژیک استریل و غیر تب زاو طبق دستورات فوق استفاده کنید.

ج. این دستورالعمل ها را برای شست و شو نیز رعایت کنید.

چ. از سسته بودن کپ فیستولاندیل اطمینان حاصل نمایید.

۲- نگهداری:

- در دمای ۵°C تا ۴۰°C دور از نور مستقیم خودشید، لرزش شدید و رطوبت بالا نگهداری شود.
- ۳- توصیه می شود که مسیر خارجی بدنه در طی پرایم هپارینزیه شود. دوز هپارین و روش استفاده از آن در طی دیالیز تحت نظر پزشک تعیین می گردد. زمان انعقاد باید به طور منظم کنترل شود.
- ۴- توصیه می شود از ماشین های دیالیز مجهز به اولترافیلتر اسیون حجمی سیستم کنترل اولترافیلتر اسیون (Volumetric ultrafiltration unit) و سیستم توزیع دقیق استفاده گردد.

د- اتصالات:

- پورت لوله های رابط دیالیز و فیستولاندیل از نوع Female Lure Lock بوده و مطابق بالازمات استانداردهای 1- BS EN ISO 8637 و 2- BS EN ISO 8637-2 می باشد. پورت های لوله های رابط دیالیز برای اتصال به پورت صافی دیالیز مناسب می باشد.

ذ. آدرس سازنده:

نام تولیدکننده: صنایع پزشکی فارمذ



2195

کارخانه: ایران، شهرک صنعتی اشتهرادر، بلوار حافظ غربی، بوستان دوم، تلفکس: ۰۲۶ (۳۷۷ ۷۷۶۲۰-۵)

دفتر مرکزی: تهران، خیابان سعادت آباد (پایین تراز میدان کاچ، نبش خیابان میرزاچی)، بلاک ۴۴، طبقه ۴، کد پستی: ۱۹۹۸۸۹۸۶۳۸

تلفکس: ۰۲۱ (۲۲۱۴۲۵۰-۹) خدمات پس از فروش: ۰۹۱۲۳۳۴۶۸۴۹

آدرس وب سایت: www.pharmed.co

آدرس ایمیل: info@pharmed.co

ر: آدرس نماینده اروپا



NephroCan

NephroCan S.r.l., via savoia 78, 00198 ROMA, ITALY

Tel Office: +39 06852371 Fax: +39 0685350187

www.NephroCan.com/EU-Rep

Intended Purpose:

Extracorporeal blood circuit is intended to channel blood through external circuit for patients suffering from acute chronic renal failure and in hemodialysis.

A. Rinsing and air removal:

- (1) Unpack the Extracorporeal blood circuit.
 - (2) Connect the arterial line to the physiological saline vial.
 - *(3) Hang the drain bag which is at the end of venous line through correct place (hanging place of serum), and make sure the clamp is open.
 - (4) Connect the arterial and venous line to the dialyzer and remove air completely by running physiological saline (recommended volume 1000 ml) at a flow rate of about 100 ml/min.
- * this one is applicable for blood line sets which have drain bag.

B. Priming:

Following rinsing and air removal, run about 500ml of physiological saline (eventually heparinized, 2000U/500ml) through the arterial line at flow rate about 100ml/min; then clamp the necessary sites on the arterial and venous lines. Complete all connections for dialysis. (Fig. 1)

C. Leakage test:

- (1) Prime the arterial and venous line completely with physiological saline by operating the blood pump; then stop the pump operation.
- (2) Clamp the arterial line near the dialyzer and the distal end of venous line with forceps.
- (3) Place the clamped distal end about 1 cm below the dialyzer and remove the forceps. (this results in application of a negative pressure of about 70mmHg to the blood compartment of the dialyzer.)
- (4) Examine for any or no continuous stream of bubbles in the venous header to check for leakage from the Extracorporeal blood circuit; if observed, replace the Extracorporeal blood circuit with a new one.

D. Start of dialysis:

- (1) Prepare the blood access site using sterile gloves. Insert the arterial and venous fistula needles with enough distance and in the suitable place. Note that the needles have sufficient distance from the fistula wall. Open the cap and clamp of the arterial line and after blood enters the tube, clamp the arterial needle. Do the same for venous line.
 - (2) Connect the prepared blood access to the arterial line. Remove the forceps from the arterial and venous lines. While running dialysis at a flow about 500 ml/min, operate the blood pump at a flow rate of about 100 ml/min.
 - (3) Ensure that no air bubbles in the venous half-set.
 - *(4) Fully prime the arterial and venous lines including the dialyzer with blood by operating the blood pump, then stop the pump operation. Clamp the distal end of venous line and drain bag. Discard the bag in appropriate way.
 - (5) Prepare the blood return site and connect to the venous line. After confirming that there are no bubbles in the line, remove the forceps from the line. After checking that there are no forceps on the lines and no line folding, operate the blood pump at a low flow rate. Take care not to apply excessive pressure to the lines and dialyzer to avoid leakage from the dialyzer and separation of each of the connection.
 - (6) After confirming that there are no bubbles in the arterial and venous headers, turn the dialyzer 180° to allow removal of bubbles from dialysate. If bubbles are detected in the venous header before the turning, run blood at a prescribed flow rate for 5~10 minutes with the venous side kept upward.
 - (7) Adjust the arterial drip chamber to about 1/3.
 - (8) Adjust the venous drip chamber to about 2/3.
- *this sentence is practicable for blood line sets which have drain bags. For blood line sets which do not have a drain bag, clamp the distal end of venous line, then stop the pump operation.

E. Dialysis treatment-end and blood recovery

- (1) Stop the blood pump, clamp the arterial line and remove the line from the arterial blood access site; then connect the line to the physiological saline vial for blood recovery.
- (2) Unclamp the arterial line and run 100~200 ml of physiological saline at a flow rate of about 100ml/min to flush blood from the arterial and venous line and the dialyzer.

Doc. Code	Rev. No.:	Date Of Issue	Page
F72300RD05	R17	01/05/25(16/Aug./2022)	1 of 4

(3) After blood recovery, discard the arterial and venous line and the dialyzer. Do not reuse them.

F. Indications

The Extracorporeal blood circuit is intended to facilitate channeling blood through external circuit outside the body when correctly installed to a Hollow Fiber Hemodialyzer, dialysate reservoir and dialysis machine in patients suffering from acute or chronic renal failure for hemodialysis in patients.

G. Contraindications

Blood line set and fistula needle are sterilized with ETO, patients with sensitivity to ETO should not be exposed to Pharmed blood tubing.

H. Warning

- (1) Do not use for any others purpose than hemodialysis.
- (2) If foaming, blood leakage, blood coagulation and hemolysis occur during the use of this product, take appropriate measures according to a physician's instructions.
- (3) DO NOT reuse the device.
- (4) If the patient exhibits any abnormal symptoms such as discomfort, pruritus, urticaria, asthmatic reaction, hypertension and/or arrhythmia during the use of this product, take appropriate measures according to physician's instructions.
- (5) Pharmed medical industries will not be responsible for bad storage, bad transportation, abnormal usage and use of Extracorporeal blood circuit with any incompatible device with this circuit.
- (6) The expiry date refers to undamaged and properly stored product.
- (7) Kinked tubing can lead to hemolysis.
- (8) Laws restrict this device to sale by or on the order of a physician.
- (9) Pump segments can collapse partially at great pre-pump negative pressure or at reduced blood flow rates.
- (10) Discard the product, immediately after use by suitable means as contaminated medical waste and according to any prevailing environmental regulations.
- (11) Fistula Needle are DEHP Free and Bloodlines contains DEHP and it is not recommended for children, pregnant and nursing women. therefore, PVC with DEHP plasticizer complies with the European Pharmacopoeia.
- (12) Sterilized with ETO and Non-pyrogenic.
- (13) See appendix for product specification and boundaries for use.

I. Caution

1. Caution before use

- a. Do not use if the package or if product is damaged.
- b. Use the product after opening the package immediately.
- c. Avoid air intake and contamination during rinsing and priming operations.
- d. check the seal of the connection and the seal of protection caps of unused inlets.
- e. check proper mounting of the pump tube and perform filling and rinsing of Extracorporeal blood circuit with a sterile pyrogen-free physiological solution.
- f. adhere these instruction for rinsing.
- g. make sure the cap of Fistula Needle is tightly closed.

2. Storage

Store between (5°C~40°C) avoiding exposure to direct sunlight, severe vibration and high humidity.

3. It is recommended to heparinize the Extracorporeal blood circuit during the priming, the dosage of heparin and its mode of administration during dialysis are established by attending physician. The coagulation time should be checked regularly.

4. It is recommended to use of a dialysis machine equipped with a volumetric ultrafiltration unit, an accurate UF control system and a precise weigh for hemodialysis.

J. Connectors:

The connectors of Blood Line and Fistula Needle are female luer lock and they comply with the requirements of BS EN ISO 8637-1 and BS EN ISO 8637-2. The Blood Lines' connectors can connect to the blood ports of dialyzers.

Doc. Code	Rev. No.:	Date Of Issue	Page
F72300RD05	R17	01/05/25(16/Aug./2022)	2 of 4



K. Manufacture

Name: Pharmed Medical Industries

Factory: 2nd Bustan, West Hafez Blvd., Eshtehard Industrial Zone, IRAN

Telefax: +98 (26) 37777620-5

Office: fourth floor, No. 44, Saadat Abad Ave., 1998898638, Tehran, IRAN

Telefax: +98 (21) 22073102-3

Email: info@pharmed.co

Website: www.pharmed.co

Customer Care Services: +989123346849

+98(21)22143509



2195

L. European Representative



NephroCan

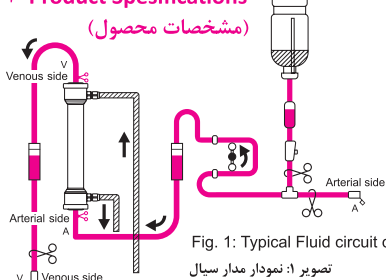
NephroCan S.r.l., via savoia 78 ,00198 ROMA, ITALY

Tel Office: +39 06852371 Fax: +39 0685350187

www.NephroCan.com/EU-Rep

Appendix (پیوست)

1- Product Specifications



Generic Name of Raw Material	نام ژنریک مواد اولیه
PVC	پلی وینیل کلراید
PE	پلی اتیلن
PP	پلی پروپیلن
S	سیلیکون

Specifications:	مشخصات:
Arterial Line: Red	لاین شریانی: قرمز
Venous Line: Blue	لاین وریدی: آبی

Blood Line Set specification (مشخصات سست بلد لاین)

Blood Line Set Model مدل	Idnt. code کد محصول	Dimension of Pump Segment (ابعاد پمپ سگمنت)			Volume of line blood pathway ($\pm 10\%$) ml حجم مسیر خونی	
		Outer Diameter قطر خارجی (mm)	Inner Diameter قطر داخلی (mm)	Length طول (mm)	Venous line مسیر خونی	Arterial line مسیر شریانی
Blood Line set, SU (Universal)	4212204 4212200	9.8	6.5	380	62	82
Blood Line set, SF with drain bag	4212220	9.8	6.5	380	76	82
Blood Line set, SF	4212222					
Blood Line set, SB With drain bag	4212214	9.8	6.5	340	74	82
Blood Line set, SB	4212212					
Blood Line set, SG with drain bag	4212219	12.0	8.0	380	62	90
Blood Line set, SG without drain bag	4212216					

SF (For Fresenius Machines)

SG (For Gambro Machines)

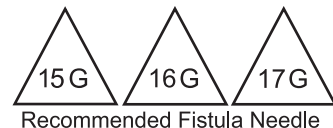
SB (For B/Braun Machines)

Fistula needle specification (مشخصات فیستولا نیدل)

Product name نام محصول	Idnt. Code کد محصول	Needle (سوزن)		Tube length (mm) طول تیوب	Wing type/Color نوع باله / رنگ
		Gauge گیج	length(mm) طول		
fistula needle set (Venous & Arterial) (MC) 15G (1.8*25)150mm	4218384	15	25	150	Rotating/ Blue
Venous fistula needle (MC) 15G (1.8*25)150mm	4218364	15	25	150	Rotating/ Blue
Arterial fistula needle (MC) 15G (1.8*25)150mm	4218366	15	25	150	Rotating/ Blue
fistula needle set (Venous & Arterial) (MC) 16G (1.6*25)150mm	4218302	16	25	150	Rotating/ Green
Venous fistula needle set (MC) 16G (1.6*25)150mm	4218342	16	25	150	Rotating/ Green
Arterial fistula needle set (MC) 16G (1.6*25)150mm	4218340	16	25	150	Rotating/ Green
fistula needle set (Venous & Arterial) (MC) 17G (1.4*25)150mm	4218359	17	25	150	Rotating/ Orange
Venous fistula needle set (MC) 17G (1.4*25)150mm	4218356	17	25	150	Rotating/ Orange
Arterial fistula needle set (MC) 17G (1.4*25)150mm	4218354	17	25	150	Rotating/ Orange

2- Boundaries for use

(محدودیت های استفاده)



3- Symbols (نمادها)

	Read the instructions before use قبل از استفاده به دستور العمل مراجعه شود		Do not step روی کارتن با نگذارید		Do not open with sharp object با اشیاء تیز بار نشود
	Single use یک بار مصرف		This device contains DEHP حاوی دی‌اچ‌پی		Manufacturer تولیدکننده
	Keep at 5°C - 40°C نهادهای در میان ۵-۴۰ درجه سانتیگراد		Keep dry در جای خشک نگهداری شود		Authorized representative in European Community نمایندگان اروپایی
	Humidity limit محرومیت رطوبت		The side up به طرف بالا نگاه داشته شود		Max MP حداکثر فشار بین عشاهی
	Handle with care با حیاطن حمل شود		Do not use if package is damaged چنانچه سوپاپه مورد آسیب دیده باشد از مصرف خودداری کنید		Recommended Fistula Needle سوپن فیستولا نیدل توسعه شده
	Max stuck for Bloodline حداکثر اینبارش برای بلادلن		Keep away from sunlight دور از نور خروشید نگهداری شود		Fluid path non pyrogenic مسیر عبور مایع غیر تپ زا
	Max stuck for Fistula Needle حداکثر اینبارش برای سوزن فیستولا		sterile fluid path- Sterilized with ETO مسیر عبور مایع- استریل شده با گاز اتوکلیف		Caution احتیاط
	Conform with relevant EU directive متغیر با ایجاد روابط (روباتی)		Pump Segment پمپ سگمنت		