

■ **제품명:** Backflush Extrusion Handpiece

■ **품목명:** 안과용 관류 흡인기

■ **모델명:** 제품참조

■ **허가/인증/신고번호:** 수인 23-4630 호

■ **포장단위:** 포장참조

■ **수입업자:** (주)바슈헬스코리아 (서울특별시 강남구 테헤란로 98길 8 케이티앤지 코스모대치타워 13층(대치동))

■ **제조사:** Bausch & Lomb GmbH (독일, Lilienthalstr. 16, 18 69124 Eppelheim, Germany)

■ **제조번호(Lot) 및 제조연월 또는 사용기간(Exp):** 포장참조

■ **저장방법:** 실온보관

■ **사용목적:**

안과적 수술시에 수술부위의 관찰을 용이하게 하거나 적출물 등을 제거하기 위하여 사용하는 흡인기

■ **부작용 보고 관련 문의처:** 080-080-4183 (한국의료기기안전정보원)

■ **사용방법:**

**가. 사용 전 준비사항**

포장 상태를 확인하여 포장이 손상된 경우 사용하지 않는다.

**나. 사용방법 및 조작방법**

1. 포장 상태를 확인한다.
2. 필요시 실리콘 튜브, 슬립 커플러를 이용하여 함께 사용하는 장비에 연결한다.
3. 실리콘 저장소를 손가락으로 누르거나 실리콘 저장소의 측면에 위치한 Venting Hole을 손가락으로 막거나 열어서 유체의 흐름을 조절한다.

**다. 사용 후 보관 및 관리방법**

일회용 의료기기로 재사용 및 재멸균 하지 않는다.

■ **사용 시 주의사항:**

**가. 주의**

- 이 제품을 재처리 및/또는 재사용하는 경우 Bausch & Lomb은 제품의 기능, 재료 구조 또는 청결이나 무균을 보증할 수 없다.
- 재사용은 환자나 사용자에게 질병, 감염 및/또는 부상을 초래할 수 있으며, 극단적인 경우사망에 이를 수 있다.
- 이 제품은 일회용이며, 단일 환자에게만 한 번만 사용하도록 의도된 장치이다.
- 본 제품은 일회용 제품이므로 재사용을 금지하고 반드시 규정에 의하여 폐기하도록 한다.