

# Morgan® Lens Instructional Chart

The Morgan Lens  
Zi MorTan Inc.

[DA] - Instruktionsdiagram til Morgan® Lens [AR] المخطط الإرشادي لاستخدام عدسة Morgan® Lens [DE] - Morgan® Lens Anwendungstabelle [EL] - Διάγραμμα οδηγιών Morgan® Lens [ES] - Tabla de instrucciones sobre el uso de Morgan® Lens [ET] - Morgan® Lens juhend [FI] - Morgan® Lens Ohjekortti [FR] - Tableau du mode d'emploi Morgan® Lens [HU] - Morgan® Lens útmutató diagram [IT] - Morgan® Lens istruzioni [LT] - „Morgan® Lens“ instrukcijų lentelė [NL] - Morgan® Lens Instructiediagram [NO] - Morgan® Lens-instruksjonskart [PL] - Karta instruktażowa Morgan® Lens [SK] - Inštruktážna tabuľka pre šošovky Morgan® Lens [SV] - Anvisningsblad för Morgan® Lens [TR] - Morgan® Lens Talimat Tablosu [ZH] - Morgan® Lens 指示圖

## Contents

[EN] - Morgan® Lens Instructional Chart – for emergency hands-free ocular irrigation .....	2
[AR] - المخطط الإرشادي لاستخدام عدسة Morgan® Lens ..... لغسل العين في حالة الطوارئ دون استعمال اليدين	5
[DA] - Instruktionsdiagram til Morgan® Lens – til nødsituationer med håndfri øjenskyllning.....	8
[DE] - Morgan® Lens Anwendungstabelle – Freihändige nutzbare Augenspülung für Notfälle.....	11
[EL] - Διάγραμμα οδηγιών Morgan® Lens - για οφθαλμική έκπλυση έκτακτης ανάγκης χωρίς χέρια.....	14
[ES] - Tabla de instrucciones sobre el uso de Morgan® Lens para la irrigación ocular de emergencia «manos libres» .....	17
[ET] - Morgan® Lens juhend silmade käed-vabad niisutamiseks hädaolukordades.....	20
[FI] - Morgan® Lens Ohjekortti – hätätilanteessa tapahtuvaan silmän huuhteluun kädet vapaana .....	23
[FR] - Tableau du mode d'emploi du dispositif d'irrigation oculaire d'urgence mains-libres Morgan® Lens.....	26
[HU] - Morgan® Lens útmutató diagram – Súrgősségi érintés nélküli szemöblítés .....	29
[IT] - Morgan® Lens istruzioni per l'irrigazione oculare d'emergenza a mani libere .....	32
[LT] - „Morgan® Lens“ instrukcijų lentelė – skirta skubiam akių drėkinimui nenaudojant rankų .....	35
[NL] - Morgan® Lens Instructiediagram - voor handenvrije oculaire irrigatie in noodgevallen .....	38
[NO] - Morgan® Lens-instruksjonskart – for nødsituasjoner med håndfri skylling av øyet .....	41
[PL] - Karta instruktażowa Morgan® Lens – do doraźnej irygacji oczu bez użycia rąk.....	44
[SK] - Inštruktážna tabuľka pre šošovky Morgan® Lens – na núdzový výplach očí bez použitia rúk.....	47
[SV] - Anvisningsblad för Morgan® Lens – för handsfree ögonspolning i nødsituationer.....	50
[TR] - Morgan® Lens Talimat Tablosu – Acil durumlarda eller kullanılmadan oküler irrigasyon için.....	53
[ZH] - Morgan® Lens 指示圖 – 用於緊急免持式眼灌洗 .....	56



MorTan, Inc.  
329 East Pine Street.  
Missoula, MT 59802 USA  
Tel: 1-800-423-8659 Fax: 1-406-728-9332  
[mortan@morganelens.com](mailto:mortan@morganelens.com)



0413



[morganelens.com](http://morganelens.com)



# [EN] - Morgan® Lens Instructional Chart – for emergency hands-free ocular irrigation

Instructions for using the Morgan Lens for continuous irrigation or delivery of medication to the cornea and conjunctiva.

The Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct and MorTan's packaging materials are not made with natural rubber latex.



1

## INSERTION

Instill topical ocular anesthetic, if available.



4

Have patient look down, insert Morgan Lens under upper lid.

Have patient look up, retract lower lid, drop Lens in place



2

Peel open the sterile packaging and attach the Morgan Lens® to the Morgan Lens Delivery Set® (or a fluid administration set or syringe).



5

Adjust flow to the desired rate and absorb outflow with the Medi-Duct®. Tape tubing to the patient's forehead to prevent accidental removal of the Lens. DO NOT RUN DRY.



3

Using solution of choice\*, START A MINIMAL FLOW. This allows Lens to "float" over cornea and sclera.



6

## REMOVAL – CONTINUE FLOW.

Have patient look up, retract lower lid — hold position and slide the Lens out. Once Lens is removed, stop the flow of solution.

Experts recommend continuous irrigation until the pH returns to normal – approximately 7.0-7.3. After 10 minutes, recheck pH and repeat process if necessary. When irrigation is complete, dispose of Lens properly.

**Contraindications:** Do not use if there is a protruding foreign body, a penetrating eye injury, or with a suspected or actual rupture of the globe.

### Precautions:

- Rx Only – Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
- Device should only be used by professionals trained in ocular irrigation procedures.
- Contents supplied sterile using irradiation. Do not use if package is opened or damaged.

- Single use only. Do not re-use or re-sterilize. Reuse of the device could result in bacterial or viral infection. It could also result in deterioration or damage to the device.
- Dispose after use as biohazard per applicable law and standard medical practice

**Notice:** Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported to the manufacturer and the regulatory authority of the region in which the user and/or patient is established.

Morgan Lens Uses	Solution	Mode with Morgan Lens	Rate	Frequency
Acid burns or other ocular injury due to solvents, gasoline, detergents, etc.	Lactated Ringer's* Solution Recommended due to pH: LR 6.0 to 7.5 NS 4.5 to 7.0	Morgan Lens Delivery Set or I.V. set-up	500 ml rapid/free flow. Reassess and continue at slower rate.	Once. Repeat as necessary. Continuous until pH of cul-de-sac is returned to normal (approximately 7.0 to 7.3). Repeat as necessary.
Alkali burns		Morgan Lens Delivery Set or I.V. set-up	2000 ml rapid/free flow. Reassess. Continue at 50 ml/hour or 15 drops/minute.	
Non-embedded foreign bodies		Morgan Lens Delivery Set or I.V. set-up	500 ml rapid/free flow. Reassess and continue at slower rate.	Once. Repeat as necessary.
Foreign body sensation with no visible foreign body	20 cc sterile solution	20 cc syringe	Slowly without force.	Once. Repeat once if necessary.
Routine pre-operative	10 cc of preferred ocular antiseptic	10 cc syringe	Slowly without force.	Once.
Eyelid surgery (protecting the cornea during eyelid surgery)	Lactated Ringer's* Solution	Morgan Lens Delivery Set or I.V. set-up	4 drops/minute.	During entire procedure.
Severe infection	Lactated Ringer's* Solution with suitable antibiotic and steroid**	Morgan Lens Delivery Set or I.V. set-up	50 mL/hour or 15 drops/minute.	Continuous for 70 hours, then 10-hour intervals until marked improvement.

\*MorTan recommends lactated Ringer's because its pH level of 6.0 to 7.5 is much closer to tears (approximately 7.1) than Normal Saline (4.5 to 7.0). Also, the lactate ion in lactated Ringer's exhibits a buffering capacity, returning the pH of either an acid or a base to neutral much more rapidly than a solution (such as saline) without any buffering capacity. \*\*Use with antibiotics and steroids only when indicated.



Video and PowerPoint available online, or call to order a free copy. To place an order or to inquire about our training materials, call us toll free at 1-800-423-8659.

CALL FOR QUANTITY DISCOUNTS

[morganlens.com](http://morganlens.com)



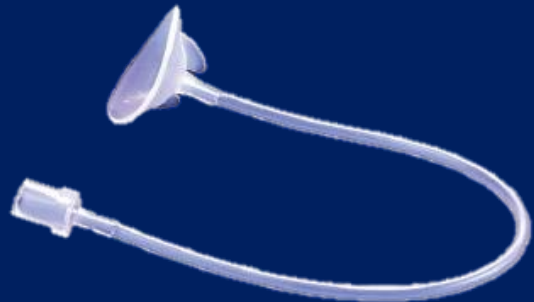
The Morgan Lens  
 Mortan Inc.

MorTan, Inc.  
329 East Pine Street  
Missoula, MT 59802 USA  
Tel: 1-800-423-8659 Fax: 1-406-728-9332  
TO ORDER: 1-800-423-8659  
email: [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

# The Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set and the Medi-Duct combine to provide the most effective, hands-free ocular irrigation system available.

## The Morgan Lens®

provides hands-free ocular irrigation and/or medication to the cornea and conjunctiva. The Morgan Lens may be used for hours, or even days, providing the continuous treatment that is often required for serious chemical burns.



## The Morgan Lens Delivery Set®

allows the simultaneous irrigation of both eyes. Instead of wasting valuable time and money on separate IV setups, the Morgan Lens Delivery Set may be attached to one or two Morgan Lenses.

*Fluid administration tubing only—lenses not included*



## The Medi-Duct®

is an ocular fluid management system designed to make irrigation with the Morgan Lens even more convenient. Its super-absorbent wick carries the irrigation solution away from the patient for easy collection and disposal.



*The Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct and MorTan's packaging materials are not made with natural rubber latex.*

Symbol Glossary		
Symbol	Title Reference	Description
	Manufacturer 5.1.1[1]	Indicates the medical device manufacturer
	Authorized representative in the European Community/ European Union 5.1.2[1]	Indicates the authorized representative in the European Community/ European Union
	Date of Manufacture 5.1.3[1]	Indicates the date when the medical device was manufactured
	Use-by date 5.1.4[1]	Indicates the date after which the medical device is not to be used
	Batch code 5.1.5[1]	Indicates the manufacturer's batch code so that the batch or lot can be identified.
	Catalogue number 5.1.6[1]	Indicates the manufacturer's catalogue number so that the medical device can be identified
	Distributor 5.1.9[1]	Indicates the entity distributing the medical device into the locale
	Country of Manufacture 5.1.11[1]	To identify the country of manufacture of products. The date of manufacture may also appear adjacent to symbol.
	Sterilized using irradiation 5.2.4[1]	Indicates a medical device that has been sterilized using irradiation.
	Do not resterilize 5.2.6[1]	Indicates a medical device that is not to be resterilized
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use 5.2.8[1]	Indicates that a medical device that should not be used if the package has been damaged or opened and that the user should consult the instructions for use for additional information
	Single sterile barrier system 5.2.11[1]	Indicates a single sterile barrier system
	Single sterile barrier system with protective packaging outside 5.2.14[1]	Indicates a single sterile barrier system with protective packaging outside
	Do not re-use 5.4.2[1]	Indicates a medical device that is intended for one single use only
	Consult Instructions for Use 5.4.3[1]	Indicates the need for the user to consult the instructions for use
	Negation of - Contains or presence of natural rubber latex 5.4.5[1]; Annex B.2[1]	Indicates there IS NOT the presence of dry natural rubber or natural rubber latex as a material of construction within the medical device or the packaging of a medical device
	Medical device 5.7.7[1]	Indicates the item is a medical device
	Unique device identifier 5.7.10[1]	Indicates a carrier that contains unique device identifier information
	Prescription only 21 CFR 801.109	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician
	CE Marking MDR 2017/745 Article 20	Signifies European technical conformity
	Swiss authorized representative Section 3[2]	Indicates the authorized representative in Switzerland
	UK Responsible Person (No Applicable Reference)	Indicates the responsible person in the United Kingdom
	Quantity (No Applicable Reference)	Indicates the quantity of devices in the package

[1] ISO 15223-1:2021 Medical devices – Symbols to be used with information to be supplied by the manufacturer – Part 1: General requirements

[2] Swissmedic, Obligations Economic Operators CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

## [AR] - المخطط الإرشادي لاستخدام عدسة Morgan® Lens - لغسل العين في حالة الطوارئ

دون استعمال اليدين

إرشادات استعمال عدسة Morgan Lens للغسل المستمر أو توصيل الدواء إلى القرنية والجفن الداخلي.

مواد التعينة والتغليف لعدسة Morgan Lens Delivery Set و Medi-Duct و MorTang Medi-Duct و Morgan Lens خالية من المطاط الطبيعي



3  
باستخدام محلول من اختيارك\*، ابدأ بتدفق خفيف.  
يتيح ذلك للعدسة بان "تطفو" فوق القرنية والصلبة.



2  
انزع الغلاف المُعقم وصل عدسة Morgan Lens® بمجموعة Morgan Lens Delivery Set® (أو مجموعة وضع السوائل أو الحُقنة).



الإدخال  
ضع مخدر موضعي للعين، إنْ فُوجِدَ.



4  
اطلب من المريض النظر للأسفل، وأدخل Morgan Lens تحت الجفن الطولي.

ثم اطلب من المريض النظر للأعلى، واسحب الجفن السفلي، واسحب العدسة في مكانها الصحيح.



5  
اضبط التدفق على المعدل المرغوب واستعمل Medi-Duct® لامتصاص التدفق الخارج. ثبت الأنابيب على جبهة المريض لمنع الإزالة غير المقصودة للعدسة. **تجنب التجفيف.**

6  
**الإزالة - الاستمرارية في التدفق.**  
اطلب من المريض النظر للأعلى، واسحب الجفن السفلي — حرك العدسة للأخارج مع استمرار سحب الجفن. بمجرد إزالة العدسة، أوقف تدفق محلول.

يوصي الخبراء باستمرار الغسل حتى يعود الأنس المييدروجيني إلى المعدل الطبيعي — حوالي 7.0 إلى 7.3. بعد 10 دقائق، تأكد من معدل الأنس المييدروجيني وكسر العمليات إن لزم الأمر. عند اكتمال الغسل، تخلص من العدسة بشكل صحيح.

موانع الاستعمال: لا تستخدمه في حالة الشك بوجود تمزق أو تمزق مؤكّد في مقلة العين.  
الاحتياطات:

- Rx Only — يقيّد القانون الفيدرالي (الأمريكي) بيع هذا الجهاز من قبل الطبيب أو بأمر منه.
- يُستعمل هذا الجهاز فقط من قبل المتخصصين المدربين على إجراءات غسل العين.
- محتويات الجهاز المقدمة معقمة إشعاعياً. لا تستعملها إذا كانت العبوة مفتوحة أو تالفة.

تبسيط: يجب إبلاغ الشركة المصنعة والهيئة التنظيمية بوقوع أي حادث خطير فيما يتعلق بالجهاز وذلك في المنطقة التي يوجد فيها المستخدم أو المريض (أو كليهما).

### استعمالات Morgan Lens

### المحلول

### الوضع المستخدم مع Morgan Lens

### المعدل

### التكرار

الحرق الحمضي أو إصابات العين الأخرى الناتجة عن المذيبات والذربين والمنظفات وما إلى ذلك	يُوصى باستعمال محلول رينغر *	Morgan Lens Delivery Set أو الإدخال في الوريد	500 مل تدفق سريع/خر. أعد التقييم واستمر ببعض أيام.	مرة واحدة، كثر عند اللزوم.
الحرق القوية	(اللاكتاني) نظراً إلى الأنس المييدروجيني له: محلول رينغر اللاكتاني (LR) 6.0 إلى 7.5 (NS) إلى 7.0	Morgan Lens Delivery Set أو الإدخال في الوريد	2000 مل تدفق سريع/خر. أعد التقييم. استمر بمعدل 50 مل/الساعة أو 15 قطرة/ دقيقة.	استمر حتى يعود الأنس المييدروجيني في الأنابيب المفتوحة من طرف واحد إلى وضعه الطبيعي ( حوالي 7.0 إلى 7.3). كثر عند اللزوم.
الأجسام الغريبة غير الغازية	محلول معقم 20 cc	Morgan Lens Delivery Set أو الإدخال في الوريد	500 مل تدفق سريع/خر. أعد التقييم واستمر ببعض أيام.	مرة واحدة، كثر عند اللزوم.
الإحساس بجسم غريب مع عدم وجود جسم غريب مني روتين ما قبل الجراحة	cc 10 من مطهر العين المفضل (محلول رينغر * اللاكتاني)	حقنة 20	بيطء دون قوة.	مرة واحدة، كثر مرة أخرى عند اللزوم.
جراحة الجفن (حماية القرنية أثناء إجراء عملية جراحية للجفن)	محلول رينغر * اللاكتاني (البيجيوي والستيرويد المنابيب)**	حقنة 10	بيطء دون قوة.	مرة واحدة.
العدوى الشديدة	محلول رينغر * اللاكتاني مع المضاد الحيوي والستيرويد المنابيب**	Morgan Lens Delivery Set أو الإدخال في الوريد	4 قطرات/الدقيقة.	أثناء العملية بأكملها.
		Morgan Lens Delivery Set أو الإدخال في الوريد	50 مل/الساعة أو 15 قطرة/ دقيقة.	مستمر لمدة 70 ساعة، ثم لمدة 10 ساعات على فترات زمنية حتى يطرأ تحسن ملحوظ.

\* توصي MorTan باستخدام (محلول رينغر اللاكتاني) وذلك تقرب مستوى الأنس المييدروجيني له المترافق بين 6.0 و 7.5 إلى الأنس المييدروجيني للنفخ ( حوالي 7.1) عن محلول الملحي (4.5) إلى (7.0). بالإضافة إلى ذلك، يظهر أنون اللاكتان في (محلول رينغر اللاكتاني) سعة درء، مما يبعد الأنس المييدروجيني للجسم أو القاعدة إلى القيمة المتعادلة بسرعة أكبر بكثير من محلول مثل (المحلول الملحي) دون أي سعة درء. \*\* استعمله مع المضادات الحيوية والستيرويديات فقط عند الحاجة.

يتوفر فيديو وعرض تقييمي عبر الانترنت، أو اتصل لطلب نسخة مجانية. للطلب أو للاستعلام عن المواد التدريبية التي نقدمها، اتصل بنا على الرقم المجاني 1-8659-423-800-800  
اتصل للحصول على خصومات على الكيكات



[morganlens.com](http://morganlens.com)



The Morgan Lens  
MorTan Inc.

Inc 329 East Pine Street Missoula, MT ,MorTan.  
59802 USA

الهاتف: 1-728-406-1 8659-423-800-800  
9332

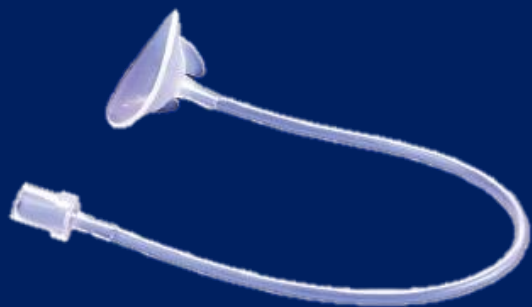
الطلب: 1-8659-423-800-800-800

البريد الإلكتروني: mortan@morganlens.com

# تتحدى لتوفير أكثر أنظمة غسل العين المتوفرة فعالية دون استعمال اليدين.

## ®The Morgan Lens

تقدّم وتوفّر إمكانية غسل العين دون استعمال اليدين أو أدوية للقرنية والملتحمة (أو كليهما).  
يمكن استعمال **Morgan Lens** لساعات أو حتى أيام لضمان استمرار العلاج الذي يُطلب غالباً للحروق الكيميائية الخطيرة.



## ®Delivery Set The Morgan Lens

يسهّل غسل العينين في آن واحد. بدلاً من إضاعة الوقت الثمين والمالي على إدخالات منفصلة في الأوردة، يمكن إدخال **Morgan Lens Delivery Set** بعدها أو عدستين من **Morgan Lenses**.

أنابيب وضع السوائل فقط — العدستان غير مضمنتان



## ®The Medi-Duct

هو نظام وضع السوائل في العين مصمم لجعل الغسل باستعمال **Morgan Lens** أكثر سهولة وسلامة. يحمل قتيله فانق الامتصاص محلول الغسل بعيداً عن المريض لسهولة تجميده والتخلص منه.



مواد التعبئة والتعليق لكل من **Morgan Lens**، **Delivery Set Morgan Lens**، **MorTan** و **Medi-Duct** خالية من المطاط الطبيعي.

مفرد الرموز		
الرمز	العنوان المرجع	الوصف
	الشركة المصنعة [1]5.1.1	يشير إلى الشركة المصنعة للجهاز الطبي
	الممثل المعتمد في المجموعة الأوروبية/ الاتحاد الأوروبي [1]5.1.2	يشير إلى الممثل المعتمد في المجموعة الأوروبية/ الاتحاد الأوروبي
	تاريخ التصنيع [1]5.1.3	يشير إلى تاريخ تصنيع الجهاز الطبي
	تاريخ صلاحية الاستعمال [1]5.1.4	يشير إلى التاريخ الذي لا يمكن بعده استعمال الجهاز الطبي
	رمز الفنة [1]5.1.5	يشير إلى رمز الفنة للشركة المصنعة بحيث يمكن التعرف على الفنة أو المجموعة.
	رقم الكاتالوج [1]5.1.6	يشير إلى رقم الكاتالوج للشركة المصنعة بحيث يمكن التعرف على الجهاز الطبي
	الموزع [1]5.1.9	يشير إلى الجهة التي توزع الجهاز الطبي محلياً
	بلد الصنع [1]5.1.11	للتعرف على بلد الشركة المصنعة للمنتجات. قد يظهر تاريخ التصنيع أيضاً بجوار الرمز.
	معقم بالأشعاع [1]5.2.4	يشير إلى جهاز طبي تم تعقيميه بالأشعاع.
	تجنب إعادة التعقيم [1]5.2.6	يشير إلى جهاز طبي يجب لا يعاد تعقيميه
	تجنب الاستخدام في حالة تلف العبوة أو مفتوحة [1]5.2.8	يشير إلى أن الجهاز الطبي، يجب لا يستخدم في حال كانت العبوة تالفة أو مفتوحة وأنه يجب على المستخدم مراجعة تعليمات الاستخدام للحصول على معلومات إضافية
	نظام حاجز معقم واحد [1]5.2.11	يشير إلى نظام حاجز معقم واحد
	نظام حاجز معقم واحد بخلاف وقائي خارجي [1]5.2.14	يشير إلى وجود نظام حاجز معقم واحد بخلاف وقائي خارجي
	تجنب إعادة الاستعمال [1]5.4.2	يشير إلى جهاز طبي مخصص للاستخدام مرة واحدة فقط
	راجع تعليمات الاستعمال [1]5.4.3	يشير إلى لزوم رجوع المستخدم إلى تعليمات الاستعمال
	خلال من المطاط الطبيعي [1]5.4.5؛ الملحق B.2	يشير إلى عدم وجود المطاط الطبيعي الجاف أو المطاط الطبيعي اللاتكس كمادة تصنيع ضمن الجهاز الطبي أو غلاف جهاز طبي
	جهاز طبي [1]5.7.7	يشير إلى أن العنصر عبارة عن جهاز طبي
	معرف الجهاز الفريد [1]5.7.10	يشير إلى ناقل يحتوي على معلومات فريدة للتعرف على الجهاز
Rx ONLY	بوصفة طبية فقط CFR 801.109 21	تحذير: يقتضي القانون الفيدرالي (الأمريكي) بيع هذا الجهاز من قبل الطبيب أو بأمر منه
	علامة السلامة الأوروبية (CE) ال المادة 20 MDR 2017/745	يدل على المطابقة التقنية الأوروبية
	ممثل سويسري معتمد القسم [2]3	يشير إلى الممثل المعتمد في سويسرا
	الشخص المسؤول في المملكة المتحدة (لا يوجد مرجع معمول به)	يشير إلى الشخص المسؤول في المملكة المتحدة
	الكمية (لا يوجد مرجع معمول به)	يشير إلى كمية الأجهزة في العبوة

الأجهزة الطبية حاصلة على شهادة الأيزو [1] ISO 15223-1:2021 – الرموز التي ستُستخدم مع المعلومات التي ستتوفرها الشركة المصنعة – الجزء 1: المتطلبات العامة  
[2] Swissmedic، التزامات المشغلين الاقتصاديين 2023\_04\_06 / VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

# [DA] - Instruktionsdiagram til Morgan® Lens – til nødsituationer med håndfri øjenskylling

Instruktioner for anvendelse af Morgan Lens til kontinuerlig skyllning eller administration af medicin til cornea og conjunctiva.

Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct og Mortan's emballagematerialer er ikke lavet med naturlig gummilatex



1

## INDSÆTTELSE

Inddryp lokal økulær bedøvelse, hvis tilgængelig.



4

Få patienten til at kigge ned, indsæt Morgan Lens under det øverste øjenlåg.

Få patienten til at kigge op, træk det nederste øjenlåg tilbage, og lad Lens glide på plads



2

Åbn den sterile emballage, og tilslut Morgan Lens® til Morgan Lens Delivery Set® (eller et væskeadministrationssæt eller en sprøjte).



5

Justér flowet til den ønskede hastighed, og absorber outfitflowet med Medi-Duct®. Fastgør slangen til patientens pande for at forhindre utilsigtet fjernelse af Lens. **KØR IKKE TØR FOR OPLØSNING.**



3

Med den valgte opløsning\* **START ET MINIMALT FLOW.** Dette tillader Lens at "flyde" over cornea og sclera.



6

## FJERNELSE – FORTSÆT FLOW.

Få patienten til at kigge op, træk det nederste øjenlåg tilbage — hold positionen, og skub Lens ud. Når Lens er fjernet, stop flowet af opløsningen.

Eksperter anbefaler kontinuerlig skyllning, indtil pH-værdien vender tilbage til normalværdien — cirka 7,0-7,3. Efter 10 minutter, kontrollér pH-værdi igen, og gentag processen, om nødvendigt. Når skyllning er foretaget, skal Lens bortsaffet på korrekt vis.

**Kontraindikationer:** Må ikke anvendes, hvis der er et fremspringende fremmedlegeme, en penetrerende øjenskade eller ved mistanke om eller faktisk bristning af øjeæblet.

## Forholdsregler:

- Kun på recept – Amerikansk (USA) lov begrænser salg af denne enhed eller på recept fra en læge.
- Enheden bør kun anvendes af professionelle, som er uddannet i procedurer for øjenskyllning.
- Indholdet leveres steril ved hjælp af bestrålning. Må ikke anvendes, hvis emballagen har været åbnet eller er blevet beskadiget.

- Kun til engangsbrug. Må ikke genanvendes eller gensteriliseres. Genanvendelse af enheden kan forårsage bakteriel eller viral infektion. Det kan også resultere i forringelse eller beskadigelse af enheden.
- Efter brug bortsaffes enheden som biologisk farligt affald i henhold til gældende lov og standard medicinsk praksis

**Bemærk:** Enhver alvorlig hændelse, som er opstået i forbindelse med enheden, skal inrapporteres til producenten og den regulerende myndighed i den region, hvor brugeren og/eller patienten befinner sig.

Anvendelser af Morgan Lens	Opløsning	Tilstand med Morgan Lens	Hastighed	Frekvens
Syreætsninger eller andre øjenskader grundet opløsningsmidler, benzin, rengøringsmidler, etc. Alkaliske ætsninger	Lactated Ringer's* Solution anbefalet grundet pH: LR 6,0 til 7,5 NS 4,5 til 7,0	Morgan Lens Delivery Set eller IV-administration	500 ml hurtigt/frit flow. Genovervej og fortsæt med lavere hastighed.	Én gang. Gentag om nødvendigt. Kontinuerligt indtil pH-værdien af cul-de-sac er vendt tilbage til normalværdien (cirka 7,0 til 7,3). Gentag om nødvendigt.
Ikke-indlejrede fremmedlegemer		Morgan Lens Delivery Set eller IV-administration	2000 ml hurtigt/frit flow. Genovervej. Fortsæt med 50 ml/time (hour) eller 15 dråber/minut (minute).	Én gang. Gentag om nødvendigt.
Fornemmelse af fremmedlegeme uden synligt fremmedlegeme Rutinemæssigt præoperativ	20 cc steril opløsning 10 cc af foretrukket økulært antiseptisk middel	20 cc sprøjte 10 cc sprøjte	500 ml hurtigt/frit flow. Genovervej og fortsæt med lavere hastighed. Langsomt uden kraft.	Én gang. Gentag én gang om nødvendigt. Én gang.
Øjenlågskirurgi (beskyttelse af cornea under øjenlågskirurgi)	Lactated Ringer's* Solution	Morgan Lens Delivery Set eller IV-administration	Langsomt uden kraft.	Gennem hele proceduren.
Alvorlig infektion	Lactated Ringer's* Solution med passende antibiotikum og steroid**	Morgan Lens Delivery Set eller IV-administration	4 dråber/minut (minute).	Kontinuerligt i 70 timer, derefter 10-timers intervalle, indtil markant bedring indræder.

\*MorTan anbefaler Lactated Ringer's, fordi dens pH-niveau på 6,0 til 7,5 er meget tættere på tårer (cirka 7,1) end normalt saltvand (4,5 til 7,0). Desuden har lactat-ionen i Lactated Ringer's en bufferkapacitet, der hurtigere vender pH-værdien for enten en syre eller en base til neutral end en opløsning (som saltvand) uden nogen bufferkapacitet. \*\*Bruges kun med antibiotika og steroider, når det er indikeret.



The Morgan Lens  
MorTan Inc.

Video og PowerPoint er tilgængelige online, eller ring for at bestille en gratis kopi. For at afgive en ordre eller for at forespørge om vores uddannelsesmaterialer, ring gratis til os på 1-800-423-8659.  
RING FOR MÆNGDERABATTER

[morganlens.com](http://morganlens.com)



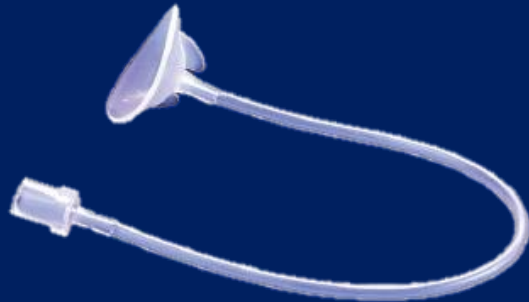
MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT 59802 USA

Tlf.: 1-800-423-8659 Fax: 1-406-728-9332  
FOR ORDRE: 1-800-423-8659  
e-mail: [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

**Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set og Medi-Duct kombineres for at give det mest effektive håndfrie øjenskylningsssystem, der er tilgængeligt på markedet.**

### **Morgan Lens®**

tilbyder håndfri øjenskylning og/eller medicinering til cornea og conjunctiva. Morgan Lens kan anvendes i timer eller endda dage, hvilket muliggør den kontinuerlige behandling, som ofte er nødvendig ved alvorlige kemiske ætsninger.



### **Morgan Lens Delivery Set®**

tillader skylning af begge øjne samtidig. I stedet for at spilde værdifuld tid og penge på separate IV-administrationer, kan Morgan Lens Delivery Set være tilsluttet en eller to Morgan Lens'er.

*Kun væskeadministrationsslanger - Linser ikke inkluderet*



### **Medi-Duct®**

er et økulært væskehåndteringssystem, designet til at gøre skylning med Morgan Lens endnu mere komfortabel. Dens superabsorberende væge fører skyllevæsken væk fra patienten for nem opsamling og bortskaffelse.



*Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct og MorTan's emballagemateriale er ikke fremstillet med naturlig gummilatex.*

Symbolforklaring		
Symbol	Titel Reference	Beskrivelse
	Producent 5.1.1[1]	Angiver producenten af det medicinske udstyr
	Autoriseret repræsentant i det Europæiske Fællesskab/den Europæiske Union 5.1.2[1]	Angiver den autoriserede repræsentant i det Europæiske Fællesskab/den Europæiske Union
	Produktionsdato 5.1.3[1]	Angiver den dato, hvor det medicinske udstyr blev produceret
	Udløbsdato 5.1.4[1]	Angiver den dato, hvorefter det medicinske udstyr ikke længere bør anvendes
	Batchkode 5.1.5[1]	Angiver producentens batchkode, så batchen eller partiet kan identificeres.
	Katalognummer 5.1.6[1]	Angiver producentens katalognummer, så den medicinske enhed kan identificeres
	Distributør 5.1.9[1]	Angiver den entitet, som distribuerer det medicinske udstyr i lokalområdet
	Produktionsland 5.1.11[1]	For at identificere produktets produktionsland. Produktionsdatoen kan også fremgå ved siden af symbolet.
	Steriliseret via bestråling 5.2.4[1]	Indikerer medicinsk udstyr, som er steriliseret via bestråling.
	Må ikke gensteriliseres 5.2.6[1]	Indikerer medicinsk udstyr, som ikke må gensteriliseres
	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget, og konsultér brugsanvisningen 5.2.8[1]	Indikerer, at et medicinsk udstyr ikke bør anvendes, hvis emballagen er beskadiget eller har været åbnet, og at brugeren bør konsultere brugsanvisningen for yderligere oplysninger
	Enkelt sterilt barrièresystem 5.2.11[1]	Indikerer et enkelt sterilt barrièresystem
	Enkelt sterilt barrièresystem med beskyttende emballage udenom 5.2.14[1]	Indikerer et enkelt sterilt barrièresystem med beskyttende emballage udenom
	Må ikke genanvendes 5.4.2[1]	Indikerer, at et medicinsk udstyr kun er beregnet til éngangsbrug
	Konsultér brugsanvisningen 5.4.3[1]	Indikerer behovet for, at brugeren skal konsultere brugsanvisningen
	Benægtelse af - indhold eller tilstedeværelse af naturlig gummilatex 5.4.5[1], Bilag B.2[1]	Indikerer, at der IKKE er tilstedeværelse af tør naturgummi eller naturlig gummilatex som et konstruktionsmateriale inden for det medicinske udstyr eller emballagen af et medicinsk udstyr
	Medicinsk udstyr 5.7.7[1]	Indikerer, at varen er et medicinsk udstyr
	Unik enhedsidentifikator 5.7.10[1]	Indikerer en bærer, som indeholder oplysninger om unik enhedsidentifikator
	Kun på recept 21 CFR 801.109	Forsigtig: Amerikansk (USA) lovgivning begrænser salg af denne enhed eller på recept fra en læge
	CE-mærket MDR 2017/745 Artikel 20	Betyder europæisk teknisk overensstemmelse
	Schweizisk autoriseret repræsentant Afsnit 3[2]	Indikerer den autoriserede repræsentant i Schweiz
	UK-ansvarlig person (ingen gældende reference)	Indikerer den ansvarlige person i Storbritannien
	Mængde (ingen gældende reference)	Angiver antallet af enheder i pakken

[1] ISO 15223-1:2021 Medicinsk udstyr – Symboler til anvendelse sammen med oplysninger, der skal leveres af producenten – Del 1: Generelle krav

[2] Swissmedic, Økonomiske operatørers forpligtelser CH, VM-ID: MU600\_00\_016e/V4.0/mea/pmi/06.04.2023

# [DE] - Morgan® Lens Anwendungstabelle – Freihändig nutzbares Augenspülungssystem für Notfälle

Anweisungen zur Verwendung der Morgan Lens für die kontinuierliche Spülung oder Abgabe von Medikamenten an die Hornhaut und die Bindegewebe.

Die Morgan Lens, das Morgan Lens Delivery Set, der Medi-Duct und die Verpackungsmaterialien von MorTan werden nicht aus Naturkautschuklatex hergestellt.



**1**

## EINSETZEN

Verabreichen Sie ein topisches Augen Anästhetikum, falls verfügbar.



**2**

Öffnen Sie die sterile Verpackung und befestigen Sie die Morgan Lens® an dem Morgan Lens Delivery Set® (oder einem Flüssigkeitsverabreichungsset oder einer Spritze).



**4**

Lassen Sie den Patienten nach unten schauen und führen Sie die Morgan Lens unter das Oberlid ein. Den Patienten aufblicken lassen, das Unterlid zurückziehen und die Linse aufsetzen.



**5**

Stellen Sie den Durchfluss auf die gewünschte Rate ein und absorbieren Sie den Abfluss mit dem Medi-Duct®. Kleben Sie den Schlauch an der Stirn des Patienten fest, um ein versehentliches Lösen der Linse zu verhindern. **NICHT OHNE FLÜSSIGKEIT VERWENDEN.**



**3**

Unter Verwendung der Lösung Ihrer Wahl\*, **BEGINNEN SIE MIT EINER MINIMALFLUSSMENGE.** Dies ermöglicht es der Linse, über Hornhaut und Sklera zu „schweben“.



**6**

**ENTFERNEN – FLUSS FORTSETZEN.**  
Lassen Sie den Patienten nach oben schauen, ziehen Sie das Unterlid zurück, halten Sie die Position und schieben Sie die Linse heraus. Sobald die Linse entfernt ist, stoppen Sie den Fluss der Lösung.

Experten empfehlen eine kontinuierliche Spülung, bis der pH-Wert sich wieder normalisiert hat – bei etwa 7.0–7.3. Nach 10 Minuten den pH-Wert erneut prüfen und den Vorgang gegebenenfalls wiederholen. Wenn die Spülung abgeschlossen ist, entsorgen Sie die Linse ordnungsgemäß.

**Kontraindikationen:** Nicht verwenden bei vorstehenden Fremdkörpern, penetrierenden Augenverletzungen oder bei vermuteter oder tatsächlicher Ruptur des Augapfels.

## Vorsichtsmaßnahmen:

- Rx Only (Verschreibungspflichtig) – Bundesgesetze (USA) beschränken den Verkauf dieses Geräts auf den Verkauf durch einen Arzt oder auf dessen Anordnung.
- Das Gerät sollte nur von Fachleuten verwendet werden, die in Augenspülverfahren geschult sind.
- Der Lieferumfang wird mittels Bestrahlung sterilisiert geliefert. Wenn die Verpackung geöffnet oder beschädigt ist, verwenden Sie sie nicht.

- Nur zum einmaligen Gebrauch. Nicht wiederverwenden oder erneut sterilisieren. Die Wiederverwendung des Geräts kann zu einer bakteriellen oder viralen Infektion führen. Es könnte auch zu einer Verschlechterung oder Beschädigung des Geräts führen.
- Nach Gebrauch als biologisches Gefahrgut gemäß geltendem Recht und medizinischer Standardpraxis entsorgen.

**Hinweis:** Jeder schwerwiegende Zwischenfall, der im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, sollte dem Hersteller und der Aufsichtsbehörde der Region, in der der Anwender und/oder Patient ansässig ist, gemeldet werden.

Morgan Lens Verwendungszwecke	Lösung	Verfahren mit Morgan Lens	Rate	Häufigkeit
Säureverätzungen oder andere Augenverletzungen durch Lösungsmittel, Benzin, Reinigungsmittel, usw.	Ringer-Laktat-Lösung® (Lactated Ringer's Solution) wird aufgrund des pH-Werts empfohlen: LR 6.0 bis 7.5 NS 4.5 bis 7.0	Morgan Lens Delivery Set oder I.V.-Verabreichung	500 ml schneller/freier Durchfluss. Dann erneut bewerten und mit reduzierter Rate fortsetzen.	Einmal. Wiederholen, falls notwendig. Kontinuierlich, bis der pH-Wert der Augenhöhle wieder normal ist (etwa 7.0 bis 7.3). Wiederholen, falls notwendig.
Alkalische Verbrennungen (Laugen)		Morgan Lens Delivery Set oder I.V.-Verabreichung	2000 ml schneller/freier Durchfluss. Neu bewerten. Fortsetzen mit 50 ml pro Stunde oder 15 Tropfen/Minute.	
Fremdkörper (nicht eingedrungen)		Morgan Lens Delivery Set oder I.V.-Verabreichung	500 ml schneller/freier Durchfluss. Dann erneut bewerten und mit reduzierter Rate fortsetzen.	Einmal. Wiederholen, falls notwendig.
Fremdkörpergefühl ohne sichtbaren Fremdkörper	20 cm³ (cc) sterile Lösung	20 cm³ (cc) Spritze	Langsam und ohne Kraftaufwand	Einmal. Einmal wiederholen, falls notwendig.
Vor der Operation (Präoperative Routine)	10 cm³ (cc) eines bevorzugten Augenantiseptikums	10 cm³ (cc) Spritze	Langsam und ohne Kraftaufwand	Einmal.
Augenlidchirurgie (Schutz der Hornhaut bei Augentlidgeoperationen)	Ringer-Laktat-Lösung® (Lactated Ringer's Solution)	Morgan Lens Delivery Set oder I.V.-Verabreichung	4 Tropfen/Minute.	Während des gesamten Verfahrens.
Schwere Infektion	Ringer-Laktat-Lösung® (Lactated Ringer's Solution) mit geeignetem Antibiotikum und Steroid**	Morgan Lens Delivery Set oder I.V.-Verabreichung	50 ml/Stunde oder 15 Tropfen/Minute.	Kontinuierlich für 70-Stunden-, dann 10-Stunden-Intervalle bis zu einer deutlichen Verbesserung.

\*MorTan empfiehlt die Ringer-Laktat-Lösung (Lactated Ringer's Solution), da ihr pH-Wert von 6.0 bis 7.5 den Tränen sehr ähnelt (etwa 7.1) als der von normaler Kochsalzlösung (4.5 bis 7.0). Außerdem besitzt das Laktat-Ion in der Ringer-Laktat-Lösung (Lactated Ringer's Solution) eine Pufferkapazität, die den pH-Wert einer Säure oder einer Lauge viel schneller in den neutralen Bereich zurückführt als eine herkömmliche Lösung (z. B. Kochsalzlösung) ohne Pufferkapazität. \*\*Verwendung zusammen mit Antibiotika und Steroiden nur bei entsprechender Indikation.

**Das Video und die PowerPoint-Präsentation sind online verfügbar, oder rufen Sie an, um eine kostenlose Kopie anzufordern. Wenn Sie eine Bestellung aufgeben oder sich über unser Schulungsmaterial erkundigen möchten, rufen Sie uns gebührenfrei unter 1-800-423-8659 an.**

**MENGENRABATTE AUF ANFRAGE**

[morganlens.com](http://morganlens.com)



The Morgan Lens  
MorTan Inc.



MorTan, Inc. 329 East Pine Street. Missoula, MT 59802 USA

Tel: 1-800-423-8659

Fax: 1-406-728-9332

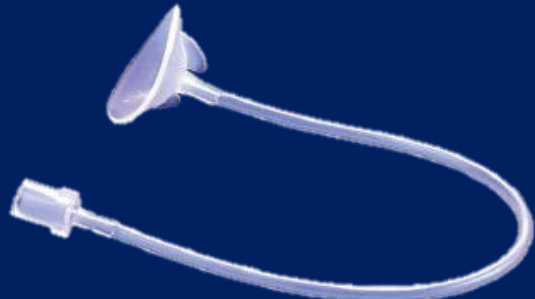
ZUM BESTELLEN: 1-800-423-8659

E-mail: mortan@morganlens.com

**Die Morgan Lens, das Morgan Lens Delivery Set und der Medi-Duct bilden zusammen das effektivste, vollständig freihändig nutzbare Augenspülssystem auf dem Markt.**

### **Die Morgan Lens®**

ermöglicht eine freihändig nutzbare Augenspülung und/oder die Verabreichung von Medikamenten an Hornhaut und Bindegewebe. Die Morgan Lens kann stunden- oder sogar tagelang verwendet werden und bietet so die kontinuierliche Behandlung, die bei schweren chemischen Verbrennungen oft erforderlich ist.



### **Das Morgan Lens Delivery Set®**

ermöglicht das simultane Spülen beider Augen. Anstatt wertvolle Zeit und Geld für separate IV-Verabreichungen zu verschwenden, kann das Morgan Lens Delivery Set an ein oder zwei Morgan Lens-Systeme angeschlossen werden.

*Nur Flüssigkeitsverabreichungsschläuche — Linsen nicht enthalten*



### **Der Medi-Duct®**

Medi-Duct ist ein System zur Aufnahme von Augenflüssigkeit, das die Spülung mit der Morgan Lens noch bequemer macht. Sein extrem saugfähiger Duct führt die Spülösung vom Patienten weg und ermöglicht so eine einfache Aufnahme und Entsorgung.



*Die Morgan Lens, das Morgan Lens Delivery Set, der Medi-Duct und die Verpackungsmaterialien von MorTan werden nicht aus Naturkautschuklatex hergestellt.*

Symbol-Glossar		
Symbol	Titel Referenz	Beschreibung
	Hersteller 5.1.1[1]	Gibt den Hersteller des Medizinprodukts an.
	Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft/Europäischen Union 5.1.2[1]	Gibt den bevollmächtigten Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft/Europäischen Union an.
	Datum der Herstellung 5.1.3[1]	Gibt das Datum an, an dem das Medizinprodukt hergestellt wurde.
	Haltbarkeitsdatum 5.1.4[1]	Gibt das Datum an, nach dem das Medizinprodukt nicht mehr verwendet werden darf.
	Chargencode 5.1.5[1]	Gibt den Chargencode des Herstellers an, damit die Charge oder das Los identifiziert werden kann.
	Katalognummer 5.1.6[1]	Gibt die Katalognummer des Herstellers an, damit das Medizinprodukt identifiziert werden kann.
	Vertriebshändler 5.1.9[1]	Gibt die Einrichtung an, die das Medizinprodukt in dem betreffenden Gebiet vertreibt.
	Land der Herstellung 5.1.11[1]	Um das Herstellungsland der Produkte zu identifizieren. Neben dem Symbol kann auch das Herstellungsdatum erscheinen.
	Sterilisiert mittels Bestrahlung 5.2.4[1]	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das durch Bestrahlung sterilisiert wurde.
	Nicht erneut sterilisieren 5.2.6[1]	Kennzeichnet ein Medizinprodukt, das nicht erneut sterilisiert werden darf.
	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist und die Gebrauchsanweisung beachten. 5.2.8[1]	Weist darauf hin, dass ein Medizinprodukt nicht verwendet werden sollte, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet wurde, und dass der Benutzer die Gebrauchsanweisung für zusätzliche Informationen beachten sollte.
	Einzelnes Sterilbarrieresystem 5.2.11[1]	Bezeichnet ein einzelnes Sterilbarrieresystem.
	Einzelnes Sterilbarrieresystem mit Schutzverpackung außen 5.2.14[1]	Bezeichnet ein einzelnes Sterilbarrieresystem mit Schutzverpackung außen.
	Nicht wiederverwenden 5.4.2[1]	Bezeichnet ein Medizinprodukt, das nur für eine einmalige Verwendung bestimmt ist.
	Gebrauchsanweisung beachten 5.4.3[1]	Weist darauf hin, dass der Benutzer die Gebrauchsanweisung zu Rate ziehen muss.
	Enthält kein Naturkautschuklatex oder gibt dessen Nichtexistenz an. 5.4.5[1]; Anhang B.2[1]	Zeigt an, dass KEIN trockener Naturkautschuk oder Naturkautschuklatex als Konstruktionsmaterial in dem Medizinprodukt oder der Verpackung eines Medizinprodukts vorhanden ist.
	Medizinisches Gerät 5.7.7[1]	Gibt an, dass es sich bei dem Artikel um ein medizinisches Gerät handelt.
	Eindeutige Gerätekennung 5.7.10[1]	Zeigt einen Träger an, der eindeutige Gerätekennungsinformationen enthält.
<b>Rx ONLY</b>	Verschreibungspflichtig 21 CFR 801.109	Achtung! Nach Bundesrecht (USA) darf dieses Gerät nur von einem Arzt oder auf dessen Anordnung verkauft werden.
	CE-Kennzeichnung MDR 2017/745 Artikel 20	Bezeichnet die europäische technische Konformität.
	Schweizer Bevollmächtigter Abschnitt 3[2]	Bezeichnet den bevollmächtigten Vertreter in der Schweiz.
	Verantwortliche Person in UK (Keine anwendbare Referenz)	Gibt die verantwortliche Person im Vereinigten Königreich (UK) an.
	Menge (Keine anwendbare Referenz)	Zeigt die Anzahl der Geräte im Paket an.

[1] ISO 15223-1:2021 Medizinprodukte – Symbole zur Verwendung mit vom Hersteller bereitzustellenden Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen

[2] Swissmedic, Verpflichtungen Wirtschaftsbeteiligte CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

# [EL]-Διάγραμμα οδηγιών Morgan® Lens - για οφθαλμική έκπλυση έκτακτης ανάγκης χωρίς χέρια

Οδηγίες για τη χρήση του Morgan Lens για συνεχή έκπλυση ή χορήγηση φαρμάκων στον κερατοειδή και τον επιπεφυκότα.

Το Morgan Lens, το Morgan Lens Delivery Set, το Medi-Duct και τα υλικά συσκευασίας της MorTan δεν είναι κατασκευασμένα με φυσικό λάτεξ από καουτσούκ



1

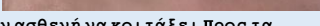
## ΕΙΣΑΓΩΓΗ

Ενσταλάζετε το Πικό οφθαλμικό ανατοσθητικό, εάν διατίθεται.



2

Ανοίξτε ξεφλουδίζοντας την αποστερωμένη συσκευασία και συνδέστε το Morgan Lens® στο Morgan Lens Delivery Set® (ή σετ χορήγησης υγρών ή σύριγγα).



4

Βάλτε τον ασθενή να κοιτάξει Προς τα κάτω, εισάγετε το Morgan Lens κάτω από το άνω βλέφαρο.

Βάλτε τον ασθενή να κοιτάξει Προς τα επάνω, ανασύρετε το κάτω βλέφαρο και το ποθετήστε στο Lens στη θέση του.

Οι ειδικοί συνιστούν συνεχή έκπλυση έως ότου το pH επανέλθει στο φυσιολογικό – περίπου 7,0-7,3. Μετά από 10 λεπτά, ελέγχετε εκ νέου το pH και επαναλάβετε τη διαδικασία, αν χρειαστεί. Όταν ολοκληρωθεί η έκπλυση, απορρίψτε το Lens σωστά.

Αντενδείξεις: Μήν χρησιμοποιείτε εάν υπάρχει προεξήγον ξένο σώμα, διατηρώντας τραύμα στο μάτι ή υπάρχει υποψία ή πραγματική ρήξη του βολβού.

## Προφυλάξεις:

- Μόνο κατόπιν συνταγής ιατρού – Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (USA) περιορίζει την πώληση αυτής της συσκευής με ή κατόπιν εντολής ιατρού.
- Η συσκευή θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από επαγγελματίες εκπαιδευμένους στις διαδικασίες οφθαλμικής έκπλυσης.
- Τα περιεχόμενα παρέχονται αποστειρωμένα με χρήση ακτινοθόλιας. Μην χρησιμοποιείτε, εάν η συσκευασία έχει ανοίξει ή έχει υποστεί ζημιά.

Ειδοποίηση: Οποιοδήποτε οσφαρό περιστατικό συμβεί σε σχέση με τη συσκευή θα πρέπει να αναφερθεί στον κατασκευαστή και στη ρυθμιστική αρχή της περιοχής στην οποία βρίσκεται η έδρα του χρήστη ή/και του ασθενή.

## Χρήσης του Morgan Lens

### Διάλυμα

### Λειτουργία με Morgan Lens

### Ρυθμός

### Συχνότητα

Εγκαύματα από οξεία ή άλλοι οφθαλμικοί τραύματα στο μάτι από διαλύτες, βενζινή, απορρυπαντικά κ.λπ.	Συνταγόμενο Γαλακτικό διάλυμα Ringer (Lactated Ringer's® Solution)* λόγω του pH: LR 6.0 έως 7.5 NS 4.5 έως 7.0	Morgan Lens Delivery Set ή ρύθμιση ενδοφλέβιας (I.V.) χορήγησης	500 mL ταχείας/ελεύθερης ροής. Επαναχρησιμοποίηση της συσκευής θα μπορούσε να οδηγήσει σε βακτηριακή ή ιογενή μόλυνση. Θα μπορούσε να οδηγήσει και σε φθορά ή βλάβη της συσκευής.	Μία φορά. Επαναλάβετε κατά περίπτωση.
Εγκαύματα από αλκάλια		Morgan Lens Delivery Set ή ρύθμιση ενδοφλέβιας χορήγησης	2000 mL ταχείας/ελεύθερης ροής. Επαναχρησιμοποίηση της συσκευής με 500 mL/ώρα ή 15 σταγόνες/λεπτό.	Συνεχής μέχρι το pH του επιπεφυκού ικανού σάκου να επανέλθει στο φυσιολογικό (περίπου 7.0 έως 7.3). Επαναλάβετε κατά περίπτωση.
Μη ενσαμβατώμενα ξένα σάματα		Morgan Lens Delivery Set ή ρύθμιση ενδοφλέβιας χορήγησης	500 mL ταχείας/ελεύθερης ροής. Επαναχρησιμοποίηση της συσκευής με 500 mL/ώρα ή 15 σταγόνες/λεπτό.	Μία φορά. Επαναλάβετε κατά περίπτωση.
Αίσθηση ξένου σάματος χωρίς ορατό ξένο σώμα προεγχειρισμένη	20 cc απόστειρη ριγόντερο διάλυμα	Σύριγγα 20 cc	Αργά χωρίς οριμή.	Μία φορά. Επαναλάβετε μία φορά, εάν χρειαστεί.
Προεγχειρισμένη στην κερατοειδή της χειρουργικής επέμβασης των βλεφάρων	10 cc απόστειρη ριγόντερο διάλυμα	Σύριγγα 10 cc	Αργά χωρίς οριμή.	Μία φορά.
Χειρουργική των βλεφάρων (προστασία του κερατοειδή στην χειρουργική επέμβασης των βλεφάρων)	Lactated Ringer's® Solution Γαλακτικό διάλυμα Ringer (Lactated Ringer's® Solution)*	Morgan Lens Delivery Set ή ρύθμιση ενδοφλέβιας (I.V.) χορήγησης	4 σταγόνες/λεπτό.	Κατά τη διάρκεια ολόκληρης της διαδικασίας.
Σοβαρή λοίμωξη	Γαλακτικό διάλυμα Ringer (Lactated Ringer's® Solution)* με κατάλληλη αντιβιοτική και στεροειδές**	Morgan Lens Delivery Set ή ρύθμιση ενδοφλέβιας (I.V.) χορήγησης	50 mL/ώρα ή 15 σταγόνες/λεπτό.	Συνεχής για 70 ώρες, στη συνέχεια ανά 10 ώρες μέχρι να επέλθει αισθητή βελτίωση.

\*Η MorTan συνιστά το Γαλακτικό διάλυμα Ringer (Lactated Ringer's® Solution) επειδή το επίπεδο pH του 6.0 έως 7.5 είναι πολύ πιο κοντά σε αυτό των διακρίσιμων (περίπου 7.1) από τον φυσιολογικό όρο (4.5 έως 7.0). Επίσης, το γαλακτικό αυτό στο Γαλακτικό διάλυμα Ringer (Lactated Ringer's® Solution)

Παρουσιάζει και ρυθμίση στην κερατοειδή, επαναφέροντας το pH είτε ενός οξείου είτε μιας βάσης στο ουδέτερο πολύπιο γρήγορα από ένα διάλυμα (όπως ο φυσιολογικός όρος) χωρίς ρυθμίση στην κερατοειδή. \*\*Να χρησιμοποιείται με αντιβιοτικά και στεροειδή μόνον όταν ενδέκινται.

Βίντεο και PowerPoint διατίθενται ηλεκτρονικά καλέστε για να παραγγείλετε ένα δωρεάν αντίγραφο. Για να παραγγείλετε ή να ενημερωθείτε για το εκπαίδευτικό μας υλικό, καλέστε μας δωρεάν στο 1-800-423-8659.

ΚΑΛΕΣΤΕ ΓΙΑ ΕΚΠΤΩΣΕΙΣ ΣΕ ΠΟΕΟΤΗΤΕΣ



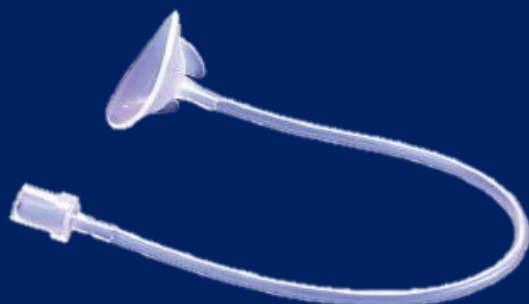
The Morgan Lens  
MorTan Inc.



**To Morgan Lens, το Morgan Lens Delivery Set και το Medi-Duct συνδυάζονται για να παρέχουν το πιο αποτελεσματικό σύστημα οφθαλμικής έκπλυσης χωρίς χέρια που υπάρχει.**

### **Το Morgan Lens®**

Παρέχει οφθαλμική έκπλυση χωρίς χέρια ή/και ι φαρμακευτική αγωγή στον κερατοειδή και τον επιπεφυκότα. Το **Morgan Lens** μπορεί να χρησιμοποιηθεί για ώρες ή ακόμη και ημέρες, παρέχοντας τη συνεχή θεραπεία που συχνά απαιτείται για σοβαρά χημικά εγκαύματα.



### **Το Morgan Lens Delivery Set®**

επιτρέπει την ταυτόχρονη έκπλυση και των δύο οφθαλμών. Αντί να σπαταλάτε πολύτιμο χρόνο και χρήμα για ξεχωριστές συσκευές ενδοφλέβιας χορήγησης, το **Morgan Lens Delivery Set** μπορεί να συνδεθεί σε ένα δύο **Morgan Lens**.

**Σωλήνας χορήγησης υγρών μόνο—οι φακοί δεν περιλαμβάνονται**



### **Το Medi-Duct®**

είναι ένα σύστημα διαχείρισης οφθαλμικών υγρών που έχει σχεδιαστεί για να γίνει η έκπλυση με το **Morgan Lens** ακόμα πιο άνετη. Το υπεραπορροφητικό βάκτρο του απομακρύνει το διάλυμα έκπλυσης από τον ασθενή για εύκολη συλλογή και απόρριψη.



*To Morgan Lens, το Morgan Lens Delivery Set, το Medi-Duct και τα υλικά συσκευασίας της MorTan δεν έχουν κατασκευαστεί με φυσικό λάτεξ από καουτσούκ.*

Γλωσσάριο συμβόλων		
Σύμβολο	Τίτλος Αναφορά	Περιγραφή
	Κατασκευαστής 5.1.1[1]	Υποδεικνύει τον κατασκευαστή του ιατροτεχνολογικού Προϊόντος
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα/Ευρωπαϊκή Ένωση 5.1.2[1]	Υποδεικνύει τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα/Ευρωπαϊκή Ένωση
	Ημερομηνία κατασκευής 5.1.3[1]	Υποδεικνύει την ημερομηνία κατασκευής του ιατροτεχνολογικού Προϊόντος
	Ημερομηνία λήξης χρήσης 5.1.4[1]	Υποδεικνύει την ημερομηνία μετά την οποία το ιατροτεχνολογικό Προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται
	Κωδικός Παρτίδας 5.1.5[1]	Υποδεικνύει τον κωδικό Παρτίδας του κατασκευαστή ώστε να μπορεί να αναγνωριστεί η Παρτίδα ή το φορτίο.
	Αριθμός καταλόγου 5.1.6[1]	Αναφέρει τον αριθμό καταλόγου του κατασκευαστή ώστε να μπορεί να αναγνωριστεί το ιατροτεχνολογικό Προϊόν
	Διανομέας 5.1.9[1]	Υποδεικνύει την οντότητα που διανέμεται το ιατροτεχνολογικό Προϊόν στην Περιοχή
	Χώρα κατασκευής 5.1.11[1]	Προσδιορισμός της χώρας κατασκευής των Προϊόντων. Η ημερομηνία κατασκευής μπορεί να εμφανίζεται και διπλα στο σύμβολο.
	Αποστειρώνεται με ακτινοβολία 5.2.4[1]	Υποδεικνύει ένα ιατροτεχνολογικό Προϊόν που έχει αποστειρωθεί με ακτινοβολία.
	Μην επαναποστειρώνετε 5.2.6[1]	Υποδεικνύει ένα ιατροτεχνολογικό Προϊόν που δεν πρέπει να αποστειρωθεί εκ νέου
	Μην χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά και συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης 5.2.8[1]	Υποδεικνύει ότι ένα ιατροτεχνολογικό Προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή έχει ανοιχτεί και ούτο ο χρήστης πρέπει να συμβουλευτεί τις οδηγίες χρήσης για πρόσθετες πληροφορίες.
	Σύστημα ενταίσιμης αποστειρωμένου φραγμού 5.2.11[1]	Υποδεικνύει ένα ενταίσιμο σύστημα αποστειρωμένου φραγμού
	Ενταίσιμο σύστημα αποστειρωμένου φραγμού με εξωτερική προστατευτική συσκευασία 5.2.14[1]	Υποδεικνύει ένα ενταίσιμο σύστημα αποστειρωμένου φραγμού με εξωτερική προστατευτική συσκευασία
	Να μην επαναχρησιμοποιείται 5.4.2[1]	Υποδεικνύει ιατροτεχνολογικό Προϊόν που προορίζεται για μία μόνο χρήση
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης 5.4.3[1]	Υποδεικνύει την ανάγκη να συμβουλευτεί ο χρήστης τις οδηγίες χρήσης
	Άρνητικό - Περιέχει ή υπάρχει Παρουσία λάτεξ από φυσικό καουτσούκ 5.4.5[1]-Παράρτημα B.2[1]	Υποδεικνύει ότι ΔΕΝ υπάρχει Παρουσία ξηρού φυσικού καουτσούκ ή λάτεξ φυσικού καουτσούκ ως υλικό κατασκευής στο ιατροτεχνολογικό Προϊόν ή στη συσκευασία ενός ιατροτεχνολογικού Προϊόντος
	Ιατροτεχνολογικό Προϊόν 5.7.7[1]	Υποδεικνύει ότι το αντικείμενο είναι ιατροτεχνολογικό Προϊόν
	Μοναδικός αναγνωριστικός κωδικός ιατροτεχνολογικού Προϊόντος 5.7.10[1]	Υποδεικνύει φορέα που περιέχει πληροφορίες για το μοναδικό αναγνωριστικό του ιατροτεχνολογικού Προϊόντος
	Μόνο με συνταγή 21 CFR 801.109	Προσοχή: Ο ομοσπονδιακός νόμος (ΗΠΑ) περιορίζει την πώληση αυτού του ιατροτεχνολογικού Προϊόντος με ή κατόπιν εντολής ιατρού
	Σήμανση CE MDR 2017/745 Αρθρο 20	Σηματοδοτεί ευρωπαϊκή τεχνική συμμόρφωση
	Ελβετός εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος Ενότητα 3[2]	Υποδεικνύει τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην Ελβετία
	Υπεύθυνος στο Η.Β. (Δεν ισχύει η αναφορά)	Υποδεικνύει το υπεύθυνο πρόσωπο στο Ηνωμένο Βασίλειο
	Ποσότητα (Δεν ισχύει η αναφορά)	Υποδεικνύει την ποσότητα των συσκευών στη συσκευασία

[1] ISO 15223-1:2021 Προϊόντα για ιατρική χρήση – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχονται από τον κατασκευαστή – Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις

[2] Swissmedic, Υποχρεώσεις οικονομικών φορέων CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

## [ES] - Tabla de instrucciones sobre el uso de Morgan®-Lens para la irrigación ocular de emergencia «manos libres»

**Instrucciones de uso del producto Morgan Lens para la irrigación continua o la administración de medicación a la córnea y la conjuntiva.**

El material usado para el embalaje de Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct y MorTan no está fabricado con látex de caucho natural.



1

### INSERCIÓN

Aplique un anestésico ocular local, **si está disponible.**



4

Pida al paciente que mire hacia abajo, e inserte Morgan Lens debajo del párpado superior.

Pida al paciente que mire hacia arriba, repliegue el párpado inferior y coloque la lente en su sitio.



2

Abra el envase estéril y una la Morgan Lens® al Morgan Lens Delivery Set® (o un equipo o jeringuilla para la administración de fluidos).



5

Ajuste el flujo al nivel deseado y absorba el flujo de salida con Medi-Duct®. Fije el tubo en la frente del paciente con la ayuda de cinta adhesiva para evitar desprender la lente de manera accidental. **NO PONGA EN FUNCIONAMIENTO EL KIT SIN LÍQUIDO.**



3

Empleando la solución que haya elegido\*, **COMIENCE CON UN FLUJO MÍNIMO.** Esto permite a la lente «flotar» sobre la córnea y la esclerótica.



6

### EXTRACCIÓN – FLUJO CONTINUO.

Pida al paciente que mire hacia arriba, repliegue el párpado inferior, manténgalo en esa posición y deslice la lente hasta sacarla. Una vez sacada la lente, **detenga el flujo de la solución.**

Los expertos recomiendan mantener la irrigación hasta que el pH vuelva a su nivel normal, aproximadamente 7,0-7,3. Transcurridos 10 minutos, vuelva a revisar el pH y repita el proceso si es necesario. Una vez completada la irrigación, deseche la lente de un modo correcto.

**Contraindicaciones:** no utilizar si hay algún objeto extraño que sobresale, una lesión profunda en el ojo o si existe o se sospecha que existe una rotura del globo ocular.

### Precauciones:

- Solo con prescripción. La ley federal (USA) restringe la venta de este dispositivo a un médico o bajo prescripción de un facultativo.
- Este dispositivo únicamente debe ser utilizado por profesionales formados en procedimientos de irrigación ocular.
- El contenido se suministra esterilizado mediante irradiación. No utilice el producto si el envase está abierto o dañado.

- Para un solo uso. No reutilizar ni reesterilizar. La reutilización del dispositivo puede provocar una infección bacteriana o viral. También puede deteriorar o dañar el dispositivo.
- Deseche después de su uso como producto biocontaminante de conformidad con la legislación aplicable y la práctica médica estándar

**Aviso:** Cualquier incidente grave que se produzca en relación con el dispositivo debe comunicarse al fabricante y la autoridad reguladora de la región en la que se encuentre el usuario y/o el paciente.

Usos de Morgan Lens	Solución	Modo con Morgan Lens	Ritmo de goteo	Frecuencia
Quemaduras causadas por ácidos y otras Lesiones oculares provocadas por disolventes, gasolina, detergentes, etc. Quemaduras por álcalis	Se recomienda usar la solución de Ringer Lactato® debido a su nivel de pH que se sitúa entre 6,0 y 7,5 frente al nivel de pH de la solución normal salina (de 4,5 a 7,0).	Morgan Lens Delivery Set o administración I.V.	500 ml de flujo rápido/libre. Reevalúe y continúe a un ritmo más lento.	Una vez. Repita si es necesario. Continuo hasta que el pH del cul-de-sac vuelva a su nivel normal (aproximadamente entre 7,0 y 7,3). Repita si es necesario.
No hay incrustados objetos extraños	20 cc de solución estéril	Jeringuilla de 20 cc	Flujo rápido/libre de 2000 mL. Reevalúe. Continúe con 50 ml/hora o 15 gotas/minuto.	Una vez. Repita si es necesario.
Sensación de presencia de un objeto extraño pero sin que sea vea dicho objeto extraño Preoperatorio habitual	10 cc del antiséptico ocular preferido Solución de Ringer Lactato®(Ringer Lactate)	Jeringuilla de 10 cc	500 ml de flujo rápido/libre. Reevalúe y continúe a un ritmo más lento. Lentamente sin forzar.	Una vez. Repita una vez si es necesario.
Cirugía de párpado (con protección de la córnea durante la cirugía de párpado) Infección severa	Solución de Ringer Lactato® con antibiótico y esteroide adecuados**	Morgan Lens Delivery Set o administración I.V. Morgan Lens Delivery Set o administración I.V.	4 gotas/minuto. 50 ml/hora o 15 gotas/minuto.	Durante todo el procedimiento. Continua durante 70 horas, después en intervalos de 10 horas hasta que se aprecie una marcada mejoría.

\*MorTan recomienda la solución de Ringer Lactato porque su nivel de pH de 6,0 a 7,5 se approxima más al de las lágrimas (aproximadamente 7,1) que el nivel de pH de la solución salina normal (de 4,5 a 7,0). Además, el ion lactato en la solución Ringer Lactato ofrece capacidad de amortiguación, lo que permite que el pH de un ácido o una base vuelva a ser neutro mucho más rápido que con una solución (como la salina) sin capacidad de amortiguación. \*\*Utilizar con antibióticos y esteroides solo cuando esté indicado.

**Hay disponibles online un video y un PowerPoint, y también puede llamarnos para obtener una copia gratis de estos recursos. Para realizar un pedido o hacer cualquier consulta sobre nuestro material formativo, llámenos gratis al 1-800-423-8659.**

**LLÁMENOS PARA OBTENER INFORMACIÓN SOBRE DESCUENTOS POR REALIZAR PEDIDOS AL POR MAYOR**



The Morgan Lens  
MorTan Inc.



MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT

59802 USA

Tel: 1-800-423-8659 Fax: 1-406-728-9332

**PARA REALIZAR PEDIDOS: 1-800-423-8659**

Correo electrónico: mortan@morganlens.com

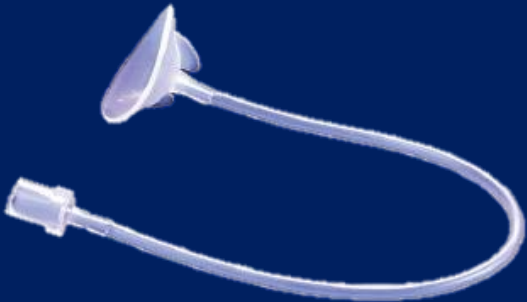
[morganlens.com](http://morganlens.com)



**Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set y Medi-Duct se combinan para ofrecer el sistema de irrigación ocular «manos libres» más eficaz que hay disponible hasta el momento.**

### **Morgan Lens®**

proporciona irrigación ocular «manos libres» y/o medicación a la córnea y la conjuntiva. Morgan Lens puede utilizarse durante horas, o incluso días, proporcionando el tratamiento continuo que muchas veces se necesita para curar heridas graves provocadas por agentes químicos.



### **Morgan Lens Delivery Set®**

permite irrigar simultáneamente ambos ojos. En lugar de malgastar tiempo y dinero en administraciones I.V. independientes, el Morgan Lens Delivery Set puede conectarse a una o más Morgan Lenses.

*Tubo para la administración de fluido; no se incluye la lente*



### **Medi-Duct®**

es un sistema de gestión de fluidos oculares diseñado para lograr que la irrigación con Morgan Lens sea incluso más cómoda. Su mecha superabsorbente absorbe y elimina la solución usada para la irrigación del paciente para facilitar su recogida y eliminación.



*El material de embalaje de Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct y MorTan no está fabricado con látex de caucho natural.*

Glosario de Símbolos		
Símbolo	Título Referencia	Descripción
	Fabricante 5.1.1[1]	Indica el nombre del fabricante del dispositivo médico.
	Representante autorizado en la Comunidad Europea/Unión Europea 5.1.2[1]	Indica el nombre del representante autorizado en la Comunidad Europea/Unión Europea.
	Fecha de fabricación 5.1.3[1]	Indica la fecha en la que se fabricó el dispositivo médico.
	Fecha de caducidad 5.1.4[1]	Indica la fecha después de la cual no debe usarse el dispositivo médico.
	Código de lote 5.1.5[1]	Indica el código de lote del fabricante para que así pueda identificarse el lote.
	Número de catálogo 5.1.6[1]	Indica el número de catálogo del fabricante para poder identificar el dispositivo médico
	Distribuidor 5.1.9[1]	Indica la entidad que distribuye el dispositivo médico en la región local.
	País de fabricación 5.1.11[1]	Identifica el país donde se fabrican los productos. La fecha de fabricación también puede aparecer al lado del símbolo.
	Esterilizado mediante irradiación 5.2.4[1]	Indica que un dispositivo médico se ha esterilizado mediante irradiación.
	No volver a esterilizar 5.2.6[1]	Indica que un dispositivo médico no debe reesterilizarse.
	No usar si el envase está dañado y consultar las instrucciones de uso 5.2.8[1]	Indica que un dispositivo médico no debe utilizarse si su envase está dañado o ha sido abierto y que el usuario debe consultar las instrucciones de uso para obtener información adicional.
	Sistema de barrera estéril individual 5.2.11[1]	Indica un sistema de barrera estéril individual.
	Sistema de barrera estéril individual con embalaje protector en el exterior 5.2.14[1]	Indica un sistema de barrera estéril individual con embalaje protector en el exterior.
	No reutilizar 5.4.2[1]	Indica que el dispositivo médico únicamente debe utilizarse una vez.
	Consultar las instrucciones de uso 5.4.3[1]	Indica que el usuario necesita consultar las instrucciones de uso.
	No contiene ni hay presencia de látex de caucho natural 5.4.5[1]; Anexo B.2[1]	Indica que NO hay presencia de caucho natural seco o látex de caucho natural en el material de fabricación del dispositivo médico o del envase de un dispositivo médico.
	Dispositivo médico 5.7.7[1]	Indica que el producto es un dispositivo médico.
	Identificador de dispositivo único 5.7.10[1]	Indica un operador que contiene información única de identificación del dispositivo.
	Solo con prescripción 21 CFR 801.109	Advertencia: Las leyes federales de Estados Unidos limitan la venta y el uso de este dispositivo a un facultativo (o por prescripción de este).
	Marcado CE MDR 2017/745 Artículo 20	Significa que el producto cumple con los requisitos técnicos aplicables a los productos vendidos en la Unión Europea.
	Representante autorizado en Suiza Sección 3[2]	Indica el nombre del representante autorizado en Suiza.
	Persona responsable en Reino Unido (Referencia no aplicable)	Indica la persona responsable en Reino Unido.
	Cantidad (Referencia no aplicable)	Indica la cantidad de dispositivos que incluye el envase.

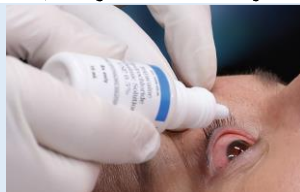
[1] ISO 15223-1:2021 Dispositivos médicos – Símbolos que han de usarse con información que suministrará el fabricante – Parte 1: Requisitos generales

[2] Swissmedic, Obligaciones de operadores médicos CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

# [ET] - Morgan® Lens juhend silmade käed-vabad niisutamiseks hädaolukordades

## Morgan Lensi kasutusjuhend pidevaks loputamiseks või ravimite manustamiseks sarv- ja sidekestal.

Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct ja MorTani pakkematerjalid ei ole valmistatud looduslikust kummilateksist



**1  
MANUSTAMINE**

Tilgutage silma paikset tuimastit, **kui see on saadaval**.



**2**

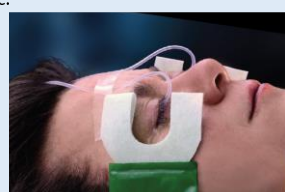
Avage sterilne pakend ja kinnitage Morgan Lens® Morgan Lens Delivery Set®-i (või vedeliku manustamiskomplekti või süstla) külge.



**4**

**Las patsient vaatab alla**, sisestage Morgan Lens ülemise silmalaau alla.

**Las patsient vaatab üles**, tömmake alumine silmalaug tagasi, asetage lääts oma kohale



**5**

Reguleerige vool soovitud kiirusele ja õimage väljavool Medi-Duct®-iga. Kleepige voolikud patsiendi otsaesisele, et vältida läätse juhuslikku eemaldamist. **ÄRGE KASUTAGE KUIVALT.**



**3**

Kasutage valitud lahust\*, **KÄIVITAGE VÄHIMA VOOLUGA**. See võimaldab läätsel „höljuda“ sarv- ja kõvakesta kohal.



**6**

**EEMALDAMINE-JÄTKAKE VOOLUGA.**

**Las patsient vaatab üles**, tömmake alumine silmalaug tagasi — hoidke seda paigal ja libistage lääts välja. Kui lääts on eemaldatud, peatage lahuse vool.

Asjatundjad soovitavad loputada pidevalt, kuni pH muutub neutraalseks – umbes 7,0–7,3. 10 minuti pärast kontrollige pH näitu uuesti ja vajadusel korrale protseduuri. Kui loputamine on lõppenud, körvaldage lääts nõuetekohaselt.

**Vastunäidustused:** ärge kasutage, kui silmas on väljaulatuv vöörkeha, läbitungiv silmakahjustus või kahtlustatav või kinnitatud silmamuna rebenemine.

**Ettevaatusabinööd:**

- Rx Only – föderaalseaduse (USA) piirangute kohaselt võib seda seadet müüa üksnes arst või arsti tellimusel.
- Seadet tohivad kasutada üksnes silma loputamise protseduuride alal väljaöppé saanud elukutselised.
- Sisu tarnitakse kiiritamisega steriliseerituna. Ärge kasutage, kui pakend on avatud või kahjustatud.

**Märkus.** Igast seadmega toimunud tõsisest vahejuhtumist tuleb teatada tootjale ning kasutaja ja/või patsiendi asukohariigi reguleerivale asutusele.

Morgan Lensi kasutusalad	Lahus	Režiim Morgan Lensiga	Kiirus	Sagedus
Happepöletuse haavad või muud luhustite, bensiini, puhasustovahendite ja põhjustatud silmakahjustused. Leelisepöletuse haavad	Ringeri Laktaadilahus (Lactated Ringer's® Solution) on soovitatav pH tõttu: LR 6,0 kuni 7,5 NS 4,5 kuni 7,0	Morgan Lens Delivery Set või I.V. seadistus	500 ml kiire/vaba vool. Hinnake uuesti ja jätkake aeglaselt.	Üks kord. Vajadusel korrale. Jätkub, kuni tupiku pH muutub neutraalseks (lõigakaud 7,0 kuni 7,3). Vajadusel korrale.
Vöörkehad puuduvad		Morgan Lens Delivery Set või I.V. seadistus	2000 ml kiire/vaba vool. Hinnake uuesti. Jätkake kiiruseל 50 ml tunnis või 15 tilka minutis.	Üks kord. Vajadusel korrale.
Vöörkeha tunne ilma nähtava vöörkehata	20 cm³ (cc) steriilne lahus	20 cm³ (cc) süstal	500 ml kiire/vaba vool. Hinnake uuesti ja jätkake aeglaselt.	Üks kord. Vajadusel korrale.
Tavapärane enne operatsiooni	10 cm³ (cc) eelstatud silma antisepikut	10 cm³ (cc) süstal	Aeglaselt, jõudu rakendamata.	Üks kord.
Silmalaugude operatsioon (sarvesta kaitsmine silmalaugude operatsiooni ajal)	Ringeri Laktaadilahus (Lactated Ringer's® Solution)	Morgan Lens Delivery Set või I.V. seadistus	4 tilka minutis.	Terve protseduuri ajal.
Raske nakkus	Ringeri Laktaadilahus (Lactated Ringer's® Solution) sobiva antibiootikumi ja steroidiga**	Morgan Lens Delivery Set või I.V. seadistus	50 ml tunnis või 15 tilka minutis.	Pidevalt 70 tundi, seejärel 10-tunniste ajavahemikega kuni märgatava paranemiseni.

\*MorTani soovitab Ringeri Laktaadilahust (Lactated Ringer's® Solution), sest selle pH tase 6,0 kuni 7,5 on palju lähemal pisarate omale (umbes 7,1) kui tavalisel füsioloogilisel lahusel (4,5 kuni 7,0). Samuti on laktatiorionil Ringeri Laktaadilahuses (Lactated Ringer's® Solution) puverdusvõime kas happe või aluse pH taseme neutraalsuse taastamiseks palju kiiremini kui puverdusvõimeta lahusel (nt füsioloogiline lahus). \*\*Kasutage koos antibiootikumide ja steroididega üksnes näidustuse korral.



Video ja PowerPoint on saadaval võrgus või helistage tasuta koopia tellimiseks. Tellimuse esitamiseks või meie koolitusmaterjalide kohta päringu esitamiseks helistage meile tasuta numbril 1 800 423 8659.

**HELISTAGE KOGUSE ALLAHINDLUSTE SAAMISEKS**

[morgantens.com](http://morgantens.com)



**The Morgan Lens**  
**MorTan Inc.**

MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT 59802 USA

Tel: 1 800 423 8659 Faks: 1 406 728 9332

TELLIMISEKS: 1 800 423 8659

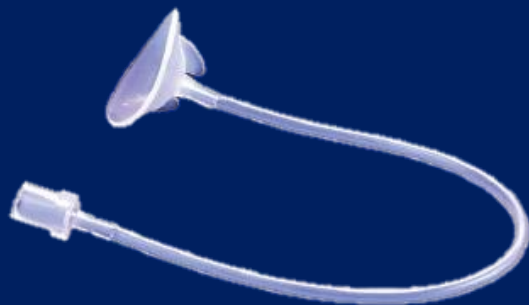
e-post: mortan@morgantens.com

# **Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set ja Medi-Duct tagavad ühendatuna tõhusaima saadaoleva käed-vabad silma niisutussüsteemi.**

## **Morgan Lens®**

pakub käed-vabad silma loputamist ja/või ravimeid sarv- ja sidekestale.

Morgan Lensi võib kasutada tundide või isegi päevade kaupa, pakkudes pidevat ravi, mis on sageli vajalik tōsiste keemiliste põletustega korral.



## **Morgan Lens Delivery Set®**

võimaldab mõlema silma samaaegset loputamist. Selmet raisata väärthuslikku aega ja raha eraldi IV seadistustele, võib Morgan Lens Delivery Seti ühendada ühe või kahe Morgan Lensi külge.

*Ainult vedeliku kasutamise voolikud – läätsed ei kuulu komplekti*



## **Medi-Duct®**

on silma vedeliku halduse süsteem, mille eesmärk on muuta niisutamine Morgan Lensiga veelgi mugavamaks. Selle ülimalt imav taht viib niisutuslahuse patsientist eemale, et seda oleks lihtne koguda ja kõrvaldada.



*Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct ja MorTani pakkematerjalid ei ole valmistatud looduslikust kummilateksist.*

Sümbolite sõnastik		
Sümbol	Nimetus Viide	Kirjeldus
	Tootja 5.1.1[1]	Tähistab meditsiiniseadme tootjat
	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses / Euroopa Liidus 5.1.2[1]	Tähistab volitatud esindajat Euroopa Ühenduses / Euroopa Liidus
	Tootmiskuupäev 5.1.3[1]	Tähistab meditsiiniseadme valmistamise kuupäeva
	Kölblük kuni 5.1.4[1]	Tähistab kuupäeva, pärast mida meditsiiniseadet kasutada ei tohi
	Partii kood 5.1.5[1]	Tähistab tootja partii koodi nii, et partiid või osa saab tuvastada.
	Katalooginumber 5.1.6[1]	Tähistab tootja katalooginumbrit nii, et meditsiiniseadet saab tuvastada
	Levitaja 5.1.9[1]	Tähistab üksust, mis levitab meditsiiniseadme kasutuskohta
	Tootjariik 5.1.11[1]	Tooteid tootva riigi tuvastamiseks. Tootmiskuupäev võib ilmuda ka sümboli kõrval.
	Steriliseeritud kiiritamisega 5.2.4[1]	Tähistab meditsiiniseadet, mis on steriliseeritud kiiritamisega.
	Mitte steriliseerida uuesti 5.2.6[1]	Tähistab meditsiiniseadet, mida ei tohi uuesti steriliseerida
	Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud ja lugege kasutusjuhiseid 5.2.8[1]	Tähistab meditsiiniseadet, mida ei tohiks kasutada, kui pakend on kahjustatud või avatud, ja et kasutaja peaks lisateabe saamiseks lugema kasutusjuhendit
	Ühekordne steriilne kaitsemeetod 5.2.11[1]	Tähistab ühekordset steriilset kaitsemeetodit
	Ühekihiline steriilne kaitsemeetod koos välise kaitsepakendiga 5.2.14[1]	Tähistab ühekordset steriilset kaitsemeetodit koos välise kaitsepakendiga
	Mitte kasutada korduvalt 5.4.2[1]	Tähistab meditsiiniseadet, mis on möeldud ainult ühekordseks kasutamiseks
	Lugege kasutusjuhendit 5.4.3[1]	Tähistab kasutaja vajadust tutvuda kasutusjuhistega
	Lause "sisaldb või esineb looduslikku kummilateksit" eitus 5.4.5[1], lisa B.2[1]	Tähistab kuiva kautšuki ja loodusliku kummilateksi PUUDUMIST meditsiiniseadme või meditsiiniseadme pakendi materjalis
	Meditsiiniseade 5.7.7[1]	Tähistab toodet kui meditsiiniseadet
	Seadme kordumatu identifitseerimistunnus 5.7.10[1]	Tähistab seadme kordumatu identifitseerimistunnuse teabekandjat
	Ainult retseptiga 21 CFR 801.109	Tähelepanu: föderaalseaduse (USA) piirangute kohaselt võib seda seadet müüa ainult arst või arsti tellimusel
	CE-märgis MDR 2017/745 artikkel 20	Tähistab tehnilist vastavust Euroopa nõuetele
	Šveitsi volitatud esindaja Jaotis 3[2]	Tähistab volitatud esindajat Šveitsis
	Vastutav isik Ühendkuningriigis (Kohaldatav viide puudub)	Tähistab vastutavat isikut Ühendkuningriigis
	Kogus (Kohaldatav viide puudub)	Tähistab seadmete arvu pakendis

[1] ISO 15223-1:2021 Meditsiiniseadmed. Tootjainfos kasutatavad tingmärgid. Osa 1: Üldnõuded

[2] Swissmedic, Ettevõtjate kohustused CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

## [FI] - Morgan® Lens Ohjekortti – häätilanteessa tapahtuvaan silmän huuhteluun kädet vapaana

**Ohjeet Morgan Lensin käyttöön jatkuvaan huuhteluun tai lääkytkseen sarveiskalolle ja sidekalolle.**

Morgan Lensissä, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Ductissa ja MorTanin pakkausmateriaaleissa ei ole käytetty luonnonkumilateksia



1

### ASETUS

Tiputa paikallinen silmäpuudute, **jos saatavilla**.



2

Avaa steriliä pakkaus auki ja liitä Morgan Lens® - silmähuuhtelinssi Morgan Lens Delivery Set® -sarjaan ( tai nesteen antosarjan tai ruiskuun).



3

**ALOITA MINIMIVIRTAUS** käyttää valittua liuosta\*. Näin linssi voi "kellua" sarveiskalvon ja kovakalvon päällä.



4

**Pyydä potilaasta katsoamaan alaspäin**, aseta Morgan Lens yläluomen alle.

**Pyydä potilaasta katsoamaan ylös**päin, vedä alaluomea ja pudota linssi paikalleen



5

Säädä virtaus haluttuun nopeuteen ja ime ulosvirtaavaa nestettä Medi-Duct®:lla. Kiinnitä letku potilaan otsaan teipillä, jotta linssi ei irtoa vahingossa. **EI SAA KÄYTÄÄ KUVANA.**



6

### POISTO-JATKA VIRTAUTA.

Pyydä potilaasta katsoamaan ylöspäin, vedä alaluomea – pidä se asennossa ja vedä linssi pois. Pysäytä liuoksen virtaus, kun linssi on poistettu.

Asiantuntijat suosittelevat jatkuva huuhtelua, kunnes pH palautuu normaaliksi – noin 7,0–7,3. Tarkista pH uudelleen 10 minuutin kuluttua ja toista prosessi tarvittaessa. Hävitä linssi asianmukaisesti, kun huuhtelu on päättynyt.

**Vasta-aiheet:** Ei saa käyttää, jos silmässä on ulkoneva vierasesine, läpäisevä silmävamma, epäilty tai todettu silmämunan repeämä.

### Varotoimet:

- Vain Rx – Liittovaltion (USA) laki rajoittaa tämän laitteen myynnin vain lääkärin toimesta tai lääkärin määräyksestä.
- Laitetta saatavat käyttää vain silmän huuhtelumenetelmiin koulutetut ammattilaiset.
- Sisältö toimitetaan säätytämällä steriloituna. Ei saa käyttää, jos pakkaus on avattu tai vaurioitunut.

**Huomio:** Kaikista laitteeseen liittyvistä vakavista vaaratilanteista on ilmoitettava valmistajalle ja sen alueen sääntelyviranomaiselle, jossa käyttäjä ja/tai potilas sijaitsee.

- Kertäkäyttöinen. Ei saa käyttää tai steriloida uudelleen. Laitteen uudelleenkäyttö voi aiheuttaa bakteeri- tai virusinfektion. Se voi myös aiheuttaa laitteen huonontumisen tai vaurioitumisen.
- Hävitä käytön jälkeen biojätteenä sovellettavan lain ja tavanomaisen lääketieteellisen käytännön mukaisesti

Morgan Lensin Käyttötarkoitukset	Liuos	Tila Morgan Lensin kanssa	Nopeus	Tiheys
Happovammat tai muut silmävammat johtuen liuottimista, bensiinistä, pesuaineista jne. Emäksiset palovammat	Laktatoitu Ringerin® liuos (Lactated Ringer's® Solution) Suosittelullaan pH:n vuoksi: LR 6,0–7,5 NS 4,5–7,0	Morgan Lens Delivery Set tai I.V.-asetus	500 ml/nopea/vapaa virtaus. Arvioi uudelleen ja jatka hitaammalla nopeudella. 2000 ml/nopea/vapaa virtaus. Arvioi uudelleen. Jatka nopeudella 50 ml/tunti tai 15 tippaa/minuutti.	Kerran. Toista tarvittaessa. Jatkuva, kunnes sidekalvon pussin (cul-de-sac) pH on palautunut normaaliksi (noin 7,0–7,3). Toista tarvittaessa.
Ei-upotettu vierasesineet		Morgan Lens Delivery Set tai I.V.-asetus	500 ml/nopea/vapaa virtaus. Arvioi uudelleen ja jatka hitaammalla nopeudella. Hitaasti ilman voimaa.	Kerran. Toista tarvittaessa.
Vierasesineen tunne ilman näkyvää vierasesineettä	20 cc steriliili liuosta	20 cc ruisku	Hitaasti ilman voimaa.	Kerran. Toista kerran tarvittaessa.
Rutiininominainen preoperatiivinen	10 cc suositelulta antisepistä silmäläkettä	10 cc ruisku	Hitaasti ilman voimaa.	Kerran.
Silmäluomileikkaus (sarveiskalvon suojaaminen silmäluomileikkauksen aikana)	Laktatoitu Ringerin® Liuos (Lactated Ringer's® Solution)sopivalla antibiootilla ja steroidilla**	Morgan Lens Delivery Set tai I.V.-asetus	4 tippaa/minuutti.	Koko toimenpiteen ajan.
Vakava infektio	Laktatoitu Ringerin® Liuos (Lactated Ringer's® Solution)sopivalla antibiootilla ja steroidilla**	Morgan Lens Delivery Set tai I.V.-asetus	50 ml/tunti tai 15 tippaa/minuutti.	Jatkuvasti 70 tunnin ajan, sitten 10 tunnin välein, kunnes tilanne paranee selvästi.

\*MorTan suosittelee laktatoitua Ringerin liuosta (Lactated Ringer's® Solution), koska sen pH-taso 6,0–7,5 on paljon lähempänä kyynelteitä (noin 7,1) kuin normaali suolaliuos (4,5–7,0). Laktatoidun Ringerin liuoksen laktatti-ionilla on myös puskurikyky, joka palauttaa joko hapon tai eräksen pH:n: neutraaliaksi paljon nopeammin kuin liuosi (kuten suolaliuos), jolla ei ole puskurikykyä.

\*\*Käytä antibiootteja ja steroideja vain tarvittaessa.

**Video ja PowerPoint saatavilla verkossa, tai soita tilataksesi ilmaisen kopion. Jos haluat tehdä tilauksen tai kysyä koulutusmateriaaleistamme, soita meille maksutta numeroon 1-800-423-8659.**

**SOITA MÄÄRÄALENNUKSISTA**

[morganlens.com](http://morganlens.com)



MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT

59802 USA

Puh: 1-800-423-8659 Faksi: 1-406-728-9332

**TILAUS: 1-800-423-8659**

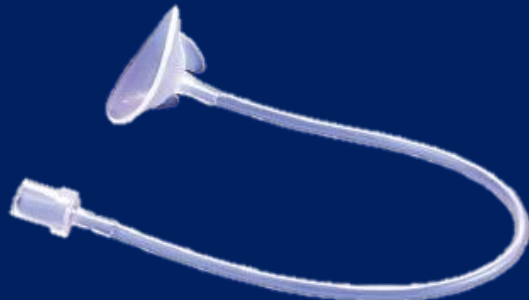
email: [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

**The Morgan Lens**  
*MorTan Inc.*

# Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set ja Medi-Duct muodostavat yhdessä tehokkaimman saatavilla olevan, kädet vapaana - silmähuuhtelujärjestelmän.

## Morgan Lens®

mahdollistaa silmän huuhtelun ja/tai lääkityksen sarveiskalvolle ja sidekalvolle kädet vapaana. Morgan Lensiä voidaan käyttää tunteja tai jopa päiviä, jolloin se tarjoaa jatkuvaa hoitoa, jota tarvitaan usein vakavissa kemiallisissa palovammoissa.



## Morgan Lens Delivery Set®

mahdollistaa molempien silmien samanaikaisen huuhtelun. Morgan Lens Delivery Set voidaan liittää yhteen tai kahteen Morgan Lens -huuhtelinssiin tuhlaamatta arvokasta aikaa ja rahaa erillisissä IV-asetuksiin.

*Vain nesteen antoletkut – linssit eivät sisälly toimitukseen*



## Medi-Duct®

on silmänesteen hallintajärjestelmä, joka on suunniteltu tekemään Morgan Lensin kanssa tapahtuvasta huuhtelusta entistäkin kätevämpää. Sen erittäin imukykyinen sisus kuljettaa huuhtelulioksen pois potilaasta, jolloin se on helppo kerätä ja hävittää.



*Morgan Lensissä, Morgan Lensin toimitussarjassa, Medi-Ductissa ja MorTanin pakkausmateriaaleissa ei ole käytetty luonnonkumilateksia.*

Symbolisanasto		
Symboli	Nimi Viite	Kuvaus
	Valmistaja 5.1.1[1]	Ilmoittaa lääkinnällisen laitteen valmistajan
	Valtuutettu edustaja Euroopan Yhteisössä / Euroopan Unionissa 5.1.2[1]	Ilmoittaa valtuutetun edustajan Euroopan Yhteisössä / Euroopan Unionissa
	Valmistuspäivämäärä 5.1.3[1]	Ilmoittaa lääkinnällisen laitteen valmistuspäivämäärään
	Viimeinen käyttöpäivämäärä 5.1.4[1]	Ilmoittaa päivämäärään, jonka jälkeen lääkinnällistä laitetta ei saa käyttää
	Eräkoodi 5.1.5[1]	Ilmoittaa valmistajan eräkoodin, jotta erä voidaan tunnistaa.
	Luettelonumero 5.1.6[1]	Ilmoittaa valmistajan luettelonumeron, jotta lääkinnällinen laite voidaan tunnistaa
	Jakelija 5.1.9[1]	Ilmoittaa yksikön, joka jakelee lääketieteellistä laitetta paikallisesti
	Valmistusmaa 5.1.11[1]	Tunnistaa tuotteiden valmistusmaan. Valmistuspäivämäärä voi näkyä myös symbolin vieressä.
	Steriloitu säteilyttämällä 5.2.4[1]	Ilmaisee lääkinnällisen laitteen, joka on steriloitu säteilyttämällä.
	Ei saa steriloida uudelleen 5.2.6[1]	Ilmaisee lääkinnällisen laitteen, jota ei saa steriloida uudelleen
	Ei saa käyttää, jos pakkauksen vaurioitunut, ja katso käyttöohjeet 5.2.8[1]	Ilmaisee, että lääkinnällistä laitetta ei saa käyttää, jos pakkauksen vaurioitunut tai avattu, ja että käyttäjän on tutustuttava käyttöohjeisiin lisätietoja varten
	Yksittäinen sterili suoajärjestelmä 5.2.11[1]	Ilmaisee yksittäisen steriilin suoajärjestelmän
	Yksittäinen sterili suoajärjestelmä, jossa on suoapakkaus ulkopuolella 5.2.14[1]	Ilmaisee yksittäisen steriilin suoajärjestelmän, jossa on suoapakkaus ulkopuolella
	Ei saa käyttää uudelleen 5.4.2[1]	Ilmoittaa lääkinnällisen laitteen, joka on tarkoitettu vain kertakäytöön
	Katso Käyttöohjeet 5.4.3[1]	Ilmoittaa, että käyttäjän on tutustuttava käyttöohjeisiin
	Ei sisällä luonnonkumilateksia 5.4.5[1]; liite B.2[1]	Ilmoittaa, että lääkinnällisessä laitteessa tai lääkinnällisen laitteen pakkaussessa ei ole kuivaa luonnonkumia tai luonnonkumilateksia rakennemateriaalina
	Lääkinnällinen Laite 5.7.7[1]	Ilmaisee, että tuote on lääkinnällinen laite
	Yksilöllinen laitetunniste 5.7.10[1]	Ilmaisee kohteen, joka sisältää yksilöllisen laitetunnistein tiedot
	Reseptilääke 21 CFR 801.109	Varoitus: Liittovaltion (USA) laki rajoittaa tämän laitteen myynnin vain lääkärin toimesta tai lääkärin määräyksestä
	CE-merkintä MDR 2017/745 artikla 20	Ilmoittaa eurooppalaisen teknisen vaativuudenmukaisuuden
	Sveitsin valtuutettu edustaja Osio 3[2]	Ilmaisee valtuutetun edustajan Sveitsissä
	Yhdistyneen Kuningaskunnan vastuuhenkilö (Ei sovellettavaa Viitettä)	Ilmaisee vastuullisen henkilön Yhdistyneessä Kuningaskunnassa
	Määrä (Ei sovellettavaa Viitettä)	Ilmoittaa laitteiden määrään pakkaussessa

[1] ISO 15223-1:2021 Lääkinnälliset laitteet – Symbolit, joita käytetään valmistajan toimittamien tietojen yhteydessä – Osa 1: Yleiset vaativuukset

[2] Swissmedic, Toimijoiden taloudelliset velvoitteet CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

## [FR] - Tableau du mode d'emploi du dispositif d'irrigation oculaire d'urgence mains-libres Morgan® Lens

Mode d'emploi du dispositif Morgan Lens pour l'irrigation continue ou le traitement médicamenteux de la cornée ou de la conjonctive.

La Morgan Lens, le kit d'irrigation Morgan Lens, le Medi-Duct et les matériaux d'emballage de MorTan ne sont pas fabriqués en latex de caoutchouc naturel.



1

### INSERTION

Installez un anesthésique oculaire topique, si disponible.



2

Ouvrez l'emballage stérile et associez la Morgan Lens® au kit d'irrigation Morgan Lens® (ou à un système/une seringue d'administration de fluides).



4

Demandez au patient de regarder vers le bas et insérez la Morgan Lens sous la paupière supérieure.

Demandez au patient de regarder vers le haut, baissez la paupière inférieure, puis déposez la Lens.

Les experts recommandent d'effectuer une irrigation continue jusqu'à ce que le pH de l'œil retrouve une valeur normale, soit environ entre 7,0 et 7,3. Au bout de 10 minutes, vérifiez de nouveau la valeur du pH et répétez l'opération si nécessaire. Une fois l'irrigation terminée, éliminez la Lens de manière appropriée.

**Contre-indications :** ne pas utiliser si un corps étranger est présent dans l'œil, en cas de lésion oculaire pénétrante ou en cas de rupture du globe oculaire.

### Précautions :

- Uniquement sur ordonnance – La législation fédérale des États-Unis n'autorise la vente de ce dispositif que par un médecin ou sur ordonnance d'un médecin.
- Le dispositif ne doit être utilisé que par des professionnels formés aux procédures d'irrigation oculaire.
- Le contenu de l'emballage a fait l'objet d'une stérilisation par irradiation. Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé.

**Remarque :** tout incident grave lié à l'utilisation du dispositif doit être signalé au fabricant et à l'autorité réglementaire de la région où réside l'utilisateur et/ou le patient.

Utilisation de la Morgan Lens	Solution	À utiliser avec la Morgan Lens	Débit	Fréquence
Brûlures acides ou autres lésions oculaires causées par des solvants, de l'essence, des détergents, etc. Brûlures alcalines	Solution de Ringer® lactate (lactated Ringer's® Solution) recommandée en raison de son pH : RL : 6,0 à 7,5 SS : 4,5 à 7,0	Kit d'irrigation Morgan Lens ou matériel pour I.V.	500 ml à débit rapide/continu. Réévaluer et continuer avec un débit plus lent.	Une fois. Répéter si nécessaire. En continu jusqu'à ce que le pH du cul-de-sac conjonctival retrouve une valeur normale (entre 7,0 et 7,3 environ). Répéter si nécessaire.
Corps étranger non enfoui		Kit d'irrigation Morgan Lens ou matériel pour I.V.	2 000 mL à débit rapide/continu. Réévaluer. Continuer avec un débit de 50 ml/h ou de 15 gouttes/min.	Une fois. Répéter si nécessaire.
Sensation de corps étranger sans corps étranger visible dans l'œil	20 cc de solution stérile	Seringue de 20 cc	500 ml à débit rapide/continu. Réévaluer et continuer avec un débit plus lent. Lentement et sans forcer.	Une fois. Répéter une fois si nécessaire.
Utilisation préopératoire	10 cc de l'antiseptique oculaire de votre choix Solution de Ringer® lactate	Seringue de 10 cc	Lentement et sans forcer.	Une fois.
Chirurgie de la paupière (protection de la cornée pendant la chirurgie)		Kit d'irrigation Morgan Lens ou matériel pour I.V.	4 gouttes/min.	Pendant toute la procédure.
Infection sévère	Solution de Ringer® lactate avec un antibiotique et un stéroïde adapté**	Kit d'irrigation Morgan Lens ou matériel pour I.V.	50 ml/h ou 15 gouttes/min.	Utilisation continue pendant 70 heures, puis par intervalles de 10 heures jusqu'à amélioration notable.

\*MorTan recommande la solution de Ringer lactate parce que son pH, compris entre 6,0 et 7,5, est beaucoup plus proche du pH des larmes (environ 7,1) que celui d'une solution saline (de 4,5 à 7,0). De plus, l'ion lactate présent dans la solution de Ringer lactate possède une capacité tampon qui permet de neutraliser le pH d'une solution acide ou basique beaucoup plus vite qu'avec une solution (telle qu'une solution saline) qui en est dépourvue.

\*\*Utiliser des antibiotiques et des stéroïdes uniquement lorsque cela est indiqué.

Vidéo et présentation PowerPoint disponibles en ligne. Appeler pour commander un exemplaire gratuit. Pour passer une commande ou se renseigner sur nos supports de formation, nous appeler au numéro vert 1-800-423-8659.

APPELER POUR TOUTE QUESTION SUR LES REMISES DE QUANTITÉ

[morganlens.com](http://morganlens.com)



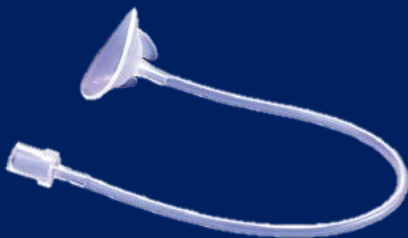
The Morgan Lens  
MorTan Inc.

MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT 59802 USA  
Tél : 1-800-423-8659 Fax : 1-406-728-9332  
**POUR COMMANDER : 1-800-423-8659**  
courriel : [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

## **La Morgan Lens, le kit d'irrigation Morgan Lens et le Medi-Duct s'associent pour fournir un système d'irrigation oculaire mains-libres d'une efficacité optimale.**

### **La Morgan Lens®**

permet d'effectuer sans les mains une irrigation oculaire et/ou un traitement médicamenteux de la cornée et de la conjonctive. La Morgan Lens peut être utilisée pendant des heures, voire même des jours, fournissant le traitement continu souvent nécessaire en cas de brûlures chimiques graves.



### **Le kit d'irrigation Morgan Lens®**

permet d'irriguer les deux yeux simultanément. Le kit d'irrigation Morgan Lens peut être relié à un ou deux dispositifs Morgan Lens afin d'éviter de perdre un temps précieux et de l'argent avec plusieurs installations I.V.

*Tuyau d'administration de fluide uniquement – dispositifs Lens non inclus*



### **Le Medi-Duct®**

est un système de gestion du fluide oculaire conçu pour rendre l'irrigation avec La Morgan Lens encore plus pratique. Sa matière extrêmement absorbante facilite la collecte et l'élimination de la solution d'irrigation.



*La Morgan Lens, le kit d'irrigation Morgan Lens, le Medi-Duct et les matériaux d'emballage de MorTan ne sont pas fabriqués en latex de caoutchouc naturel.*

Liste des symboles		
Symbole	Titre Référence	Description
	Fabricant 5.1.1[1]	Indique le fabricant du dispositif médical
	Représentant autorisé dans la Communauté/l'Union européenne 5.1.2[1]	Indique le représentant autorisé dans la Communauté/l'Union européenne
	Date de fabrication 5.1.3[1]	Indique la date de fabrication du dispositif médical
	Date limite d'utilisation 5.1.4[1]	Indique la date après laquelle le dispositif médical ne doit plus être utilisé
	Code de lot 5.1.5[1]	Indique le code du lot auprès du fabricant afin de permettre l'identification du lot
	Numéro de catalogue 5.1.6[1]	Indique Le numéro de catalogue du fabricant afin de permettre l'identification du dispositif médical
	Distributeur 5.1.9[1]	Indique quelle entité est chargée de la distribution du dispositif médical à cet endroit
	Pays de fabrication 5.1.11[1]	Indique Le pays de fabrication des produits. Il est possible que la date de fabrication figure à côté du symbole
	Stérilisation par irradiation 5.2.4[1]	Indique un dispositif médical stérilisé par irradiation
	Ne pas restériliser 5.2.6[1]	Indique un dispositif médical qui ne doit pas être restérilisé
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter le mode d'emploi 5.2.8[1]	Indique qu'un dispositif médical ne doit pas être utilisé si l'emballage a été endommagé ou ouvert et que l'utilisateur doit consulter le mode d'emploi pour obtenir des informations supplémentaires
	Système de barrière stérile unique 5.2.11[1]	Indique un système de barrière stérile unique
	Système de barrière stérile unique avec emballage de protection extérieur 5.2.14[1]	Indique un système de barrière stérile unique avec emballage de protection extérieur
	Ne pas réutiliser 5.4.2[1]	Indique un dispositif médical destiné à un usage unique
	Consulter le mode d'emploi 5.4.3[1]	Indique que l'utilisateur doit consulter le mode d'emploi
	Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel 5.4.5[1]; Annexe B.2[1]	Indique qu'un dispositif médical ou l'emballage d'un dispositif médical NE contient PAS de caoutchouc naturel sec ou de latex de caoutchouc naturel
	Dispositif médical 5.7.7[1]	Indique que l'article est un dispositif médical
	Identifiant unique du dispositif 5.7.10[1]	Indique un support contenant des informations sur l'identifiant unique du dispositif
	Uniquement sur ordonnance 21 CFR 801.109	Attention : la législation fédérale des États-Unis n'autorise la vente de ce dispositif que par un médecin ou sur ordonnance d'un médecin.
	Marquage CE MDR 2017/745 Article 20	Signifie la conformité technique européenne
	Représentant autorisé en Suisse Section 3[2]	Indique Le représentant autorisé en Suisse
	Responsable UK (Aucune référence applicable)	Indique la personne responsable au Royaume-Uni
	Quantité (Aucune référence applicable)	Indique la quantité de dispositifs dans l'emballage

[1] ISO 15223-1:2021 Dispositifs médicaux — Symboles à utiliser avec les informations à fournir par le fabricant — Partie 1 : exigences générales

[2] Swissmedic, Obligations Opérateurs Économiques CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

# [HU] - Morgan® Lens útmutató diagram – Súrgősségi érintés nélküli szemöblítés

Útmutató a folyamatos szemöblítésre vagy a szaruhártyára/kötőhártyára történő gyógyserbejuttatására szolgáló Morgan Lens szemöblítő eszköz használatához.

A Morgan Lens, a Morgan Lens Delivery Set, a Medi-Duct és a MorTan csomagolóanyagai természetes gumi (latex) felhasználása nélkül készülték



1

## BEHELYEZÉS

**Ha van**, cseppsen helyi szemészeti érzéstelenítőt a szembe.



2

Nyissa ki a steril csomagolást, és csatlakoztassa a Morgan Lens® szemöblítő eszközt a Morgan Lens Delivery Set® bejuttató szerelékhöz (vagy egy folyadékbejuttató rendszerhez vagy feckendőhöz).



4

Kérje meg a beteget, hogy nézzen lefelé, és helyezze be a Morgan Lens eszközt a felső szemhéj alá.

Kérje meg a beteget, hogy nézzen felfelé, húzza vissza az alsó szemhéját és ejtse a Lens eszközt a helyére.



5

Állítsa be az áramlást a kívánt mértékre, és a kifolyó oldatot szivja fel a Medi-Duct® eszközzel. Ragasztószalaggal rögzítse a csőt a beteg homlokára, nehogy a Lens eszköz véletlenül kiszabaduljon a helyéről. **NE HAGYJA, HOGY AZ OLDAT KIFOGYJON A SZERELÉKBŐL!**



3

Egy tetszőlegesen kiválasztott oldattal\* **INDÍTSON EL EGY MINIMÁLIS ÁRAMLÁST**. Ez lehetővé teszi, hogy a Lens eszköz a szaruhártya és a kötőhártya felszínén „ússzon”.



6

## ELTÁVOLÍTÁS – FOLYTASSA A FOLYADÉK ÁRAMOLTATÁSÁT.

Kérje meg a beteget, hogy nézzen felfelé, és húzza vissza az alsó szemhéját – tartsa meg a szemhéjat, és csúsztassa ki a Lens eszközt. Amint a Lens eszköz eltávolította, állítsa le a folyadékáramlást.

A szakemberek azt javasolják, hogy addig kell a folytonos öblítést végezni, amíg a pH vissza nem tér a normál, 7,0–7,3 körű értékre. 10 perc elteltével ellenőrizze újra a pH-t, és szükség esetén ismételje meg a folyamatot. Az öblítés befejezését követően a megfelelő módon ártalmatlanítja a Lens eszközt.

**Ellenjavallatok:** Ne használja, ha kiálló idegentest van a szemben, ha szembe behatoló sérülés látható, vagy ha a szemgyóly gyanított vagy tényleges repedése áll fenn.

## Övvítezkedések:

- Kizárolag orvosi rendelvényre – Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényei szerint ez az eszköz kizárolag orvos által vagy orvosi rendelvényre értékesíthető.
- Az eszközt kizárolag szemészeti öblítési eljárásban képzett szakemberek használhatják.
- A termékek besugárzással sterilizálva kerülnek forgalomba. Ne használja, ha a csomagolás kinyílt vagy megsérült.

- Kizárolag egyszeri használatra. Nem szabad újratervezni vagy újra felhasználni. Az eszköz újból felhasználása baktériális vagy vírusos fertőzést okozhat. Ezenkívül az eszköz romlásához vagy sérüléséhez is vezethet.
- Használat után a vonatkozó törvényeknek és normál egészségügyi gyakorlatnak megfelelően biológiai hulladékként kell ártalmatlanítani.

**Megjegyzés:** Az eszközzel kapcsolatosan fellépett minden jelentősebb incident jelenteni kell a gyártónak, valamint a felhasználó és/vagy a beteg tartozkodási helyén az érintett régió illetékes hatóságának.

## A Morgan Lens eszköz alkalmazásai

Sav okozta égésök, valamint oldószerek, benzín, tiszítőszerek stb. által okozott egyéb szemsérülések  
Lúg okozta égésék

Nem beágyazódott idegentestek

Idegentestzett látható idegentest nélkül  
Műfert előtti rutin

Szemhéjműtét (a szaruhártya műtét alatti védelmére)  
Súlyos fertőzés

## Oldat

A pH miatt javasolt Ringer-laktát oldat\*  
(Lactated Ringer's® Solution) használata:  
LR (Ringer-laktát); Lactated Ringer's®  
Solution 6,0–7,5  
NS (normál sóoldat) 4,5–7,0

Nem beágyazódott idegentestek

20 cm<sup>3</sup> (cc) steril oldat  
10 cm<sup>3</sup> (cc) a kívánt szemészeti antiszeptikumból

Ringer-laktát oldat\* (Lactated Ringer's® Solution)

Ringer-laktát oldat\* (Lactated Ringer's® Solution) megfelelő antibiotikummal és szteroiddal\*\*

## A Morgan Lens eszköz alkalmazási módja

Morgan Lens Delivery Set  
vagy I.V. szerelék

Morgan Lens Delivery Set vagy I.V. szerelék

Morgan Lens Delivery Set vagy I.V. szerelék

20 cm<sup>3</sup> (cc) – es feckendő

10 cm<sup>3</sup> (cc) – es feckendő

Morgan Lens Delivery Set  
vagy I.V. szerelék

Morgan Lens Delivery Set  
vagy I.V. szerelék

## Áramlási sebesség

500 ml, gyors/szabad áramlás. Értékelje újra, majd folytassa alacsonyabb sebességen.

2000 ml, gyors/szabad áramlás. Értékelje újra. Folytassa 50 ml/óra vagy 15 csepp/perc sebességgel.

500 ml, gyors/szabad áramlás. Értékelje újra, majd folytassa alacsonyabb sebességen.

Lassan, erő nélkül.  
Lassan, erő nélkül.

4 csepp/perc.

50 ml/óra vagy 15 csepp/perc.

## Gyakoriság

Egyszer. Szükség szerint ismételje. Folyamatosan, amíg a kötőhártyázásnak pH-ja vissza nem áll a normál értékre (7,0–7,3). Szükség szerint ismételje.

Egyszer. Szükség szerint ismételje.

Egyszer. Egyszer ismételje meg, ha szükséges. Egyszer.

Az eljárás teljes időtartama alatt.

Folyamatosan 70 órán keresztül, majd 10 órával intervallumokkal, amíg látványos javulás nem áll be.



The Morgan Lens  
 MorTan Inc.

\*A MorTan Ringer-laktát (Lactated Ringer's® Solution) használatát javasolja, mert ennek a 6,0 és 7,5 közötti pH-értéke sokkal közelebb van a könny pH-értékéhez (körülbelül 7,1), mint a normál sóoldat pH-értékéhez (4,5–7,0). Ezenkívül a Ringer-laktátból (Lactated Ringer's® Solution) lévő laktáció pufferkapacitással rendelkezik, és sokkal gyorsabban semlegesít a savak és a lúgok pH-ját, mint a pufferkapacitással nem rendelkező oldatok (pl. sóoldat). \*\*Antibiotikumokkal és szteroidokkal együtt csak javallat esetén használja.

Videó és PowerPoint diabetumató elérhető online, vagy hívjon minket, ha ingyenes példányt szeretne rendelni. Megrendelés vagy oktatónyagainkról való érdeklődés végett hívjon minket a díjmentes 1-800-423-8659-es telefonszámon.

MENNYISÉGI KEDVEZMÉNYÉRT HÍVJON FEL MINKET

[morganlens.com](http://morganlens.com)



0413



Tel.: 1-800-423-8659 Fax: 1-406-728-9332

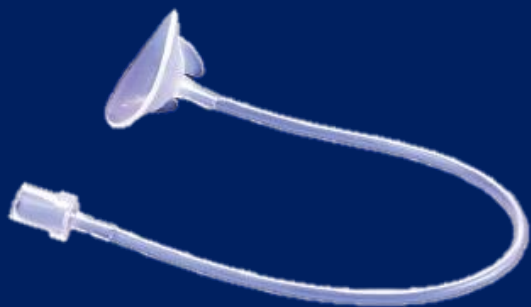
MEGRENDÉLÉS: 1-800-423-8659

e-mail: mortan@morganlens.com

**A Morgan Lens, a Morgan Lens Delivery Set és a Medi-Duct termékek együttesen az elérhető leghatékonyabb, érintés nélküli szemészeti öblítőrendszer.**

### **A Morgan Lens®**

érintés nélküli szemöblítésre és/vagy a szaruhártyára és kötőhártyára történő gyógyszerbejuttatására szolgál. A Morgan Lens eszközt órákon, sőt, napokon keresztül is lehet alkalmazni, így olyan folytonos kezelést biztosítva, amire súlyos kémiai égések esetén gyakran szükség van.



### **A Morgan Lens Delivery Set®**

Lehetővé teszi a két szem egyidejű öblítését. Ahelyett, hogy értékes időt és pénzt pazarolnánk el külön IV-szerelékekre, a Morgan Lens Delivery Set szerelék egy és két Morgan Lens eszközökhez is csatlakoztatható.

*Csak a folyadékbejuttató csövek – a lencséket nem tartalmazza*



### **A Medi-Duct®**

olyan szemészeti folyadékkezelő rendszer, amelyet arra fejlesztettek ki, hogy a Morgan Lens eszközzel történő szemöblítést még kényelmesebbé tegye. Kiváló nedvszívó képességű anyaga elvezeti az öblítőoldatot a betegtől, amely így könnyen összegyűjthető és ártalmatlanítható.



*A Morgan Lens, a Morgan Lens Delivery Set, a Medi-Duct és a MorTan csomagolóanyagai természetes gumi (latex) felhasználása nélkül készültek.*

Szimbólumok jelentése		
Szimbólum	Meghatározás Referencia	Leírás
	Gyártó 5.1.1[1]	Az orvostechnikai eszköz gyártóját jelöli
	Hivatalos képviselő az Európai Közösségen/Európai Unióban 5.1.2[1]	Az Európai Közösségen/Európai Unióban található hivatalos képviselőt jelöli
	Gyártási idő 5.1.3[1]	Az orvostechnikai eszköz gyártási idejét jelöli
	Lejárat idő 5.1.4[1]	Azt a dátumot jelöli, ami után az orvostechnikai eszköz nem szabad felhasználni
	Gyártási téteszám 5.1.5[1]	A gyártó gyártási téteszámát jelöli, hogy a gyártási tétel vagy sarzs beazonosítható legyen
	Katalógusszám 5.1.6[1]	A gyártó katalógusszámát jelöli, hogy az orvostechnikai eszköz beazonosítható legyen
	Forgalmazó 5.1.9[1]	Az orvostechnikai eszköz helyi forgalmazóját jelöli
	Gyártás országa 5.1.11[1]	A termékek gyártójának országát azonosítja be. A szimbólum mellett a gyártás ideje is megjelenhet.
	Besugárzással sterilizálva 5.2.4[1]	Olyan orvostechnikai eszközt jelöl, amelyet besugárzással sterilizáltak.
	Nem szabad újratervezés 5.2.6[1]	Olyan orvostechnikai eszközt jelöl, amelyet nem szabad újratervezni
	Ne használja, ha a csomagolás megsérült, és olvassa el a használati utasítást 5.2.8[1]	Azt jelöli, hogy az orvostechnikai eszközt nem szabad használni, ha a csomagolása megsérült vagy felnyitották, valamint, hogy további információkért a felhasználó olvassa el a használati utasítást
	Egyetlen steriltrendszer 5.2.11[1]	Egyetlen steriltrendszer jelöl
	Egyetlen steriltrendszer külső védőcsomagolással 5.2.14[1]	Külső védőcsomagolással ellátott egyetlen steriltrendszer jelöl
	Nem szabad újra használni 5.4.2[1]	Olyan orvostechnikai eszközt jelöl, amely kizárálag egyetlen használatra szolgál
	Olvassa el a használati utasítást 5.4.3[1]	Azt jelzi, hogy a felhasználónak el kell olvasnia a használati utasítást
	Természetes gumit (latex) nem tartalmaz 5.4.5[1]; B.2[1] függelék	Azt jelöli, hogy száraz természetes gumi vagy természetes gumi latex NINCS jelen az orvostechnikai eszköz felépítő anyagok, illetve az orvostechnikai eszköz csomagolóanyagai között
	Orvostechnikai eszköz 5.7.7[1]	Azt jelöli, hogy ez a tárgy egy orvostechnikai eszköz
	Egyedi eszközazonosító 5.7.10[1]	Olyan hordozót jelöl, amely az eszközre vonatkozó egyedi azonosító információt tartalmaz
	Kizárálag orvosi rendelvényre 21 CFR 801.109	Figyelem: Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényei szerint ez az eszköz kizárálag orvos által vagy orvosi rendelvényre értékesíthető
	CE-jelölés MDR 2017/745, 20. cikkely	Az európai műszaki megfelelőséget jelzi
	Hivatalos képviselő Svájcban 3[2] pont	A Svájcban található hivatalos képviselőt jelöli
	Hivatalos képviselő az Egyesült Királyságban (Hivatkozás nem alkalmazható)	Az Egyesült Királyságban található hivatalos képviselőt jelöli
	Mennyiség (Hivatkozás nem alkalmazható)	A csomagban található eszközök számát jelöli

[1] ISO 15223-1:2021 Orvostechnikai eszközök – A gyártó tájékoztatóiban használandó szimbólumok – 1. rész: Általános követelmények

[2] Swissmedic, Obligations Economic Operators CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / 06.04.2023

# [IT] - Morgan® Lens istruzioni per l'irrigazione oculare d'emergenza a mani libere

Istruzioni per l'uso della Morgan Lens per l'irrigazione continua o la somministrazione di farmaci diretti alla cornea e alla conjuntiva.

La Morgan Lens, il set di somministrazione Morgan, il Medi-Duct e i materiali di confezionamento di MorTan non sono prodotti con lattice di gomma naturale



1

## INSERIMENTO

Instillare un anestetico topico sulla superficie oculare, **se disponibile**.



2

Aprire la confezione sterile e connettere La Morgan Lens® al set di somministrazione Morgan® (o a un set per la somministrazione di fluidi o a una siringa).



4

**Il paziente deve guardare in basso;** inserire la Morgan Lens sotto la palpebra superiore.

**Il paziente deve guardare in alto;** ritrarre la palpebra inferiore e posizionare la lente.



5

Regolare il flusso alla velocità desiderata e assorbire il deflusso con il Medi-Duct®. Fissare il tubo alla fronte del paziente, per evitare la rimozione accidentale della Lente. **NON UTILIZZARE A SECCO.**



3

**AVVIARE UN FLUSSO MINIMO** con la soluzione desiderata. Questo permette alla lente di "galleggiare" sopra la cornea e nella sclera.



6

## RIMOZIONE - MANTENERE IL FLUSSO.

**Il paziente deve guardare in alto;** ritrarre la palpebra inferiore. Mantenere la posizione e far scorrere la Lente in basso. Una volta rimossa la lente, **arrestare l'infusione.**

Gli esperti raccomandano un'irrigazione continua fino a quando il pH non torna alla normalità (circa 7,0-7,3). Dopo 10 minuti, ricontrrollare il pH e ripetere il processo se necessario. Al termine dell'irrigazione smaltire correttamente la lente.

**Controindicazioni:** non utilizzare in presenza di un corpo estraneo sporgente, di una lesione oculare profonda o di una rottura sospetta o effettiva del bulbo oculare.

## Precauzioni:

- Solo su prescrizione medica. La legge federale (USA) limita la vendita di questo dispositivo ai soli medici o su prescrizione medica.
- Il dispositivo deve essere utilizzato solo da professionisti esperti in procedure di irrigazione oculare.
- Il contenuto viene fornito sterile mediante irradiazione. Non utilizzare se la confezione è aperta o danneggiata.

**Avviso:** qualsiasi incidente grave, verificatosi in relazione al dispositivo, deve essere segnalato al produttore e all'autorità di regolamentazione della regione in cui si trova l'utente e/o il paziente.

Utilizzatori della Morgan Lens	Soluzione	Modalità di utilizzo	Velocità del flusso	Frequenza
Ustioni da acidi o altre lesioni oculari dovute a solventi, benzina, detergenti, ecc.	Soluzione di Ringer lattato* consigliata per il pH: LR da 6,0 a 7,5 NS da 4,5 a 7,0	Set di somministrazione Morgan o set I.V. Set di somministrazione Morgan o set I.V.	500 mL a flusso rapido/libero. Rivalutare e continuare a velocità più lenta. 2000 mL a flusso rapido/libero. Rivalutare. Continuare a 50 mL/hr oppure 15 gocce/min.	Una volta. Ripetere se necessario. Continuare fino a quando il pH del <i>cil de sac</i> non sarà tornato alla normalità (approssimativamente da 7,0 a 7,3). Ripetere se necessario.
Corpi estranei non incorporati		Set di somministrazione Morgan o set I.V.	500 mL a flusso rapido/libero. Rivalutare e continuare a velocità più lenta. Lentamente senza forzare	Una volta. Ripetere se necessario.
Sensazione di un corpo estraneo con nessun corpo estraneo visibile	20 cc di soluzione sterile	Siringa da 20 cc	Lentamente senza forzare	Una volta. Ripetere se necessario.
Routine preoperatoria	10 cc di antisettico oculare preferito	Siringa da 10 cc	Lentamente senza forzare	Una volta.
Chirurgia palpebrale (protezione della cornea durante l'intervento)	Soluzione di Ringer lattato*	Set di somministrazione Morgan o set I.V.	4 gocce/min	Durante l'intera procedura.
Infezione grave	Soluzione di Ringer lattato* con additi antibiotici o steroidi**	Set di somministrazione Morgan o set I.V.	50 mL/hr o 5 gocce/min.	Continuativa per 70 ore, poi intervalli di 10 ore fino a un netto miglioramento.

\*MorTan raccomanda il Ringer lattato perché il suo livello di pH, compreso tra 6,0 e 7,5, è molto più vicino a quello delle lacrime (circa 7,1) rispetto alla soluzione salina normale (4,5-7,0). Inoltre, lo ione lattato nel Ringer lattato presenta una capacità tampone, riportando il pH di un acido o di una base alla neutralità molto più rapidamente di una soluzione (come la soluzione fisiologica) priva di capacità tampone. \*\*Utilizzare con antibiotici e steroidi solo quando indicato.

**Video e PowerPoint disponibili online. Per richiedere una copia gratuita, ricevere informazioni sui nostri materiali didattici o effettuare un ordine, contattare il numero verde 1-800-423-8659. CHIAMARE PER SCONTI SULLE QUANTITÀ**

[morganlens.com](http://morganlens.com)



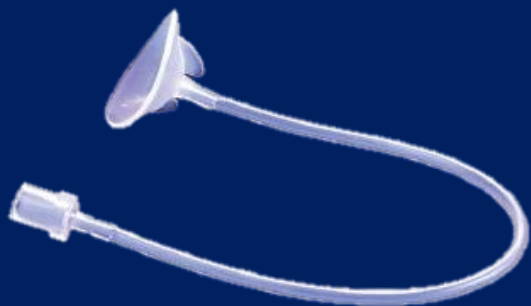
The Morgan Lens  
*Zi*MorTan Inc.

MorTan, Inc  
329 East Pine Street.  
Missoula, MT 59802 USA  
Tel: 1-800-423-8659 Fax: 1-406-728-9332  
**PER ORDINARE: 1-800-423-8659**  
e-mail: [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

**La Morgan Lens, il set di somministrazione Morgan e il Medi-Duct si combinano per fornire il sistema di irrigazione oculare a mani libere, più efficace, che è disponibile sul mercato.**

### **La Morgan Lens®**

fornisce un'irrigazione oculare e/o una medicazione a mani libere della cornea e della congiuntiva. La Morgan Lens può essere utilizzata per ore o, addirittura, per giorni, fornendo il trattamento continuo che, spesso, è necessario per le ustioni chimiche gravi.



### **Il set di somministrazione Morgan®**

consente l'irrigazione simultanea di entrambi gli occhi. Il set di somministrazione Morgan può essere collegato a una o due lenti Morgan, evitando lo spreco di tempo e di denaro mediante linee di infusione separate.

*Tubo per la somministrazione del fluido - lenti non incluse*



### **Il Medi-Duct®**

è un sistema di gestione del fluido oculare progettato per rendere ancora più comoda l'irrigazione con la Morgan Lens. Il suo stoppino super assorbente trasporta la soluzione di irrigazione lontano dal paziente per facilitarne la raccolta e lo smaltimento.



*La Morgan Lens, il set di somministrazione Morgan, il Medi-Duct e i materiali di imballaggio di MorTan non sono prodotti con lattice di gomma naturale.*

Glossario dei simboli		
Simbolo	Titolo Numero di riferimento	Descrizione
	Produttore 5.1.1[1]	Indica il produttore del dispositivo medico
	Mandatario nella Comunità Europea/nell'Unione Europea 5.1.2[1]	Indica il mandatario nella Comunità Europea/nell'Unione Europea
	Data di produzione 5.1.3[1]	Indica la data di produzione del dispositivo medico
	Utilizzare entro la data indicata 5.1.4[1]	Indica la data oltre la quale il dispositivo medico non deve essere utilizzato
	Codice di partita 5.1.5[1]	Indica il codice di partita del produttore per l'identificazione della partita o del lotto.
	Numero di catalogo 5.1.6[1]	Indica il numero di catalogo del produttore per l'identificazione del dispositivo medico
	Distributore 5.1.9[1]	Indica l'entità che distribuisce il dispositivo medico
	Paese di produzione 5.1.11[1]	Identifica il paese di produzione del prodotto. La data di produzione può apparire accanto al simbolo.
	Sterilizzato mediante irradiazione 5.2.4[1]	Indica un dispositivo medico sterilizzato mediante irradiazione.
	Non risterilizzare 5.2.6[1]	Indica un dispositivo medico che non deve essere risterilizzato
	Non utilizzare se la confezione è danneggiata e consultare le istruzioni per l'uso 5.2.8[1]	Avverte che un dispositivo medico non deve essere utilizzato se la confezione è stata danneggiata o aperta; indica l'utente della necessità di consultare le istruzioni per l'uso per ulteriori informazioni
	Sistema di barriera sterile singola 5.2.11[1]	Indica un sistema di barriera sterile singola
	Sistema di barriera sterile singola con confezionamento protettivo all'interno 5.2.14[1]	Indica un sistema di barriera sterile singola con confezionamento protettivo all'interno
	Non riutilizzare 5.4.2[1]	Indica un dispositivo medico destinato a un solo uso
	Consultare le istruzioni per l'uso 5.4.3[1]	Informa l'utente della necessità di consultare le istruzioni per l'uso
	Assenza di lattice di gomma naturale 5.4.5[1]; Allegato B.2[1]	Indica l'ASSENZA di gomma naturale o di lattice di gomma naturale secco come materiale da costruzione all'interno del dispositivo medico o dell'imballaggio di un dispositivo medico
	Dispositivo medico 5.7.7[1]	Indica che il dispositivo è di tipo medico
	Identificativo unico del dispositivo 5.7.10[1]	Indica un supporto che contiene informazioni sull'identificativo unico del dispositivo
<b>Rx ONLY</b>	Solo su prescrizione medica 21 CFR 801.109	Attenzione: la legge federale (USA) limita la vendita di questo dispositivo ai soli medici o su prescrizione medica
	Marcatura CE MDR 2017/745 Articolo 20	Indica la conformità tecnica europea
	Mandatario in Switzerland Sezione 3[2]	Indica il mandatario in Switzerland
	Persona Responsabile in UK (Nessun riferimento applicabile)	Indica la Persona Responsabile in UK
	Quantità (Nessun riferimento applicabile)	Indica la quantità di dispositivi contenuti nella confezione

[1] ISO 15223-1:2021 Dispositivi medici - simboli da utilizzare nelle informazioni fornite dal produttore - Parte 1: Requisiti generali

[2] Swissmedic, Obblighi Operatori Economici CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

## [LT] - „Morgan® Lens“ instrukcijų lentelė – skirta skubiam akių drékinimui nenaudojant rankų

**Nurodymai, kaip naudoti „Morgan Lens“ nepertraukiamam ragenos ir junginės drékinimui arba vaistų naudojimui.**

„Morgan Lens“, „Morgan Lens“ rinkinys, „Medi-Duct“ ir „MorTan“ pakavimo medžiagos nėra pagamintos iš natūralaus kaučuko latekso



1

### IDĖJIMAS

Naudokite vietinį akių anestetiką, jei turite.



2

Atplėskite sterilią pakuotę ir pritvirtinkite „Morgan Lens®“ prie „Morgan Lens Delivery Set“ (arba skyčių tiekimo rinkinio ar švirkšto).



3

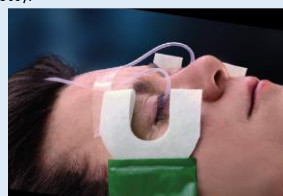
Naudodami pasirinktą tirpalą\*, **PRADĒKITE NAUDOTI MINIMALIA SROVĘ**. Tai leidžia lėšui „plūduriuoti“ virš ragenos ir skleros.



4

Paprašykite, kad pacientas pažvelgtų žemyn, ir idėkite „Morgan Lens“ po viršutiniu voku.

Paprašykite, kad pacientas pažvelgtų aukštyn atitraukite apatinį voką, nuleiskite lėšį į vietą



5

Sureguliuoskite srautą iki norimo greičio, o nuoteką sugerkite su „Medi-Duct®“. Pritvirtinkite vamzdzelį prie paciento kaktos, kad netycia neišimtumėte lėšą.

**NEPALIKITE BE SKYSCIŪ.**



6

### ISÉMIMAS – LEISKITE SRAUTUI TEKETI.

Paprašykite, kad pacientas pažvelgtų aukštyn, atitraukite apatinį voką; išlaikykite padėtį ir išstumkite lėšą. Išémę lėšą, **sustabdykite tirpalo tekėjimą**.

Ekspertai rekomenduoja nuolat drékti, kol pH vėl taps normalus – maždaug 7,0–7,3. Po 10 minučių dar kartą patikrinkite pH ir, jei reikia, procesą pakartokite. Baigę drékinimą, tinkamai išmeskite lėsius.

**Kontraindikacijos:** nenaudoti, jei yra išsikišę svetimkūnės, akis sužalota, jtariamas arba nustatyta akies obuolio jtrūkimas.

**Atsargumo priemonės:**

- Tik su receptu – pagal federalinius (JAV) įstatymus šį prietaisą gali parduoti tik gydytojas arba jis gali būti parduodamas tik gydytojo nurodymu.
- Prietaisą gali naudoti tik specialistai, apmokyti atlikti akių drékinimo procedūras.
- Turinys yra švitinimo būdu sterilizuotas. Nenaudokite, jei pakuotė atidaryta arba pažeista.

**Pastaba:** apie bet kokį rimbą incidentą, susijusį su prietaisu, turėtų būti pranešta gamintojui ir regiono, kuriamo įsisteigęs naudotojas ir (arba) pacientas, reguliavimo institucijai.

„Morgan Lens“ lėšių naudojimas	Tirpalas	Režimas su „Morgan Lens“	Tempas	Dažnis
Rūgštinių nuditėjimai ar kiti akių pažeidimai tirpikliais, benzинu, plovikliais ir pan. Šarminiai nuditėjimai	Laktuoto Ringerio® tirpalo rekomenduojamas pH: LR 6,0–7,5 NS 4,5–7,0	„Morgan Lens Delivery Set“ arba I. V. sistema	500 ml greitas / laisvas srautas. Iš naujo įvertinkite ir tėskite lėtesniu tempu.	Vieną kartą. Jei reikia, pakartokite. Tęskite tol, kol bus pasiektas normalus (maždaug 7,0–7,3) pH. Jei reikia, pakartokite.
Nejsiterpė svetimkūniai		„Morgan Lens Delivery Set“ arba I. V. sistema	2000 ml greitas / laisvas srautas. Įvertinkite iš naujo. Toliau lašinkite po 50 ml per valandą arba 15 lašų per minutę.	Vieną kartą. Jei reikia, pakartokite.
Svetimkūnio pojūtis be matomo svetimkūnio Įprastos priešoperacinės procedūros	20 cc sterilaus tirpalos	20 cc talpos švirkštas	500 ml greitas / laisvas srautas. Iš naujo įvertinkite ir tėskite lėtesniu tempu.	Vieną kartą. Jei reikia, pakartokite.
Voko operacija (ragenos apsauga atliekant voko operaciją) Sunki infekcija	10 cc pasirinkto akių antiseptiko Laktuotas Ringerio® tirpalas	10 cc talpos švirkštas	Lėtai ir be jėgos.	Vieną kartą. Jei reikia, pakartokite.
	Laktuotas Ringerio® tirpalas su tinkamu antibiotiku ir steroidu**	„Morgan Lens Delivery Set“ arba I. V. sistema „Morgan Lens Delivery Set“ arba I. V. sistema	4 lašai per minutę.	Vieną kartą. Jei reikia, pakartokite.
			50 ml per valandą arba 15 lašų per minutę.	Visos procedūros metu.
				Nepertraukiamai 70 valandų, po to 10 valandų intervalais, kol bus pastebimas pagerėjimas.

\* „MorTan“ rekomenduoja laktuotą Ringerio tirpalą, nes jo pH nuo 6,0 iki 7,5 yra daug artimesnis ašaroms (maždaug 7,1) nei normalaus fiziologinio tirpalo (nuo 4,5 iki 7,0). Be to, laktato jonas, esant Ringerio tirpalai, pasižymi buferine savybe, todėl rūgštinis arba šarminis pH v4l tampa neutraliu daug greičiau nei tirpalas (pvz., fiziologinis tirpalas), neturintis buferinės savybės. \*\*Vartoti su antibiotikais ir steroidais tik esant indikacijoms.



Vaizdo įrašą ir „PowerPoint“ galite rasti internete; taip pat galite paskambinti ir užsisakyti nemokamą kopiją. Norėdami pateikti užsakymą arba paprašyti mūsų mokymo medžiagos, skambinkite mums nemokamu Tel. Nr. 1-800-423-8659.

SKAMBINTI DĖL NUOLAIDŲ PERKANT DIDESNĮ KIEKĮ

[morgantens.com](http://morgantens.com)



The Morgan Lens  
MorTan Inc.

MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT 59802 JAV

Tel. Nr. 1-800-423-8659 Faks. 1-406-728-9332

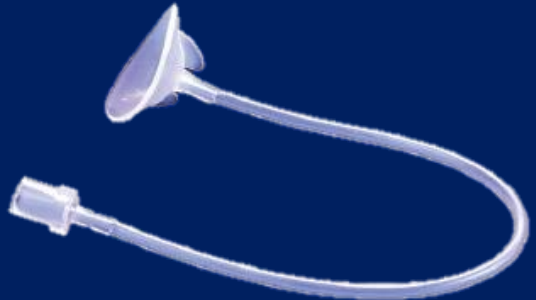
UŽSISAKYT: 1-800-423-8659

El. pašt: [mortan@morgantens.com](mailto:mortan@morgantens.com)

# „Morgan Lens“, „Morgan Lens Delivery Set“ ir „Medi-Duct“ kartu sukuria veiksmingiausią akių drėkinimo sistemą nenaudojant rankų.

## „Morgan Lens®“

nenaudojant rankų drékina akis ir (arba) tiekia vaistus į rageną ir akių junginę. „Morgan Lens“ gali būti naudojamas kelias valandas ar net dienas, nes juo galima nepertraukiamai gydyti sunkius cheminius nudegimus, kas dažnai yra būtina.



## „The Morgan Lens Delivery Set®“

Leidžia vienu metu drékinti abi akis. Užuot eikvojus brangų laiką ir pinigus atskiroms IV sistemoms, „Morgan Lens Delivery Set“ galima prijungti prie vieno arba dviejų „Morgan“ lęšių.

*Tik skysčių tiekimo vamzdeliai – lęšiai neįtraukti į komplektą*



## „Medi-Duct®“

yra akių skysčių valdymo sistema, sukurta tam, kad drékinimas naudojant „Morgan Lens“ būtų dar patogesnis. Itin gerai sugeriančiu siūlu drékinamasis tirpalas nunešamas tollyn nuo paciento, kad tirpalą būtų lengva surinkti ir pašalinti.



„Morgan Lens“, „Morgan Lens Delivery Set“, „Medi-Duct“ ir „MorTan“ pakavimo medžiagos nėra pagamintos iš natūralaus kaučiuko latekso.

Simbolijų žodynas		
Simbolis	Pavadinimas Nuoroda	Aprašymas
	Gamintojas 5.1.1[1]	Nurodo medicinos prietaiso gamintoją
	Igaliotasis atstovas Europos bendrijoje / Europos Sajungoje 5.1.2[1]	Nurodo igaliotąjį atstovą Europos bendrijoje / Europos Sajungoje
	Pagaminimo data 5.1.3[1]	Nurodo medicinos prietaiso pagaminimo datą
	Tinkamumo naudoti terminas 5.1.4[1]	Nurodoma data, po kurios medicinos prietaiso negalima naudoti
	Partijos numeris 5.1.5[1]	Nurodomas gamintojo partijos numeris, kad būtų galima identifikuoti partiją arba seriją.
	Katalogo numeris 5.1.6[1]	Nurodo gamintojo katalogo numerį, kad būtų galima identifikuoti medicinos prietaisą
	Platintojas 5.1.9[1]	Nurodo įmonę, platinančią medicinos prietaisą toje vietovėje
	Pagaminimo šalis 5.1.11[1]	Nustatyti produktų gamybos šalį. Šalia simbolio taip pat gali būti nurodyta pagaminimo data.
	Sterilizuota švitinant 5.2.4[1]	Nurodo medicinos prietaisą, kuris buvo sterilizuotas švitinant.
	Nesterilizuoti pakartotinai 5.2.6[1]	Nurodo medicinos prietaisą, kurio negalima pakartotinai sterilizuoti
	Nenaudokite, jei pakuotė pažeista, ir vadovaukitės naudojimo instrukcijomis 5.2.8[1]	Nurodo, kad medicinos prietaiso negalima naudoti, jei pakuotė buvo pažeista arba atidaryta, ir kad naudotojas turėtų susipažinti su naudojimo instrukcija, kad gautų papildomos informacijos
	Viena sterili barjerinė sistema 5.2.11[1]	Nurodo vieną sterilią barjerinę sistemą
	Viena sterili barjerinė sistema su išorine apsaugine pakuote 5.2.14[1]	Nurodo vieną sterilią barjerinę sistemą su išorine apsaugine pakuote
	Nenaudoti pakartotinai 5.4.2[1]	Nurodo medicinos prietaisą, skirtą tik vienkartiniams naudojimui
	Žr. naudojimo instrukciją 5.4.3[1]	Nurodo, kad naudotojas privalo susipažinti su naudojimo instrukcija
	Sakinio „Susideda arba sudėtyje yra natūralaus kaučiuko lateksas“ neigimas 5.4.5[1]; priedas B.2[1]	Nurodo, kad medicinos prietaiso ar medicinos prietaiso pakuotės sudėtyje NERA sauso natūralaus kaučiuko ar natūralaus kaučiuko latekso kaip sudėtinės medžiagos
	Medicinos prietaisais 5.7.7[1]	Nurodo, kad gaminys yra medicinos prietaisais
	Unikalus įrenginio identifikatorius 5.7.10[1]	Nurodo laikmeną, kurioje yra unikalaus įrenginio identifikatoriaus informacija
	Tik su receptu 21 CFR 801.109	Įspėjimas: pagal federalinius (JAV) įstatymus ši prietaisą gali parduoti tik gydytojas arba jis gali būti parduodamas tik gydytojo nurodymu
	CE ženklinimas MDR 2017/745 20 straipsnis	Žymi Europos techninę atitinktį
	Šveicarijos igaliotasis atstovas Skyrius 3[2]	Nurodo igaliotąjį atstovą Šveicarijoje
	JK atsakingas asmuo (Néra taikytinos nuorodos)	Nurodo atsakingą asmenį Jungtinėje Karalystėje
	Kiekis (Néra taikytinos nuorodos)	Nurodomas pakuotėje esančių prietaisų kiekis

[1] ISO 15223-1:2021 Medicinos prietaisai. Simboliai, naudojami kartu su gamintojo pateikiama informacija. 1 dalis: Bendrieji reikalavimai

[2] „Swissmedic“, prievolės ekonominės veiklos vykdymo CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 2023-04-06

# [NL] - Morgan® Lens Instructiediagram - voor handenvrije oculaire irrigatie in noodgevallen

Instructies voor het gebruik van de Morgan Lens voor continue irrigatie of voor het toedienen van medicatie voor het hoornvlies en bindvlies.

De Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct en MorTan's verpakkingsmaterialen zijn niet vervaardigd uit natuurrubberlatex



1

## INBRENGEN

Druppel oculair verdovingsmiddel, indien beschikbaar.



2

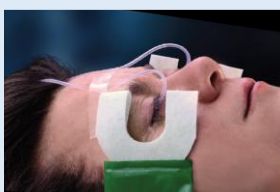
Open de steriele verpakking en plaats de Morgan Lens® in de Morgan Lens Delivery Set® (of een vloeibare toedieningsset of injectienaald).



4

Laat de patiënt neerkijken, plaats de Morgan Lens onder het bovenste ooglid.

Laat de patiënt omhoogkijken, trek het onderste ooglid omlaag, plaats de Lens.



5

Pas de toevoer aan zoals gewenst en vang de afvoeling met de Medi-Duct® op. Kleef de tube op het voorhoofd van de patiënt om accidentele verwijdering van de Lens te vermijden. **NIET DROOG GEBRUIKEN.**



3

Gebruik de oplossing van uw keuze\* en **START MET MINIMALE TOEVOER.** Dit stelt de lens in staat te 'dobberen' over het hoornvlies en oogwit.



6

## VERWIJDEREN - CONTINUE TOEVOER

Laat de patiënt omhoogkijken, trek het onderste ooglid omlaag - houd die positie en verwijder de Lens. Zodra de Lens is verwijderd, sluit u de toevoer van de oplossing af.

Experten raden doorlopende irrigatie aan tot de pH terug een normale waarde heeft - ongeveer 7,0-7,3. Controleer de pH na 10 minuten opnieuw en herhaal het proces indien nodig. Wanneer de irrigatie compleet is, verwijdert u de Lens correct.

**Contra-indicaties:** Niet gebruiken in geval van een uitpuilend vreemd lichaam, een penetrerende oogkwetsuur, of in geval van een vermoedelijke of effectieve scheuring van de oogbol.

### Voorzorgen:

- Enkel Rx - Federale (VSA) wetgeving beperkt dit apparaat tot verkoop door of op bestelling van een arts.
- Het apparaat mag alleen worden gebruikt door professionals die opgeleid zijn in oculaire irrigatieprocedures.
- Inhoud wordt steril geleverd door gebruik van straling. Niet gebruiken wanneer de verpakking open of beschadigd is.

- Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Niet hergebruiken of hersteriliseren. Hergebruik van het apparaat kan bacteriële of virale infectie veroorzaken. Dit kan ook aantasting of schade aan het apparaat veroorzaken.
- Wegwerpen na gebruik als biorisico volgens standaard medische praktijk.

**Oogelet:** Elk ernstig incident dat plaatsvond in verband met het apparaat moet worden gemeld aan de fabrikant en de regelgevende autoriteit van de regio waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

Gebruik van Morgan Lens	Oplossing	Modus met Morgan Lens	Hoeveelheid	Frequentie
Zuurverbranding of andere oculaire letselsoorzaakt door oplosmiddel, benzine, reinigingsmiddelen, enz. Bijtende wonde	Ringerlactaat*-oplossing (Lactated Ringer's® Solution) aanbevolen bij pH: LR 6,0 tot 7,5 NS 4,5 tot 7,0	Morgan Lens Delivery Set of I.V. set-up	500 ml snelle/vrije circulatie. Beoordeel opnieuw en ga verder met lagere hoeveelheid.	Eenmaal. Herhaal indien nodig. Continue tot de pH of cul-de-sac opnieuw normaal is (ongeveer 7,0 tot 7,3). Herhaal indien nodig.
Niet-ingebette vreemde lichamen		Morgan Lens Delivery Set of I.V. set-up	2000 ml snelle/vrije circulatie. Beoordeel opnieuw. Ga verder met 50 ml/uur of 15 druppels/minuut.	Eenmaal. Herhaal indien nodig.
Ervaren van vreemd lichaam zonder zichtbaar aanwezig vreemd lichaam Pre-operatieve routine	20 cc steriele oplossing	20 cc injectienaald	50 ml/uur of 15 druppels/minuut.	Eenmaal. Herhaal eenmaal indien nodig.
Ooglidchirurgie (beschermen van het hoornvlies tijdens ooglidchirurgie) Ernstige infectie	10 cc of naar voorkeur oculair antiseptisch Ringerlactaat*-oplossing (Lactated Ringer's® Solution) Ringerlactaat*-oplossing (Lactated Ringer's® Solution) met geschikte antibiotica of steroïde**	10 cc injectienaald	Langzaam zonder kracht.	Eenmaal.
		Morgan Lens Delivery Set of I.V. set-up	Langzaam zonder kracht.	Tijdens de volledige procedure.
		Morgan Lens Delivery Set of I.V. set-up	4 druppels/minuut.	Continue gedurende 70 uur, vervolgens 10-uur intervallen tot duidelijke verbetering.

\*MorTan beveelt Ringerlactaat aan omdat het pH-niveau van 6,0 tot 7,5 veel dichter aanleunt bij tranen (ongeveer 7,1) dan normale zoutoplossing (4,5 tot 7,0). Het lactaat in Ringerlactaat heeft een buffercapaciteit, die de pH van een zuur of een base veel sneller naar een normale waarde brengt dan een oplossing (zoals een zoutoplossing) zonder enige buffercapaciteit.

\*\*Alleen gebruiken met antibiotica en steroïden wanneer geïndiceerd.

Video en PowerPoint zijn online beschikbaar, of u kunt bellen voor een gratis exemplaar. Om een bestelling te plaatsen of informatie te vragen over onze opleidingsmaterialen, kunt u ons gratis bellen op 1-800-423-8659.

**BEL VOOR KORTING BIJ GROTE HOEVEELHEID**

[morganlens.com](http://morganlens.com)



MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT 59802 VSA

Tel: 1-800-423-8659 Fax: 1-406-728-9332

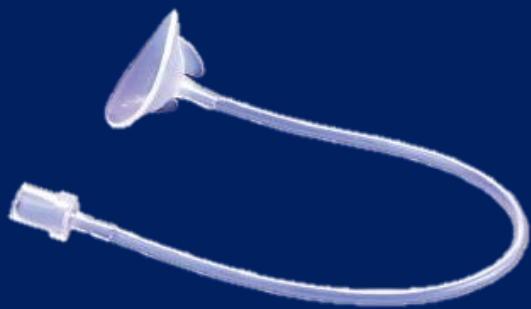
**OM TE BESTELLEN: 1-800-423-8659**

e-mail: [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

**Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set en MediDuct samen bieden het meest effectieve en handenvrije oculair irrigatiesysteem dat beschikbaar is.**

### **De Morgan Lens®**

biedt handenvrije oculaire irrigatie en/of medicatie voor het hoornvlies en bindvlies. De Morgan Lens kan urenlang, of zelfs dagenlang, worden gebruikt en zorgt voor een continue behandeling die vaak nodig is bij ernstige chemische brandwonden.



### **De Morgan Lens Delivery Set®**

maakt gelijktijdige irrigatie van beide ogen mogelijk. Om geen kostbare tijd en geld te verkwisten aan afzonderlijke IV set-ups, kan de Morgan Lens Delivery Set bevestigd worden aan één of twee Morgan Lenzen.

*Tube alleen voor vloeibare toediening - lenzen niet inbegrepen*



### **De Medi-Duct®**

is een oculair vloeistofbeheersysteem ontworpen om irrigatie met de Morgan Lens nog gemakkelijker te maken. De super-absorberende pit laat de irrigatieoplossing vlot afvloeien van de patiënt voor gemakkelijke opvang en verwijdering.



*De Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct en MorTan's verpakkingsmaterialen zijn niet vervaardigd uit natuurrubberlatex.*

Woordenlijst symbolen		
Symbol	Titel Referentie	Beschrijving
	Fabrikant 5.1.1[1]	Duidt de fabrikant van medische apparatuur aan
	Erkende vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap/Europese Unie 5.1.2[1]	Duidt de erkende vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap/Europese Unie aan
	Fabricagedatum 5.1.3[1]	Duidt aan wanneer het medisch apparaat werd vervaardigd
	Houdbaarheidsdatum 5.1.4[1]	Duidt de datum aan waarna het medisch apparaat niet langer mag worden gebruikt
	Batchcode 5.1.5[1]	Duidt de batchcode van de fabrikant aan zodat de batch of het lot kan worden geïdentificeerd
	Catalogusnummer 5.1.6[1]	Duidt het catalogusnummer van de fabrikant aan zodat het medisch apparaat kan worden geïdentificeerd
	Verdeler 5.1.9[1]	Duidt de entiteit aan die het medisch apparaat plaatselijk verdeelt
	Land van fabricage 5.1.11[1]	Om het land van fabricage van producten te identificeren. De fabricagedatum kan ook naast het symbool verschijnen.
	Gesteriliseerd door middel van straling 5.2.4[1]	Duidt een medisch apparaat aan dat werd gesteriliseerd door middel van straling
	Niet opnieuw steriliseren 5.2.6[1]	Duidt een medisch apparaat aan dat niet opnieuw mag worden gesteriliseerd
	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is en raadpleeg gebruiksinstructies 5.2.8[1]	Duidt aan dat een medisch apparaat niet mag worden gebruikt als de verpakking beschadigd of geopend is en dat de gebruiker de gebruiksinstructies moet raadplegen voor bijkomende informatie
	Enkel steriel barrièresysteem 5.2.11[1]	Duidt een enkel steriel barrièresysteem aan
	Enkel steriel barrièresysteem met beschermende buitenverpakking 5.2.14[1]	Duidt een enkel steriel barrièresysteem met beschermende buitenverpakking aan
	Niet hergebruiken 5.4.2[1]	Duidt een medisch apparaat aan dat uitsluitend is bedoeld voor eenmalig gebruik
	Raadpleeg gebruiksinstructies 5.4.3[1]	Duidt de nood aan voor de gebruiker om de gebruiksinstructies te raadplegen
	Ontkenning van - Bevat of aanwezigheid van natuurrubberlatex 5.4.5[1]; Annex B.2[1]	Duidt aan dat er GEEN aanwezigheid is van droog natuurrubber of natuurrubberlatex als fabricagemateriaal in het medisch apparaat of de verpakking van een medisch apparaat
	Medisch apparaat 5.7.7[1]	Duidt aan dat het item een medisch apparaat is
	Unieke apparaatidentificatie 5.7.10[1]	Duidt aan dat een drager unieke apparaatidentificatie-informatie bevat
	Alleen op voorschrift 21 CFR 801.109	Opgelet: Federale (VSA) wetgeving beperkt dit apparaat tot verkoop door of op bestelling van een arts
	CE-markering MDR 2017/745 Artikel 20	Duidt Europese technische conformiteit aan
	Geautoriseerde vertegenwoordiger Zwitserland Sectie 3[2]	Duidt de geautoriseerde vertegenwoordiger in Zwitserland aan
	Geautoriseerde vertegenwoordiger VK (referentie niet van toepassing)	Duidt de geautoriseerde vertegenwoordiger in het Verenigd Koninkrijk aan
	Hoeveelheid (referentie niet van toepassing)	Duidt het aantal apparaten in de verpakking aan

[1] ISO 15223-1:2021 Medische apparaten - Symbolen die moeten worden gebruikt met informatie die geleverd wordt door de fabrikant - Deel 1: Algemene vereisten

[2] Swissmedic, Obligations Economic Operators CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

# [NO] - Morgan® Lens-instruksjonskart – for nødsituasjoner med håndfri skylling av øyet

Instruksjoner for bruk av Morgan Lens for kontinuerlig skylling eller administrering av medikamenter til hornhinnen og konjunktiva.

Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct og emballasjematerialene fra MorTan er ikke laget av naturlig gummilateks.



1

## INNSETING

Påfør lokalbedøvelse for øynene, hvis tilgjengelig.



2

Åpne den sterile emballasjen og fest Morgan Lens® til Morgan Lens Delivery Set (eller en væskeadministrasjonssett eller sprøyte).



3

Bruk ønsket løsning\*, START EN MINIMAL STRØM. Dette gjør at linsen "flyter" over hornhinnen og senehinnen.



4

Be pasienten se ned, og sett inn Morgan Lens under det øvre øyelokket.

Be pasienten se opp, trekk nedre øyelokk til side, og sett linsen på plass.

5

Juster strømmen til ønsket hastighet og absorber utstrømmingen med Medi-Duct®. Tape slangen til pasientens panne for å forhindre utilsiktet fjerning av linsen. IKKE LA DEN GÅ TOM.



6

## FJERNING – FORTSETT STRØMMEN.

Be pasienten se opp, trekk nedre øyelokk til side — hold stillingen og skyv linsen ut. Når linsen er fjernet, stopp strømmen av løsningen.



Eksperter anbefaler kontinuerlig skylling til pH-verdien er tilbake til normalen – omtrent 7.0-7.3. Etter 10 minutter, kontroller pH-verdien på nytt, og gjenta prosessen om nødvendig. Når skyllingen er fullført, kast linsen på riktig måte.

**Kontraindikasjoner:** Ikke bruk hvis det er en utstående fremmedlegeme, en penetrerende øyeskade eller ved mistanke om eller faktisk ruptur av øyeplet.

**Forholdsregler:**

- Kun resept – Føderal (USA) lov begrenser salg av denne enheten til leger eller etter legens anvisning.
- Enheten skal kun brukes av fagpersoner som er opplært i prosedyrer for øyeskylling.
- Innholdet leveres sterilt ved bruk av bestråling. Ikke bruk hvis pakken er   penet eller skadet.

- Kun engangsbruk. Ikke bruk på nytt eller steriliser på nytt. Gjenbruk av enheten kan resultere i bakteriell eller viral infeksjon. Det kan også føre til forringelse eller skade på enheten.
- Kast etter bruk som biologisk avfall i samsvar med gjeldende lovverk og standard medisinsk praksis.

**Merknad:** Enhver alvorlig hendelse som har oppstått i forbindelse med enheten, bør rapporteres til produsenten og myndighetene som er ansvarlige for reguleringen i regionen der brukeren og/eller pasienten er tilhørende.

Morgan Lens bruksområder	Løsning	Modus med Morgan Lens	Hastighet	Frekvens
��tsekader eller annen øyeskade forårsaket av losemidler, bensin, rengjøringsmidler osv.	Ringers laktatl��sning* (Lactated Ringer's Solution) anbefales på grunn av pH-verdien: LR 6,0 til 7,5, NS 4,5 til 7,0.	Morgan Lens Delivery Set eller intravenøs (I.V.) oppsett	500 ml rask/fri flyt. Vurder på nytt og fortsett med en langsmmere hastighet.	En gang. Gjenta etter behov. Fortsett kontinuerlig til pH-verdien i øjets bindeplass er tilbake til normalen (ca. 7,0 til 7,3). Gjenta etter behov.
Alkaliske forbrenninger		Morgan Lens Delivery Set eller intravenøs (I.V.) oppsett	2000 ml rask/fri flyt. Vurder på nytt. Fortsett med 50 ml/time eller 15 dråper/minutt.	
Ikke-inngrodde fremmedlegemer.		Morgan Lens Delivery Set eller intravenøs (I.V.) oppsett	500 ml rask/fri flyt. Vurder på nytt og fortsett med en langsmmere hastighet.	En gang. Gjenta etter behov.
Fremmedlegemsf��lse uten synlig fremmedlegeme	20 cc steril l��sning.	20 cc spr��pte	Sakte uten kraft.	En gang. Gjenta en gang om nødvendig.
Rutinemessig preoperativ	10 cc av foretrukket ��yedesinfeksjonsmiddel	10 cc spr��pte	Sakte uten kraft.	En gang.
��yelokkskirurgi (beskytte hornhinnen under ��yelokkskirurgi)	Ringers laktatl��sning* (Lactated Ringer's Solution)	Morgan Lens Delivery Set eller intravenøs (I.V.) oppsett	4 dråper/minutt.	Under hele prosedyren.
Allv��rlig infeksjon	Ringers laktatl��sning* (Lactated Ringer's Solution) med egnet antibiotikum og steroid**	Morgan Lens Delivery Set eller intravenøs (I.V.) oppsett	50 ml/time eller 15 dråper/minutt.	Kontinuerlig i 70 timer, deretter 10-timers intervaller til tydelig bedring.

\*MorTan anbefaler Ringers laktatl  sning (Lactated Ringer's Solution) fordi pH-verdien på 6,0 til 7,5 er mye nærmere t  revs  s (ca. 7,1) enn normalt saltvann (4,5 til 7,0). I tillegg har laktat-ionen i Ringers laktatl  sning\* (Lactated Ringer's Solution) en bufferkapasitet som raskt returnerer pH-verdien til n  tral tilstand enten det er en syre eller en base, mye raskere enn en l  sning (som saltvann) uten noen bufferkapasitet. \*\*Bruk med antibiotika og steroider kun når det er indikert.

**Video og PowerPoint er tilgjengelig på nett, eller du kan ringe for    bestille en gratis kopi. For    legge inn en bestilling eller få informasjon om opplæringsmateriell, kan du ringe oss gratis på 1-800-423-8659.**

**RING FOR KVANTUMSRABATTER**

[morganlens.com](http://morganlens.com)



The Morgan Lens  
MorTan Inc.

MorTan, Inc 329 East Pine Street, Missoula, MT

59802 USA

Tlf: 1-800-423-8659 Faks: 1-406-728-9332

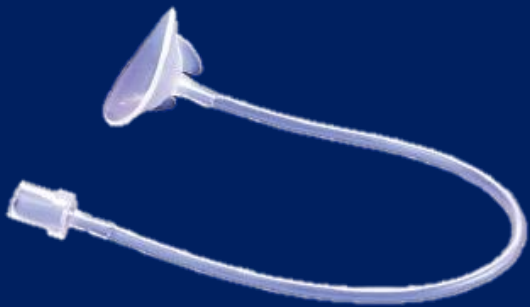
**FOR    BESTILLE: 1-800-423-8659**

e-post: [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

# Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set og Medi-Duct kombineres for å gi det mest effektive, håndfrie øyeskyllingssystemet som er tilgjengelig.

## Morgan Lens®

muliggjør håndfri øyeskylling og/eller medisinering til hornhinnen og konjunktiva. Morgan Lens kan brukes i timer eller til og med dager, og gir kontinuerlig behandling som ofte er nødvendig for alvorlige kjemiske brannskader.



## Morgan Lens Delivery Set®

muliggjør samtidig skylling av begge øynene. I stedet for å kaste bort verdifull tid og penger på separate IV-oppsett, kan Morgan Lens Delivery Set festes til en eller to Morgan Lens.

*Dette er kun væskeadministrasjonsslanger — linser er ikke inkludert.*



## Medi-Duct®

er et øyeskyllingssystem designet for å gjøre skylling med Morgan Lens enda mer praktisk. Dens superabsorberende veke frakter skyllingsløsningen vekk fra pasienten for enkel oppsamling og avhending.



*Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct og emballasjematerialene fra MorTan er ikke laget av naturlig gummilateks.*

Symbolordliste		
Symbol	Tittel Referanse	Beskrivelse
	Produsent 5.1.1[1]	Angir den medisinske utstyrsprodusenten
	Godkjent representant i Det europeiske fellesskapet / Den europeiske union 5.1.2[1]	Indikerer den autoriserte representanten i Det europeiske fellesskapet / Den europeiske union
	Produksjonsdato 5.1.3[1]	Angir dato da medisinsk utstyr ble produsert
	Siste bruksdato 5.1.4 [1]	Angir dato etter hvilken medisinsk utstyr ikke skal brukes
	Batchkode 5.1.5 [1]	Angir produsentens batchkode slik at partiet kan identifiseres.
	Katalognummer 5.1.6 [1]	Angir produsentens katalognummer slik at medisinsk utstyr kan identifiseres
	Distributør 5.1.9 [1]	Angir enheten som distribuerer medisinsk utstyr til det aktuelle området.
	Produksjonsland 5.1.11[1]	For å identifisere produksjonlandet for produktene. Produksjonsdatoen kan også vises ved siden av symbolet.
	Sterilisering ved skylling 5.2.4 [1]	Angir et medisinsk utstyr som har blitt sterilisert ved hjelp av bestråling.
	Ikke steriliser på nytt 5.2.6 [1]	Angir et medisinsk utstyr som ikke skal steriliseres på nytt
	Ikke bruk hvis pakken er skadet, og følg bruksanvisningen for ytterligere instruksjoner 5.2.8 [1]	Angir at et medisinsk utstyr ikke skal brukes hvis pakken er skadet eller åpnet, og brukeren bør konsultere bruksanvisningen for ytterligere informasjon
	Enkelt sterilt barrièresystem 5.2.11 [1]	Angir et enkelt sterilt barrièresystem
	Enkelt sterilt barrièresystem med beskyttende emballasje utenpå 5.2.14 [1]	Angir et enkelt sterilt barrièresystem med beskyttende emballasje på utsiden
	Ikke bruk på nytt 5.4.2 [1]	Angir et medisinsk utstyr som er beregnet for kun én enkelt bruk
	Konsulter bruksanvisningen 5.4.3 [1]	Angir behovet for at brukeren konsulterer bruksanvisningen
	Angir om produktet inneholder eller ikke inneholder naturlig gummilateks 5.4.5[1]; Vedlegg B.2 [1]	Angir at det IKKE er tilstedeværelse av tørr naturlig gummi eller naturlig gummilateks som et konstruksjonsmateriale innenfor medisinsk utstyr eller emballasje til medisinsk utstyr
	Medisinsk utstyr 5.7.7 [1]	Angir at gjenstanden er et medisinsk utstyr
	Unik enhetsidentifikator 5.7.10 [1]	Angir en beholder som inneholder unik identifikasjonsinformasjon for enheten
<b>Rx ONLY</b>	Kun på resept 21 CFR 801.109	Advarsel: Føderal (USA) lov begrenser salg av denne enheten til leger eller etter legens anvisning
	CE-merking MDR 2017/745 Artikkkel 20	Angir europeisk teknisk samsvar
	Sveitsisk autorisert representant Avsnitt 3 [2]	Indikerer den autoriserte representanten i Sveits
	Ansvarlig part i Storbritannia (Ingen aktuell referanse)	Indikerer den ansvarlige parten i Storbritannia
	Antall (Ingen aktuell referanse)	Angir antall enheter i pakken

[1] ISO 15223-1:2021 Medisinske enheter – Symboler som skal brukes med informasjon som skal leveres av produsenten – Del 1: Generelle krav

[2] Swissmedic, forpliktelser for økonomiske aktører i Sveits, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmr / 06.04.2023

# [PL] - Karta instruktażowa Morgan® Lens – do doraźnej irygacji oczu bez użycia rąk

Instrukcje dotyczące stosowania soczewek Morgan Lens do irygacji lub dostarczania leków do rogówki i spojówki oka.

Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct oraz materiały opakowaniowe MorTan nie są wykonane z lateksu naturalnego.



1

## WPROWADZANIE

Jeśli to możliwe, zastosować miejscowy środek znieczulający do oczu.



2

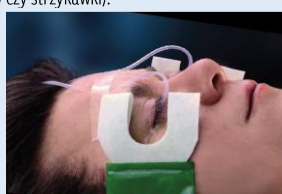
Otworzyć sterylne opakowanie i przymocować soczewkę Morgan Lens® do zestawu Morgan Lens Delivery Set® (lub zestawu do podawania płynów czy strzykawki).



4

Poprosić pacjenta, aby spojrzał w dół, po czym włożyć soczewkę Morgan Lens pod górną powiekę.

Poprosić pacjenta, aby spojrzał w górę, odchylić dolną powiekę i umieścić soczewkę na miejscu.



5

Dostosować przepływ do żądanej prędkości i wchłaniać wypływy przy pomocy Medi-Duct®. Przykleić rurkę do czoła pacjenta, aby zapobiec przypadkowemu wypadnięciu soczewki. **NIE DOPUSZCZAĆ DO WYSCHNIĘCIA.**



3

Używając wybranego roztworu\*, ROZPOCZĄĆ PRZEPŁYW MINIMALNY. Pozwala to soczewce „pływąć” nad rogówką i twardówką.



6

## USUWANIE – KONTYNUOWAĆ PRZEPŁYW.

Poprosić pacjenta, aby spojrzał w górę, odchylić dolną powiekę – zachować pozycję i wysunąć soczewkę. Po usunięciu soczewki zatrzymać przepływ roztworu.

Eksperci zalecają nieprzerwaną irygację do momentu, aż pH powróci do normy – około 7,0–7,3. Po 10 minutach ponownie sprawdzić poziom pH i w razie potrzeby powtórzyć proces. Po zakończeniu irygacji wyrzuć soczewki zgodnie z obowiązującymi przepisami.

**Przeciwwskazania:** Nie stosować w przypadku obecności wystającego ciała obcego, penetrującego urazu oka albo podejrzewanego lub faktycznego pęknięcia gałki ocznej.

## Środki ostrożności:

- Tylko na receptę – Prawo federalne (USA) ogranicza sprzedaż tego urządzenia do sprzedaży przez lekarza lub na jego polecenie.
- Urządzenie powinno być używane wyłącznie przez profesjonalistów przeszkolonych w zakresie procedur irygacji oczu.
- Zawartość dostarczana po sterylizacji promieniowaniem. Nie używać, jeśli opakowanie jest otwarte lub uszkodzone.

- Produkt przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Nie używać ponownie i nie sterylizować ponownie. Ponowne użycie urządzenia może się przyczynić do wystąpienia infekcji bakteryjnej lub wirusowej. Może to również skutkować pogorszeniem jakości lub uszkodzeniem urządzenia.
- Po użyciu należy zutylizować produkt jako odpad stanowiący zagrożenie biologiczne zgodnie z obowiązującym prawem i standardową praktyką medyczną

**Uwaga:** Każdy poważny incydent, który zaistniał w związku z urządzeniem, powinien zostać zgłoszony producentowi i organowi regulacyjnemu regionu, w którym użytkownik i/lub pacjent ma swoją siedzibę.

## Zastosowania Morgan Lens

	Roztwór	Tryb z Morgan Lens	Natężenie przepływu	Częstotliwość
Oparzenia kwasem lub innymi uszkodzeniami oczu spowodowane rozpuszczalnikami, benzyną, detergentami itp.	Mleczan Ringer'a* (Lactated Ringer's Solution) zalecany ze względu na pH: LR 6,0 do 7,5 NS 4,5 do 7,0	Morgan Lens Delivery Set lub konfiguracja i.v.	500 ml szybki/swobodny przepływ. Ponowna ocena i kontynuacja z mniejszą prędkością.	Jeden raz. W razie potrzeby powtórzyć. Kontynuować do momentu przywrócenia normalnego pH (około 7,0–7,3). W razie potrzeby powtórzyć.
Oparzenia alkaliami		Morgan Lens Delivery Set lub konfiguracja i.v.	2000 mL szybki/swobodny przepływ. Ocienić ponownie. Kontynuować z prędkością 50 mL/godz. lub 15 kropli/minut.	
Niezagnieździone ciała obce		Morgan Lens Delivery Set lub konfiguracja i.v.	500 ml szybki/swobodny przepływ. Ponowna ocena i kontynuacja z mniejszą prędkością.	Jeden raz. W razie potrzeby powtórzyć.
Wrażenie obecności ciała obcego bez widocznego ciała obcego	20 cm³ (cc) sterylnego roztworu	Strzykawka o pojemności 20 cm³ (cc)	Powoli, bez użycia siły.	Jeden raz. W razie potrzeby powtórzyć raz.
Rutynowe czynności przedoperacyjne	10 cm³ (cc) preferowanego środka antyseptycznego do oczu	Strzykawka o pojemności 10 cm³ (cc)	Powoli, bez użycia siły.	Jeden raz.
Chirurgia powiek (ochrona rogówki podczas operacji powiek)	Mleczan Ringer'a* (Lactated Ringer's® Solution)	Morgan Lens Delivery Set lub konfiguracja i.v.	4 kropli/minutę.	W czasie trwania całej procedury
Poważna infekcja	Mleczan Ringer'a (Lactated Ringer's® Solution) odpowiednim antybiotykiem i sterydami**	Morgan Lens Delivery Set lub konfiguracja i.v.	50 ml/godz. lub 15 kropli/minutę.	Bez przerwy przez 70 godzin, a następnie w odstępach 10-godzinnych aż do uzyskania wyraźnej poprawy.

\*Firma MorTan zaleca stosowanie mleczanu Ringer'a (Lactated Ringer's solution), ponieważ jego poziom pH wynoszący od 6,0 do 7,5 jest znacznie bardziej zbliżony do poziomu pH łez (około 7,1) niż ma to miejsce w przypadku soli fizjologicznej (od 4,5 do 7,0). Ponadto jony mleczanowe w mleczaniu Ringer'a (Lactated Ringer's Solution) wykazują zdolność buforowania, przywracając pH kwasu lub zasady do neutralnego znacznie szybciej niż w przypadku roztworu (takiego jak sól fizjologiczna) nieposiadającego zdolności buforowania. \*\*Stosować razem z antybiotykami i sterydami tylko wtedy, gdy jest to wskazane.

**Wideo i prezentacja PowerPoint są dostępne online; można również zadzwonić, aby zamówić bezpłatną kopię. Aby złożyć zamówienie lub zapytać o nasze materiały szkoleniowe, zadzwonić do nas pod bezpłatny numer 1-800-423-8659.**

**ZADZWOŃ, ABY OTRZYMAĆ RABATY ILOŚCIOWE**

[morganlens.com](http://morganlens.com)



The Morgan Lens  
MorTan Inc.

MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT

59802 USA

Tel.: 1-800-423-8659 Faks: 1-406-728-9332

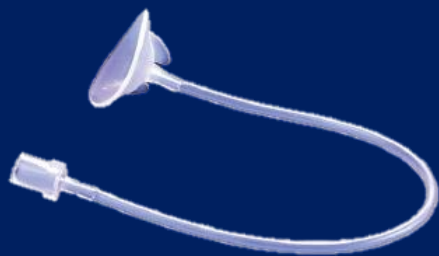
**ABY ZAMÓWIĆ: 1-800-423-8659**

e-mail: [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

# Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set i Medi-Duct stanowią najbardziej skuteczny, niewymagający użycia rąk system irygacji oczu.

## Morgan Lens®

zapewnia bezdotykową irygację oczu i/lub podawanie leków do rogówki i spojówki. Morgan Lens może być używany przez wiele godzin, a nawet dni, zapewniając ciągłość leczenia, która jest niezbędna w przypadku poważnych oparzeń chemicznych.



## Morgan Lens Delivery Set®

umożliwia jednoczesną irygację obu oczu. Zamiast marnować cenny czas i pieniądze na oddzielne konfiguracje i.v., Morgan Lens Delivery Set może zostać podłączony do jednej lub dwóch Morgan Lenses.

*Wyłącznie rurka do podawania płynu – soczewki nie wchodzą w skład zestawu*



## The Medi-Duct®

to system zarządzania płynami ocznymi zaprojektowany, aby irygacja soczewkami Morgan Lens była jeszcze wygodniejsza. Superchłonny knot odprowadza roztwór irygacyjny z dala od pacjenta, ułatwiając jego zbieranie i usuwanie.



*Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct oraz materiały opakowaniowe MorTan nie są wykonane z lateksu naturalnego.*

Glosariusz symboli		
Symbol	Tytuł Odniesienie	Opis
	Producent 5.1.1[1]	Wskazuje producenta wyrobu medycznego
	Autoryzowany przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej / Unii Europejskiej 5.1.2[1]	Wskazuje upoważnionego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej / Unii Europejskiej
	Data produkcji 5.1.3[1]	Wskazuje datę produkcji wyrobu medycznego.
	Termin przydatności do użycia 5.1.4[1]	Wskazuje datę, po której wyrób medyczny nie może być używany.
	Kod partii 5.1.5[1]	Wskazuje kod partii producenta, umożliwiający zidentyfikowanie partii.
	Numer katalogowy 5.1.6[1]	Wskazuje numer katalogowy producenta, umożliwiający zidentyfikowanie wyrobu medycznego.
	Dystrybutor 5.1.9[1]	Wskazuje podmiot zajmujący się dystrybucją wyrobu medycznego w danej lokalizacji.
	Kraj produkcji 5.1.11[1]	Aby zidentyfikować kraj produkcji produktów. Data produkcji może się również pojawić obok symbolu.
	Sterylizowane przy użyciu promieniowania 5.2.4[1]	Wskazuje urządzenie medyczne, które zostało wsterylizowane przy użyciu promieniowania.
	Nie sterylizować ponownie 5.2.6[1]	Wskazuje urządzenie medyczne, którego nie należy poddawać ponownej sterylizacji.
	Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone, i zapoznać się z instrukcją obsługi. 5.2.8[1]	Wskazuje, że wyrób medyczny nie powinien być używany, jeśli opakowanie zostało uszkodzone lub otwarte, a użytkownik powinien zapoznać się z instrukcją obsługi w celu uzyskania dodatkowych informacji.
	System pojedynczej bariery sterylnnej 5.2.11[1]	Wskazuje system pojedynczej bariery sterylnnej
	System pojedynczej bariery sterylnnej z zewnętrznym opakowaniem ochronnym 5.2.14[1]	Wskazuje system pojedynczej bariery sterylnnej z zewnętrznym opakowaniem ochronnym
	Nie używać ponownie 5.4.2[1]	Wskazuje wyrób medyczny przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku.
	Zapoznać się z instrukcją obsługi 5.4.3[1]	Wskazuje, że użytkownik powinien się zapoznać z instrukcją obsługi.
	Negacja – Zawartość lub obecność lateksu naturalnego 5.4.5[1]; Załącznik B.2[1]	Wskazuje, że sucha guma naturalna ani lateks naturalny NIE występuje jako materiał konstrukcyjny wyrobu medycznego (lub opakowania) wyrobu medycznego.
	Urządzenie medyczne 5.7.7[1]	Wskazuje, że przedmiot jest wyrobem medycznym
	Unikalny identyfikator urządzenia 5.7.10[1]	Wskazuje nośnik zawierający informacje o unikalnym identyfikatorze urządzenia
	Wyłącznie na receptę 21 CFR 801.109	Uwaga: Prawo federalne (USA) zezwala na sprzedaż tego urządzenia wyłącznie przez lekarza lub na jego zlecenie.
	Oznaczenie CE MDR 2017/745 Artykuł 20	Oznacza europejską zgodność technologiczną
	Autoryzowany przedstawiciel w Szwajcarii Sekcja 3[2]	Wskazuje autoryzowanego przedstawiciela w Szwajcarii
	Osoba odpowiedzialna w Wielkiej Brytanii (brak stosownego odniesienia)	Wskazuje osobę odpowiedzialną w Wielkiej Brytanii
	Ilość (brak stosownego odniesienia)	Wskazuje liczbę urządzeń w opakowaniu

[1] ISO 15223-1:2021 Wyroby medyczne – Symbole do stosowania z informacjami dostarczonymi przez producenta – Część 1: Wymagania ogólne

[2] Swissmedic, Obligations Economic Operators CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

# [SK] - Inštruktážna tabuľka pre šošovky Morgan® Lens – na núdzový výplach očí bez použitia rúk

Návod na používanie šošovky Morgan Lens na nepretržitý výplach oka alebo podávanie liekov do rohovky a spojovky.

Produkty Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct a obalové materiály spoločnosti MorTan nie sú vyrobené z prírodného kaučukového latexu



1

## VKLADANIE

Aplikujte lokálne očné anestetikum, ak je k dispozícii.



2

Otvorte sterálny obal a pripojte šošovku Morgan Lens® k súprave Morgan Lens Delivery Set® (alebo k súprave na podávanie tekutín alebo injekčnej striekačky).



4

Požiadajte pacienta, aby sa pozrel nadol, a umiestnite šošovku Morgan Lens pod horné viečko.

Požiadajte pacienta, aby sa pozrel nahor, odtahnite spodné viečko a vložte šošovku Lens.

NEPOUŽIVAJTE BEZ TEKUTINY.

Odborníci odporúčajú nepretržitý výplach, kým sa pH nevráti na normálnu úroveň - približne 7,0 - 7,3. Po 10 minútach opäťovne skontrolujte pH a v prípade potreby postup zopakujte. Po ukončení výplachu šošovku Lens vhodným spôsobom zlikvidujte.

Kontraindikácie: Nepoužívajte, ak z oka vyčnieva cudzie teleso, pri penetračnom poranení oka alebo v prípade suspektnej alebo prítomnej ruptúry očnej gule.

## Preventívne opatrenia:

- Len na predpis – podľa federálneho zákona (USA) môže túto pomôcku predávať alebo predpisovať iba lekár.
- Zariadenie majú používať len odborníci vyškolení v postupoch používaných pri výplachu očí.
- Obsah sa dodáva sterilný. Sterilizované ožiareniem. Nepoužívajte, ak je obal otvorený alebo poškodený.

- Len na jedno použitie. Nepoužívajte opakovane ani nesterilizujte. Opäťovné použitie pomôcky by mohlo viesť k bakteriálnej alebo vírusovej infekcii. Mohlo by tiež dôjsť k poškodeniu alebo znehodnoteniu pomôcky.
- Po použíti zlikvidujte ako biologický odpad podľa platných právnych predpisov a štandardných lekárskych postupov

Poznámka: Každý závažný incident, ku ktorému došlo v súvislosti s pomôckou, nahláste výrobcovi a regulačnému orgánu v mieste pobytu používateľa a/alebo pacienta.

Použitie šošovky Morgan Lens	Roztok	Režim s šošovkou Morgan Lens	Rýchlosť	Frekvencia
Poleptania kyselinou alebo iné poranenia očí spôsobené rozpušťadlami, benzínom, čistiacimi prostriedkami atď.	Roztok Ringer laktát (LR)* je odporúčaný pre pH: LR 6,0 až 7,5 Fiziologický roztok 4,5 až 7,0	Súprava Morgan Lens Delivery Set alebo infúzna súprava	500 ml rýchly/volný prietok. Prehodnotte a pokračujte pomalším prietokom.	Raz. Opakujte podľa potreby. Nepretržite, kým sa pH v spojovkovom vaku nevráti na normálnu hodnotu (približne 7,0 až 7,3). Opakujte podľa potreby.
Alkalické popáleniny		Súprava Morgan Lens Delivery Set alebo infúzna súprava	2000 ml rýchly/volný prietok. Prehodnotte. Pokračujte prietokom 50 ml za hodinu alebo 15 kvapiek za minútu.	
Voľné cudzie telesá		Súprava Morgan Lens Delivery Set alebo infúzna súprava	500 ml rýchly/volný prietok. Prehodnotte a pokračujte pomalším prietokom.	Raz. Opakujte podľa potreby.
Pocit cudzieho telesa bez viditeľného cudzieho tela	20 cm <sup>3</sup> (cc) sterílného roztoku	injekčná striekačka s objemom 20 cm <sup>3</sup> (cc)	Pomaly a nie nasilu.	Raz. V prípade potreby raz zopakujte.
Rutinné predoperačné vyšetrenie	10 cm <sup>3</sup> (cc) preferovaného očného antiseptika	injekčná striekačka s objemom 10 cm <sup>3</sup> (cc)	Pomaly a nie nasilu.	Raz.
Operácia očných viečok (ochrana rohovky počas operácie očných viečok) Tažká infekcia	Roztok Ringer laktát* s vhodným antibiotikom a steroidom**	Súprava Morgan Lens Delivery Set alebo infúzna súprava Súprava Morgan Lens Delivery Set alebo infúzna súprava	4 kvapky za minútu. 50 ml za hodinu alebo 15 kvapiek za minútu.	Počas celého postupu. Nepretržite 70 hodín, potom v 10-hodinových intervaloch až do výrazného zlepšenia.

\*Spoločnosť MorTan odporúča roztok Ringer laktát, pretože jeho pH 6,0 až 7,5 je oveľa bližšie k slzám (približne 7,1) ako normálny fiziologický roztok (4,5 až 7,0). Ión laktátu v roztoku Ringer laktát má tiež pfuvraciu schopnosť a vracia pH kyselinu alebo zásady na neutrálnu hodnotu oveľa rýchlejšie ako roztok (napríklad fiziologický roztok) bez pfuvacej schopnosti. \*\*Používajte s antibioticami a steroidmi len v indikovaných prípadoch.

Video a prezentácia v PowerPointe sú k dispozícii online alebo si ich môžete bezplatne objednať telefonicke. Ak si chcete objednať naše inštruktážne materiály alebo sa o nich informovať, zavolajte nám na bezplatné číslo 1-800-423-8659.

ZAVOLAJTE PRE MNOŽSTEVNÉ ZĽAVY



The Morgan Lens  
MorTan Inc.

[morganlens.com](http://morganlens.com)



MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT

59802 USA

Tel: 1-800-423-8659 Fax: 1-406-728-9332

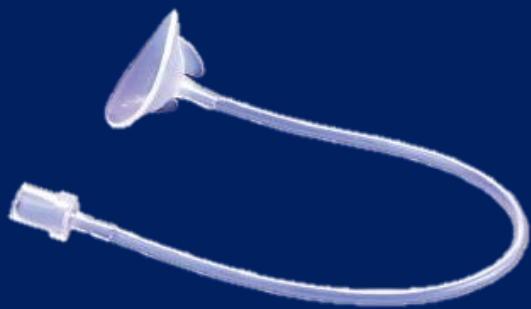
OBJEDNÁVKY: 1-800-423-8659

email: [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

**Produkty Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set a Medi-Duct spoločne poskytujú najúčinnejší dostupný systém vyplachovania očí bez použitia rúk.**

### **Šošovka Morgan Lens®**

umožňuje výplach očí a/alebo podávanie liekov na rohovku a spojovku bez použitia rúk. Šošovku Morgan Lens možno používať niekoľko hodín alebo dokonca dni, čím sa zabezpečí nepretržitá liečba, ktorá je často potrebná pri vážnych chemických popáleninách.



### **Morgan Lens Delivery Set®**

umožňuje súčasný výplach oboch očí. Namiesto plytvania drahocenným časom a peniazmi na samostatné infúzne súpravy možno súpravu Morgan Lens Delivery Set pripojiť k jednej alebo dvom šošovkám Morgan Lens.

*Len hadičky na podávanie tekutín - šošovky nie sú súčasťou balenia*



### **Medi-Duct®**

je systém odvodu tekutiny, vďaka ktorému je výplach s šošovkami Morgan Lens ešte pohodlnejší. Jeho superabsorpčný pásik odvádzza vyplachovací roztok preč tak, aby sa dal ľahko zbierať a likvidovať.



Šošovka Morgan Lens, súprava Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct a obalové materiály spoločnosti MorTan's nie sú vyrobené z prírodného kaučukového latexu.

Slovník symbolov		
Symbol	Názov Odkaz	Popis
	Výrobca 5.1.1[1]	Označuje výrobcu zdravotníckej pomôcky
	Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve/Európskej únii 5.1.2[1]	Označuje splnomocneného zástupcu v Európskom spoločenstve/Európskej únii
	Dátum výroby 5.1.3[1]	Označuje dátum, kedy bola zdravotnícka pomôcka vyrobená
	Dátum spotreby 5.1.4[1]	Označuje dátum, po ktorom sa zdravotnícka pomôcka nesmie používať
	Kód Šarže 5.1.5[1]	Označuje kód šarže výrobcu, aby bolo možné identifikovať šaržu alebo dávku
	Katalógové číslo 5.1.6[1]	Označuje katalógové číslo výrobcu, aby bolo možné identifikovať zdravotnicku pomôcku
	Distribútor 5.1.9[1]	Označuje subjekt, ktorý distribuuje zdravotnícku pomôcku do príslušnej lokality
	Krajina výroby 5.1.11[1]	Na identifikáciu krajiny výroby výrobkov. Vedľa symbolu sa môže objaviť aj dátum výroby.
	Sterilizované ožiareniom 5.2.4[1]	Označuje zdravotnícku pomôcku, ktorá bola sterilizovaná ožiareniom.
	Nesterilizujte 5.2.6[1]	Označuje zdravotnícku pomôcku, ktorá sa nemá sterilizovať
	Nepoužívajte, ak je obal poškodený, a prečítajte si návod na použitie 5.2.8[1]	Označuje, že zdravotnícka pomôcka sa nemá používať, ak bol obal poškodený alebo otvorený, a že používateľ si má pre ďalšie informácie prečítať návod na použitie
	Jednoduchý sterilný bariérový systém 5.2.11[1]	Označuje jednoduchý sterilný bariérový systém
	Jednoduchý sterilný bariérový systém s vonkajším ochranným obalom 5.2.14[1]	Označuje jednoduchý sterilný bariérový systém s vonkajším ochranným obalom
	Nepoužívajte opakovane 5.4.2[1]	Označuje zdravotnícku pomôcku, ktorá je určená len na jedno použitie
	Pozrite si návod na použitie 5.4.3[1]	Označuje, že je potrebné, aby si používateľ prečítał návod na použitie
	Zápor - Obsahuje prírodný kaučukový latex alebo jeho stopy 5.4.5[1]; príloha B.2[1]	Označuje, že v zdravotníckej pomôcke alebo v obale zdravotníckej pomôcky NIE JE použitý suchý prírodný kaučuk ani latex z prírodného kaučuku ako výrobný materiál
	Zdravotnícka pomôcka 5.7.7[1]	Označuje, že položka je zdravotnícka pomôcka
	Jedinečný identifikátor pomôcky 5.7.10[1]	Označuje nosič, ktorý obsahuje informácie o jedinečnom identifikátore pomôcky
	Len na predpis 21 CFR 801.109	Upozornenie – podľa federálneho zákona (USA) môže túto pomôcku predávať alebo predpisovať iba lekár.
	Označenie CE MDR 2017/745 čl. 20	Označuje európsku technickú zhodu
	Splnomocnený zástupca vo Švajčiarsku Bod 3[2]	Označuje splnomocneného zástupcu vo Švajčiarsku
	Zodpovedná osoba v Spojenom kráľovstve (neuviedené)	Označuje zodpovednú osobu v Spojenom kráľovstve
	Množstvo (neuviedené)	Označuje množstvo pomôčok v balení

[1] ISO 15223-1:2021 Zdravotnícke pomôcky. Značky na používanie s informáciami poskytovanými výrobcom. Časť 1: Všeobecné požiadavky

[2] Swissmedic, Obligations Economic Operators CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

# [SV] - Anvisningsblad för Morgan®Lens – för handsfree ögonpolning i nödsituationer

Anvisningar för användning av Morgan Lens för kontinuerlig spolning eller för att distribuera läkemedel till hornhinnan och bindhinnan.

Förpackningen för Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct och MorTans har inte tillverkats av naturgummilatex



1

## INSÄTTNING

Tillför lokalt oftalmologiskt bedövningsmedel, om tillgängligt.



2

Riv upp den sterila förpackningen och fäst Morgan Lens® vid Morgan Lens Delivery Set® (eller ett vätsketillförselset eller en spruta).



4

Be patienten titta ner och sätt in Morgan Lens under övre ögonlocket.

Be patienten titta upp och dra tillbaka det nedre ögonlocket och för in linsen



5

Juster flödet till önskad flödeskastighet och ta upp utflödet med Medi-Duct®. Tejp fast slangen mot patientens panna för att förhindra oavsiktlig borttagning av linsen. **SE TILL ATT VÄTSKETILLFÖRSELN INTE UPPHÖR.**



3

Använd önskad vätska\*, **STARTA MINIMALTFLÖDE**. Det gör att linsen kan "sväva" över hornhinnan och sklera.



6

## BORTTAGNING – FORTSATT FLÖDE.

Be patienten titta upp och dra tillbaka det undre ögonlocket – håll det på plats och låt linsen glida ut. När linsen tagits bort stoppas flödet av vätska.

Experter rekommenderar kontinuerlig sköljning tills pH-värdet återgår till det normala – omkring 7,0–7,3. Kontrollera pH-värdet efter tio minuter och upprepa processen om så behövs. När sköljningen är klar ska linsen kasseras enligt rutinerna.

**Kontraindikationer:** Använd inte om det finns ett utskjutande främmande föremål, en penetrerande ögonskada eller en misstänkt eller faktiskt bristning av ögongloben.

**Försiktighetsåtgärder:**

- Endast per recept – Federal lagstiftning (USA) begränsar denna produkt till försäljning av läkare eller på läkares ordination.
- Produkten får endast användas av hälsopersonal som utbildats i tillvägagångssättet för ögonpolningar.
- Produkten har steriliseras med hjälp av strålning. Använd inte om förpackningen är öppnad eller skadad.

**Meddelande:** Alla allvarliga incidenter som har inträffat i samband med produkten ska rapporteras till tillverkaren och tillsynsmyndigheten i den region där användaren och/eller patienten är registrerad.

## Avändning av Morgan Lens

	Lösning	Läge med Morgan Lens	Flödeskastighet	Frekvens
Brännskador från syra eller andra ögonskador på grund av lösningsmedel, bensin, rengöringsmedel etc.	Ringer-laktat (Lactated Ringer's® Solution) som rekommenderas beroende på pH-värdet: LR 6,0 till 7,5 NS 4,5 till 7,0	Morgan Lens Delivery Set eller I.V.-ställning	500 ml snabbt och fritt flöde Omvärvarda och fortsätt med långsammare flöde.	En gång. Upprepa vid behov. Kontinuerligt tills pH vid tårkanalen återgår till det normala (ungefärl 7,0 till 7,3). Upprepa vid behov.
Ej inbäddade främmande föremål		Morgan Lens Delivery Set eller I.V.-ställning	2 000 ml snabbt och fritt flöde. Omvärvarda. Fortsätt med 50 ml/timme eller 15 droppar/minut.	En gång. Upprepa vid behov.
Känsla av främmande föremål utan synligt främmande föremål	20 cc steril lösning	20 cc spruta	500 ml snabbt och fritt flöde Omvärvarda och fortsätt med långsammare flöde. Sakta och utan tryck.	En gång. Repetera en gång om det behövs.
Rutinmässig preoperativ	10 cc av föredraget okulärt antisепtiskt medel	10 cc spruta	Sakta och utan tryck.	En gång.
Ögonlockskirurgi (skyddar hornhinnan under ögonlockskirurgi)	Ringer-laktat (Lactated Ringer's® Solution)	Morgan Lens Delivery Set eller I.V.-ställning	4 droppar per minut.	Under hela processen.
Alltvärt infektion	Ringer-laktat (Lactated Ringer's® Solution) med lämpliga antibiotika och steroider**	Morgan Lens Delivery Set eller I.V.-ställning	50 ml/timme eller 15 droppar/minut.	Kontinuerligt under 70 timmar, sedan i intervall om 10 timmar tills markant förbättring uppnås.

\*MorTan rekommenderar Ringer-laktat (Lactated Ringer's Solution) eftersom dess pH-värde på 6,0 till 7,5 är mycket närmare värdet för tårar (ungefärl 7,1) än en normal saltlösning (4,5 till 7,0). Dessutom uppvisar laktatjonen i Ringer-laktat (Lactated Ringer's Solution) en buffrande kapacitet, vilket återställer pH för antingen en syra eller en bas till neutralt värde mycket snabbare än en lösning (som till exempel saltlösning) som saknar buffringskapacitet. \*\*Använd endast med antibiotika och steroider när det är indicerat.

**Video och PowerPoint finns tillgängliga online, eller ring för att beställa ett gratis exemplar.**

**Om du vill göra en beställning eller fråga om vårt utbildningsmaterial kan du ringa oss avgiftsfritt inom USA på numret 1-800-423-8659.**

**RING FÖR RABATT PÅ STORA BESTÄLLNINGAR**

[morganlens.com](http://morganlens.com)



The Morgan Lens  
MorTan Inc.

MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT 59802 USA

Tel: 1-800-423-8659 Fax: 1-406-728-9332

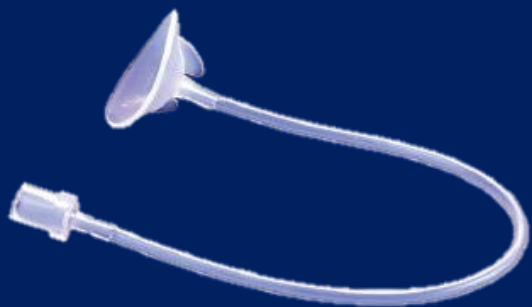
FÖR BESTÄLLNING: 1-800-423-8659

e-post: mortan@morganlens.com

**Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set och Medi-Duct kombineras för att tillhandahålla det mest effektiva, handsfree ögonspolningssystemet.**

### **Morgan Lens®**

ger handsfree ögonspolning och/eller medicinering till hornhinnan och bindhinnan. Morgan Lens kan användas i timmar eller till och med dagar, vilket ger den kontinuerliga behandling som ofta krävs vid allvarliga kemiska brännskador.



### **Morgan Lens Delivery Set®**

tillåter samtidig spolning av båda ögonen. Istället för att slösa bort värdefull tid och pengar på separata IV-ställningar kan Morgan Lens Delivery Set fästas på en eller två uppsättningar av Morgan Lens.

*Endast vätsketillförselslang – linser ingår inte*



### **Medi-Duct®**

är ett ögonvätskehanteringssystem utformat för att göra spolning med Morgan Lens ännu enklare. Dess superabsorberande veke för bort spolningslösningen från patienten för enkel uppsamling och kassering.



*Förpackningen för Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct och MorTans har inte tillverkats av naturgummilatex.*

Symbolordlista		
Symbol	Titel Referens	Beskrivning
	Tillverkare 5.1.1[1]	Anger tillverkaren av den medicintekniska produkten
	Auktoriserad representant inom Europeiska gemenskapen/EU 5.1.2[1]	Anger den auktoriserade representanten inom Europeiska gemenskapen/EU
	Tillverkningsdatum 5.1.3[1]	Anger det datum då den medicintekniska utrustningen tillverkades
	Sista användningsdatum 5.1.4[1]	Anger det datum efter vilket den medicintekniska produkten inte längre får användas
	Satskod 5.1.5[1]	Anger tillverkarens satsnummer så att satsen eller partiet kan identifieras.
	Katalognummer 5.1.6[1]	Anger tillverkarens katalognummer så att den medicintekniska produkten kan identifieras
	Distributör 5.1.9[1]	Anger den enhet som distribuerar den medicintekniska produkten till platsen
	Tillverkningsland 5.1.11[1]	Anger tillverkningsland för produkterna. Tillverkningsdatumet kan även visas bredvid symbolen.
	Sterilisering genom bestrålning 5.2.4[1]	Anger en medicinteknisk produkt som har steriliseras genom bestrålning.
	Omsterilisera inte 5.2.6[1]	Anger en medicinteknisk enhet som inte får omsteriliseras
	Använd inte om förpackningen är skadad och läs bruksanvisningen 5.2.8[1]	Anger en medicinteknisk produkt som inte får användas om förpackningen har skadats eller öppnats och användaren bör läsa anvisningarna för ytterligare information
	Enkelt sterilt barriärsystem 5.2.11[1]	Anger ett enkelt sterilt barriärsystem
	Enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning utanpå 5.2.14[1]	Anger ett enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning utanpå
	Får ej återanvändas 5.4.2[1]	Anger en medicinteknisk produkt som är avsedd för engångsbruk
	Läs bruksanvisningen 5.4.3[1]	Anger att användaren måste läsa bruksanvisningen
	Anger inget innehåll eller ingen förekomst av naturlig gummilatex 5.4.5[1]; Bilaga B.2[1]	Anger att det INTE finns någon förekomst av naturgummi eller torrt naturgummilatex som tillverkningsmaterial i den medicintekniska produkten eller dess förpackning
	Medicinteknisk produkt 5.7.7[1]	Anger en medicinteknisk produkt
	Unik produktidentifierare 5.7.10[1]	Anger en bärare som innehåller information om identifieringsinformation (UDI)
<b>Rx ONLY</b>	Endast på recept 21 CFR 801.109	Varning: Enligt federal lagstiftning i USA får denna produkt endast säljas av läkare eller på läkares ordination
	CE-märkning MDR 2017/745 Artikel 20	Anger europeisk teknisk överensstämmelse
	Schweizisk auktoriserad representant Avsnitt 3[2]	Anger den auktoriserade representanten i Schweiz
	Ansvarig person i Storbritannien (Ingen tillämplig referens)	Anger ansvarig person i Storbritannien
	Kvantitet (Ingen tillämplig referens)	Anger mängden produkter i förpackningen

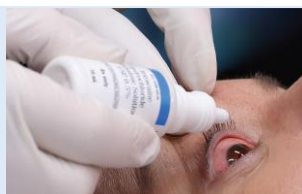
[1] ISO 15223-1:2021 Medicintekniska produkter – Symboler att använda vid märkning av produkt och information till användare – Del 1: Allmänna krav

[2] Swissmedic, Obligations Economic Operators CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

## [TR] - Morgan® Lens Talimat Tablosu – Acil durumlarda eller kullanılmadan oküler irrigasyon için

Sürekli irrigasyon ya da kornea ve konjonktivaya ilaç iletilmesi için Morgan Lens kullanım talimatları.

Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct ve MorTan's ürünlerinin ambalaj malzemelerinde doğal kauçuk lateks kullanılmaz



1

### UYGULAMA

**Varsa**, oküler anestezik damlatın.



2

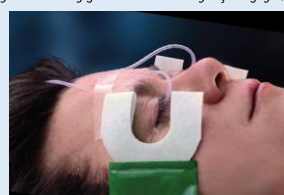
Steril ambalajı soylarak açın ve Morgan Lens®'i Morgan Lens Delivery Set®'e (veya bir sıvı uygulama setine veya şırıngaya) takın.



4

Hastadan aşağı bakmasını isteyerek Morgan Lens'i üst göz kapağıının altına yerleştirin.

**Hastadan yukarı bakmasını isteyerek** alt göz kapağıını aşağı doğru çekip Lens'i yerine yerleştirin



5

Akışi istenen hızda ayarlayın ve taşan sıvayı emici Medi-Duct® ile alın. Lensin kazara çıkmaması için tüpü hastanın alnına bantlayın.

**KURU ÇALIŞTIRMAYIN.**



3

istediğiniz solüsyonu kullanarak\*, **MİNİMUM SEVİYEDE AKİŞ BAŞLATIN.** Bu, Lens'in kornea ve sklera üzerinde "yüzmesini" sağlar.



6

**ÇIKARMA-AKİSİ DEVAM ETTİRİN.**

Hastadan yukarı bakmasını isteyerek alt göz kapağını geri çekin — bu konumda tutarak Lensi dışarı kaydırın. Lens çıkarıldıkten sonra **solüsyon akışını durdurun.**

Uzmanlar pH normale (yaklaşık 7,0-7,3) dönenek kadar sürekli irrigasyonu önermektedir. 10 dakika sonra pH'ı tekrar kontrol edin ve gereklirse işlemi tekrarlayın. Irrigasyon tamamlandığında Lensi uygun şekilde atın.

**Kontrendikasyonlar:** Dışarı taşıan yabancı cisim, delinme şeklinde göz yaralanması ya da gerçekleşen veya şüphedilen göz küresi rüptürü varsa kullanmayın.

### Önlemler:

- Yalnızca Reçete ile Satılır – Federal (USA) yasa bu cihazın yalnızca bir doktor tarafından veya doktor reçetesileyi satışına izin verir.
- Cihaz yalnızca oküler irrigasyon işlemlerinde eğitimli sağlık uzmanları tarafından kullanılmalıdır.
- İçerikler ıslına steril edilmiş olarak tedarik edilir. Ambalaj açılmış veya hasarlı ürünü kullanmayın.

**Dikkat:** Cihazla ilgili olarak meydana gelen ciddi olaylar üreticisi ve kullanıcının ya da hastanın yerlesik olduğu bölgedeki düzenleyici makama bildirilmelidir.

- Tek kullanımlıktır. Yeniden kullanmayın veya sterilize etmeyin. Cihazın yeniden kullanılması bakteriyel veya viral enfeksiyona yol açabilir. Ayrıca cihazda bozulma veya hasara yol açabilir.
- Kullandıktan sonra ilgili yasa ve standart tıbbi uygulama gereğince biyolojik tehlikeli madde olarak atın

### Morgan Lens Kullanım Durumları

### Soluşyon

### Morgan Lens Kullanım Şekli

### Hız

### Sıklık

Solventlerin, benzinin, deterjanların vb. sebep olduğu asit yanıkları veya diğer göz yaralanmaları. Alkali yanıkları	"Lactated Ringer's® Solution" pH değerinden dolayı tavaşı edilir: LR 6,0 ilâ 7,5 NS 4,5 ilâ 7,0	Morgan Lens Delivery Set veya I.V. sistem  Morgan Lens Delivery Set veya I.V. sistem	500 ml hızlı/serbest akış. Yeniden değerlendirildir daha yavaş bir hızda devam edin. 2000 ml hızlı/serbest akış. Yeniden değerlendirildir. 50 ml/saat veya 15 damla/dakika hızında devam edin. Zorlamadan yavaşça.	Bir kez. Gerektiğinde tekrarlayın. Göz çukurundaki pH normale (yaklaşık 7,0 ilâ 7,3) dönenek kadar süreklili. Gerektiğinde tekrarlayın.
Gömülü olmayan yabancı cisimler		Morgan Lens Delivery Set veya I.V. sistem		Bir kez. Gerektiğinde tekrarlayın.
Görünen bir yabancı cisim olmadığı halde yabancı cisim hissi Ameliyat öncesi rutin olarak	20 cc steril solüsyon 10 cc tercih edilen oküler antisептик "Lactated Ringer's® Solution"	20 cc şırınga 10 cc şırınga	Zorlamadan yavaşça. Zorlamadan yavaşça.	Bir kez. Gerekirse bir kez daha tekrarlayın. Bir kez.
Göz kapağı ameliyatı (göz kapağı ameliyatı sırasında korneanın korunması)		Morgan Lens Delivery Set veya I.V. sistem	4 damla/dakika.	Tüm işlem boyunca.
Şiddetli enfeksiyon	Uygun antibiyotik ve steroid içeren "Lactated Ringer's® Solution"**	Morgan Lens Delivery Set veya I.V. sistem	50 ml/saat veya 15 damla/dakika.	70 saat süreklili, ardından belirgin iyileşmeye kadar 10 saatlik aralıklarla.

\*MorTan "Lactated Ringer's Solution" tavsiye eder, çünkü bu solüsyonun 6,0 ilâ 7,5'lik pH seviyesi gözünün pH seviyesine (yaklaşık 7,1) Normal Salinden (4,5 ilâ 7,0) çok daha yakındır. Ayrıca, "Lactated Ringer's" daki laktat iyonu bir tamponlama kapasitesi sergileyerek bir asidin veya bazın pH'ini tamponlama kapasitesi olmayan bir solüsyondan (örneğin salın) çok daha hızlı bir şekilde nötr hale getirir. \*\*Yalnızca endikte olduğunda antibiyotikler ve steroidler ile birlikte kullanın.

**Video ve PowerPoint sunumlarınızı internette bulabilirsiniz, ya da ücretsiz bir kopyasını istemek için arayın. Sipariş vermek veya eğitim materyallerimiz hakkında bilgi almak için 1-800-423-8659 numaralı telefondan ücretsiz olarak bizi arayın.**

**MIKTARA BAĞLI İNDİRİMLER İÇİN ARAYIN**



The Morgan Lens  
MorTan Inc.

[morganlens.com](http://morganlens.com)



0413



MorTan, Inc 329 East Pine Street, Missoula, MT

59802 USA

Tel.: 1-800-423-8659 Faks: 1-406-728-9332

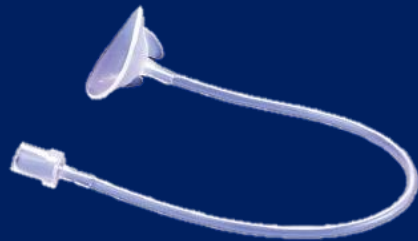
**SİPARİŞ İÇİN: 1-800-423-8659**

e-posta: [mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

**Bir arada kullanılan Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set ve Medi-Duct ürünleri piyasada mevcut en etkili el değimeye oküler irrigasyon sistemini sağlar.**

### **Morgan Lens®**

El değimeden oküler irrigasyon ve/veya kornea ve konjunktivaya ilaç iletimi sağlar. Morgan Lens saatlerce, hatta günlerce kullanılabilir, bu sayede ciddi kimyasal yanıklar için çoğu zaman zorunlu olan kesintisiz tedaviyi sağlar.



### **Morgan Lens Delivery Set®**

Her iki gözde aynı anda irrigasyon sağlar. Değerli zamanı ve parayı ayrı ayrı IV sistemleri için harcamak yerine Morgan Lens Delivery Set bir veya iki Morgan Lens'e takılabilir.

*Yalnızca sıvı uygulama tüpü içerir - lensler dahil değildir*



### **Medi-Duct®**

Morgan Lens ile irrigasyonu daha da kolaylaştırmak için tasarlanmış bir oküler sıvı yönetim sistemidir. Süper emici fitili hastadan taşan irrigasyon solüsyonunu kolayca toplayıp bertaraf eder.



*Morgan Lens, Morgan Lens Delivery Set, Medi-Duct ve MorTan ürünlerinin ambalaj malzemelerinde doğal kauçuk lateks kullanılmaz.*

## Sembol Sözlüğü

Sembol	Başlık Referansı	Açıklama
	Üretici 5.1.1[1]	Tıbbi cihaz üreticisini belirtir
	Avrupa Topluluğu/Avrupa Birliği'ndeki yetkili temsilci 5.1.2[1]	Avrupa Topluluğu/Avrupa Birliği'ndeki yetkili temsilcisiyi belirtir
	Üretim Tarihi 5.1.3[1]	Tıbbi cihazın üretildiği tarihi belirtir
	Son kullanma tarihi 5.1.4[1]	Tıbbi cihazın hangi tarihten sonra kullanılmayacağını gösterir
	Parti kodu 5.1.5[1]	Parti veya lotun belirlenebilmesi için üreticinin parti kodunu belirtir.
	Katalog numarası 5.1.6[1]	Tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin katalog numarasını belirtir
	Distribütör 5.1.9[1]	Tıbbi cihazı bölgeye dağıtan kuruluşu belirtir
	Üretildiği Ülke 5.1.11[1]	Ürünlerin üretiltiği ülkeyi belirtir. Üretim tarihi aynı zamanda sembolün yanında görünebilir.
	İşinlama kullanılarak sterilize edilmiştir 5.2.4[1]	İşinlama kullanılarak sterilize edilmiş bir tıbbi cihazı belirtir.
	Tekrar sterilize etmeyin 5.2.6[1]	Tekrar sterilize edilmemesi gereken bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir
	Ambalaj hasarlısa kullanmayın ve kullanma talimatlarına bakın 5.2.8[1]	Ambalajı hasar görmüş veya açılmışa kullanılmaması gereken bir tıbbi cihaz olduğunu ve kullanıcının ek bilgi için kullanma talimatına bakması gerektiğini belirtir
	Tekli steril bariyer sistemi 5.2.11[1]	Tekli bir steril bariyer sistemini belirtir
	Dışında koruyucu ambalaj bulunan tekli steril bariyer sistemi 5.2.14[1]	Dışında koruyucu ambalaj bulunan tekli bir steril bariyer sistemini belirtir
	Tekrar kullanmayın 5.4.2[1]	Yalnızca tek kullanımlık bir tıbbi cihazı belirtir
	Kullanma Talimatlarına bakın 5.4.3[1]	Kullanıcının kullanma talimatlarına bakması gerektiğini belirtir
	Doğal kauçuk lateks içeriği veya mevcudiyeti yokluğu 5.4.5[1]; Ek B.2[1]	Tıbbi cihazın veya tıbbi cihaz ambalajının içinde bir yapı malzemesi olarak kuru doğal kauçuk veya doğal kauçuk lateksin BULUNMADIĞINI belirtir
	Tıbbi cihaz 5.7.7[1]	Ürünün medikal cihaz olduğunu belirtir
	Benzersiz cihaz tanımlayıcı 5.7.10[1]	Benzersiz cihaz tanımlayıcı bilgileri içeren bir taşıyıcıyı belirtir
	Yalnızca reçete ile satılır 21 CFR 801.109	Dikkat: Federal (USA) yasa, bu cihazın yalnızca bir doktor tarafından veya doktor reçetesiley satışına izin verir
	CE İsmareti MDR 2017/745 Madde 20	Avrupa teknik uyumluluğunu belirtir
	İsviçre'deki yetkili temsilci Bölüm 3[2]	Switzerland'daki yetkili temsilcisiyi belirtir
	UK Sorumlu Kişi (Geçerli Referans Yok)	United Kingdom'daki sorumlu kişiyi belirtir
	Miktar (Geçerli Referans Yok)	Ambalajdaki cihaz miktarını gösterir

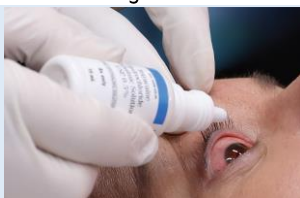
[1] ISO 15223-1:2021 Tıbbi cihazlar – Üretici tarafından sağlanacak bilgilerle birlikte kullanılacak semboller – Bölüm 1: Genel gereklilikler

[2] Swissmedic, Yükümlülükle İlgili Ekonomik Operatörleri CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023

# [ZH] - Morgan® Lens 指示圖 - 用於緊急免持式眼灌洗

使用 Morgan Lens 連續灌洗或向角膜與結膜輸送藥物的說明。

Morgan Lens、Morgan Lens Delivery Set、Medi-Duct 與 MorTan 的包裝材料未用天然橡膠乳膠製造



1

插入

若可獲得，請滴注眼用局部麻醉藥。



2

撕開無菌包裝，連接 Morgan Lens® 至 Morgan Lens Delivery Set®（或流體施用套件或注射器）



3

使用選定溶液\*，啓用最小流量。這讓 Lens「漂浮」在角膜與鞏膜上。



4

讓患者向下看，在上眼瞼下方插入 Morgan Lens。

讓患者向上看，回拉下眼瞼，將 Lens 放置到正確位置



5

調節流量至所需速率並且用 Medi-Duct® 吸收外流物。用膠帶將管路粘至患者前額，以防止意外取出 Lens。切勿流干。



6

取出 - 繼續流動。

讓患者向上看，回拉下眼瞼 — 保持位置並且使 Lens 滑出。一旦取出 Lens，則停止溶液流動。

專家建議連續灌洗直到酸鹼 (pH) 值返回到正常一大約 7.0-7.3 為止。10 分鐘後，復檢 pH 值及酌情重複流程。灌洗完成時，恰當處置 Lens。

**禁忌症：**若存在以下情況，切勿使用：突出性異物、貫通性眼損傷或者眼球疑似或實際破裂。

**注意事項：**

- Rx Only — 美國聯邦 (USA) 法律限定本器械由醫師銷售或遵醫囑銷售。
- 本器械僅應當由受過眼灌洗術培訓的專業人員使用。
- 供應的內容物使用照射滅菌。若包裝開封或破損，切勿使用。

**注意：**任何已涉及本器械發生的嚴重事件應當報告給製造商及使用者及/或患者既定地區的監管當局。

Morgan Lens 用途	溶液	Morgan Lens 搭配使用模式	速率	頻率
酸燒傷或其他因溶劑、汽油、洗滌劑等所致的眼損傷。	因 pH 而建議 Lactated Ringer's* Solution : 乳酸鹽林格 (LR) 溶液 pH 值為 6.0 至 7.5	Morgan Lens Delivery Set 或 I.V. 納藥套件	500 ml 迅速/自由流動。再評估並且按較慢速率繼續。	一次。酌情重複。 連續進行，直至下眼溝的 pH 值恢復到正常（大約 7.0 至 7.3）為止。酌情重複。
鹼燒傷	生理鹽水 (NS) pH 值為 4.5 至 7.0	Morgan Lens Delivery Set 或 I.V. 納藥套件	2000 ml 迅速/自由流動。再評估。按 50 ml/小時或 15 滴/分鐘繼續。	
非嵌入式異物		Morgan Lens Delivery Set 或 I.V. 納藥套件	500 ml 迅速/自由流動。再評估並且按較慢速率繼續。	一次。酌情重複。
異物感而無可見異物 術前常規	20 cc 無菌溶液 10 cc 首選 眼用抗菌劑	20 cc 注射器 10 cc 注射器	不加力緩慢進行。 不加力緩慢進行。	一次。酌情重複一次。 一次。
眼瞼手術（眼瞼手術期間保護角膜）	Lactated Ringer's* Solution	Morgan Lens Delivery Set 或 I.V. 納藥套件	4 滴/分鐘。	整個手術期間。
重度感染	含適宜抗生素與類固醇** 的 Lactated Ringer's* Solution	Morgan Lens Delivery Set 或 I.V. 納藥套件	50 ml/小時或 15 滴/分鐘。	連續 70 小時，隨後間隔 10 小時直至明顯改善為止。

\*MorTan 建議用 Lactated Ringer's\* Solution，原因是其 pH 值水平 6.0 至 7.5 比生理鹽水 (4.5 至 7.0) 明顯更接近于淚液（大約 7.1）。另外，Lactated Ringer's\* Solution 中乳酸根離子顯示緩衝容量，比無任何緩衝容量的溶液（如鹽水）明顯更迅速使酸或鹼的 pH 值恢復到中性。\*\*僅適用時才配合抗生素與類固醇使用。

在線可提供視頻與 PowerPoint，或致電訂閱免費副本。欲下訂單或詢問我公司培訓資料事宜，請撥打免付費電話 1-800-423-8659 致電我公司。

請致電詢問數量折扣



The Morgan Lens  
MorTan Inc.

[morganlens.com](http://morganlens.com)



0413



MorTan, Inc 329 East Pine Street. Missoula, MT 59802 USA

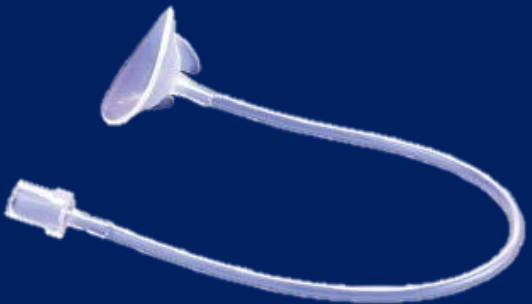
電話號碼：1-800-423-8659  
傳真號：1-406-728-9332

訂購電話號碼：1-800-423-8659  
電子郵件：[mortan@morganlens.com](mailto:mortan@morganlens.com)

# Morgan Lens、Morgan Lens Delivery Set 與 Medi-Duct 聯合使用 可獲得最有效的免持式眼灌洗系統。

## Morgan Lens®

提供角膜與結膜免持式眼灌洗及/或向角膜與結膜輸送藥物。可以數小時或甚至數天使用 Morgan Lens，從而提供往往為嚴重化學燒傷所需的連續治療。



## Morgan Lens Delivery Set®

允許同時灌洗雙眼。不在單獨的靜脈給藥套件上浪費寶貴時間與金錢，Morgan Lens Delivery Set 可以連接至一個至兩個 Morgan Lenses。

**僅為流體施用管路——不包括 Lenses**



## Medi-Duct®

是一種眼流體管理系統，旨在讓 Morgan Lens 灌洗更為便利。其超吸水芯部從患者眼部帶走灌洗液，以方便歸集與處置。



*Morgan Lens、Morgan Lens Delivery Set、Medi-Duct 與 MorTan 的包裝材料未用天然橡膠製造。*

符號術語		
符號	標題 參考文獻	描述
	製造商 5.1.1[1]	指示醫療器械製造商
	歐共體/歐盟境內授權代表 5.1.2[1]	指示歐共體/歐盟境內授權代表
	製造日期 5.1.3[1]	指示醫療器械的製造日期
	使用截止日期 5.1.4[1]	指示醫療器械在該日期後不得使用。
	批次代碼 5.1.5[1]	指示製造商的批次代碼，從而可以辨識批次或批。
	目錄編號 5.1.6[1]	指示製造商目錄編號，從而可以辨識醫療器械
	分銷商 5.1.9[1]	指示配送醫療器械至當地的實體
	製造國 5.1.11[1]	旨在辨識產品製造國。製造日期亦可能毗鄰符號出現。
	使用照射滅菌 5.2.4[1]	指示已使用照射滅菌的醫療器械。
	切勿再滅菌 5.2.6[1]	指示不得再滅菌的醫療器械
	若包裝破損，切勿使用並且查閱使用說明 5.2.8[1]	指示若醫療器械包裝已經破損或開封，則不應當使用，並且使用者應當查閱使用說明瞭解附加信息
	單一無菌屏障系統 5.2.11[1]	指示單一無菌屏障系統
	帶外防護包裝物的單一無菌屏障系統 5.2.14[1]	指示帶外防護包裝物的單一無菌屏障系統
	切勿重複使用 5.4.2[1]	指示僅供一次使用的醫療器械
	查閱使用說明 5.4.3[1]	指示使用者需查閱使用說明
	否認—含有或存在天然橡膠乳膠 5.4.5[1]；附錄 B.2[1]	指示醫療器械或醫療器械包裝物內部不存在用作結構材料的干天然橡膠或天然橡膠乳膠
	醫療器械 5.7.7[1]	指示本品為醫療器械
	唯一標識符 5.7.10[1]	指示載有器械唯一標識符信息的運載器
	僅憑處方取得 21 CFR 801.109	注意：美國聯邦(USA)法律限定本器械由醫師銷售或遵醫囑銷售。
	CE 標示 MDR 2017/745 第 20 條	表示歐洲技術性合規
	瑞士授權代表 第 3[2] 節	指示瑞士境內授權代表
	英國負責人 (無適用參考文獻)	指示英國境內負責人
	數量 (無適用參考文獻)	指示包裝內器械數量

[1] ISO 15223-1:2021 醫療器械 – 配合製造商應提供信息使用的符號 – 第 1 部分：總體要求

[2] Swissmedic, 經濟營運商義務 CH, VM-ID: MU600\_00\_016e / V4.0 / mea / pmi / 06.04.2023