

Een succesvolle transitie naar een veilig enteraal systeem, vraagt ENFit™-aansluitingen op alle materialen van enterale voeding.

Bij de nieuwe voedingssondes en medicatiepoorten zijn ook spuiten met een ENFit™-tip nodig. Deze zijn nodig om te spoelen en om voeding, vocht en/of medicatie toe te dienen.

Voor nauwkeurig toedienen van medicatie (afwijking +/-10%) wordt bij het gebruik van spuiten van 5 ml en kleiner het gebruik van een opzuigrietje (inclusief afsluitdop voor de spuit) geadviseerd. Werkwijze zie achterzijde.



SAP-code	REF verpakking	Omschrijving artikel	Verpakkingseenheid
105972	13011010	ENFit™-spuit 1 ml / single use	1 doos = 30 x 1 stuks
105966	13011025	ENFit™-spuit 2.5 ml / single use	1 doos = 30 x 1 stuks
105965	13011050	ENFit™-spuit 5 ml / single use	1 doos = 30 x 1 stuks
91421	13011100	ENFit™-spuit 10 ml / single use	1 doos = 30 x 1 stuks
91422	13011200	ENFit™-spuit 20 ml / single use	1 doos = 30 x 1 stuks
91423	13011600	ENFit™-spuit 60 ml / single use	1 doos = 30 x 1 stuks
111573	13041001	ENFit™-afsluitdopje spuit	1 doos = 30 x 1 stuks
111572	13051100	ENFit™-opzuigrietje 10cm	1 doos = 30 x 1 stuks
111571	13051150	ENFit™-opzuigrietje 15cm	1 doos = 30 x 1 stuks

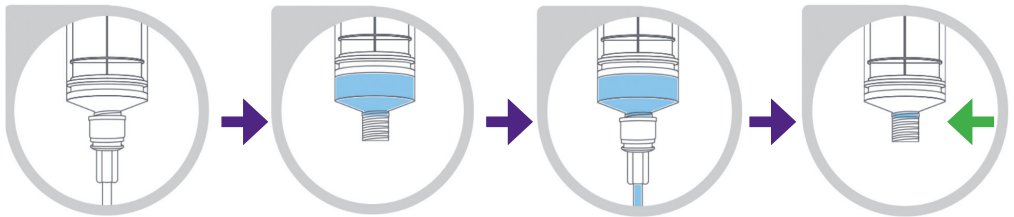
**GEDSA Position Statement Supporting ISO 80369-3 ENFit™
Enteral Connectors and Low Dose Medication Solutions**

For precise enteral dosing, draw up devices such as straws or fill caps may be necessary to use during filling, plunger operation, and delivery¹. Additionally, for highly accurate low volume doses (0.2mL within +/- 10% dose), an ENFit low dose syringe is proposed. GEDSA members are committed to introduce a common design, low dose solution during the first half of 2016 (pending required regulatory approvals) to support the broader transition to ENFit. Initial testing of this low dose ENFit syringe indicates that it will satisfy the performance requirements specified for dose accuracy, dead space and tolerance on graduated capacity in ISO 7886-1, as well as address concerns raised by videos now being distributed in the marketplace. Further validation of the low dose syringe is in progress.

¹ Mike Cohen, ISMP Medication Safety Alert: ENFit Enteral Devices are on their way...Important Safety Considerations for Hospitals: Published April 9, 2015. <http://www.ismp.org/newsletters/acutecare/showarticle.aspx?id=105>

GEDSA AANBEVELING

1. Bevestig het opzuigrietje (of vuldop of transitieconnector) op de ENFit™-tip van de spuit.
2. Vul de ENFit™-spuit met medicatie.
3. Verwijder ongewenste lucht uit de ENFit™-spuit.
4. Verwijder het opzuigrietje van de ENFit™-spuit terwijl de tip van de spuit naar beneden gericht blijft.
5. Sluit de tip van de ENFit™-spuit af met een dopje indien het protocol in de instelling dit voorschrijft.
6. Dien medicatie toe rechtstreeks op de ENFit™-sonde of -medicatiempoort.



Gebruik om de spuit te vullen een **ENFit™-rietje** of een ENFit™-vuldop.

De tip is **niet** met vloeistof gevuld door het gebruik van die ENFit™-connector op het rietje of de vuldop.

Dien rechtstreeks toe op een **ENFit™-sonde of -medicatiempoort**; die ENFit™-connector neemt opnieuw de plaats in de tip in.

Er is een **kleine dode ruimte** (ongeveer 0.07 ml), maar er is **geen toedieningsfout**. Dit volume is niet meegerekend wanneer de inhoud van de spuit op 0 staat.

900190/0116. Deze informatie is uitsluitend bestemd voor (para)medici.