

**CANNULA TRACHEOSTOMICA NON CUFFIATA / CUFFIATA
UNCUFFED / CUFFED TRACHEOSTOMY TUBE
CANULE DE TRACHÉOTOMIE SANS BALLONNET / À BALLONNET
TRACHEOSTOMIEKANÜLE OHNE CUFF / MIT CUFF
CÁNULA DE TRAQUEOSTOMÍA SIN BALÓN / CON BALÓN
TUBO DE TRAQUEOSTOMIA SEM BRAÇADEIRA / COM BRAÇADEIRA
ΤΡΑΧΕΙΟΣΩΛΗΝΑΣ ΧΩΡΙΣ ΑΕΡΟΘΑΛΑΜΟ / ΜΕ ΑΕΡΟΘΑΛΑΜΟ
ΤΡΑΧΕΟΣΤΟΜΙΧΗ ΤΡΥΒΑ ΒΕΖ ΜΑΗΨΕΤ / Σ ΜΑΗΨΕΤ
TRACHEOSTOMICKÁ KANYLA BEZ MANŽETY / S MANŽETOU
TRAKEOSTOMIRØR UDEN MANCHET / MED MANCHET
MANSETITA / MANSETIGA TRAHHEOSTOOMIATORU
TRAKEOSTOMIAPUTKI ILMAN KUFFIA / JOSSA KUFFI
TRAHEOSTOMSKA CIJEV BEZ MANŠETE / S MANŠETOM
BALLONOS / BALLON NÉLKÜLI TRACHEOSZTÓMIÁS KANÜL
TRACHEOSTOMINIS VAMZDELIS BE MANŽETÉS / SU MANŽETE
TRAHEOSTOMIJAS CAURULE BEZ MANŠETES / AR MANŠETI
TRAKEOSTOMISLANGE UTEN MANSJETT / MED MANSJETT
MET CUFF / CUFFLOZE TRACHEACANULE
RURKA TRACHEOSTOMIJNA BEZ MANKIETU / Z MANKIETEM
TUB DE TRAHEOSTOMIE FĂRĂ MANȘETĂ / CU MANȘETĂ
TRACHEOSTOMICKÁ TRUBICA BEZ MANŽETY / S MANŽETOU
TRAHEOSTOMSKA CEVKA BREZ MANŠETE / Z MANȘETO
TRAKEALKANYL UTAN KUFF / MED KUFF**

أنبوب الفغر الرغامى غير المُقيد
أنبوب الفغر الرغامى المُقيد

GIMA 57671 - 57672 - 57673 - 57679 - 57680 - 57681 - 57682 - 57683 - 57684 - 57685



Bonree Medical Co., Ltd.

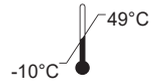
1st floor of Building No.2, Building No.4, Longzhu Village Economic Estate, Longzhu Avenue, Nanlang, 528451 Zhongshan, Guangdong, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA
Made in China

REF

223 40 00 2 - 223 45 00 2 - 223 50 00 2 - 222 60 00 2 - 222 65 00 2 - 222 70 00 2
222 75 00 2 - 222 80 00 2 - 222 85 00 2 - 222 90 00 2

EC REP

Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg Germany



Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com
www.gimaitaly.com

DEHP-free



STERILE EO



Istruzioni per l'uso

CANNULA TRACHEOSTOMICA NON CUFFIATA CANNULA TRACHEOSTOMICA CUFFIATA

DESCRIZIONE

Le cannule tracheostomiche sono disponibili con o senza cuffie. Le cannule vengono fornite con una cuffia compatibile, valvola luer-lock unidirezionale, palloncino pilota per l'indicazione del gonfiaggio della cuffia e linea radiopaca.

INDICAZIONI

Le cannule tracheostomiche sono indicate per la gestione delle vie aeree dei pazienti tracheostomizzati.

CONTROINDICAZIONI

È necessario prestare attenzione affinché questa e altre cannule tracheostomiche non entrino a contatto con un raggio LASER o un elettrodo elettrochirurgico attivo. In caso di contatto, soprattutto in presenza di miscele ricche di ossigeno, la cannula potrebbe incendiarsi rapidamente, provocando effetti termici dannosi e il rilascio di prodotti di combustione corrosivi e tossici, tra cui l'acido cloridrico (HCL).

AVVERTENZA

- Non è consigliabile gonfiare la cuffia solo in base alla "sensazione" o utilizzando quantità d'aria misurate, poiché la resistenza non è un indicatore affidabile durante il gonfiaggio.
- Prima di riposizionare la cannula, sgonfiare la cuffia. Se la cannula viene spostata quando la cuffia è gonfia, si potrebbero provocare lesioni al paziente o danni alla cuffia, rendendo necessaria la sostituzione della cannula.
- La diffusione di miscele di ossido di idrogeno, ossigeno o aria può sia aumentare sia diminuire il volume e la pressione della cuffia. Si raccomanda di gonfiare la cuffia con la stessa miscela di gas che verrà in contatto con la sua superficie esterna per ridurre l'incidenza di tale fenomeno.
- Non gonfiare eccessivamente la cuffia. L'eccessivo gonfiaggio può causare danni alla trachea, la rottura della cuffia (che andrebbe quindi a sgonfiarsi) o la deformazione della cuffia, con conseguente ostruzione delle vie aeree.
- Non utilizzare se la confezione è stata aperta o risulta danneggiata.
- Non utilizzare un ago per gonfiare la cuffia. Utilizzare una siringa Luer.
- Solo per l'uso su un singolo paziente.
- Non utilizzare dopo la data di scadenza.
- Questo prodotto è monouso ed è destinato a un singolo utilizzo. Qualsiasi sterilizzazione o utilizzo ripetuto di questo prodotto può essere pericoloso per il paziente.
- Al momento dello smaltimento del prodotto è necessario prendere le dovute precauzioni e procedere allo smaltimento del dispositivo in conformità con le normative nazionali vigenti in materia di rifiuti biologici pericolosi.

PRECAUZIONI

1. In presenza di anomalie anatomiche o qualora la testa o del collo del paziente sia posizionato in modo anomalo, è necessario prestare attenzione per evitare la che la cannula tracheostomica si pieghi. In tali circostanze potrebbe essere necessario ricorrere all'uso di una cannula rinforzata.
2. Assicurarsi che il connettore sia inserito saldamente sia nella cannula tracheostomica che nell'adattatore dell'apparecchiatura di ventilazione per evitare che si scolleghi durante l'uso.
3. Alcuni connettori delle apparecchiature di ventilazione o per anestesia di dimensioni non standard possono rendere difficoltoso collegare saldamente il connettore da 15 mm della cannula tracheostomica.
4. La scelta di una cannula tracheostomica di dimensioni adeguate per ogni singolo paziente deve essere fatta in base a una valutazione clinica esperta.
5. L'intubazione e l'estubazione devono essere eseguite applicando tecniche cliniche attualmente accettate.
6. La cuffia, il palloncino pilota e la valvola di ogni cannula devono essere testati gonfiandoli prima dell'uso.
7. È necessario prestare attenzione a non danneggiare le pareti sottili della cuffia durante l'intubazione.
8. Evitare di utilizzare spray topici a base di lidocaina, poiché sono risultati associati alla formazione di piccoli fori nelle cuffie in PVC (Jayasuriya, K.D. e Watson, W.F.: PVC. Cuffs and Lignocaine-based Aerosol. Brit. J. Ann. 53:1368, 1981). Secondo gli stessi autori, la soluzione di lidocaina cloridrato non ha questo effetto.
9. Le valvole a rubinetto a tre vie o altri dispositivi non devono essere lasciati inseriti nella valvola di gonfiaggio per periodi di tempo prolungati. Le sollecitazioni che ne derivano possono rompere l'alloggiamento della valvola e far sgonfiare la cuffia.
10. La cuffia non deve entrare a contatto con soluzioni alcoliche.

REAZIONI AVVERSE

Per informazioni specifiche sulle reazioni avverse si rimanda ai libri di testo standard e alla letteratura scientifica.

INDICAZIONI PER L'USO: Utilizzare una tecnica asettica

1. Estrarre la cannula tracheostomica dalla confezione.
2. Testare/gonfiare la cuffia utilizzando una siringa con punta luer.
3. Sgonfiare completamente la cuffia dopo il test di gonfiaggio.
4. Con il mandrino in posizione (se fornito in dotazione), inserire la cannula tracheostomica attraverso lo stoma e posizionarla nella trachea secondo la tecnica medica attualmente accettata.
5. Dopo l'inserimento, rimuovere il mandrino (se utilizzato) e gonfiare lentamente la cuffia con la quantità d'aria minima necessaria per creare una tenuta.
6. Rimuovere la siringa dalla valvola unidirezionale.
7. Collegare l'adattatore girevole alla terminazione da 15 mm della cannula tracheostomica e collegare il circuito del ventilatore all'adattatore girevole. Le alette anti-distacco dell'adattatore girevole possono essere utilizzate per evitare una disconnessione accidentale.
8. Fissare la cannula tracheostomica.

CONDIZIONI DI CONSERVAZIONE

Tenere il prodotto al riparo dall'umidità e dal calore eccessivo.

Evitare l'esposizione prolungata a luce ultravioletta e fluorescente.

Conservare in modo tale da evitare che venga schiacciato. Utilizzare per primi i prodotti ricevuti per primi.

CONDIZIONI DI GARANZIA GIMA

Si applica la garanzia B2B standard Gima di 12 mesi.

Indice dei simboli - Symbol index - Index des symboles - Índice de símbolos - Índice de símbolo - Symbolindex - Ευρετήριο συμβόλων - Indeks symboli - Index symbolů - Symbol index - Symboli-indeksi - Indeks simbolow - Index symbolow - Index de simbol - Symbol index - Indeks simbola - Szimbólum index - Symbolindeks - Индекс на символа - Simbolių rodyklė - Simbolu rādītājs - Sümboleindeks

زومرلا سهرف

	<p>IT - Non utilizzare se l'imballaggio è danneggiato GB - Don't use if package is damaged FR - Ne pas utiliser si le colis est endommagé ES - No usar si el paquete está dañado PT - Não use se o pacote estiver danificado DE - Nicht verwenden, wenn das Paket beschädigt ist GR - Μην το χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη PL - Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone CZ - Nepoužívejte, pokud je obal poškozen SE - Använd inte en förpackning som är skadad FI - Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut SI - Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana SK - Nepoužívajte, ak je obal poškodený RO - A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat NL - Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is HR - Ne koristiti ako je pakiranje oštećeno HU - Ne használja, ha a csomagolás sérült DK - Må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget BG - Да не се използва, ако опаковката е с нарушена цялост LT - Nenaudokite, jei pakuočių pažeista LV - Nelietot, ja iepakojums ir bojāts EE - Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud NO - Ikke bruk hvis emballasjen er skadet SA - لا تستخدم في حالة تلف الحزمة</p>
	<p>IT - Dispositivo medico conforme alla Direttiva 93/42/CEE GB - Medical device compliant with Directive 93/42/EEC FR - Dispositif médical conforme à la Directive 93/42/CEE ES - Dispositivo médico que cumple con la Directiva 93/42/CEE PT - Dispositivo médico em conformidade com a Diretiva 93/42/CEE DE - Medizinprodukt gemäß der Richtlinie 93/42/EWG GR - Ιατροτεχνολογικό προϊόν συμμορφούμενο με την Οδηγία 93/42/ΕΕΚ PL - Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42/EWG CZ - Zdravotnický prostředek v souladu se směrnici 93/42/EHS SE - Medicinsk utrustning i enlighet med direktiv 93/42/EEG FI - Direktiivin 93/42/ETY mukainen lääkinällinen laite SI - Medicinski pripomoček v skladu z Direktivo 93/42/EGS SK - Zdravotnícka pomôcka v súlade so smernicou 93/42/EHS RO - Dispozitiv medical conform Directivei 93/42/CEE NL - Medisch apparaat dat voldoet aan Richtlijn 93/42/EEG HR - Medicinski uređaj u skladu s Direktivom 93/42/EEC HU - A 93/42/EGK irányelvények megefelelő orvostechnikai eszköz DK - Medicinsk udstyr i overensstemmelse med direktiv 93/42/EØF BG - Медицинско устройство, отговарящо на Директива 93/42/EEC LT - Medicinos prietaisas, atitinkantis direktyvą 93/42/EEB LV - Medicīnas ierīce, kas atbilst Direktīvai 93/42/EEK EE - Meditsiiniseade, mis vastab direktiivile 93/42/EMÜ NO - Medisinsk utstyr i samsvar med direktiv 93/42/EEC SA - جهاز طبي متوافق مع التوجيه EEC/93/42</p>



IT - Leggere le istruzioni per l'uso **GB** - Consult instructions for use **FR** - Consulter les instructions d'utilisation **ES** - Consultar las instrucciones de uso **PT** - Consulte as instruções de uso **DE** - Gebrauchsanweisung beachten **GR** - Διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες χρήσης **PL** - Przeczytaj instrukcje użytkowania **CZ** - Přečtěte si návod k použití **SE** - Läs bruksanvisningen **FI** - Lue käyttöohjeet **SI** - Preberite navodila za uporabo **SK** - Prečítajte si návod na použitie **RO** - Cititi instrucțiunile de utilizare **NL** - Lees de gebruiksaanwijzing **HR** - Pročitajte upute za uporabu **HU** - Olvassa el a használati utasításokat **DK** - Se brugsvejledningen **BG** - Se brugsvejledningen **LT** - Perskaitykite naudojimo instrukcijas **LV** - Izlasiet lietošanas instrukcijas **EE** - Lugege kasutusjuhendit **NO** - Les bruksinstruksjonene
SA - اقرأ بدقة وحرص تعليمات الاستخدام



IT - Data di fabbricazione **GB** - Date of manufacture **FR** - Date de fabrication **ES** - Fecha de fabricación **PT** - Data de fabrico **DE** - Herstellungsdatum **GR** - Ημερομηνία παραγωγής **PL** - Data produkcji **CZ** - Datum výroby **SE** - Tillverkningsdatum **FI** - Valmistuspäivämäärä **SI** - Datum proizvodnje **SK** - Dátum výroby **RO** - Data fabricației **NL** - Productiedatum **HR** - Datum proizvodnje **HU** - Gyártás dátuma **DK** - Fabrikationsdato **BG** - Дата на производство **LT** - Pagaminimo data **LV** - Izgatavošanas datums **EE** - Valmistamise kuupäev **NO** - Fabrikasjonsdato
SA - تاريخ التصنيع



IT - Dispositivo monouso, non riutilizzare
GB - Disposable device, do not re-use **FR** - Dispositif pour usage unique, ne pas réutiliser **ES** - Dispositivo monouso, no reutilizable **PT** - Dispositivo descartável, não reutilizar **DE** - Für einmaligen Gebrauch, nicht wiederverwenden **GR** - Προϊόν μιας χρήσεως. Μην το χρησιμοποιείται εκ νέου.
PL - Jedno urządzenie, nie używaj ponownie
CZ - Proizvod za jednokratnu upotrebu, nemojte ga ponovno koristiti **SE** - Engångsanordning, får ej återanvändas **FI** - Kertakäyttöinen laite, älä käytä uudelleen **SI** - Zariadenie na jedno použitie, nepoužívajte opakovane **SK** - Za enkratno uporabo, ne uporabiti ponovno **RO** - Dispozitiv de unică folosință, a nu se refolosi **NL** - Voor eenmalig gebruik, niet hergebruiken **HR** - Proizvod za jednokratnu upotrebu, nemojte ga ponovno koristiti **HU** - Eldobható eszköz, ne használja újra **DK** - Engangsenhed, må ikke genbruges **BG** - Medicinsk udstyr **LT** - Vienkartinis prietaisas, nenaudokite pakartotinai **LV** - Vienreiz lietojama ierīce, nelietojiet to atkārtoti **EE** - Ühekordne, ärge kasutage seda mitu korda **NO** - Engangsenhed, ikke gjenbruk
SA - أداة أحادية الاستخدام، لا تستخدم من جديد

	<p>IT - Numero di lotto GB - Lot number FR - Numéro de lot ES - Número de lote PT - Número de lote DE - Chargennummer GR - Αριθμός παρτίδας PL - Kod partii CZ - Číslo šarže SE - Satsnummer FI - Eränumero SI - Številka partije SK - Číslo šarže RO - Număr de lot NL - Partijnummer HR - Broj serije HU - Tételszám DK - Batchnummer BG - Номер на партида LT - Partijos numeris LV - Partijas numurs EE - Partii number NO - Produksjonsserienummer</p> <p style="text-align: right;">SA - رقم الدفعة</p>
	<p>IT - Fabbricante GB - Manufacturer FR - Fabricant ES - Fabricante PT - Fabricante DE - Hersteller GR - Παραγωγός PL - Producent CZ - Výrobce SE - Tillverkare FI - Valmistaja SI - Proizvajalec SK - Výrobca RO - Producător NL - Fabrikant HR - Proizvođač HU - Gyártó DK - Fabrikant BG - Производител LT - Gamintojas LV - Ražotājs EE - Tootja NO - Produsent</p> <p style="text-align: right;">SA - الشركة المصنعة</p>
	<p>IT - Data di scadenza GB - Expiration date FR - Date d'échéance ES - Fecha de caducidad PT - Data de validade DE - Ablaufdatum GR - Ημερομηνία λήξεως PL - Data ważności CZ - Datum ukončení platnosti SE - Utgångsdatum FI - Viimeinen voimassaolopäivä SI - Rok uporabnosti SK - Dátum expirácie RO - Valabil până la data de NL - Vervaldatum HR - Datum isteka HU - Lejárati dátum DK - Udløbsdato BG - Срок на годност LT - Galiojimo laikas LV - Derīguma termiņš EE - Aegumiskuupäev NO - Utløpsdato</p> <p style="text-align: right;">SA - تاريخ انتهاء الصلاحية</p>
	<p>IT - Rappresentante autorizzato nella Comunità europea GB - Authorized representative in the European community FR - Représentant autorisé dans la Communauté européenne ES - Representante autorizado en la Comunidad Europea PT - Representante autorizado na União Europeia DE - Autorisierter Vertreter in der EG GR - Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Ένωση PL - Upraważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej CZ - Splnomocněný zástupce v Evropském společenství SE - Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen FI - Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä SI - Pooblaščeni zastopnik za Evropsko skupnost SK - Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve RO - Reprezentant autorizat pe teritoriul Comunității Europene NL - Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap HR - Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici HU - Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségekben DK - Autoriseret repræsentant i det Europæiske Fællesskab BG - Оторизиран представител в Европейската общност LT - Įgaliojasis atstovas Europos bendrijoje LV - Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā EE - Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses NO - Autorisert representant i EU</p> <p style="text-align: right;">SA - ممثل معتمد في الاتحاد الأوروبي</p>
<p>EC REP</p>	

	<p>IT - Identificatore univoco del dispositivo GB - Unique device identifier FR - Identifiant unique de l'appareil ES - Identificador de dispositivo único PT - Identificador exclusivo do dispositivo DE - Unique Device Identifier (Eindeutige Kennung des Geräts GR - Unique Device Identifier (Eindeutige Kennung des Geräts) PL - Unikalny identyfikator urządzenia CZ - Jediněčný identifikátor zařízení SE - Unik identifierare för enheten FI - Laitteen yksilöllinen tunniste SI - Enolični identifikator naprave SK - Jedinečný identifikátor zariadenia RO - Identificatorul unic al dispozitivului NL - Unieke identificatie van het apparaat HR - Jedinstveni identifikator uređaja HU - Az eszköz egyedi azonosítója DK - Unik identifikator for enheden BG - Уникален идентификатор на устройството LT - Unikalus įrenginio identifikatorius LV - Unikāls ierīces identifikators EE - Seadme kordumatu identifiikaator NO - Unik enhetsidentifikator</p> <p style="text-align: right;">SA - معرف فريد للجهاز</p>
	<p>IT - Codice prodotto GB - Product code FR - Code produit ES - Código producto PT - Código produto DE - Erzeugniscode GR - Κωδικός προϊόντος PL - Numer katalogowy CZ - Kód výrobku SE - Produktkod FI - Tuotekoodi SI - Koda izdelka SK - Kód výrobku RO - Cod produs NL - Productcode HR - Šifra proizvod HU - Termékkód DK - Produktkode BG - Код на продукта LT - Prekės kodas LV - Produkta kods EE - Toote kood NO - Produktkode</p> <p style="text-align: right;">SA - كود المنتج</p>
	<p>IT - Importato da GB - Imported by FR - Importé par ES - Importado por PT - Importado por DE - Eingeführt von GR - Εισαγωγή από PL - Importowane przez CZ - Dovedeno uživatelem SE - Importerad av FI - Tuojaja SI - Uvozil SK - Dovážal RO - Importat de NL - Geïmporteerd door HR - Uvezeno od strane HU - Importálta DK - Importeret af BG - Внесено от LT - Importavus LV - Importēja EE - Importija NO - Importert fra</p> <p style="text-align: right;">SA - مستورد عن طريق</p>
	<p>IT - Sterilizzato con ossido di etilene GB - Sterilized using ethylene oxide FR - Stérilisé à l'oxyde d'éthylène ES - Esterilizado con óxido de etileno PT - Esterilizado com óxido de etileno DE - Mit Ethylenoxid sterilisiert GR - Αποστειρώθηκε με αιθυλενοξείδιο PL - Sterylizowane tlenkiem etylenu CZ - Sterilizováno ethylenoxidem SE - Steriliserad med etylenoxid FI - Steriloitu etyleenioksidilla SI - Sterilizirano z etilen oksidom SK - Sterilizované etylénoxidom RO - Sterilizat cu oxid de etilenă NL - Gesteriliseerd met ethyleenoxide HR - Sterilizirano etilen oksidom HU - Etilén-oxidall sterilizálva DK - Steriliseret med ethylenoxid BG - Стерилизиран с етиленов оксид LT - Sterilizuotas etileno oksidu LV - Sterilizēts ar etilēnoksīdu EE - Steriliseeritud etüleenoksiidiga NO - Sterilisert med etylenoksid</p> <p style="text-align: right;">SA - تعقيمها بأكسيد الإيثيلين</p>

	<p>IT - Limite di temperatura GB - Temperature limit FR - Limite de température ES - Límite de temperatura PT - Limite de temperatura DE - Temperaturgrenze GR - Όριο θερμοκρασίας PL - Limit temperatury CZ - Teplotní limit SE - Temperaturgräns FI - Lämpötilaraja SI - Temperaturna omejitev SK - Teplotný limit RO - Limită de temperatură NL - Temperatuurlimiet HR - Ograničenje temperature HU - Hőmérséklet korlát DK - Temperaturgrænse BG - Температурна граница LT - Temperatūros riba LV - Temperatūras ierobežojums EE - Temperatuuri piirang NO - Temperaturgrense</p> <p style="text-align: right;">SA - حد درجة الحرارة</p>	<p>IT - Non ri-sterilizzare GB - Do not reesterilize FR - Ne pas restériliser ES - No reesterilizar PT - Não reesterilize DE - Nicht erneut sterilisieren GR - Μην αποστειρώνετε ξανά PL - Nie sterylizować ponownie CZ - Nesterilizujte znovu SE - Steriliserar inte om FI - Älä steriloï uudelleen SI - Ne sterilizirajte ponovno SK - Nesterilizujte znovu RO - Nu reesterilizați NL - Niet opnieuw steriliseren HR - Nemojte ponovno sterilizirati HU - Ne sterilizálja újra DK - Må ikke gensteriliseres BG - Не стерилизирайте повторно LT - Nesterilizuoti pakartotinai LV - Nesterilizēt atkārtoti EE - Ärge steriliseerige uuesti NO - Ikke steriliser på nytt</p> <p style="text-align: right;">SA - لا تقم بإعادة التعقيم</p>
	<p>IT - Dispositivo monouso, non riutilizzare GB - Disposable device, do not re-use FR - Dispositif pour usage unique, ne pas réutiliser ES - Dispositivo desechable, no reutilizar PT - Dispositivo descartável, não reutilize DE - Einweggerät, nicht wiederverwenden GR - Συσκευή μιας χρήσης, μην την επαναχρησιμοποιείτε PL - Urządzenie jednorazowe, nie używać ponownie CZ - Zařízení na jedno použití, nepoužívejte opakovaně SE - Engångsapparat, återvänd inte FI - Kertakäyttöinen laite, älä käytä uudelleen SI - Naprava za enkratno uporabo, ne uporabljajte ponovno SK - Jednorazové zariadenie, nepoužívajte ho opakovane RO - Dispozitiv de unică folosință, nu reutilizați NL - Wegwerpapparaat, niet opnieuw gebruiken HR - Uređaj za jednokratnu upotrebu, nemojte ga ponovno koristiti HU - Eldobható eszköz, ne használja újra DK - Engangsanordning, må ikke genbruges BG - Устройство за еднократна употреба, не използвайте повторно LT - Vienkartinis prietaisas, nenaudokite pakartotinai LV - Vienreizējās lietošanas ierīce, nelietojiet atkārtoti EE - Ühekordselt kasutatav seade, mitte korduvkasutada NO - Engangsutstyr, ikke gjenbruk</p> <p style="text-align: right;">SA - جهاز يمكن التخلص منه، لا إعادة استخدامه</p>	
	<p>IT - Latex free GB - Latex free FR - Sans latex ES - Sin látex PT - Sem látex DE - Latexfrei GR - Χωρίς λάτεξ PL - Nie zawiera lateksu CZ - Bez latexu SE - Latexfri FI - Lateksivapaa SI - Brez lateksa SK - Bez latexu RO - Fara latex NL - Latexvrij HR - Bez lateksa HU - Latex mentes DK - Latex fri BG - Без латекс LT - Be lateksu LV - Bez lateksa EE - Lateksivaba NO - Lateksfri</p> <p style="text-align: right;">SA - خالية من اللاتكس</p>	
<p>DEHP free</p>	<p>IT - Ftalati free GB - Phthalates free FR - sans phtalates ES - Ftalatos libres PT - Livre de ftalatos DE - Frei von Phthalaten GR - Χωρίς φθαλικές ενώσεις PL - Nie zawiera ftalanów CZ - Bez ftalátů SE - Ftalater fri FI - Ftalaatitonta SI - Brez ftalátov SK - Bez ftalátov RO - Fara ftalati NL - Ftalaten vrij HR - Bez ftalata HU - Ftalát mentes DK - Phthalater fri BG - Без фталати LT - Be ftalatų LV - Nesatur ftalātus EE - Ftalaatide vaba NO - Inneholder ikke ftalter</p> <p style="text-align: right;">SA - خالية من الفثالات</p>	