

**CATETERE URETRALE STERILE MONOUSO**  
**STERILE URETHRAL CATHETER FOR SINGLE USE**  
**CATHÉTERA URÉTRAL STÉRILE À USAGE UNIQUE**  
**CATÉTER URETRAL ESTÉRIL DE UN SOLO USO**  
**CATETER URETRAL ESTÉRIL DE UTILIZAÇÃO ÚNICA**  
**STERILER HARNRÖHRENKATHETER FÜR DEN EINMALGEBRAUCH**  
**ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΟΥΡΗΘΡΙΚΟΣ ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ**  
**STERYLNY CEWNIK UROLOGICZNY DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**  
**STERILNÍ URETRÁLNÍ KATÉTR NA JEDNO POUŽITÍ**  
**STERIL URINRÖRSKATETER FÖR ENGÅNGSBRUK**  
**STERIILI JA KERTAKÄYTTÖINEN VIRTSAPUTKIKATETRI**  
**STERILNI URETRALNI KATETER ZA ENKRATNO UPORABO**  
**STERILNÝ MOČOVÝ KATÉTER NA JEDNO POUŽITIE**  
**CATETER URETRAL STERIL DE UNICĂ FOLOSINȚĂ**  
**STERIELE URETHRALE KATHETER VOOR EENMALIG GEBRUIK**  
**STERILNI KATETER ZA URETRU ZA JEDNOKRATNU UPORABU**  
**STERIL URINRÖRSKATETER FÖR ENGÅNGSBRUK**  
**STERILT URINRØRSKATETER TIL ENGANGSBRUG**  
**СТЕРИЛЕН УРЕТРАЛЕН КАТЕТЪР ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА**  
**VIENKARTINIO NAUDOJIMO STERILUS ŠLAPLĖS KATETERIS**  
**STERILS URĪNIZVADKANĀLA KATETRS VIENREIZĒJAI LIETOŠANAI**  
**STERIILNE UREETRA KATEETER ÜHEKORDSEKS KASUTAMISEKS**

**REF** F5110.10 (Gima 22003) - F5110.12 (Gima 22004) - F5110.14 (Gima 22005) -  
F5110.16 (Gima 22006) - F5110.18 (Gima 22007) - F5100.08 (Gima 22022)  
- F5100.10 (Gima 22023) - F5100.12 (Gima 22024) - F5100.14 (Gima 22025)  
- F5100.16 (Gima 22026)



Jiangsu Suyun Medical Materials Co., Ltd. No.18  
Jin Qiao Road Dapu Industrial Park 222002 Lianyungang  
JIANGSU PROVINCE, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA  
Made in China



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](http://www.gimaitaly.com)

 0123



**Nome del prodotto:**

Catetere uretrale sterile monouso (catetere Nelaton)

**Tipo:**

Maschio pediatrico, femmina pediatrica, maschio, femmina

**Formati:**

Punta dritta/punta standard

**Scopo previsto:**

Per favorire una minzione temporanea, inserire il dispositivo nella vescica attraverso l'uretra quando i pazienti non sono in grado di mingere da soli.

**Utenti previsti:**

Deve essere utilizzato da medici, personale infermieristico, pazienti o personale di accompagnamento addestrati.

**Composizione strutturale:**

Il prodotto è composto da un imbuto di drenaggio e da un tubo.

**Indicazioni:**

Ostruzione urinaria e ritenzione di urina, ecc.

**Controindicazioni:**

soggetti allergici ai materiali in PVC non devono utilizzare questo prodotto.

**Gruppo di pazienti:**

Pazienti con ritenzione urinaria causata da ostruzione delle vie urinarie.

Soccorso di pazienti gravemente malati.

Pazienti che necessitano di diagnosi e trattamento di patologie vescicali. Pazienti sottoposti a interventi chirurgici.

Pazienti con lesioni al midollo spinale.

**Caratteristiche prestazionali:**

monouso e sterile.

**Caratteristiche prestazionali:**

a. Il tubo, l'estremità della testa e il foro sono privi di impurità.

b. La superficie è liscia, la parte superiore è rotonda e senza punti di corrosione, la cavità interna è pulita e liscia.

**Metodo:**

a. Lavarsi le mani e indossare i guanti per pulire l'apertura uretrale. I pazienti che hanno il prepuzio devono tirarlo verso il basso per esporre l'apertura uretrale e pulirla.

b. Dopo essersi preparati per il cateterismo, aprire la confezione singola dall'apertura.

c. Lubrificare il catetere con paraffina liquida medica o olio di silicone medico.

d. Inserire lentamente il catetere urinario nella vescica attraverso l'uretra per un normale cateterismo.

**Eventuali rischi residui ed effetti collaterali indesiderati:**

nessuno.

**Informazioni sull'installazione:**

nessuna

**Vantaggi clinici:**

il prodotto aiuta i pazienti ad avere una minzione temporanea.

**Attenzione:**

a. È necessario applicare rigorosamente i requisiti delle specifiche di funzionamento asettico e le normative pertinenti durante l'utilizzo del prodotto, che deve essere usato da medici, personale infermieristico, pazienti o personale di accompagnamento addestrati. Tuttavia, quando i pazienti o il personale di accompagnamento effettuano il cateterismo urinario per la prima volta, si raccomanda di utilizzare il prodotto sotto la guida di personale medico specializzato. Durante l'uso, l'operatore o il paziente devono essere trattati tempestivamente secondo le disposizioni mediche.

b. Se durante l'uso si riscontrano dubbi sulla qualità, interrompere immediatamente le operazioni e informare tempestivamente la nostra azienda.

c. Il prodotto deve essere sterilizzato con EO e deve essere sterile.

d. Il prodotto è monouso e deve essere distrutto dopo l'uso.

e. Controllare la singola confezione prima di utilizzare il prodotto.

f. Non utilizzare se la confezione è aperta o danneggiata.

g. Sterile e valido per 5 anni. Non utilizzare se scaduto.

h. Questo prodotto deve essere utilizzato insieme a un contenitore per l'urina. Quando lo si usa, si deve evitare di schizzare l'urina e di inquinare l'ambiente.

i. Gettare dopo l'utilizzo. Dopo l'uso, i prodotti devono essere raccolti, trasportati, conservati e smaltiti per garantire che siano innocui per la salute umana e l'ambiente. In alternativa, il prodotto può essere smaltito in conformità alle norme mediche locali per lo smaltimento dei rifiuti.

j. Se il prodotto viene utilizzato in ambiente domestico, dopo l'uso deve essere smaltito come rifiuto domestico pericoloso.

Il prodotto deve essere raccolto, trasportato, conservato e smaltito da uno stabilimento o da un'impresa appositi.

In alternativa, il prodotto può essere smaltito in conformità alle disposizioni mediche locali per lo smaltimento dei rifiuti.

k. Eventuali incidenti gravi derivanti dall'uso del dispositivo medico da noi fornito devono essere segnalati al produttore e all'autorità competente dello Stato Membro in cui si trova la vostra sede legale.

**Conservazione:**

Il prodotto deve essere conservato in un luogo a temperatura ambiente e ben ventilato.

**CONDIZIONI DI GARANZIA GIMA**

Si applica la garanzia B2B standard Gima di 12 mesi.

## ENGLISH

**Product name:**

Sterile Urethral Catheter for Single Use (Nelaton catheter)

**Type:**

Paediatric male, Paediatric female, Male, Female

**Sizes:**

Straight Tip/ Standard tip

**Intended purpose:**

For temporary emiction by inserting it to bladder through urethra when patients can not micturate by themselves.

**Intended users:**

It can be used by trained doc-tors, nursing staff, patients or accompanying personnel.

**Structural Composition:**

The product is com-posed of drainage funnel and tube

**Indications:**

Urinary obstruction and urine re-tention,ect.

**Contraindications:**

Those who are allergic to PVC materials should not use this product.

**Patient group:**

Patients with urinary retention caused by uri-nary tract obstruction.

Rescue critically ill patients.

Patients in need of diagnosis and treatment of bladder disease. People undergoing surgery.

Patients with spinal cord injury.

**Performance characteristics:**

Single-use and sterile

**Performance Characteristics:**

- The tube, the head end and the hole are free of impurities.
- The surface is smooth, the top is round and without pitting point, the inner cavity is clean and smooth.

**Method:**

- Wash your hands and put on gloves to clean around the urethral opening. Those who have foreskin should pull the foreskin down to expose the urethral opening and clean it.
- After preparing for catheterization, open the individual package from the opening.
- Lubricate the catheter with medical liquid paraffin or medical silicone oil.
- Insert the urinary catheter into the bladder slowly through the urethra for normal catheterization.

**Any residual risk and any undesirable side-effects:**

none

**Installation information:**

none

**Clinical benefits:**

The product help patients to temporary emiction.

**Caution:**

a. When using the product, it should strictly implement the requirements of aseptic operation specifications and relevant regulations, and can be used by trained doctors, nursing staff, patients or accompanying personnel.

However, when patients or accompanying staff conduct urinary catheterization for the first time, please use it under the guidance of professional medical staff. In the course of use, the operator or patient should be treated in a timely manner according to medical regulations.

b. If you find any possible quality doubt during use, please stop using it immediately and notify our company quickly.

c. The product should be sterilized with EO, and the product should be sterile.

d. The product is disposable and should be destroyed after use.

e. Please check the individual package before using it.

f. Don't use if package is opened or damaged.

g. Sterile and validity for 5 year. Don't use if overdue.

h. This product needs to be used in conjunction with a container for urine. When using it, it should avoid splashing urine and polluting the environment.

i. Discard after use. After use, the products shall be collected, transported, stored and disposed to ensure that the products are harmless to human health and the environment. Or the product can be disposed in accordance with the local medical regulations for waste disposal.

j. If the product is used in a household environment, after use, the product shall be disposed as household hazardous waste.

The product shall be collected, transported, stored and disposed by a dedicated establishment or an undertaking.

Or the product can be disposed in accordance with the local medical regulations for waste disposal.

k. All serious incidents concerning the medical device supplied by us must be reported to the manufacturer and competent authority of the member state where your registered office is located.

**Storage:**

The product should be stored in a well-ventilated room temperature.

**GIMA WARRANTY TERMS**

The Gima 12-month standard B2B warranty applies.

**Nom du produit :**

Cathéter urétral stérile à usage unique (cathéter de Nelaton)

**Type :**

pédiatrie masculine, pédiatrie féminine, Homme, Femme

**Tailles :**

Embout droit/Embout standard-

**Objectif visé :**

Pour la miction temporaire en l'insérant dans la vessie par l'urètre lorsque les patients ne peuvent pas uriner par eux-mêmes.

**Utilisateurs prévus :**

Il peut être utilisé par les médecins, le personnel infirmier, les patients ou le personnel d'accompagnement.

**Composition structurelle :**

Le produit est composé d'un entonnoir de drainage et d'un tuyau

**Indications :**

Obstruction urinaire et rétention d'urine, etc.

**Contre-indications :**

Les personnes allergiques aux matériaux en PVC ne doivent pas utiliser ce produit.

**Type de patient :**

Patients souffrant de rétention urinaire causée par une obstruction des voies urinaires.

Patients gravement malades.

Patients ayant besoin d'un diagnostic et d'un traitement pour une maladie de la vessie. Per-sonnes subissant une intervention chirurgicale.

Patients souffrant de lésions de la moelle épinière.

**Caractéristiques de performance :**

usage unique et stérile

**Caractéristiques de performance :**

a. Le tuyau, l'embout et le trou sont exempts d'impuretés.

b. La surface est lisse, la partie supérieure est ronde et sans piqûre, la cavité intérieure est propre et lisse.

**Méthode :**

a. Se laver les mains et mettre des gants pour nettoyer le pourtour de l'orifice urétral. Ceux qui ont un prépuce doivent le tirer vers le bas pour exposer l'orifice urétral et le nettoyer.

b. Après avoir préparé le cathétérisme, ouvrir l'emballage individuel à partir de l'ouverture.

c. Lubrifier le cathéter avec de la paraffine liquide médicale ou de l'huile de silicone médicale.

d. Insérer lentement le cathéter urinaire dans la vessie par l'urètre pour un sondage normal.

**Risque résiduel et effets secondaires indésirables :**

aucun

**Informations relatives à l'installation :**

aucune

**Avantages cliniques :**

Le produit aide les patients pour la miction temporaire.

**Attention :**

a. Lors de l'utilisation du produit, il convient d'appliquer strictement les exigences des spécifications d'opération aseptique et les réglementations pertinentes, et peut être utilisé par des médecins formés, du personnel infirmier, des patients ou du personnel d'accompagnement.

Toutefois, lorsque les patients ou le personnel accompagnant effectuent un sondage urinaire pour la première fois, veuillez l'utiliser sous la supervision d'un personnel médical professionnel. En cours d'utilisation, l'opérateur ou le patient doit être traité en temps utile conformément aux réglementations médicales.

B. Si vous constatez un quelconque doute sur la qualité pendant l'uti-

lisation, veuillez cesser immédiatement de l'utiliser et en informer rapidement notre société.

c. Le produit doit être stérilisé avec du gaz d'ordre technique et le produit doit être stérile.

d. Le produit est jetable et doit être détruit après utilisation.

e. Veuillez vérifier l'emballage individuel avant de l'utiliser.

f. Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé.

g. Stérile et validité de 5 ans. Ne pas utiliser si le délai est dépassé.

h. Ce produit doit être utilisé en conjonction avec un récipient pour l'urine. Lors de son utilisation, il faut éviter les éclaboussures d'urine et la pollution de l'environnement.

i. Jeter après usage. Après utilisation, les produits doivent être collectés, transportés, stockés et éliminés de manière à garantir leur innocuité pour la santé humaine et l'environnement. Ou le produit peut être éliminé conformément aux réglementations médicales locales en matière d'élimination des déchets.

j. Si le produit est utilisé dans un environnement domestique, il doit être éliminé comme un déchet ménager dangereux.

Le produit est collecté, transporté, stocké et éliminé par un établissement ou une entre-prise spécialisés.

Le produit peut également être éliminé conformément aux réglementations médicales locales en matière d'élimination des déchets.

k. Tous les accidents graves concernant le dispositif médical que nous fournissons doivent être signalés au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre où se trouve votre siège social.

#### Stockage :

Le produit doit être conservé dans une pièce bien ventilée.

### CONDITIONS DE GARANTIE GIMA

La garantie appliquée est la B2B standard Gima de 12 mois.

## ESPAÑOL

#### Nombre del producto:

Catéter Uretral Estéril de un Solo Uso (Catéter Nelaton)

#### Tipo:

Masculino pediátrico, Femenino pediátrico, Masculino, Femenino

Tamaños: Punta recta/ Punta estándar

Uso previsto: Para la micción temporal introduciéndolo en la vejiga a través de la uretra cuando los pacientes no pueden miccionar por sí mismos.

#### Usuarios previstos:

Puede ser utilizado por médicos entrenados, personal de enfermería, pacientes o personal acompañante.

Composición Estructural: El producto se compone de embudo de drenaje y tubo

#### Indicaciones:

Obstrucción urinaria y retención de orina, etc.

#### Contraindicaciones:

Las personas alérgicas a los materiales de PVC no deben utilizar este producto.

#### Grupo de pacientes:

Pacientes con retención urinaria causada por obstrucción del tracto urinario.

Pacientes de rescate gravemente enfermos.

Pacientes que necesitan diagnóstico y tratamiento de enfermedades de la vejiga. Personas sometidas a cirugía.

Pacientes con lesión medular.

#### Características de funcionamiento:

de un solo uso y estéril

#### Características de Funcionamiento:

a. El tubo, el extremo del cabezal y el orificio están libres de impurezas.

b. La superficie es lisa, la parte superior es redonda y sin puntos de

picadura, la cavidad interior es limpia y lisa.

#### Método:

a. Lávese las manos y póngase guantes para limpiar alrededor del orificio uretral. Los que tienen prepucio deben tirar del prepucio hacia abajo para exponer el orificio uretral y limpiarlo.

b. Después de prepararse para el cateterismo, abra el envase individual por la abertura.

c. Lubrique el catéter con parafina líquida médica o aceite de silicona médica.

d. Introduzca el catéter urinario en la vejiga lentamente a través de la uretra para un cateterismo normal.

#### Cualquier riesgo residual y cualquier efecto secundario indeseable:

ninguno

#### Información sobre la instalación:

ninguna

#### Beneficios clínicos:

El producto ayuda a los pacientes a la micción temporal.

#### Precaución:

a. Cuando se utiliza el producto, debe implementar estrictamente los requisitos de las especificaciones de operación aséptica y los reglamentos pertinentes, y puede ser utilizado por médicos capacitados, personal de enfermería, pacientes o personal acompañante. Sin embargo, cuando los pacientes o el personal acompañante realicen el cateterismo urinario por primera vez, utilícelo bajo la orientación de personal médico profesional. Durante el uso, el operador o el paciente deben recibir el tratamiento en el momento oportuno de acuerdo con la normativa médica.

b. Si encuentra alguna posible duda sobre la calidad durante su utilización, por favor deje de usarlo inmediatamente y notifíquelo a nuestra empresa rápidamente.

c. El producto debe ser esterilizado con EO, y el producto debe ser estéril.

d. El producto es desechable y debe ser destruido después de su uso. e. Por favor, compruebe el envase individual antes de usarlo.

f. No utilizar si el envase está abierto o dañado.

g. Estéril y válido durante 5 años. No utilizar si está caducado.

h. Este producto necesita ser utilizado en conjunto con un recipiente para orina. Al usarlo, debe evitar salpicar orina y contaminar el ambiente.

i. Desechar tras su uso. Después de su uso, los productos deberán ser recogidos, transportados, almacenados y desechados para garantizar que los productos son inofensivos para la salud humana y el medio ambiente. O el producto puede eliminarse de acuerdo con la normativa médica local sobre eliminación de residuos.

j. Si el producto se utiliza en un entorno doméstico, después de su uso deberá eliminarse como residuo doméstico peligroso.

El producto deberá ser recogido, transportado, almacenado y eliminado por un establecimiento o empresa especializada.

O el producto puede eliminarse de acuerdo con la normativa médica local para la eliminación de residuos.

k. Los incidentes graves relacionados con el dispositivo médico suministrado por nosotros deben notificarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro donde se encuentre su domicilio social.

#### Almacenamiento:

El producto debe almacenarse a temperatura ambiente bien ventilado.

### CONDICIONES DE GARANTÍA GIMA

Se aplica la garantía B2B estándar de Gima de 12 meses.

**Nome do produto:**

Cateter Uretral Estéril de Utilização Única (cateter Nelaton)

**Tipo:**

Pediátrico masculino, Pediátrico feminino, Masculino, Feminino

**Tamanhos:**

Ponta Direita/ Ponta Padrão-

**Finalidade de utilização:**

Para a micção temporária, introduzindo-o na bexiga através da uretra quando os doentes não conseguem urinar sozinhos.

**Utilizadores previstos:**

Pode ser utilizado por médicos treinados, pessoal de enfermagem, doentes ou pessoal de acompanhamento.

**Composição Estrutural:**

O produto é composto por um funil e tubo de drenagem

**Indicações:**

Obstrução urinária e retenção de urina etc.

**Contraindicações:**

As pessoas alérgicas a materiais de PVC não devem utilizar este produto.

**Grupo de doentes:**

Doentes com retenção urinária causada por obstrução do trato urinário.

Socorrer doentes em estado crítico.

Doentes que necessitam de diagnóstico e tratamento de doenças da bexiga. Pessoas submetidas a cirurgia.

Doentes com lesão da espinal medula.

Caraterísticas de desempenho: de utilização única e estéril

Caraterísticas de Desempenho:

a. O tubo, a extremidade da cabeça e o orifício estão isentos de impurezas.

b. A superfície é lisa, o topo é redondo e sem ponto de picadas, a cavidade interior é limpa e lisa.

**Método:**

a. Lave as suas mãos e calce as luvas para limpar à volta do orifício uretral. Quem tem prepúcio deve puxar o prepúcio para baixo para expor o orifício uretral e limpá-lo.

b. Após a preparação para o cateterismo, abra a embalagem individual a partir da abertura.

c. Lubrifique o cateter com parafina líquida medicinal ou óleo de silicone medicinal.

d. Introduza lentamente o cateter urinário na bexiga através da uretra para uma cateterização normal.

**Eventuais riscos residuais e efeitos secundários indesejáveis:**

nenhum

**Informações sobre a instalação:**

nenhuma

**Benefícios clínicos:**

O produto ajuda os doentes a ter uma micção temporária.

**Cuidado:**

a. Ao utilizar o produto, este deve cumprir rigorosamente os requisitos das especificações de operação asséptica e os regulamentos relevantes, e pode ser utilizado por médicos treinados, pessoal de enfermagem, doentes ou pessoal acompanhante.

No entanto, quando os doentes ou o pessoal acompanhante efetuam o cateterismo urinário pela primeira vez, devem utilizá-lo sob a orientação de pessoal médico profissional. No decurso da utilização, o operador ou o doente deve ser tratado atempadamente de acordo com os regulamentos médicos.

b. Se encontrar qualquer possível dúvida de qualidade durante a utilização, pare imediatamente de o utilizar e notifique rapidamente a nossa empresa.

c. O produto deve ser esterilizado com OE (óxido de etileno) e o

produto deve ser estéril.

d. O produto é descartável e deve ser destruído após a utilização.

e. Verifique a embalagem individual antes de o utilizar.

f. Não utilize se a embalagem estiver aberta ou danificada.

g. Estéril e com validade de 5 anos. Não utilize se estiver fora de prazo.

h. Este produto precisa de ser utilizado em conjunto com um recipiente para urina. Ao utilizá-lo, deve evitar salpicos de urina e a poluição do ambiente.

i. Deite fora após a utilização. Após a utilização, os produtos devem ser recolhidos, transportados, armazenados e eliminados para garantir que os produtos são inofensivos para a saúde humana e para o ambiente. Ou então, o produto pode ser eliminado de acordo com os regulamentos médicos locais relativos à eliminação de resíduos.

j. Se o produto for utilizado num ambiente doméstico, após a utilização, o produto deve ser eliminado como resíduo doméstico perigoso.

O produto deve ser recolhido, transportado, armazenado e eliminado por um estabelecimento ou uma empresa especializada.

Ou então, o produto pode ser eliminado de acordo com os regulamentos médicos locais relativos à eliminação de resíduos.

k. Todos os incidentes graves relacionados com o dispositivo médico fornecido por nós devem ser comunicados ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro onde se situa a sua sede social.

**Armazenamento:**

O produto deve ser armazenado a uma temperatura ambiente bem ventilada.

**CONDIÇÕES DE GARANTIA GIMA**

Aplica-se a garantia B2B padrão GIMA de 12 meses.

**DEUTSCH****Produktname:**

Steriler Harnröhrenkatheter für den Einmalgebrauch (Nelaton-Katheter)

**Typen:**

Pädiatrisch männlich, Pädiatrisch weiblich, Männlich, Weiblich

**Größen:**

Gerade Spitze/ Standardspitze-

**Vorgesehene Verwendung:**

Zur vorübergehenden Blasenentleerung durch Einführen in die Blase durch die Harnröhre, wenn Patienten nicht selbständig miktieren können.

**Vorgesehene Anwender:**

Kann von geschulten Ärzten, Pflegepersonal, Patienten oder Begleitpersonal verwendet werden.

**Strukturelle Zusammensetzung:**

Das Produkt besteht aus einem Entwässerungstrichter und einem Schlauch

**Indikationen:**

Harnobstruktion und Harnverhalt, usw.

**Kontraindikationen:**

Personen, die allergisch auf PVC-Materialien reagieren, sollten dieses Produkt nicht verwenden.

**Patientengruppe:**

Patienten mit Harnverhalt aufgrund einer Harnwegsobstruktion.

Rettung von kritisch kranken Patienten.

Patienten, die eine Diagnose und Behandlung einer Blasenkrankung benötigen. Menschen, die operiert werden.

Patienten mit Rückenmarksverletzungen.

**Leistungsmerkmale:**

Einmalgebrauch und steril

**Leistungsmerkmale:**

a. Der Schlauch, das Kopfende und die Öffnung sind frei von Verunreinigungen.

b. Die Oberfläche ist glatt, die Oberseite ist rund und ohne Grübchen, der innere Hohlraum ist sauber und glatt.

**Methode:**

a. Waschen Sie Ihre Hände und ziehen Sie Handschuhe an, um den Bereich der Harnröhrenöffnung zu reinigen. Patienten mit Vorhaut sollten diese zurückziehen, um die Harnröhrenöffnung freizulegen und zu reinigen.

b. Nach der Vorbereitung für die Katheterisierung öffnen Sie die Einzelverpackung von der Öffnung her.

c. Schmierien Sie den Katheter mit flüssigem medizinischem Paraffin oder medizinischem Silikonöl.

d. Führen Sie den Harnkatheter langsam durch die Harnröhre in die Blase ein, um einen normalen Katheterismus durchzuführen.

Etwaige Restrisiken und unerwünschte Nebenwirkungen: keine

**Installationshinweise:**

keine

**Klinischer Nutzen:**

Das Produkt hilft den Patienten, vorübergehend zu miktieren.

**Warnung:**

a. Bei der Verwendung des Produkts sollten die Anforderungen der aseptischen Verfahren und die einschlägigen Vorschriften strikt eingehalten werden. Es kann von geschulten Ärzten, Pflegepersonal, Patienten oder Begleitpersonal verwendet werden.

Wenn Patienten oder Begleitpersonal jedoch zum ersten Mal einen Blasenkatheter legen, sollten sie dies unter Anleitung von medizinischem Fachpersonal tun. Während des Gebrauchs sollte der Anwender oder Patient zeitnah gemäß den medizinischen Vorschriften behandelt werden.

b. Sollten Sie während des Gebrauchs Qualitätsmängel feststellen, stellen Sie den Gebrauch bitte sofort ein und benachrichtigen Sie unser Unternehmen umgehend.

c. Das Produkt sollte mit EO sterilisiert werden und es sollte steril sein.

d. Das Produkt ist ein Einwegartikel und sollte nach Gebrauch vernichtet werden.

e. Überprüfen Sie bitte die einzelnen Verpackungen vor der Verwendung.

f. Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn die Verpackung geöffnet oder beschädigt ist.

g. Steril und für 5 Jahre gültig. Nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwenden.

h. Dieses Produkt muss in Verbindung mit einem Behälter für Urin verwendet werden. Bei der Verwendung sollte vermieden werden, dass Urin verspritzt und die Umgebung verschmutzt wird.

i. Nach Gebrauch entsorgen. Nach der Verwendung müssen die Produkte gesammelt, transportiert, gelagert und entsorgt werden, um sicherzustellen, dass sie keine Gefahr für die menschliche Gesundheit und die Umwelt darstellen. Oder Sie entsorgen das Produkt gemäß den örtlichen medizinischen Vorschriften für die Abfallbeseitigung.

j. Wenn das Produkt in einer häuslichen Umgebung verwendet wird, muss es nach dem Gebrauch als gefährlicher Hausmüll entsorgt werden.

Das Produkt muss von einer dafür vorgesehenen Einrichtung oder einem Unternehmen gesammelt, transportiert, gelagert und entsorgt werden.

Oder Sie entsorgen das Produkt gemäß den örtlichen medizinischen Vorschriften für die Abfallbeseitigung.

k. Alle schweren Vorfälle hinsichtlich des von uns gelieferten Medizinprodukts müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde

des Mitgliedsstaats, in dem Sie Ihren Firmensitz haben, gemeldet werden.

**Lagerung:**

Das Produkt sollte in einem gut belüfteten Raum gelagert werden.

**GIMA-GARANTIEBEDINGUNGEN**

Es wird die Standardgarantie B2B für 12 Monate von Gima geboten.

**ΕΛΛΗΝΙΚΑ****Όνομα προϊόντος:**

Αποστειρωμένος Ουρηθρικός Καθετήρας Μίας Χρήσης (Καθετήρας Nelaton)

**Τύπος:**

Παιδιατρικός, Ανδρικός, Γυναικεϊός

**Μεγέθη:**

Ίσιο άκρο/ Στάνταρ άκρο-

**Προβλεπόμενος σκοπός:**

Για προσωρινή ούρηση εισάγοντάς το στην ουροδόχο κύστη μέσω της ουρήθρας όταν οι ασθενείς αδυνατούν να ουρήσουν μόνοι τους.

**Προβλεπόμενοι χρήστες:**

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί από εκπαιδευμένους γιατρούς, νοσηλευτικό προσωπικό, ασθενείς ή συνοδευτικό προσωπικό.

**Δομή Προϊόντος:**

Το προϊόν αποτελείται από χοάνη αποστράγγισης και σωλήνα

**Ενδείξεις:**

Απόφραξη ουροποιητικού συστήματος και επίσχεση ούρων, κτλ.

**Αντενδείξεις:**

Τα άτομα που είναι αλλεργικά στο PVC δεν πρέπει να χρησιμοποιούν αυτό το προϊόν.

**Ομάδα ασθενών:**

Ασθενείς με επίσχεση ούρων που οφείλεται σε απόφραξη του ουροποιητικού συστήματος.

Διάσωση ασθενών σε σοβαρή κατάσταση.

Ασθενείς που χρειάζονται διάγνωση και θεραπεία ασθένειας της ουροδόχου κύστης. Άτομα που υποβάλλονται σε χειρουργική επέμβαση.

Ασθενείς με τραυματισμό στο νωτιαίο μυελό.

**Χαρακτηριστικά απόδοσης:**

Μακράς χρήσης και αποστειρωμένο

**Χαρακτηριστικά Απόδοσης:**

α.Ο σωλήνας, το άκρο της κεφαλής και η σπή δεν έχουν ακαθαρσίες.

β.Η επιφάνεια είναι ομαλή, το επάνω μέρος είναι στρογγυλό δίχως βαθούλωμα, η εσωτερική κοιλότητα είναι καθαρή και ομαλή.

**Μέθοδος:**

α. Πλύνετε τα χέρια σας και φορέστε γάντια για να καθαρίσετε την περιοχή γύρω από το άνοιγμα της ουρήθρας. Όσοι έχουν ακροποσθία θα πρέπει να την τραβούν προς τα πίσω ώστε να εκτίθεται το άνοιγμα της ουρήθρας και να μπορούν να το καθαρίσουν.

β. Αφού ετοιμαστείτε για τον καθετηριασμό, ανοίξτε την ατομική συσκευασία από το σημείο ανοίγματος.

γ. Λυπάνετε τον καθετήρα με υγρή παραφίνη ιατρικής ποιότητας ή λάδι σιλκόνης ιατρικής ποιότητας.

δ. Εισάγετε αργά τον ουρολογικό καθετήρα μέσα στην ουροδόχο κύστη μέσω της ουρήθρας για κανονικό καθετηριασμό.

Υπολειπόμενοι κίνδυνοι και ανεπιθύμητες παρενέργειες:δεν υπάρχουν

## Πληροφορίες εγκατάστασης:

δεν υπάρχουν

## Κλινικά οφέλη:

Το προϊόν βοηθά στην προσωρινή ούρηση των ασθενών.

## Προσοχή:

α. Κατά τη χρήση του προϊόντος, πρέπει να εφαρμόζονται αυστηρά οι απαιτήσεις της ασηπτικής τεχνικής και οι σχετικοί κανονισμοί, ενώ η χρήση του προϊόντος επιτρέπεται να γίνεται από εκπαιδευμένους γιατρούς, νοσηλευτικό προσωπικό ασθενείς ή συνοδευτικό προσωπικό.

Ωστόσο, όταν οι ασθενείς ή το συνοδευτικό προσωπικό πραγματοποιούν καθετηριασμό της ουροδόχου κύστης για πρώτη φορά, η εκτέλεση θα πρέπει πάντα να γίνεται υπό την καθοδήγηση επαγγελματικού ιατρικού προσωπικού. Κατά τη διάρκεια της χρήσης, ο χειριστής ή ο ασθενής πρέπει να εκτελεί τη διαδικασία εγκαίρως βάσει ιατρικών κανονισμών.

β. Εάν έχετε οποιαδήποτε αμφιβολία σχετικά με την ποιότητα κατά τη διάρκεια της χρήσης, σταματήστε αμέσως τη χρήση και ενημερώστε αμέσως την εταιρεία μας.

γ. Το προϊόν είναι αποστειρωμένο και η αποστείρωσή του γίνεται με αιθυλοξειδίο (EO).

δ. Το προϊόν είναι μιας χρήσης και πρέπει να καταστρέφεται μετά τη χρήση.

ε. Πριν από τη χρήση ελέγξτε την ατομική συσκευασία.

στ. Μην το χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία είναι ανοιγμένη ή έχει υποστεί ζημιά.

ζ. Αποστειρωμένο με ισχύ 5 χρόνια. Μην το χρησιμοποιείτε εάν παρέλθει η ημερομηνία λήξης.

η. Το προϊόν αυτό πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με δοχείο συλλογής ούρων. Κατά τη διάρκεια της χρήσης, θα πρέπει να αποφεύγονται πιτσιλιές ούρων καθώς και η ρύπανση του χώρου.

θ. Απορρίψτε μετά τη χρήση. Μετά τη χρήση, τα προϊόντα πρέπει να συλλέγονται, να μεταφέρονται, να αποθηκεύονται και να απορρίπτονται ώστε να διασφαλίζεται ότι τα αυτά δεν προκαλούν βλάβη στην ανθρώπινη υγεία και στο περιβάλλον. Διαφορετικά, η απόρριψη του προϊόντος μπορεί να γίνεται σύμφωνα με τους τοπικούς ιατρικούς κανονισμούς για τη διάθεση των αποβλήτων.

ι. Εάν το προϊόν χρησιμοποιείται σε οικιακό περιβάλλον, μετά τη χρήση, θα πρέπει να απορρίπτεται ως επικίνδυνο οικιακό απόβλητο.

Το προϊόν πρέπει να συλλέγεται, να μεταφέρεται, να αποθηκεύεται και να απορρίπτεται από ειδική εγκατάσταση ή επιχείρηση.

Διαφορετικά, η απόρριψη του προϊόντος μπορεί να γίνεται σύμφωνα με τους τοπικούς ιατρικούς κανονισμούς για τη διάθεση των αποβλήτων.

κ. Οποιοδήποτε σοβαρό ατύχημα στο οποίο εμπλέκεται το ιατροτεχνολογικό προϊόν που σας παρέχουμε, θα πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους όπου εδρεύετε.

## Αποθήκευση:

Το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται σε θερμοκρασία δωματίου σε καλά αεριζόμενο χώρο.

## ΟΡΟΙ ΕΓΓΥΗΣΗΣ GIMA

Ισχύει η τυπική εγγύηση B2B της Gima διάρκειας 12 μηνών.

**POLSKI**

## Ναзва produktu:

Στερίλνυ cewnik urologiczny do jednorazowego użytku (Cewnik Nelatona)

## Τύπ:

Pediatryczny dla chłopców, Pediatryczny dla dziewczynek, Męski, Żeński

## Rozmiary:

Z prostą końcówką / Ze standardową końcówką -

## Zamierzone zastosowanie:

Cewnik tymczasowy do oddawania moczu, wprowadzany do pęcherza moczowego poprzez cewkę moczową, aby umożliwić odpływ moczu.

## Przewidziani użytkownicy:

Może być używany przez wyszkolonych lekarzy, personel pielęgniarzki, pacjentów lub towarzyszący im personel.

## Budowa:

Produkt składa się z portu do odprowadzania moczu i wężyka

## Wskazania:

Niedrożność dróg moczowych i zatrzymanie moczu, terapia elektrowstrząsowa.

## Przeciwwskazania:

Nie stosować u osób z alergią na PVC.

## Grupa pacjentów:

Pacjenci z zatrzymaniem moczu wywołanym niedrożnością dróg moczowych.

Ratowanie pacjentów w stanie krytycznym.

Przy diagnozowaniu i leczeniu choroby pęcherza. U osób poddawanych zabiegom chirurgicznym.

U pacjentów z urazem rdzenia kręgowego.

## Właściwości użytkowe:

produkt sterylny, do jednorazowego użytku

## Właściwości użytkowe:

a. Wężyk, główka i otwór bez zanieczyszczeń.

b. Gładka powierzchnia, górna końcówka zaokrąglona i bez zarysowań, wewnętrzna powierzchnia gładka i bez zanieczyszczeń.

## Metoda używania:

a. Umyć ręce i założyc rękawiczki. Oczyszczyć ujście cewki moczowej. W przypadku mężczyzny i chłopców ściągnąć napletek w dół, aby odsonić ujście cewki moczowej i je oczyścić.

b. Po przygotowaniu do cewnikowania, otworzyć pojedyncze opakowanie.

c. Nasmarować cewnik płynną parafiną do użytku medycznego lub olejem silikonowym do użytku medycznego.

d. Powoli wprowadzić cewnik do pęcherza poprzez cewkę moczową.

## Ryzyko resztkowe i działania niepożądane:

brak

## Informacje dotyczące instalacji:

brak

## Korzyści kliniczne:

Produkt do użytku tymczasowego, ułatwiający oddawanie moczu.

## Uwaga:

a. Podczas używania produktu należy stosować typowe zasady aseptyki i przestrzegać odpowiednich norm. Produkt może być używany przez wyszkolonych lekarzy, personel pielęgniarzki, pacjentów lub towarzyszący im personel.

Jeżeli cewnikowanie jest wykonywane przez pacjentów lub towarzyszący im personel po raz pierwszy, musi być ono wykonane pod nadzorem profesjonalnego personelu medycznego. Podczas używania wyrobu przestrzegać przewidzianych limitów czasowych, zgodnie z normami medycznymi.

b. W przypadku pojawienia się jakichkolwiek zastrzeżeń lub wątpliwości co do jakości produktu podczas używania, niezwłocznie powiadomić naszą firmę.

c. Produkt musi być sterylizowany za pomocą EO i musi być sterylny.

d. Produkt jest przeznaczony do jednorazowego użytku i po użyciu musi być utylizowany.

e. Sprawdzić opakowanie ochronne przed użyciem.

f. Nie używać, jeżeli opakowanie jest otwarte lub uszkodzone.



g. Produkt sterylno, zachowuje ważność przez 5 lat. Nie używać po upływie terminu ważności.

h. Produkt musi być używany w połączeniu z pojemnikiem do gromadzenia moczu. Podczas używania zapobiegać wyciekom moczu i zanieczyszczeniu środowiska.

i. Utylizować po użyciu. Po użyciu produkt odebrać, przenieść, przechować i utylizować tak, aby uniknąć szkód dla zdrowia ludzi i środowiska. Produkt utylizować zgodnie z przepisami dotyczącymi utylizacji odpadów medycznych obowiązującymi lokalnie.

j. Jeżeli produkt jest używany w otoczeniu domowym, po użyciu utylizować jako odpad niebezpieczny pochodzący z gospodarstw domowych.

Produkt powinien być odebrany, przetransportowany, przechowany i utylizowany przez upoważniony punkt zbiórki odpadów lub autoryzowaną firmę.

Produkt utylizować zgodnie z przepisami dotyczącymi utylizacji odpadów medycznych obowiązującymi lokalnie.

k. Poważne incydenty związane z dostarczeniem przez nas wyrobem medycznym zgłosić producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik lub pacjent mają miejsce zamieszkania.

#### Przechowywanie:

Produkt przechowywać w pomieszczeniu o odpowiedniej wentylacji.

## WARUNKI GWARANCJI GIMA

Obowiązuje 12-miesięczna standardowa gwarancja B2B Gima.

### ČEŠTINA

#### Název výrobku:

sterilní uretrální katétr na jedno použití (katétr Nelaton)

#### Typ:

pediatrický mužský, pediatrický ženský, mužský, ženský

#### Velikosti:

Rovná koncovka/standardní koncovka-

#### Zamýšlené použití:

K dočasnému vyprazdňování zavedením do močového měchýře přes močovou trubici, se pacientů nemohou sami vymočít.

#### Zamýšlení uživatele:

Výškolení lékaři, ošetřovatelský personál, pacienti nebo doprovodný personál.

#### Složení výrobku:

výrobek se skládá z drenážní nálevky a hadičky

#### Indikace:

Obstrukce močových cest a retence moči.

#### Kontraindikace:

Osoby alergické na materiály z PVC by tento výrobek neměly používat.

#### Skupiny pacientů:

Pacienti s retencí moči způsobenou obstrukcí močových cest.

Záchrana kriticky nemocných pacientů.

Pacienti, kteří potřebují diagnostiku a léčbu onemocnění močového měchýře. Osoby podstupující chirurgický zákrok.

Pacienti s poraněním míchy.

#### Výkonnostní charakteristiky:

na jedno použití a sterilní

#### Výkonnostní vlastnosti:

a.Hadička, konec hlavy a otvor jsou bez nečistot.

b.Povrch je hladký, horní část je kulatá a bez důlků, vnitřní dutina je čistá a hladká.

#### Metoda:

a. Umyjte si ruce a nasadte si rukavice, abyste mohli očistit okolí otvoru uretry. Těm, kteří mají předkožku, je třeba ji přetáhnout

dolů, aby bylo možné odkrýt a očistit otvor uretry.

b. Po přípravě na katetrizaci otevřete a rozbalte samostatné balení.

c. Katétr namažte zdravotnickým tekutým parafinem nebo zdravotnickým silikonovým olejem.

d. Močový katétr pro normální katetrizaci pomalu zavádějte do močového měchýře přes močovou trubici.

Možné zbytkové riziko a nežádoucí vedlejší účinky: žádné

#### Informace k montáži:

žádné

#### Klinické přínosy:

výrobek pomáhá pacientům k dočasnému vyprazdňování.

#### Pozor:

a. Při používání výrobku by měly být přísně dodržovány požadavky specifikací aseptického používání a příslušné předpisy. Používat jej mohou vyškolení lékaři, ošetřovatelský personál, pacienti nebo doprovodný personál.

Pokud pacienti nebo doprovodný personál provádějí katetrizaci moči poprvé, je nutné ji provést pod vedením odborného zdravotnického personálu. V průběhu používání se operátor nebo pacient musí řídit lékařskými předpisy.

b. Pokud během používání máte jakoukoli pochybnost o kvalitě, okamžitě přestaňte výrobek používat a okamžitě informujte naši společnost.

c. Výrobek by měl být sterilizován pomocí EO. a má být sterilní.

d. Výrobek je na jedno použití a po použití by měl být zlikvidován.

e. Před použitím zkontrolujte samostatné balení.

f. Nepoužívejte, pokud je obal otevřený nebo poškozený.

g. Sterilní a s dobou použitelnosti 5 let. Nepoužívejte, pokud uplynula doba použitelnosti.

h. Tento výrobek je třeba používat ve spojení s nádobkou na moč. Při používání by nemělo docházet k rozstříkovaní moči a znečišťování životního prostředí.

i. Po použití zlikvidujte. Po použití je nutné výrobky shromáždit, přepravit, skladovat a likvidovat tak, aby nepoškodily lidské zdraví a životní prostředí. Nebo lze výrobek zlikvidovat v souladu s místními zdravotnickými předpisy pro likvidaci odpadu.

j. Pokud je výrobek používán v domácnosti, musí být po použití zlikvidován jako nebezpečný odpad z domácnosti.

Výrobek musí být shromážďován, přepravován, skladován a likvidován v zařízení nebo podniku k tomu určeném.

Nebo lze výrobek zlikvidovat v souladu s místními zdravotnickými předpisy pro likvidaci odpadu.

k. Všechny závažné nehody týkající se námi dodaného zdravotnického prostředku musí být nahlášeny výrobcí a příslušnému orgánu členského státu, ve kterém se nachází sídlo vaší společnosti.

#### Skladování:

Výrobek by měl být skladován v dobře větrané místnosti.

## ZÁRUČNÍ PODMÍNKY GIMA

Platí 12 měsíční standardní záruka Gima B2B.

### SVENSKA

#### Produktnamn:

Steril Urinrörskateter för engångsbruk (Nelaton-kateter)

#### Typ:

Pediatrisk pojke, Pediatrisk flicka, Man, Kvinna

#### Storlekar:

Rak Spets/ Standardspets

#### Avsedd användning:

För tillfällig tömning genom att föra in den i urinblåsan genom urinröret när patienterna inte kan urinera själva.

#### Avsedda användare:

Den kan användas av utbildade läkare, vårdpersonal, patienter eller



följeslagare.

#### Strukturell sammansättning:

Produkten är sammansatt av dräneringstratt och rör

#### Indikationer:

Urinobstruktion och urinretention, etc.

#### Kontraindikationer:

De som är allergiska mot PVC ska inte använda denna produkt.

#### Patientgrupp:

Patienter med urinretention orsakad av obstruktion av urinvägarna.

Rädda kritiskt sjuka patienter.

Patienter i behov av diagnos och behandling av blåssjukdom. Personer som undergår kirurgiska ingrepp.

Personer med ryggradsskada.

#### Prestandaegenskaper:

engångsbruk och steril

#### Prestandaegenskaper:

a. Slangen, huvudänden och hålet är fria från orenheter.

b. Ytan är slät, toppen är rund och utan gropspets, den inre håligheten är ren och slät.

#### Metod:

a. Tvätta händerna och ta på handskar för att rengöra omkring urinrörsöppningen. De som har förhud ska dra ner förhuden för att frilägga urinrörsöppningen och rengöra den.

b. Efter förberedelse för kateterisering, öppna den enskilda förpackningen från öppningen.

c. Smörj katetern med medicinsk flytande paraffin eller medicinsk silikonolja.

d. För in urinkatetern i blåsan långsamt, genom urinröret för normal kateterisering.

Eventuella kvarstående risker och önskade effekter:inga

Installationsinformation:ingen

Kliniska förmåner:Produkten hjälper patienter för tillfällig urineri.

#### Försiktighetsåtgärder:

a. Vid användning av produkten ska den strikt uppfylla kraven i aseptiska operationsspecifikationer och relevanta föreskrifter, och kan användas av utbildade läkare, vårdpersonal, patienter eller medföljande personal.

Emellertid, när patienter eller medföljande personal genomför urinkateterisering för första gången, använd den under ledning av professionell medicinsk personal. Under användningen ska operatören eller patienten behandlas i tid enligt medicinska föreskrifter. b. Om du upplever eventuella tvivel om kvaliteten under användning, vänligen sluta använda den omedelbart och meddela vårt företag snabbt.

c. Produkten ska steriliseras med EO och produkten ska vara steril.

d. Produkten är av engångstyp och ska förstöras efter användning.

e. Kontrollera det enskilda paketet innan du använder det.

f. Använd inte om förpackningen är öpnad eller skadad.

g. Steril och giltigt i 5 år. Använd inte om utgången.

h. Denna produkt ska användas tillsammans med en behållare för urin. När du använder produkten ska du undvika att stänka urin och förorena miljön.

i. Kassera efter användning. Efter användning ska produkterna samlas in, transporteras, förvaras och kasseras för att säkerställa att produkterna är ofarliga för människors hälsa och miljön. Eller så kan produkten kasseras i enlighet med lokala medicinska föreskrifter för avfallshantering.

j. Om produkten används i hushållsmiljö ska produkten efter användning kasseras som farligt hushållsavfall.

Produkten ska samlas in, transporteras, lagras och bortskaffas av en särskild anläggning eller ett företag.

Eller så kan produkten kasseras i enlighet med lokala medicinska föreskrifter för avfallshantering.

k. Alla allvariga olyckor som rör den medicintekniska produkten som

levererats från oss måste meddelas tillverkaren och kompetent myndighet i medlemsstaten där ditt registrerade kontor ligger.

#### Lagring:

Produkten ska förvaras vid väl ventilerad rumstemperatur.

#### GARANTIVILLKOR GIMA

Man tillämpar standard garanti B2B Gima på 12 månader.

#### SUOMALAINEN

#### Tuotteen nimi:

steriili ja kertakäyttöinen virtsaputkikatetri (Nelaton-katetri)

#### Tyyppi:

pediatrinen pojat, pediatrinen tytöt, miehet, naiset

#### Koot:

Suorakärki/ Vakiokärki

#### Käyttötarkoitukset:

Väliaikaista virtsaamista varten sisäänviemällä se rakkoon virtsaputken kautta, kun potilaat eivät kykene virtsaamaan.

#### Tarkoitettut käyttäjät:

Käytöstä voivat huolehtia koulutetut lääkärit, hoitohenkilökunta, potilaat tai saattava henkilökunta.

#### Rakenteen koostumus:

Tuotteeseen kuuluu tyhjennysputki tai putki

#### Käyttöaiheet:

Virtsatietukos ja virtsaumpi jne.

#### Vasta-aiheet:

PVC:lle allergisten ei tule käyttää tätä tuotetta.

#### Potilasryhmä:

Potilaat, joilla on virtsatietulehduksen aiheuttama virtsaumpi.

Kriittisen sairaiden potilaiden hoito.

Potilaat, jotka tarvitsevat virtsarakon diagnoosia ja hoitoa. Potilaat, joille tehdään leikkaus.

Potilaat, joilla on selkäydinvamma.

#### Suorituskykyominaisuudet:

kertakäyttöinen ja steriili

#### Suorituskykyominaisuudet:

a. Putki, pää ja aukko eivät sisällä epäpuhtauksia.

b. Pinta on sileä, yläosa on pyöreä eikä siinä ole syöpyimiä: sisäönkalo on siisti ja sileä.

#### Menetelmä:

a. Pese kätesi ja laita käsiin virtsaputken aukkoa ympäröivän alueen puhdistamiseen. Jos on esinahka se tulee vetää alas virtsaputken aukon esiin saamiseksi ja puhdistamiseksi.

b. Kun katetrisointi on valmis, avaa yksittäinen pakkaus avauksesta.

c. Voitele katetri lääkinnällisellä nesteparafiinilla tai lääkinnällisellä silikoniohjyllä.

d. Vie virtsaputkikatetri rakkoon hitaasti virtsaputken kautta normaalia katetrisointia varten.

Mahdolliset jäännösriskit ja ei-toivotut haittavaikutukset:ei ole  
Asennustiedot:ei ole

#### Kliiniset edut:

Tuote auttaa potilaita virtsaamaan väliaikaisesti.

#### Varovaisuutta:

a. Tuotetta käytettäessä tulee tiukasti noudattaa aseptisen toiminnan spesifikaatioiden ja vastaavien määräysten vaatimuksia, ja koulutetut lääkärit, hoitohenkilökunta, potilaat ja näitä avustava henkilökunta voivat käyttää sitä.

Kun potilaat tai näitä avustava henkilökunta suorittaa virtsaputken kateerisoinnin ensimmäistä kertaa, tuotetta on käytettävä ammattilaitason lääkintähenkilökunnan valvonnan alaisena. Käytön aikana

käyttäjää tai potilasta tulee hoitaa ajoissa lääketieteellisten asetus-ten mukaisesti.

b. Jos epäilet laatua käytön aikana, lopeta käyttö välittömästi ja ilmoita asiasta pikaisesti yrityksellemme.

c. Tuote tulee steriloida EO:lla, ja tuotteen tulee olla steriili.

d. Tuote on kertakäyttöinen, ja se tulee tuhota käytön jälkeen.

e. Tarkista yksittäinen pakkaus ennen käyttöä.

f. Älä käytä, jos pakkaus on avattu tai vaurioitunut.

g. Steriili ja voimassa 5 vuoden ajan. Vanhentunutta tuotetta ei saa käyttää.

h. Tätä tuotetta tulee käyttää virtsa-astian kanssa. Käytön aikana virtsaroiskeita tulee välttää ympäristön saastuttamisen välttämiseksi.

i. Hävitä käytön jälkeen. Käytön jälkeen kaikki tuotteet tulee kerätä, kuljettaa, varastoida ja hävittää, jotta voidaan varmistaa, että tuotteet eivät ole haitallisia henkilön terveydelle ja ympäristölle. Tuote voidaan myös hävittää paikallisten jätehuoltoon koskevien lääkinnällisten asetusten mukaan.

j. Jos tuotetta käytetään kotiympäristössä, käytön jälkeen tuote tulee hävittää kotitalouden vaarallisenä jätteenä.

Tuotteen kerää, kuljettaa, varastoi ja hävittää asianmukainen laitos tai yritys.

Tuote voidaan myös hävittää paikallisten jätehuoltoon koskevien lääkinnällisten asetusten mukaan.

k. Kaikista vakavista, toimittamiemme lääkinnällisiä laitteita koskevista haittatapahtumista tulee ilmoittaa valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa rekisteröity toimipaikka sijaitsee.

#### Säilytys:

Tuotetta tulee säilyttää hyvin tuuletetussa tilassa ja huoneenlämmössä.

## GIMAN TAKUUEHDOT

Giman 12 kuukauden B2B-perustakuuta sovelletaan

### SLOVENŠČINA

#### Ime izdelka:

Steriilni uretralni kateter za enkratno uporabo (Nelatonov kateter)

#### Tip:

Pediatrični moški, Pediatrična ženska, Moški, Ženska

#### Velikosti:

ravna konica / standardna konica

#### Predviden namen:

Začasno izločanje urina z vstavljanjem v mehur skozi sečevod, kadar bolniki ne morejo sami izločati.

#### Predvidene uporabe:

Uporabljajo ga lahko usposobljeni zdravniki, negovalno osebje, pacienti ali spremljevalno osebje.

#### Strukturna sestava:

izdelek je sestavljen iz drenažnega lijaka in cevke

#### Indikacije:

obstrukcija sečil, zadrževanje urina itd.

#### Kontraindikacije:

Tega izdelka ne smejo uporabljati osebe, ki so alergične na materiale iz PVC-ja.

#### Skupina pacientov:

Pacienti z zadrževanjem urina zaradi obstrukcije sečil.

Reševanje kritično bolnih pacientov.

Pacienti, ki potrebujejo diagnostičiranje in zdravljenje boleznih sečnega mehurja. Osebe, pri katerih se izvaja operativni poseg.

Pacienti s poškodbo hrbtenjače.

#### Značilnosti delovanja:

za enkratno uporabo in sterilno

#### Značilnosti delovanja:

a. V cevi, glavi in odprtini ni nečistoč.

b. Površina je gladka, vrh je okrogel in brez vdolbin, notranjost je čista in gladka.

#### Metoda:

a. Umijte si roke in si nadenite rokavice za čiščenje okoli odprtine sečevoda. Tisti, ki imajo kožico, naj jo potegnejo navzdol, da odkrijejo odprtino sečevoda, in jo očistijo.

b. Po pripravi na kateterizacijo odprite posamezno embalažo z odprtine.

c. Kateter namažite z medicinskim tekočim parafinom ali medicinskim silikonskim oljem.

d. Urinski kateter za normalno kateterizacijo počasi vstavite v mehur skozi sečevod.

#### Morebitno preostalo tveganje in neželeni stranski učinki:

jih ni

#### Informacije o namestitvi:

jih ni

#### Klinične prednosti:

izdelek pomaga pacientom pri začasnem odvajanju.

#### Pozor:

a. Pri uporabi izdelka je treba dosledno upoštevati zahteve specifikacij aseptičnega delovanja in ustreznih predpisov. Uporabljajo ga lahko usposobljeni zdravniki, negovalno osebje, bolniki ali spremljevalno osebje.

Prvo urinsko kateterizacijo pa naj pacienti ali spremljevalno osebje izvajajo pod vodstvom strokovnega medicinskega osebja. Med uporabo je treba operaterja ali pacienta takoj oskrbeti v skladu z zdravstvenimi predpisi.

b. Če med uporabo podvomite o kakovosti, ga takoj prenehajte uporabljati in o tem takoj obvestite naše podjetje.

c. Izdelek je treba sterilizirati z EO in mora biti sterilen.

d. Izdelek je za enkratno uporabo in ga je treba po uporabi uničiti.

e. Pred uporabo preverite posamezno embalažo.

f. Izdelka ne uporabljajte, če je embalaža odprta ali poškodovana. g. Sterilno in veljavno 5 let. Ne uporabljajte, če je potekel rok uporabe.

h. Ta izdelek je treba uporabljati skupaj s posodo za urin. Pri uporabi se je treba izogibati brizganju urina in onesnaževanju okolja.

i. Po uporabi zavrzite. Po uporabi je treba izdelke zbirati, prevažati, skladiščiti in odstraniti, da se zagotovi njihova neškodljivost za zdravje ljudi in okolje. Lahko pa izdelek odstranite v skladu z lokalnimi zdravstvenimi predpisi za odstranjevanje odpadkov.

j. Če se izdelek uporablja v gospodinjstvu, ga je treba po uporabi odstraniti kot nevaren gospodinjstvi odpadke.

Izdelek je treba zbirati, prevažati, skladiščiti in odstranjevati v za to namenjenem obratu ali podjetju.

Lahko pa izdelek odstranite v skladu z lokalnimi zdravstvenimi predpisi za odstranjevanje odpadkov.

k. O vseh hudih nesrečah v zvezi z medicinskim pripomočkom, ki ga dobavljamo, je treba obvestiti proizvajalca in pristojni organ države članice, v kateri je vaš registrirani sedež.

#### Shranjevanje:

Izdelek je treba hraniti v dobro prezračenem prostoru pri sobni temperaturi.

## GARANCIJSKI POGOJI GIMA

Uveljavlja se standardno 12-mesečno GIMA B2B garancijo.

**Názov výrobku:**

Sterilný močový katéter na jedno použitie (katéter Nelaton)

**Typ:**

Pediatrický chlapčenský, pediatrický dievčenský, mužský, ženský

**Veľkosti:**

Rovný hrot/štandardný hrot

**Plánovaný účel:**

Pre dočasnú inkontinenciu vložením do močového mechúra cez močovú rúru, keď pacienti nemôžu sami močiť.

**Určené používateľa:**

Môžu ho používať vyškolení lekári, ošetrovateľský personál, pacienti alebo sprevádzajúci personál.

**Štrukturálne zloženie:**

Výrobok je zložený z drenážneho lievika a trubice

**Indikácie:**

Urínárna obštrukcia a zadržovanie moču, ect.

**Kontraindikácie:**

Osoby alergické na PVC materiály by tento výrobok nemali používať.

**Skupina pacientov:**

Pacienti so zadržávaním moču spôsobeným obštrukciou močových ciest.

Záchrana kriticky chorých pacientov.

Pacienti, ktorí potrebujú diagnózu a liečbu ochorenia močového mechúra. Ľudia podstupujúci chirurgický zákrok.

Pacienti s poranením miechy.

**Výkonostné charakteristiky:**

na jedno použitie a sterilný

**Výkonostné charakteristiky:**

a. Trubica, hlavová časť a otvor sú bez nečistôt.

b. Povrch je hladký, hrot je okrúhly a bez jamkového bodu, vnútorná dutina je čistá a hladká.

**Postup:**

a. Umyte si ruky a dajte si rukavice a vyčistite okolie vstupu do močovej rúry. Pacienti s predkožkou by si mali predkožku stiahnuť, aby odkryli vstup do močovej rúry a vyčistili ho.

b. Po príprave na katetrizáciu otvorte samotné balenie.

c. Katéter namažte tekutým parafínom na zdravotnícke účely alebo silikónovým olejom na zdravotnícke účely.

d. Močový katéter pomaly vkladajte do močového mechúra cez močovú rúru pre normálnu katetrizáciu.

**Zvyškové riziká a nežiaduce vedľajšie účinky:**

žiadne

**Informácie o inštalácii:**

žiadne

**Klinické benefity:**

Výrobok pomáha pacientom pri dočasnej inkontinencii.

**Varovanie:**

a. Pri použití výrobku by sa mali striktné implementovať požiadavky špecifikácií aseptického úkonu a príslušné nariadenia a môžu ho používať vyškolení lekári, ošetrovateľský personál, pacienti alebo sprevádzajúci personál.

Avšak, keď pacienti alebo sprevádzajúci personál vykonávajú katetrizáciu po prvýkrát, použite katéter pod vedením odborných zdravotníckych pracovníkov. Počas použitia by sa s obsluhou alebo pacientom malo zaobchádzať načasovaným spôsobom podľa medicínskych nariadení.

b. Ak počas použitia zistíte akúkoľvek možnú pochybnosť o kvalite, výrobok okamžite prestaňte používať a rýchlo to oznámte našej spoločnosti.

c. Výrobok by mal byť sterilizovaný plynným oxidom etylénoxidu a

mal by byť sterilný.

d. Výrobok je jednorazový a po použití by sa mal zlikvidovať.

e. Pred použitím balenie skontrolujte.

f. Nepoužívajte, ak je balenie otvorené alebo poškodené.

g. Sterilný a s platnosťou 5 rokov. Po expirácii nepoužívajte.

h. Tento výrobok sa musí použiť v spojení s nádobou na moč. Pri použití by mala zabrániť striekaniu moču a znečisteniu prostredia.

i. Po použití zlikvidujte. Po použití sa výrobky musia zozbierať, prepraviť, uskladniť a zlikvidovať, aby sa zaistilo, že výrobky sú neškodné pre ľudské zdravie a prostredie. Alebo sa výrobok môže zlikvidovať v súlade s miestnymi medicínskymi nariadeniami pre likvidáciu odpadu.

j. Ak sa výrobok používa v domácom prostredí, po použití sa musí zlikvidovať ako nebezpečný odpad z domácnosti.

Výrobok sa musí zozbierať, prepraviť, uskladniť a zlikvidovať špecializovanou firmou alebo podnikom.

Alebo sa výrobok môže zlikvidovať v súlade s miestnymi medicínskymi nariadeniami pre likvidáciu odpadu.

k. Všetky vážne úrazy týkajúce sa zdravotníckej pomôcky, ktorú dodávame, sa musia oznámiť výrobcovi a kompetentnému orgánu členského štátu, kde sa nachádza prevádzkárňa.

**Skladovanie:**

Výrobok by sa mal skladovať pri izbovej teplote v dobre vetranej miestnosti.

**ZÁRUČNÉ PODMIENKY SPOLOČNOSTI GIMA**

Platí 12-mesačná štandardná B2B záruka spoločnosti Gima

**ROMÂNĂ****Denumirea produsului:**

Cateter uretral steril de unică folosință (cateter Nelaton)

**Tip:**

Copil de sex masculin, Copil de sex feminin, Bărbat, Femeie

**Dimensiuni:**

Vărf drept / Vărf standard

**Scop preconizat:**

Pentru emiție temporară prin introducerea acestuia în vezica urinară prin uretră, atunci când pacienții nu pot micșiona singuri.

**Utilizatorii prevăzuți:**

Acesta poate fi utilizat de către medici calificați, personalul medical, pacienții sau personalul însoțitor.

**Structura compoziției:**

Produsul este compus din pânle și tub de drenaj

**Indicații:**

Obstrucție urinară și retenție de urină, etc.

**Contraindicații:**

Persoanele care sunt alergice la materialele din PVC nu ar trebui să utilizeze acest produs.

**Grup de pacienți:**

Pacienți cu retenție urinară cauzată de obstrucția tractului urinar.

Terapia pacienților în stare critică.

Pacienți care au nevoie de diagnostic și tratament pentru boli ale vezicii urinare. Persoane supuse unei intervenții chirurgicale.

Pacienți cu leziuni ale măduvei spinării.

**Caracteristici de performanță:**

de unică folosință și steril

**Caracteristici de performanță:**

a. Tubul, extremitatea capului și orificiul sunt lipsite de impurități.

b. Suprafața este netedă, partea superioară este rotundă și fără punct de înfăptură, iar cavitatea interioară este curată și netedă.

**Metodă:**

- a. Spălați-vă pe mâini și puneți-vă mănuși pentru a curăța în jurul orificiului uretral. Cei care au prepuț ar trebui să tragă prepuțul în jos pentru a expune orificiul uretral și pentru a-l curăța.
- b. După pregătirea pentru cateterizare, deschideți ambalajul individual prin punctul de deschidere.
- c. Lubrifiați cateterul cu parafină lichidă medicală sau cu ulei de silicon medical.
- d. Introduceți cateterul urinar în vezica urinară încet prin uretră pentru cateterizarea normală.

**Riscuri reziduale și efecte secundare nedorite:**  
niciunul

**Informații privind instalarea:**  
niciuna

**Beneficial clinic:**

Produsul îi ajută pe pacienți să aibă o emicțiune temporară.

**Atenție:**

a. Atunci când se utilizează produsul, este necesar să se pună în aplicare cu strictețe cerințele specificațiilor privind funcționarea aseptică și reglementările relevante și poate fi utilizat de către medici calificați, personal de asistență medicală sau personal însoțitor.

Cu toate acestea, atunci când pacienții sau personalul însoțitor efectuează cateterizarea urinară pentru prima dată, vă recomandăm să o efectuați sub îndrumarea personalului medical profesionist. În timpul utilizării, operatorul sau pacientul trebuie să fie tratat în timp util, în conformitate cu reglementările.

b. Dacă constatați orice eventuală suspiciune privind calitatea în timpul utilizării, vă rugăm să încetați imediat utilizarea și să anunțați rapid compania noastră.

c. Produsul trebuie sterilizat cu OE și trebuie să fie steril.

d. Produsul este de unică folosință și trebuie distrus după utilizare.

e. Vă rugăm să verificați ambalajul individual înainte de a utiliza produsul.

f. Nu utilizați dacă ambalajul este deschis sau deteriorat.

g. Produs steril și cu o valabilitate de 5 ani. Nu folosiți după data expirării.

h. Acest produs trebuie utilizat împreună cu un recipient pentru urină. Atunci când îl folosiți, trebuie să evitați stropirea urinei și poluarea mediului.

i. A se elimina după utilizare. După utilizare, produsele sunt colectate, transportate, depozitate și eliminate astfel încât produsele să fie inofensive pentru sănătatea umană și pentru mediu. Sau produsul poate fi eliminat în conformitate cu reglementările medicale locale privind eliminarea deșeurilor.

j. În cazul în care produsul este utilizat într-un mediu casnic, după utilizare, produsul trebuie eliminat ca deșeu menajer periculos. Produsul trebuie colectat, transportat, depozitat și eliminat de către o unitate sau o întreprindere specializată.

Sau produsul poate fi eliminat în conformitate cu reglementările medicale locale privind eliminarea deșeurilor.

k. Toate incidentele grave legate de dispozitivul medical furnizat de noi trebuie raportate producătorului și autorităților competente din statul membru în care se află sediul dumneavoastră.

**Depozitare:**

Produsul trebuie depozitat la o temperatură ambiantă bine ventilată.

**CONDIȚII DE GARANȚIE GIMA**

Se aplică garanția B2B standard Gima, de 12 luni.

**NEDERLANDS**

**Productnaam:**

Steriele urethrale katheter voor eenmalig gebruik (Nelaton katheter)

**Type:**

jongen, meisje, man, vrouw

**Maten:**

Rechte punt/ Standaardpunt

**Beoogd gebruik:**

Voor tijdelijke mictie door het in te brengen in de blaas via de plasbuis wanneer patiënten niet zelf kunnen plassen.

**Bestemde gebruikers:**

Het kan worden gebruikt door getrainde artsen, verplegend personeel, patiënten of begeleidend personeel.

**Structurele samenstelling:**

Het product is samengesteld uit drainagetrechter en buis

**Indicaties:**

Urineobstructie en urineretentie, etc.

**Contra-indicaties:**

Mensen die allergisch zijn voor PVC-materialen kunnen dit product beter niet gebruiken.

**Patiëntengroep:**

Patiënten met urineretentie veroorzaakt door obstructie van de urinewegen.

Kritiek zieke patiënten reddend.

Patiënten die een diagnose en behandeling van blaasaandoening nodig hebben. Mensen die een operatie ondergaan.

Patiënten met een dwarslaesie.

**Prestatiekenmerken:**

voor eenmalig gebruik en steriel

**Prestatiekenmerken:**

A. De buis, het hoofdeinde en het gat zijn vrij van verontreinigingen.

B. Het oppervlak is glad, de bovenkant is rond en zonder putjes, de binnenholte is schoon en glad.

**Methode:**

a. Was je handen en trek handschoenen aan om rond de urethrale opening schoon te maken. Degenen met een voorhuid moeten de voorhuid naar beneden schuiven om de urethrale opening bloot te leggen en schoon te maken.

b. Na de voorbereiding op katheterisatie opent u de afzonderlijke verpakking vanuit de opening.

c. Smeer de katheter in met medische vloeibare paraffine of medische siliconenolie.

d. Breng de urinekatheter langzaam via de plasbuis in de blaas voor normale katheterisatie.

Eventuele restricties en ongewenste bijwerkingen: geen

Installatie-informatie:geen

Klinische voordelen: Het product helpt patiënten bij tijdelijke mictie.

**Opgelet:**

a. Bij gebruik van het product moeten de vereisten van de aseptische operatiespecificaties en relevante regelgeving strikt worden geïmplementeerd en kan het product worden gebruikt door getrainde artsen, verplegend personeel, patiënten of begeleidend personeel.

Als patiënten of begeleidend personeel echter voor het eerst een urinekatheterisatie uitvoeren, gebruik dit dan onder begeleiding van professioneel medisch personeel. Tijdens het gebruik moet de bediener van patiënt tijdig worden behandeld volgens de medische voorschriften.

b. Als u tijdens het gebruik twijfelt aan de kwaliteit, stop dan onmiddellijk met het gebruik en breng ons bedrijf snel op de hoogte.

c. Het product moet worden gesteriliseerd met EO en het product moet steriel zijn.

d. Het product is wegwerpbaar en moet na gebruik worden vernietigd.

e. Controleer de individuele verpakking voor gebruik.

f. Niet gebruiken als de verpakking geopend of beschadigd is.

- g. Steriel en 5 jaar geldig. Niet gebruiken na de vervaldatum.
- h. Dit product moet gebruikt worden in combinatie met een container voor urine. Bij gebruik moet het spatten van urine en vervuiling van het omgeving worden voorkomen.
- i. Gooi weg na gebruik. Na gebruik moeten de producten zo worden verzameld, vervoerd, opgeslagen en verwijderd dat ze onschadelijk zijn voor de menselijke gezondheid en het milieu. Of het product kan worden weggegooid volgens de plaatselijke medische voorschriften voor afvalverwerking.
- j. Als het product in een huishoudelijke omgeving wordt gebruikt, moet het na de gebruik worden afgevoerd als huishoudelijk gevaarlijk afval.

Het product wordt ingezameld, vervoerd, opgeslagen en verwijderd door een daartoe aangewezen inrichting of onderneming. Of het product kan worden weggegooid volgens de plaatselijke medische voorschriften voor afvalverwerking.

k. Alle serieuze incidenten met betrekking tot het door ons geleverde medische hulpmiddel moeten worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar uw statutaire zetel is gevestigd.

#### Opslag:

Het product moet worden bewaard bij een goed geventileerde kamertemperatuur.

### GARANTIEVOORWAARDEN GIMA

De standaardgarantie B2B Gima van 12 maanden wordt toegepast

#### HRVATSKI

#### Naziv proizvoda:

Sterilni kateter za uretru za jednokratnu uporabu (Nelaton kateter)

#### Vrsta:

Pedijatrijski bolesnik muški, pedijatrijski bolesnik ženski, muško, žensko

#### Veličine:

Ravni vrh/ standardni vrh

#### Namjena:

Za privremeno izlučivanje njegovim umetanjem u mjehur putem uretre kada bolesnici sami ne mogu miktirati.

#### Komu je namijenjeno:

Mogu ga koristiti obučeni liječnici, medicinsko osoblje, bolesnici ili prateće osoblje.

#### Strukturalni sastav:

Proizvod se sastoji od lijevka za drenažu i cijevi

#### Naznake:

Urinarna opstrukcija i zadržavanje urina itd.

#### Kontraindikacije:

Oni koji su alergični na PCV materijale ne smiju koristiti ovaj proizvod.

#### Skupina bolesnika:

Bolesnici sa zadržavanjem urina uzrokovanim začepljenjem urinarnog trakta.

Spasite kritično bolesne bolesnike.

Bolesnici koji trebaju dijagnozu i tretman zbog bolesti mjehura. Ljudi koji trebaju operaciju.

Bolesnici s ozljedom kičme.

#### Karakteristike izvedbi:

jednokratno i sterilno

#### Karakteristike izvedbi:

a. Cijev, kraj s glavom i rupa nemaju nečistoća.

b. Površina je glatka, vrh je okrugao i bez točke pitinga, unutarnja šupljina je čista i glatka.

#### Način rada:

a. Operite ruke i stavite rukavice kako biste očistili oko otvora uretre. Oni koji imaju kožicu trebaju povući kožicu dolje kako bi se otvor uretre izložio i očistio.

b. Nakon pripreme za kateterizaciju otvorite pojedinačno pakiranje iz izvora.

c. Podmažite kateter medicinskom tekućinom s medicinskim tekućim parafinom ili medicinskim silikonskim uljem.

d. Umetnite urinarni kateter u mjehur lagano putem uretre za normalnu kateterizaciju.

Bilo koji preostali rizik i bilo koje neželjene nuspojave: ništa

Informacije o postavljanju: ništa

#### Kliničke koristi:

Proizvod pomaže bolesnicima u privremenom izlučivanju.

#### Opze:

a. Kada koristite proizvod trebate se strogo pridržavati zahtjeva specifikacija aseptičke radnje i odgovarajućih uredbi, te se može koristiti od strane obučeni liječnika, medicinskog osoblja, bolesnika i pratećeg osoblja.

Međutim, kada bolesnici ili prateće osoblje vrše urinarno steriliziranje po prvi put molimo koristite pod nadzorom i smjernicama profesionalnog medicinskog osoblja. Tijekom uporabe, rukovatelj ili bolesnik treba se tretirati na vrijeme sukladno medicinskim uredbama.

b. Ako budete sumnjali u kvalitetu tijekom uporabe, molimo odmah prekinite s uporabom i brzo obavijestite svoju tvrtku.

c. Proizvod se treba sterilizirati s EO i proizvod bi trebao biti sterilan.

d. Proizvod je jednokratran i treba se uništiti nakon uporabe.

e. Molimo provjerite pojedinačno pakiranje prije uporabe.

f. Nemojte koristiti ako je pakiranje otvoreno ili oštećeno.

g. Sterilno i vrijedi pet godina. Nemojte koristiti nakon roka trajanja.

h. Ovaj proizvod se treba koristiti zajedno s posudom za urin. Kada ga koristite, trebate izbjegavati prskanje urina i zagađenje okoliša.

i. Bacite nakon uporabe. Nakon uporabe proizvodi se moraju sakupiti, prenijeti, pohraniti i baciti kako bi se osiguralo da od njih nema štete po ljudsko zdravlje i okoliš. Ili se proizvod može baciti sukladno lokalnim medicinskim uredbama za odlaganje otpada.

j. Ako se proizvod koristi u kućanstvu on se mora baciti kao opasni kućni otpad.

Proizvod se mora sakupiti, prenijeti, pohraniti i baciti od strane namjenske ustanove ili poduzeća.

Također, proizvod se može baciti sukladno lokalnim medicinskim uredbama za odlaganje otpada.

k. Sve ozbiljne nesreće koje uzrokuju medicinski uređaji koje mi dostavljamo moraju se prijaviti proizvođaču i nadležnim vlastima države članice u kojoj se nalazi vaš registrirani ured.

#### Pohrana:

Proizvod bi se trebao pohraniti na sobnoj temperaturi u dobro provjetrenom prostoru.

### UVJETI JAMSTVA GIMA

Primjenjuje se standardno B2B jamstvo Gima od 12 mjeseci

#### MAGYAR

#### Produkttnam:

Steril Urinrörskateter för engångsbruk (Nelaton-kateter)

#### Typ:

Pediatrisk pojke, Pediatrisk flicka, Man, Kvinna

#### Storlekar:

Rak Spets/ Standardspets

#### Avsedd användning:

För tillfällig tömning genom att föra in den i urinblåsan genom urin-

røret når patienterne inte kan urinera själva.

**Avsedda användare:**

Den kan användas av utbildade läkare, vårdpersonal, patienter eller följeslagare.

**Strukturell sammansättning:**

Produkten är sammansatt av dräneringstratt och rör

**Indikationer:**

Urinobstruktion och urinretention, etc.

**Kontraindikationer:**

De som är allergiska mot PVC ska inte använda denna produkt.

**Patientgrupp:**

Patienter med urinretention orsakad av obstruktion av urinvägarna.

Rädda kritiskt sjuka patienter.

Patienter i behov av diagnos och behandling av blåssjukdom. Personer som undergår kirurgiska ingrepp.

Personer med ryggradsskada.

**Prestandaegenskaper:**

engångsbruk och steril

**Prestandaegenskaper:**

a. Slangen, huvudänden och hålet är fria från orenheter.

b. Ytan är slät, toppen är rund och utan gropspets, den inre hålligheten är ren och slät.

**Metod:**

a. Tvätta händerna och ta på handskar för att rengöra omkring urinrörsöppningen. De som har förhud ska dra ner förhuden för att frilägga urinrörsöppningen och rengöra den.

b. Efter förberedelse för kateterisering, öppna den enskilda förpackningen från öppningen.

c. Smörj katetern med medicinsk flytande paraffin eller medicinsk silikonolja.

d. För in urinkatetern i blåsan långsamt, genom urinrøret för normal kateterisering.

**Eventuella kvarstående risker och oönskade effekter:**

inga

**Installationsinformation:**

ingen

**Kliniska förmåner:**

Produkten hjälper patienter för tillfällig urinerings.

**Försiktighetsåtgärder:**

a. Vid användning av produkten ska den strikt uppfylla kraven i aseptiska operationsspecifikationer och relevanta föreskrifter, och kan användas av utbildade läkare, vårdpersonal, patienter eller medföljande personal.

Emellertid, när patienter eller medföljande personal genomför urinkateterisering för första gången, använd den under ledning av professionell medicinsk personal. Under användningen ska operatören eller patienten behandlas i tid enligt medicinska föreskrifter.

b. Om du upplever eventuella tvivel om kvaliteten under användning, vänligen sluta använda den omedelbart och meddela vårt företag snabbt.

c. Produkten ska steriliseras med EO och produkten ska vara steril.

d. Produkten är av engångstyp och ska förstöras efter användning.

e. Kontrollera det enskilda paketet innan du använder det.

f. Använd inte om förpackningen är öppnad eller skadad.

g. Steril och giltig i 5 år. Använd inte om utgången.

h. Denna produkt ska användas tillsammans med en behållare för urin. När du användning ska du undvika att stänka urin och förorena miljön.

i. Kassera efter användning. Efter användning ska produkterna samlas in, transporteras, förvaras och kasseras för att säkerställa att produkterna är ofarliga för människors hälsa och miljön. Eller så kan produkten kasseras i enlighet med lokala medicinska föreskrift-

er för avfallshantering.

j. Om produkten används i hushållsmiljö ska produkten efter användning kasseras som farligt hushållsavfall.

Produkten ska samlas in, transporteras, lagras och bortskaffas av en särskild anläggning eller ett företag.

Eller så kan produkten kasseras i enlighet med lokala medicinska föreskrifter för avfallshantering.

k. Alla allvarliga olyckor som rör den medicintekniska produkten som levererats från oss måste meddelas tillverkaren och kompetent myndighet i medlemsstaten där ditt registrerade kontor ligger.

**Lagring:**

Produkten ska förvaras vid väl ventilerad rumstemperatur.

**GIMA JÓTÁLLÁSI FELTÉTELEK**

A 12 hónapos Gima B2B standard jótállási érvényes

**DANSK****Produktnavn:**

Sterilt urinrørskateter til engangsbrug (Nelaton-kateter)

**Type:**

Pædiatrisk mand, pædiatrisk kvinde, mand, kvinde

**Størrelser:**

Lige spids/ Standard spids

**Tilsigtet formål:**

Til midlertidig udledning ved at indsætte det i blæren gennem urinrøret, når patienterne ikke kan udlede af sig selv.

**Påtænkte brugere:**

Den kan bruges af uddannede læger, plejepersonale, patienter eller ledsagende personale.

**Strukturel sammensætning:**

Produktet er sammensat af drænetragt og rør

**Indikationer:**

Urinobstruktion og urinretention mv.

**Kontraindikationer:**

De, der er allergiske over for PVC-materialer, bør ikke bruge dette produkt.

**Patientgruppe:**

Patienter med urinretention forårsaget af urinejbsobstruktion.

Redde kritisk syge patienter.

Patienter med behov for diagnose og behandling af blæresygdom. Folk, der skal opereres.

Patienter med rygmarvsskade.

**Ydeevne:**

engangsbrug og steril

**Ydelseskaraktæristika:**

a. Røret, hovedenden og hullet er fri for urenheder.

b. Overfladen er glat, toppen er rund og uden pitting point, det indre hulrum er rent og glat.

**Metode:**

a. Vask dine hænder og tag handsker på for at rense rundt om urinrørsåbningen. Dem, der har forhud bør trække forhuden ned for at blotlægge urinrørsåbningen og rense den.

b. Efter klargøring til kateterisering åbnes den enkelte pakke fra åbningen.

c. Smør katetere med medicinsk flydende paraffin eller medicinsk silikonolie.

d. Indfør urinkatetere langsomt i blæren gennem urinrøret for normal kateterisering.

**Enhver resterende risiko og eventuelle uønskede bivirkninger:**

ingen

### Installationsoplysninger:

ingen

### Kliniske fordele:

Produktet hjælper patienter til midlertidig udledning.

### Forsigtigt:

a. Når produktet bruges, skal det nøje implementere kravene i aseptiske operationsspecifikationer og relevante regler og kan bruges af uddannede læger, plejepersonale, patienter eller ledsagende personale.

Men når patienter eller ledsagende personale udfører urinkateterisering for første gang, bedes man bruge det under vejledning af professionelt medicinsk personale. Under brugen skal operatøren eller patienten behandles rettidigt i overensstemmelse med medicinske regler.

b. Hvis du finder nogen mulig tvivl om kvaliteten under brug, bedes du straks stoppe med at bruge den og hurtigt underrette vores virksomhed.

c. Produktet skal steriliseres med EO, og produktet skal være sterilt.

d. Produktet er til engangsbrug og bør destrueres efter brug.

e. Tjek venligst den enkelte pakke, før du bruger den.

f. Må ikke bruges, hvis pakken er åbnet eller beskadiget.

g. Steril og gyldig i 5 år. Må ikke bruges, hvis tiden er udløbet.

h. Dette produkt skal bruges sammen med en beholder til urin. Når du bruger det, bør man undgå at sprøjte med urin og forurene miljøet.

i. Kassér efter brug. Efter brug skal produkterne indsamles, transporteres, opbevares og bortskaffes for at sikre, at produkterne er uskadelige for menneskers sundhed og miljøet. Eller produktet kan bortskaffes i overensstemmelse med de lokale medicinske regler for bortskaffelse af affald.

j. Hvis produktet bruges i et husholdningsmiljø, skal produktet efter brug bortskaffes som farligt husholdningsaffald.

Produktet skal indsamles, transporteres, opbevares og bortskaffes af en særlig enhed eller virksomhed.

Eller produktet kan bortskaffes i overensstemmelse med de lokale medicinske regler for bortskaffelse af affald.

k. Alle alvorlige hændelser vedrørende det medicinske udstyr leveret af os skal rapporteres til producenten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor dit registrerede kontor er beliggende.

### Opbevaring:

Produktet skal opbevares i en godt ventileret stuetemperatur.

## GIMA GARANTIBETINGELSER

Gimas standard B2B 12 måneders garanti gælder

## БЪЛГАРСКИ

### Продуктово име:

Стерилен уретрален катетър за еднократна употреба (катетър „Нелатон“)

### Тип:

педиатрични пациенти момчета, момичета, мъже, жени

### Размери:

Прав накрайник/ Стандартен накрайник

### Предназначена употреба:

За временна емикция чрез въвеждането му в пикочния мехур през уретрата, когато пациентите не могат да уринират самостоятелно.

### Потребители, за които е предназначен:

Може да се използва от обучени лекари, медицински сестри, пациенти или придружаващ персонал.

### Структурен състав:

Продуктът се състои от дренажна фуния и тръба

### Показания:

Обструкция на пикочните пътища и задържане на урина и др.

### Противопоказания:

Лица, които са алергични към PVC материали, не трябва да използват този продукт.

### Група пациенти:

Пациенти със задържане на урина, причинено от обструкция на пикочните пътища.

Спасяване на критично болни пациенти.

Пациенти, които се нуждаят от диагностика и лечение на заболяване на пикочния мехур. Лица, подложени на операция.

Пациенти с увреждане на гръбначния мозък.

### Работни характеристики:

еднократна употреба и стерилен

### Работни характеристики:

a. Тръбата, краят на главата и отворът са без примеси.

б. Повърхността е гладка, горната част е кръгла и без вдлъбнатина, вътрешната кухина е чиста и гладка.

### Метод:

a. Измийте ръцете си и сложете ръкавици, за да почистите около отвора на уретрата. При наличие на препуциум, той трябва да се

дръпне надолу, за да се разкрие отвора на уретрата и той да бъде почистен.

б. След подготовката за катетеризация отворете индивидуалната опаковка от отвора.

в. Смажете катетъра с медицински течен парафин или медицинско силиконово масло.

г. Поставете уринарния катетър в пикочния мехур бавно през уретрата за нормална катетеризация.

Някакъв остатъчен риск и някакъв нежелан страничен ефект: няма

### Информация за инсталиране:

няма

### Клинични ползи:

продуктът помага на пациентите за временна емикция.

### Внимание:

a. Когато използвате продукта, трябва стриктно да се изпълняват изискванията на спецификациите за асептична работа и съответните разпоредби и може да се използва от обучени лекари, медицински сестри, пациенти или придружаващ персонал. Но, когато пациенти или придружаващ персонал извършват уринарна катетеризация за първи път, трябва да го използват под ръководството на професионален медицински персонал. По време на употреба операторът или пациентът трябва да бъдат лекувани своевременно в съответствие с медицинските разпоредби.

б. Ако по време на употреба, възникне някакво съмнение за качеството, незабавно спрете да го използвате и уведовете своевременно дружеството ни.

в. Продуктът трябва да се стерилизира с EO и продуктът трябва да е стерилен.

г. Продуктът е за еднократна употреба и трябва да се унищожи след употреба.

д. Преди употреба проверете индивидуалната опаковка.

е. Не използвайте, ако опаковката е отворена или повредена.

ж. Стерилен и срок на годност 5 години. Да не се използва, ако срокът на годност е изтекъл.

з. Този продукт трябва да се използва заедно с контейнер за урина. Когато го използвате, трябва да се избягва пръскане на урина и замърсяване на околната среда.

и. Изхвърлете след употреба. След употреба продуктите трябва



да бъдат събрани, транспортирани, съхранени и изхвърлени, за да се гарантира, че продуктите са безвредни за човешкото здраве и за околната среда. Или продуктите могат да бъдат изхвърлени съгласно местните медицински разпоредби за изхвърляне на отпадъци.

й. Ако продуктът се използва в домашна среда, след употреба продуктът трябва да бъде изхвърлен като опасен домашен отпадък.

Продуктът трябва да бъде събран, транспортиран, съхраняван и изхвърлен от специализирано за целта учреждение или предприятие.

Или продуктът може да бъде изхвърлен съгласно местните медицински разпоредби за изхвърляне на отпадъци.

к. Всички сериозни инциденти, свързани с доставеното от нас медицинско изделие, трябва да бъдат докладвани на производителя и на компетентния орган на държавата членка по регистриран адрес на управление.

Съхранение: Продуктът трябва да се съхранява в добре проверено помещение на стайна температура.

## ГАРАНЦИОННИ УСЛОВИЯ НА GIMA

Прилага се стандартната 12-месечна B2B гаранция (за взаимно отношения между фирми) на фирма Gima.

## LIETUVIŠKAS

### Produkto pavadinimas:

vienkartinio naudojimo sterilus šlaplės kateteris („Nelaton“ kateteris)

### Tipas:

vaikiškas vyriškas, vaikiškas moteriškas, vyriškas, moteriškas

### Dydžiai:

tiesus galiukas / standartinis galiukas

### Naudojimo paskirtis:

skirtas laikinam šlapinimuisi įvedant jį į šlapimo pūslę per šlaplę, kai pacientai patys negali šlapintis.

### Numatytieji naudotojai:

jį gali naudoti išmokyti gydytojai, slaugos personalas, pacientai arba lydintys darbuotojai.

### Konstrukcijos sudėtis:

produktas yra sudarytas iš išleidimo piltuvėlio ir vamzdelio

### Indikacijos:

šlapimo takų obstrukcija ir šlapimo susilaikymas ir t. t.

### Kontraindikacijos:

šio produkto neturėtų naudoti asmenys, alergiški PVC medžiagoms.

### Pacientų grupė:

pacientai, kuriems šlapimo susilaikymas atsirado dėl šlapimo takų obstrukcijos.

Gelbstint kritiškai sergančius pacientus.

Pacientai, kuriems reikia diagnozuoti ir gydyti šlapimo pūslės ligą.

Žmonėms, kuriems atliekama operacija.

Pacientai, patyrę nugaros smegenų sužalojimą.

### Veikimo charakteristikos:

vienkartinio naudojimo ir sterilus

### Veikimo charakteristikos:

a. Vamzdelis, galvutės galas ir anga turi būti švarūs.

b. Paviršius turi būti lygus, viršus turi būti apvalus ir be įdubimo, vidinė ertmė turi būti švari ir glotni.

### Naudojimas:

a. Nusiplaukite rankas ir užsimaukite pirštines, kad nuvalytumėte aplink šlaplės angą. Apyvarpę turintys asmenys turėtų nusitraukti apyvarpę žemyn, kad atsidengtų šlaplės anga ir ją būtų

galima nuvalyti.

b. Paruošę kateterizacijai, atidarykite atskirą pakuotę nuo angos.

c. Sutepkite kateterį medicininiu skystu parafinu arba medicininiu silikoniniu aliejumi.

d. Lėtai įstatykite šlapimo takų kateterį pro šlaplę įprastam kateterizavimui.

**Kokia nors liekamoji rizika ir kokie nors nepageidaujami poveikiai:**  
nėra

### Montavimo informacija:

nėra

### Klinikinė nauda:

produktas laikinai padeda pacientams šlapintis.

### Įspėjimas:

a. Naudojant produktą, reikėtų griežtai laikytis aseptinio naudojimo specifikacijų ir aktualių reglamentų reikalavimų, o jį gali naudoti išmokyti gydytojai, slaugos personalas, pacientai arba lydintys darbuotojai.

Tačiau jei pacientai arba lydintys darbuotojai atlieka šlapimo takų kateterizaciją pirmą kartą, tai reikia atlikti prižiūrint profesionaliam medicinos personalui. Naudojimo metu, naudotojui arba pacientui procedūra turi būti atliekama laiku, pagal medicinos taisykles.

b. Jei naudojimo metu kyla kokių nors abejonių dėl naudojimo, iš karto nustokite naudoti bei greitai praneškite mūsų bendrovei.

c. Produktas turėtų būti sterilizuojamas originalia įranga ir produktas turėtų būti sterilus.

d. Produktas yra vienkartinis ir po naudojimo turėtų būti sunaikintas.

e. Prieš naudodami patikrinkite atskirą pakuotę.

f. Nenaudokite, jei pakuotė yra atidaryta arba pažeista.

g. Sterilų ir galioja 5 metus. Nenaudokite pasibaigus galiojimo datai.

h. Šis produktas turi būti naudojamas kartu su talpykla šlapimui. Ją naudojant, reikėtų vengti šlapimo purslų ir gamtos užteršimo.

i. Po naudojimo išmesite. Po naudojimo produktus reikia surinkti, gabenti, sandėliuoti ir šalinti siekiant užtikrinti, kad produktai nekeltų pavojaus žmogaus sveikatai ir aplinkai. Arba produktą galima šalinti pagal vietinius medicinos atliekų šalinimo reikalavimus.

j. Jei produktas naudojamas namų aplinkoje, po naudojimo produktas turi būti šalinamas kaip pavojingos namų atliekos.

Produktą privalo surinkti, gabenti, sandėliuoti ir šalinti speciali institucija arba įmonė.

Arba produktą galima šalinti pagal vietinius medicinos atliekų šalinimo reikalavimus.

k. Apie visus rimtus incidentus, susijusius su mūsų tiekiamu medicinos priemone, privaloma pranešti gamintojui ir tos valstybės, kurioje yra jūsų registruota buveinė, kompetentingai institucijai.

### Sandėliavimas:

produktas turėtų būti sandėliuojamas gerai ventiliuojamoje patalpoje, kambario temperatūroje.

## GIMA GARANTIJOS SĄLYGOS

Galioja standartinė „Gima“ B2B 12 mėnesių garantija.

## LATVIEŠU

### Produkta nosaukums:

sterils urīnizvadkanāla katetrs vienreizējai lietošanai (Nelaton katetrs)

### Tips:

pediatriskais vīriešu, pediatriskais sievietēm, vīriešu, sievietēm

### Izmēri:

taisnais uzgalis/ standarta uzgalis

#### **Paredzētais mērķis:**

īslaicīgai urīna izvadīšanai, ievietojot to urīnpūslī caur urīnizvadkanālu, ja pacienti paši nevar urinēt.

#### **Paredzētie lietotāji:**

to var izmantot apmācīti ārsti, aprūpes personāls, pacienti vai pavadošais personāls.

#### **Strukturālais sastāvs:**

produkts sastāv no drenāžas piltuves un caurules

#### **Indikācijas:**

urīna obstrukcija un urīna aizture, utt.

#### **Kontrindikācijas:**

Pacienti, kuriem ir alerģija pret PVC materiāliem, nedrīkst lietot šo produktu.

#### **Pacientu grupa:**

Pacienti ar urīna aizturi, ko izraisa urīnceļu obstrukcija.

Smagi slimu pacientu glābšana.

Pacienti, kuriem nepieciešama urīnpūšļa slimību diagnostika un ārstēšana. Cilvēki, kuriem tiek veikta operācija.

Pacienti ar muguras smadzeņu traumu.

#### **Veiktspējas raksturlielumi:**

vienreizējas lietošanas un sterils

#### **Veiktspējas raksturlielumi:**

a. Caurule, galvas gals un caurums ir bez piemaisījumiem.

B. Virsma ir gluda, augšdaļa ir apaļa un bez bedrites, iekšējais dobums ir tīrs un gluds.

#### **Metode:**

a. Nomazgājiet rokas un uzvelciet cimdus, lai notīrītu urīnizvadkanāla atveri. Tiem, kam ir priekšāda, jāpavelk priekšāda uz leju, lai atklātu urīnizvadkanāla atveri, un notīrītu to.

b. Pēc sagatavošanas kateterizācijai atveriet individuālā iepakojuma atveri.

c. Ieeļļojiet katetru ar medicīnisko šķidro parafīnu vai medicīnisko silikona eļļu.

d. Lai nodrošinātu normālu kateterizāciju, lēnām ievietojiet urīna katetru urīnpūslī caur urīnizvadkanālu.

Jebkurš atlikušais risks un jebkādas nevēlamas blakusparādības: nav

#### **Uzstādīšanas informācija:**

nav

#### **Klīniskie ieguvumi:**

produkts palīdz pacientiem īslaicīgi izvadīt urīnu.

#### **Uzmanību:**

a. Lietojot produktu, stingri jāievēro aseptiskās darbības specifikācijas un attiecīgie noteikumi, un to var lietot apmācīti ārsti, aprūpes personāls, pacienti vai pavadošais personāls.

Tomēr, ja pacienti vai pavadošais personāls veic urīna kateterizāciju pirmo reizi, lūdzu, izmantojiet to profesionāla medicīnas personāla vadībā. Lietošanas laikā operatoram vai pacientam ir jāveic savlaicīga ārstēšana saskaņā ar medicīniskajiem standartiem.

b. Ja lietošanas laikā rodas šaubas par kvalitāti, lūdzu, nekavējoties pārtrauciet produkta lietošanu un informējiet mūsu uzņēmumu.

c. Produkts jāsterilizē ar etiēna oksīdu un tam jābūt sterilam.

d. Produkts ir vienreiz lietojams, un pēc lietošanas tas jāiznīcina.

e. Pirms lietošanas pārbaudiet individuālo iepakojumu.

f. Nelietot, ja iepakojums ir atvērts vai bojāts.

g. Sterils un derīgs 5 gadus. Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš.

h. Šis produkts ir jāizmanto kopā ar urīna konteineru. Lietojot to, jāizvairās no urīna izšķīstīšanās un vides piesārņošanas.

i. Pēc lietošanas izmetiet. Pēc lietošanas produkti ir jāsavāc, jātransportē, jāuzglabā un jāutilizē, lai nodrošinātu to nekaitīgu cilvēku veselībai un videi. Vai arī produktu var utilizēt saskaņā ar vietējiem medicīniskajiem noteikumiem par atkritumu utilizāciju.

j. Ja produkts tiek lietots sadzīves vidē, pēc lietošanas produkts ir jāutilizē kā bīstamie sadzīves atkritumi.

Produkts jāsavāc, jātransportē, jāuzglabā un jāutilizē šim nolūkam paredzētai iestādei vai uzņēmumam.

Vai arī produktu var utilizēt saskaņā ar vietējiem medicīniskajiem noteikumiem par atkritumu utilizāciju.

k. Par visiem nopietniem incidentiem saistībā ar mūsu piegādāto medicīnisko ierīci ir jāziņo ražotājam un tās dalībvalsts kompetentajai iestādei, kurā atrodas jūsu juridiskā adrese.

#### **Uzglabāšana:**

produkts jāuzglabā labi vēdināmā telpā vides temperatūrā.

## **GIMA GARANTIJAS NOSACĪJUMI**

Tiek piemērota Gima standarta B2B garantija uz 12 mēnešiem.

### **EESTLANE**

#### **Toote nimi:**

steriilne ureetra kateeter ühekordseks kasutamiseks (Nelatoni kateeter)

#### **Tüüp:**

Pediaatriline meessugu, pediaatriline naissugu, mees, naine

#### **Suurused:**

Sirge ots / standardne ots

#### **Kasutusotstarve:**

Ajutiseks urineerimiseks, kui patsient ei saa ise urineerida. Sisestatakse kusepõide läbi kusiti.

#### **Sihtkasutajad:**

Seda võivad kasutada koolitatud arstid, õendustöötajad, patsiendid või nende tugipersonal.

#### **Struktuurne koostis:**

toode koosneb drenaažilehtrist ja torust

#### **Näidustused:**

Kuseteede obstruktsioon, uriinipeetus jne.

#### **Vastunäidustused:**

Need, kes on PVC-materjalide suhtes allergilised, ei tohiks seda toodet kasutada.

#### **Patsiendirühm:**

Patsiendid, kellel on kuseteede obstruktsioonist põhjustatud uriinipeetus.

Kriitiliselt haigete patsientide päästmine.

Patsiendid, kes vajavad põiehaiguse diagnoosimist ja ravi. Inimesed, kellele tehakse operatsiooni.

Seljaaju vigastusega patsiendid.

#### **Toimeparameetrid:**

ühekordselt kasutatav ja steriilne

#### **Toimeparameetrid:**

a. voolik, peaos ja auk on mustusevabad.

b. Pind on sile, et ümmargune, sisemine õõnsus on puhas ja sile.

#### **Meetod:**

a. Peske käed ja pange kindad kätte, et puhastada kusitiava ümbrust. Need, kellel on eesnahk, peaksid tõmbama eesnaha alla, et paljastada kusiti ava ja see puhastada.

b. Pärast kateerdamiseks valmistumist avage üksikpakend sellist mõeldud kohast.

c. Määrige kateeter meditsiinilise vedela parafini või meditsiinilise silikoonõliga.

d. Normaalseks kateerdamiseks sisestage kuseteede kateeter aeglaselt läbi kusiti põide.

#### **Jääkrisk ja soovimatud kõrvalmõjud:**

puuduvad

**Paigaldusinfo:**

puudub

**Kliiniline kasu:**

toode aitab patsienti ajutiselt urineerimisel.

**Ettevaatust!**

a. Toote kasutamisel peab järgima aseptiliste toimingute spetsifikatsioonide ja asjakohaste eeskirjade nõudeid ning seda võivad kasutada koolitatud arstid, õendustöötajad, patsiendid või nende tugipersonal.

Kui patsient või tugipersonal teeb kuseteede kateederdamist esimest korda, siis tehke seda professionaalse meditsiinitöötaja juhendamisel. Kasutamise käigus peab töötaja või patsienti tegutsema õigeaegselt vastavalt meditsiinilistele eeskirjadele.

b. Kui kahtlete toote kasutamise ajal selle kvaliteedis, lõpetage kasutamine kohe ja teavitage sellest kiiresti meie ettevõtet.

c. Toode tuleb steriliseerida etüleenoksiidiga.

d. Toode on ühekordselt kasutatav ja tuleb pärast kasutamist ära visata.

e. Kontrollige iga pakendit enne toote kasutamist.

f. Ärge kasutage toodet, kui pakend on avatud või kahjustatud.

g. Toode on steriilne ja selle kasutusaeg on 5 aastat. Ärge kasutage toodet, kui lubatud kasutusaeg on läbi.

h. Toodet tuleb kasutada koos uriinikotiga. Kasutamise ajal tuleb vältida uriini pritsimist ja keskkonna saastamist.

i. Pärast kasutamist visake toode ära. Pärast kasutamist tuleb tooted kokku koguda, transportida, ladustada ja utiliseerida nii, et need ei kahjustaks inimeste tervist ega keskkonda. Teine võimalus on tooted utiliseerida vastavalt kohalikele jäätmekäitluse eeskirjadele.

j. Kui toodet kasutatakse koduses keskkonnas, tuleb toode pärast kasutamist kõrvaldada ohtlike olmejäätmetena. Tooted kogub kokku, transpordib, ladustab ja kõrvaldab sellega tegelev asutus või ettevõte.

Teine võimalus on tooted utiliseerida vastavalt kohalikele jäätmekäitluse eeskirjadele.



k. Kõigist meie tarnitud meditsiiniseadmega seotud tõsistest vahejuhtumitest tuleb teavitada tootjat ja selle liikmesriigi pädevat asutust, kus asub teie registreeritud asukoht.

**Hoiustamine:**




Toodet tuleb hoida hästi ventileeritavas kohas toatemperatuuril.




**GIMA GARANTII TINGIMUSED**






Kehtib Gima tavaline B2B 12-kuuline garantii.

	<p><b>IT</b> - Data di fabbricazione <b>GB</b> - Date of manufacture <b>FR</b> - Date de fabrication <b>ES</b> - Fecha de fabricación <b>PT</b> - Data de fabrico <b>DE</b> - Herstellungsdatum <b>GR</b> - Ημερομηνία παραγωγής <b>PL</b> - Data produkcyj <b>CZ</b> - Datum výroby <b>SE</b> - Tillverkningsdatum <b>FI</b> - Valmistuspäivämäärä <b>SI</b> - Datum proizvodnje <b>SK</b> - Dátum výroby <b>RO</b> - Data fabricației <b>NL</b> - Productiedatum <b>HR</b> - Datum proizvodnje <b>HU</b> - Gyártás dátuma <b>DK</b> - Fabrikationsdato <b>BG</b> - Fabricationsdato <b>LT</b> - Pagaminimo data <b>LV</b> - Izgatavošanas datums <b>EE</b> - Valmistamise kuupäev</p>
	<p><b>IT</b> - Fabbricante <b>GB</b> - Manufacturer <b>FR</b> - Fabricant <b>ES</b> - Fabricante <b>PT</b> - Fabricante <b>DE</b> - Hersteller <b>GR</b> - Παραγωγός <b>PL</b> - Producent <b>CZ</b> - Výrobce <b>SE</b> - Tillverkare <b>FI</b> - Valmistaja <b>SI</b> - Proizvajalec <b>SK</b> - Výrobca <b>RO</b> - Producător <b>NL</b> - Fabrikant <b>HR</b> - Proizvođač <b>HU</b> - Gyártó <b>DK</b> - Fabrikant <b>BG</b> - Fabrikant <b>LT</b> - Gamintojas <b>LV</b> - Ražotājs <b>EE</b> - Tootja</p>
	<p><b>IT</b> - Conservare al riparo dalla luce solare <b>GB</b> - Keep away from sunlight <b>FR</b> - À conserver à l'abri de la lumière du soleil <b>ES</b> - Conservar al amparo de la luz solar <b>PT</b> - Guardar ao abrigo da luz solar <b>DE</b> - Vor Sonneneinstrahlung geschützt lagern <b>GR</b> - Κρατήστε το μακριά από ηλιακή ακτινοβολία <b>PL</b> - Przechowywać z dala od światła słonecznego <b>CZ</b> - Skladujte mimo sluneční světlo <b>SE</b> - Skyddas från solljus <b>FI</b> - Säilytä auringonvalolta suojassa <b>SI</b> - Hraniti zaščiteno pred sončno svetlobo <b>SK</b> - Skladujte mimo slnečného svetla <b>RO</b> - A se păstra ferit de razele soarelui <b>NL</b> - Afgeschermd van zonlicht opslaan <b>HR</b> - Čuvati zaštićeno od sunčeve svjetlosti <b>HU</b> - Napfénytől védve tárolandó <b>DK</b> - Må ikke udsættes for sollys <b>BG</b> - Må ikke udsættes for sollys <b>LT</b> - Saugoti nuo saulės spindulių <b>LV</b> - Uzglabāt prom no saules gaismas <b>EE</b> - Hoida eemal päikesevalgusest</p>

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 simbolov - Index symbolov - Index de simbol - Symbol index - Indeks simbola - Szimbólum index - Symbolindex - Индекс на символа - Simbolių rodyklė - Simbolu rādītājs - Sümbole indeks

	<p><b>IT</b> - Non utilizzare se l'imballaggio è danneggiato <b>GB</b> - Don't use if package is damaged <b>FR</b> - Ne pas utiliser si le colis est endommagé <b>ES</b> - No usar si el paquete está dañado <b>PT</b> - Não use se o pacote estiver danificado <b>DE</b> - Nicht verwenden, wenn das Paket beschädigt ist <b>GR</b> - Μην το χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη <b>PL</b> - Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone <b>CZ</b> - Nepoužívejte, pokud je obal poškozen <b>SE</b> - Använd inte en förpackning som är skadad <b>FI</b> - Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut <b>SI</b> - Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana <b>SK</b> - Nepoužívajte, ak je obal poškodený <b>RO</b> - A nu se utilizeza dacă ambalajul este deteriorat <b>NL</b> - Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is <b>HR</b> - Ne koristiti ako je pakiranje oštećeno <b>HU</b> - Ne használni, ha a csomagolás sérült <b>DK</b> - Må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget <b>BG</b> - Må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget <b>LT</b> - Nenaudokite, jei pakuotė pažeista <b>LV</b> - Nelietot, ja iepakojums ir bojāts <b>EE</b> - Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud</p>	<p><b>IT</b> - Attenzione: Leggere e seguire attentamente le istruzioni (avvertenze) per l'uso <b>GB</b> - Caution: read instructions (warnings) carefully <b>FR</b> - Attention: lisez attentivement les instructions (avertissements) <b>ES</b> - Precaución: lea las instrucciones (advertencias) cuidadosamente <b>PT</b> - Cuidado: leia as instruções (avisos) cuidadosamente <b>DE</b> - Achtung: Anweisungen (Warnungen) sorgfältig lesen <b>GR</b> - Προσοχή: διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες (ενοτάσεις) <b>PL</b> - Ostrzeżenie - Zobacz instrukcję obsługi <b>CZ</b> - Pozor: Pečlivě si přečtěte a dodržujte pokyny (varování) k použití <b>SE</b> - Varsamhet: läs anvisningarna (varningar) noga <b>FI</b> - Huomio: Lue käyttöohjeet (varoitukset) ja noudata niitä huolellisesti <b>SI</b> - Pozor: Preberite in skrbno sledite navodilom (opozorilom) za uporabo <b>SK</b> - Pozor: Pozorne si prečítajte a dodržiavajte pokyny na použitie (výstrahy) <b>RO</b> - Atenție: Citiți și respectați cu atenție instrucțiunile (avertismentele) de utilizare <b>NL</b> - Opgelet: Lees en volg aandachtig de gebruiksaanwijzing (waarschuwingen) <b>HR</b> - Pozor: Pročitajte i pažljivo slijedite upute (upozorenja) za upotrebu <b>HU</b> - Figyelem: Figyelmesen olvassa el és kövesse a használati utasításokat (figyelmeztetéseket) <b>DK</b> - Forsigtig: Læs instruktions (advarsler) omhyggeligt <b>BG</b> - Forsigtig: Læs instruktions (advarsler) omhyggeligt <b>LT</b> - Dėmesio: perskaitykite ir atidžiai laikykitės naudojimo instrukcijų (įspėjimų). <b>LV</b> - Uzmanību: Izlasiet un uzmanīgi ievērojiet lietošanas instrukcijas (brīdinājumus) <b>EE</b> - Tähelepanu! Lugege kasutusjuhised (hoiatused) läbi ja järgige neid hoolikalt</p>
	<p><b>IT</b> - Importato da <b>GB</b> - Imported by <b>FR</b> - Importé par <b>ES</b> - Importado por <b>PT</b> - Importado por <b>DE</b> - Eingeführt von <b>GR</b> - Εισαγωγή από <b>PL</b> - Importowane przez <b>CZ</b> - Dovezeno uživatelem <b>SE</b> - Importerad av <b>FI</b> - Tuoja <b>SI</b> - Uvozil <b>SK</b> - Dovážal <b>RO</b> - Importat de <b>NL</b> - Geïmporteerd door <b>HR</b> - Uvezeno od strane <b>HU</b> - Importálta <b>DK</b> - Importeret af <b>BG</b> - Importeret af <b>LT</b> - Importavo <b>LV</b> - Importēja <b>EE</b> - Importija</p>	
	<p><b>IT</b> - Conservare in luogo fresco ed asciutto <b>GB</b> - Keep in a cool, dry place <b>FR</b> - À conserver dans un endroit frais et sec <b>ES</b> - Conservar en un lugar fresco y seco <b>PT</b> - Armazenar em local fresco e seco <b>DE</b> - An einem kühlen und trockenen Ort lagern <b>GR</b> - Διατηρείται σε δροσερό και στεγνό περιβάλλον <b>PL</b> - Przechowywać w suchym miejscu <b>CZ</b> - Skladujte na větraném a suchém místě <b>SE</b> - Förvara på svalt och torrt ställe <b>FI</b> - Säilytä kuivassa ja viileässä <b>SI</b> - Hraniti na suhem in hladnem mestu <b>SK</b> - Skladujte na chladnom a suchom mieste <b>RO</b> - A se păstra într-un loc răcoros și uscat <b>NL</b> - Koel en droog opslaan <b>HR</b> - Čuvati na hladnom i suhom mjestu <b>HU</b> - Száraz, hűvös helyen tárolandó <b>DK</b> - Opbevares køligt og tørt <b>BG</b> - Opbevares køligt og tørt <b>LT</b> - Laikyti vėsioje ir sausoje vietoje <b>LV</b> - Uzglabāt vēsā, sausā vietā <b>EE</b> - Hoida jahedas ja kuivas kohas</p>	<p><b>IT</b> - Sterilizzato con ossido di etilene <b>GB</b> - Sterilized using ethylene oxide <b>FR</b> - Stérilisé à l'oxyde d'éthylène <b>ES</b> - Esterilizado con óxido de etileno <b>PT</b> - Esterilizado com óxido de etileno <b>DE</b> - Sterilisiert mit Ethylenoxid <b>GR</b> - Αποστειρωμένο με αιθυλενοξείδιο <b>PL</b> - Sterylizowane tlenkiem etylenu <b>CZ</b> - Sterilizováno etylenoxidem <b>SE</b> - Steriliserad med etylenoxid <b>FI</b> - Steriloitu etyleenioksidilla <b>SI</b> - Sterilizirano z etilen oksidom <b>SK</b> - Sterilizované etylénoxidom <b>RO</b> - Sterilizat cu oxid de etilenă <b>NL</b> - Gesteriliseerd met ethyleenoxide <b>HR</b> - Sterilizirano etilen oksidom <b>HU</b> - Etilén-oxidddal sterilizálva <b>DK</b> - Steriliseret med ethylenoxid <b>BG</b> - Steriliseret med ethylenoxid <b>LT</b> - Sterilizuotas etileno oksidu <b>LV</b> - Sterilizēts ar etilēnoksidu <b>EE</b> - Steriliseeritud etilēnoksiidiga</p> <p><b>STERILE EO</b></p>

<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">             EC    REP           </div>	<p><b>IT</b> - Rappresentante autorizzato nella Comunità europea <b>GB</b> - Authorized representative in the European community <b>FR</b> - Représentant autorisé dans la Communauté européenne <b>ES</b> - Representante autorizado en la Comunidad Europea <b>PT</b> - Representante autorizado na União Europeia <b>DE</b> - Autorisierter Vertreter in der EG <b>GR</b> - Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Ένωση <b>PL</b> - Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej <b>CZ</b> - Zplnomocněný zástupce v Evropském společenství <b>SE</b> - Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen <b>FI</b> - Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä <b>SI</b> - Pooblaščen zastopnik za Evropsko skupnost <b>SK</b> - Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve <b>RO</b> - Reprezentant autorizat pe teritoriul Comunității Europene <b>NL</b> - Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap <b>HR</b> - Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici <b>HU</b> - Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségben <b>DK</b> - Autoriseret repræsentant i det Europæiske Fællesskab <b>BG</b> - Autoriseret repræsentant i det Europæiske Fællesskab <b>LT</b> - Įgaliotasis atstovas Europos bendrijoje <b>LV</b> - Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā <b>EE</b> - Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses</p>	<div style="text-align: center;">  </div> <p><b>IT</b> - Dispositivo monouso, non riutilizzare <b>GB</b> - Disposable device, do not re-use <b>FR</b> - Dispositif pour usage unique, ne pas réutiliser <b>ES</b> - Dispositivo monouso, no reutilizable <b>PT</b> - Dispositivo descartável, não reutilizar <b>DE</b> - Für einmaligen Gebrauch, nicht wiederverwenden <b>GR</b> - Προϊόν μιας χρήσεως. Μην το χρησιμοποιείτε εκ νέου <b>PL</b> - Jedno użyczenie, nie używać ponownie <b>CZ</b> - Jednorázový prostředek, nepoužívejte opakovaně <b>SE</b> - Engångsanordning, får ej återanvändas <b>FI</b> - Kertäkäyttöinen laite, ei saa käyttää uudelleen <b>SI</b> - Za enkratno uporabo, ne uporabiti ponovno <b>SK</b> - Zariadenie na jedno použitie, nepoužívajte opakovane <b>RO</b> - Dispozitiv de unică folosință, a nu se refolosi <b>NL</b> - Voor eenmalig gebruik, niet hergebruiken <b>HR</b> - Uređaj za jednokratnu upotrebu, nemojte ponovo koristiti <b>HU</b> - Eldobható eszköz, ne használja újra <b>DK</b> - Engangsenhed, må ikke genbruges <b>BG</b> - Engangsenhed, må ikke genbruges <b>LT</b> - Vienkartinis prietaisas, nenaudokite pakartotinai <b>LV</b> - Vienreiz lietojama ierīce, nelietojiet to atkārtoti <b>EE</b> - Ühekordne, ärge kasutage seda mitu korda</p>
<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">             MD           </div>	<p><b>IT</b> - Dispositivo medico <b>GB</b> - Medical Device <b>FR</b> - Dispositif médical <b>ES</b> - Producto sanitario <b>PT</b> - Dispositivo médico <b>DE</b> - Medizinprodukt <b>GR</b> - Ιατροτεχνολογικό προϊόν <b>PL</b> - Wyrób medyczny <b>CZ</b> - Zdravotnický prostředek <b>SE</b> - Medicinteknisk produkt <b>FI</b> - Lääkinnällinen laite <b>SI</b> - Medicinski pripomoček <b>SK</b> - Zdravotnícka pomôčka <b>RO</b> - Dispozitiv medical <b>NL</b> - Medisch hulpmiddel <b>HR</b> - Medicinski uređaj <b>HU</b> - Orvostechnikai eszköz <b>DK</b> - Medicinsk udstyr <b>BG</b> - Medicinsk udstyr <b>LT</b> - Medicininis prietaisas <b>LV</b> - Medicīniskā ierīce <b>EE</b> - Meditsiiniline seade</p>	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">             LOT           </div> <p><b>IT</b> - Numero di lotto <b>GB</b> - Lot number <b>FR</b> - Numéro de lot <b>ES</b> - Número de lote <b>PT</b> - Número de lote <b>DE</b> - Chargennummer <b>GR</b> - Αριθμός παρτίδας <b>PL</b> - Kod partii <b>CZ</b> - Číslo šarže <b>SE</b> - Satsnummer <b>FI</b> - Eränumero <b>SI</b> - Številka partije <b>SK</b> - Číslo šarže <b>RO</b> - Număr de lot <b>NL</b> - Partijnummer <b>HR</b> - Broj serije <b>HU</b> - Tételszám <b>DK</b> - Batchnummer <b>BG</b> - Batchnummer <b>LT</b> - Partijos numeris <b>LV</b> - Partijas numurs <b>EE</b> - Partii number</p>
<div style="text-align: center;">  </div>	<p><b>IT</b> - Leggere le istruzioni per l'uso <b>GB</b> - Consult instructions for use <b>FR</b> - Consulter les instructions d'utilisation <b>ES</b> - Consultar las instrucciones de uso <b>PT</b> - Consulte as instruções de uso <b>DE</b> - Gebrauchsanweisung beachten <b>GR</b> - Διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες χρήσης <b>PL</b> - Przeczytaj instrukcję użytkowania <b>CZ</b> - Přečtěte si návod k použití <b>SE</b> - Läs bruksanvisningen <b>FI</b> - Lue käyttöohjeet <b>SI</b> - Preberite navodila za uporabo <b>SK</b> - Prečítajte si návod na použitie <b>RO</b> - Citiți instrucțiunile de utilizare <b>NL</b> - Lees de gebruiksaanwijzing <b>HR</b> - Pročitajte upute za uporabu <b>HU</b> - Olvassa el a használati utasításokat <b>DK</b> - Se brugsvejledningen <b>BG</b> - Se brugsvejledningen <b>LT</b> - Perskaitykite naudojimo instrukcijas <b>LV</b> - Izlasiet lietošanas instrukcijas <b>EE</b> - Lugege kasutusjuhendit</p>	<div style="text-align: center;">  </div> <p><b>IT</b> - Limite di temperatura <b>GB</b> - Temperature limit <b>FR</b> - Limite de température <b>ES</b> - Límite de temperatura <b>PT</b> - Limite de temperatura <b>DE</b> - Temperaturgrenzwert <b>GR</b> - Όριο θερμοκρασίας <b>PL</b> - Granica temperatury <b>CZ</b> - Uchovávejte při teplotě mezi a °C <b>SE</b> - Temperaturgräns <b>FI</b> - Säilytyslämpötila - °C <b>SI</b> - Hranite pri temperaturi med in °C <b>SK</b> - Uchovávať pri teplote od do °C <b>RO</b> - Limită de temperatură <b>NL</b> - Drenpelwaarde temperatuur <b>HR</b> - Čuvati između i °C <b>HU</b> - És °C között tárolandó <b>DK</b> - Temperaturgrænse <b>BG</b> - Да се съхранява между и °C <b>LT</b> - Temperatūros riba <b>LV</b> - Uzglabāt temperatūrā līdz °C <b>EE</b> - Temperatuuripiirang</p>

	<p><b>IT</b> - Dispositivo medico conforme al regolamento (UE) 2017/745 <b>GB</b> - Medical Device compliant with Regulation (EU) 2017/745 <b>FR</b> - Dispositif médical conforme au règlement (UE) 2017/745 <b>ES</b> - Producto sanitario conforme con el reglamento (UE) 2017/745 <b>PT</b> - Dispositivo médico em conformidade com a regulamentação (UE) 2017/745 <b>DE</b> - Medizinprodukt im Sinne der Verordnung (EU) 2017/745 <b>GR</b> - Ιατρική συσκευή σύμφωνα με την ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/745 <b>PL</b> - Wyrób medyczny zgodny z Rozporządzenie (UE) 2017/745 <b>CZ</b> - Zdravotnický prostředek v souladu s nařízením (EU) č. 2017/745 <b>SE</b> - Den medicintekniska produkten överensstämmer med förordning (EU) 2017/745 <b>FI</b> - Lääkinnällinen laite, joka vastaa asetusta (EU) 2017/745 <b>SI</b> - Medicinski pripomoček, skladen z uredbo (EU) 2017/745 <b>SK</b> - Zdravotnícka pomôčka v súlade s nariadením (EÚ) 2017/745 <b>RO</b> - Dispozitiv medical conform regulamentului (UE) 2017/745 <b>NL</b> - Medisch hulpmiddel in overeenstemming met verordening (EU) 2017/745 <b>HR</b> - Medicinski proizvod sukladan propisu (EU) 2017/745 <b>HU</b> - A 2017/745/EU rendeletnek megfelelő orvostechnikai eszköz <b>DK</b> - Medicinsk udstyr i overensstemmelse med forordning (EU) 2017/745 <b>BG</b> - Medicinsk udstyr i overensstemmelse med forordning (EU) 2017/745 <b>LT</b> - Medicinos prietaisai, atitinkantis reglamentą (ES) 2017/745 <b>LV</b> - Medicīniska ierīce, kas atbilst Regulai (ES) 2017/745 <b>EE</b> - Määrusele (EL) 2017/745 vastav meditsiiniseade</p>	 <p><b>IT</b> - Singolo sistema di barriera sterile con imballo protettivo esterno <b>GB</b> - Single sterile barrier system in protective outer packaging <b>FR</b> - Système de barrière stérile unique dans un emballage extérieur protecteur <b>ES</b> - Sistema de barrera estéril simple en embalaje exterior protector <b>PT</b> - Sistema de barreira estéril única em embalagem externa protetora <b>DE</b> - Einzelnes Sterilbarrieresystem in schützender Umverpackung <b>GR</b> - Μονό αποστειρωμένο σύστημα φραγής σε προστατευτική εξωτερική συσκευασία <b>PL</b> - Pojedynczy sterylony system barierowy w ochronnym opakowaniu zewnętrznym <b>CZ</b> - Jediný sterilní bariérový systém v ochranném vnějším obalu <b>SE</b> - Enkelt sterilit barriärsystem i skyddande ytterförpackning <b>FI</b> - Yksi steriili sulkujärjestelmä suojaavassa ulkopakkauksessa <b>SI</b> - Enojni sterilni pregradni sistem v zaščitni zunanji embalaži <b>SK</b> - Jednoduchý sterilný bariérový systém v ochrannom vonkajšom obale <b>RO</b> - Sistem de barieră steril unic în ambalaj exterior de protecție <b>NL</b> - Enkelvoudig steriel barrièresysteem in beschermende buitenverpakking <b>HR</b> - Jednostruki sustav sterilne barijere u zaštitnom vanjskom pakiranju <b>HU</b> - Egyetlen steril gátrendszer védő külső csomagolásban <b>DK</b> - Enkelt steril barrieresystem i beskyttende ydre emballage <b>BG</b> - Единична стерилна бариерна система в защитна външна опаковка <b>LT</b> - Viena sterili barjerinė sistema apsauginėje išorinėje pakuotėje <b>LV</b> - Viena sterila barjeras sistēma aizsargājošā ārējā iepakojumā <b>EE</b> - Ühekordne steriilne tõkkesüsteem kaitsvas välispakendis</p>
	<p><b>IT</b> - Data di scadenza <b>GB</b> - Expiration date <b>FR</b> - Date d'échéance <b>ES</b> - Fecha de caducidad <b>PT</b> - Data de validade <b>DE</b> - Ablaufdatum <b>GR</b> - Ημερομηνία λήξεως <b>PL</b> - Data ważności <b>CZ</b> - Datum ukončení platnosti <b>SE</b> - Utgångsdatum <b>FI</b> - Viimeinen voimassaolopäivä <b>SI</b> - Rok uporabnosti <b>SK</b> - Dátum expirácie <b>RO</b> - Valabil până la data de <b>NL</b> - Vervaldatum <b>HR</b> - Datum isteka <b>HU</b> - Lejárati dátum <b>DK</b> - Udløbsdato <b>BG</b> - Udløbsdato <b>LT</b> - Galiojimo laikas <b>LV</b> - Derīguma termiņš <b>EE</b> - Aegumiskupäev</p>	 <p><b>IT</b> - Non ri-sterilizzare <b>GB</b> - Do not resterilize <b>FR</b> - Ne pas restériliser <b>ES</b> - No reesterilizar <b>PT</b> - Não reesterilize <b>DE</b> - Nicht reesterilisieren <b>GR</b> - Μην αποστειρώνετε <b>PL</b> - Nie sterylizuj ponownie <b>CZ</b> - Sterilizaci neopakujte <b>SE</b> - Återsterilisera inte <b>FI</b> - Uudelleensterilointi kielletty <b>SI</b> - Ne sterilizirajte ponovno <b>SK</b> - Opakovane nesterilizujte <b>RO</b> - A nu se reesteriliza <b>NL</b> - Niet hersterilisieren <b>HR</b> - Nemojte ponovno sterilizirati <b>HU</b> - Ne sterilizálja újra <b>DK</b> - Må ikke generiliseres <b>BG</b> - Да не се стерилизира повторно <b>LT</b> - Nesterilizuoti pakartotinai <b>LV</b> - Neveikt atkārtotu sterilizāciju <b>EE</b> - Ärge steriliseerige uuesti</p>
	<p><b>IT</b> - Codice prodotto <b>GB</b> - Product code <b>FR</b> - Code produit <b>ES</b> - Código producto <b>PT</b> - Código produto <b>DE</b> - Erzeugniscode <b>GR</b> - Κωδικός προϊόντος <b>PL</b> - Numer katalogowy <b>CZ</b> - Kód výrobku <b>SE</b> - Produktkod <b>FI</b> - Tuotekoodi <b>SI</b> - Koda izdelka <b>SK</b> - Kód výrobku <b>RO</b> - Cod produs <b>NL</b> - Productcode <b>HR</b> - Šifra proizvoda <b>HU</b> - Termékkód <b>DK</b> - Produktkode <b>BG</b> - Produktkode <b>LT</b> - Prekės kodas <b>LV</b> - Produkta kods <b>EE</b> - Toote kood</p>	