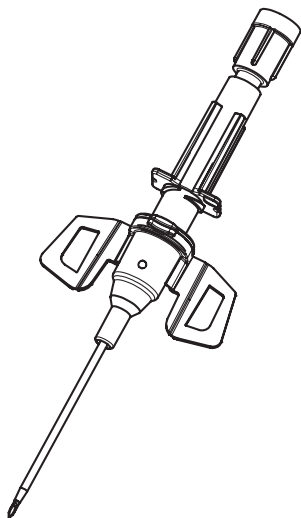


# Introcan Safety<sup>®</sup> 3

---



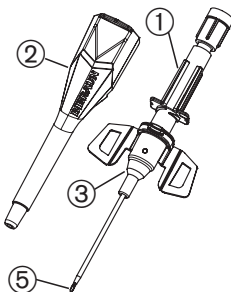
---

**B | BRAUN**

LLDorder 6029 - grunewald 221544

**en** Fig. 1: Before needle removal  
**de** Abb. 1: Vor dem Entfernen der Kanüle  
**bg** Фиг. 1: Преди изваждане на иглата  
**cs** Obr. 1: Před vytažením jehly  
**da** Fig. 1: Inden fjernelse af kanylen  
**el** Σχ. 1: Πριν από την αφαίρεση της βελόνας  
**es** Fig. 1: antes de la extracción de la aguja  
**et** Joon 1: Enne nõela eemaldamist  
**fi** Kuva 1: Ennen neulan poistamista  
**fr** Fig. 1 : Avant le retrait de l'aiguille  
**hr** Slika 1: prije vađenja igle  
**hu** 1. ábra: A tű eltávolítása előtt  
**it** Fig. 1: Prima della rimozione dell'ago  
**lt** 1 pav.: prieš nuimant adatą  
**lv** 1. att. Pirms adatas noņemšanas  
**nl** Afb. 1: Voor verwijderen van de naald  
**no** Fig. 1: Før fjerning av nål  
**pl** Ryc. 1: Przed wyjęciem igły  
**pt** Fig. 1: Antes da remoção da agulha  
**pt BR** Fig. 1: Antes da remoção da agulha  
**ro** Fig. 1: înainte de scoaterea acului  
**ru** Рис. 1. До извлечения иглы  
**sk** Obr. 1: Pred vyťahnutím ihly  
**sl** Slika 1: Pred odstranitvijo igle

**sr** Sl. 1: Pre uklanjanja igle  
**sv** Fig. 1: Innan nålen tas bort  
**tr** Şek. 1: İğneyi çıkarmadan önce  
**vi** Hình 1: Trước khi tháo kim  
**zh** 图 1: 撤出针芯之前

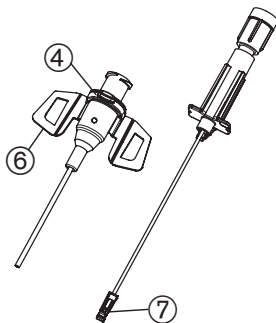


**en** ① Flashback Chamber, ② Protective Guard,  
 ③ Catheter Hub, ④ Push-Off Plate,  
 ⑤ Needle Bevel, ⑥ Stabilization Platform,  
 ⑦ Passive Safety Shield  
**de** ① Blutrückflusskammer, ② Schutzkappe,  
 ③ Katheteransatz, ④ Schiebesteg,  
 ⑤ Kanülenschliff, ⑥ Fixierflügel,  
 ⑦ Passiver Sicherheitsmechanismus  
**bg** ① Камера за аспириране, ② Предпазител,  
 ③ Катетърно съединение, ④ Избутваща пла-  
 стина, ⑤ Скосяване на иглата, ⑥ Стабилизираща  
 платформа, ⑦ Пасивен предпазен механизъм

**cs** ① Komůrka zpětného toku krve, ② Ochranný  
 kryt, ③ Konec katétru, ④ Posuvná destička,  
 ⑤ Hrot jehly, ⑥ Fixační křídélka,  
 ⑦ Pasivní bezpečnostní kryt  
**da** ① Flashback-kammer, ② Beskyttelseskappe,  
 ③ Katetermuffe, ④ Frigørelsesplade, ⑤ Skråspids,  
 ⑥ Stabiliseringsgreb, ⑦ Passivt sikkerhedsskjold  
**el** ① Θάλαμος επιστροφής, ② Προστατευτικό κάλυμμα,  
 ③ Πλήμνη καθετήρα, ④ Περιβλήμα προώθησης,  
 ⑤ Λοξοτομή βελόνας, ⑥ Σύστημα σταθεροποίησης,  
 ⑦ Προστατευτικός μηχανισμός παθητικής  
 ασφάλειας

- en** Fig. 2: After needle removal  
**de** Abb. 2: Nach dem Entfernen der Kanüle  
**bg** Фиг. 2: След изваждане на иглата  
**cs** Obr. 2: Po vytažení jehly  
**da** Fig. 2: Efter fjernelse af kanylen  
**el** Σχ. 2: Μετά την αφαίρεση της βελόνας  
**es** Fig. 2: después de la extracción de la aguja  
**et** Joon. 2: Pärast nõela eemaldamist  
**fi** Kuva 2: Neulan poistamisen jälkeen  
**fr** Fig. 2 : Après le retrait de l'aiguille  
**hr** Slika 2: nakon vađenja igle  
**hu** 2. ábra: A tű eltávolítása után  
**it** Fig. 2: Dopo la rimozione dell'ago  
**lt** 2 pav.: nuėmus adatą  
**lv** 2. att. Pēc adatas noņemšanas  
**nl** Afb. 2: Na verwijderen van de naald  
**no** Fig. 2: Etter fjerning av nål  
**pl** Ryc. 2: Po wyjęciu igły  
**pt** Fig. 2: Após a remoção da agulha  
**pt BR** Fig. 2: Depois da remoção da agulha  
**ro** Fig. 2: după scoaterea acului  
**ru** Рис. 2. После извлечения иглы  
**sk** Obr. 2: Po vyťahnutí ihly  
**sl** Slika 2: Po odstranitvi igle

- sr** Sl. 2: Posle uklanjanja igle  
**sv** Fig. 2: Nålen borttagen  
**tr** Şek. 2: İğneyi çıkardıktan sonra  
**vi** Hình 2: Sau khi tháo kim  
**zh** 图 2: 撤出针芯之后



- es** ① Cámara de retorno, ② Cubierta protectora, ③ Conector del catéter, ④ Placa de empuje, ⑤ Bisel de la aguja, ⑥ Plataforma de estabilización, ⑦ Protector de seguridad pasiva

- et** ① Tagasilaskeskamber, ② Kaitsekate, ③ Kateetri jaotur, ④ Mahalükkamisplaat, ⑤ Nõela kaldenurk, ⑥ Stabiiliseerimisalus, ⑦ Passiivne ohutustoke

- fi** ① Takaisinvirtauskammio, ② Suoja, ③ Kateetriin keskiosa, ④ Työntölevy, ⑤ Neulan viiste, ⑥ Vakautussiveike, ⑦ Passiivinen neulansuojus

- fr** ① Chambre de reflux, ② Couvre-aiguille, ③ Embout du cathéter, ④ Onglet de poussée, ⑤ Biseau, ⑥ Ailettes de stabilisation, ⑦ Protection de sécurité passive

- hr** ① Komora za povrat, ② štitnik, ③ čvorište katetera, ④ pločica za guranje, ⑤ kosa ploha igle, ⑥ stabilizacijska platforma, ⑦ pasivnom sigurnosnom zaštitom

- hu** ① Visszaáramlási kamra, ② Védőtok, ③ Katéterdugó, ④ Kónusz, ⑤ Metszettűhegy, ⑥ Rögzítő szárny, ⑦ Önmagától aktiválódó biztonsági védőelem

- it** ① Camera di refluxo, ② Custodia protettivo, ③ Connettore del catetere, ④ Linguetta d'avanzamento, ⑤ Smussatura dell'ago, ⑥ Alette di stabilizzazione, ⑦ Protezione di sicurezza passiva
- lv** ① Grīzīmo kamera, ② apsauga, ③ kateterio jvorē, ④ nustumīama plokštelē, ⑤ adatos kampainis, ⑥ stabilizavimo platforma, ⑦ Savaine užsīdengiantis apsauginis dangtelis
- lv** ① Asins uztvērējs, ② Aizsargs, ③ Katetra uzgalis, ④ Fiksēšanas plāksnīte, ⑤ Adata ar slīpējumu, ⑥ Atbalsta pamatne, ⑦ Pasīvas drošības adatas aizsargs
- nl** ① Terugslagkamer, ② Beschermende rand, ③ Katheterhub, ④ Afschuiplaat, ⑤ Geslepen naaldpunt, ⑥ Stabilisatieplatform, ⑦ Passief veiligheidsmechanisme
- no** ① Flashback-kammer, ② Beskyttelsesplate, ③ Kateter-koblingspunkt, ④ Avskyvningsplate, ⑤ Nåleskråkant, ⑥ Stabiliseringsplattform, ⑦ Passiv sikkerhetsskjerm
- pl** ① Komora kontrolna, ② Nasadka ochronna, ③ Gniazdo kaniuli, ④ Płytką typu push-off, ⑤ Ostrze igły, ⑥ Platforma stabilizująca, ⑦ Pasywna osłona
- pt** ① Câmara de refluxo, ② Capa protectora, ③ Conexão do cateter, ④ Placa de separação, ⑤ Bisel da agulha, ⑥ Plataforma de estabilização, ⑦ Dispositivo de protecção passivo

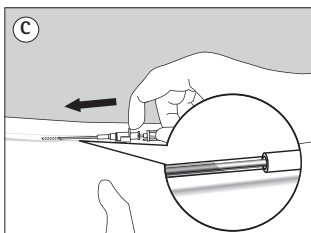
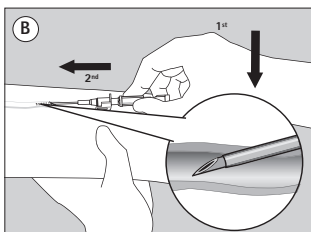
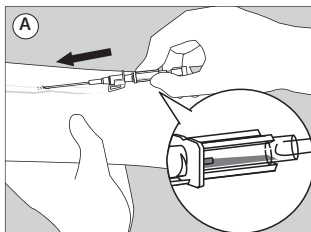
- pt BR** ① Câmara de visualização do refluxo, ② Capa protetora, ③ Canhão do cateter, ④ Aleta de inserção, ⑤ Bisel da agulha, ⑥ Plataforma de estabilização "asas", ⑦ Tampa de segurança
- ro** ① Cameră de reflux, ② Capac protector, ③ Amboul cateterului, ④ Grip de fixare, ⑤ Bizou ac, ⑥ Aripioare de fixare, ⑦ Dispozitiv de siguranță pasiv
- ru** ① Камера обратного тока крови, ② Защитный колпачок, ③ Павильон катетера, ④ Устройство открывания мембраны, ⑤ Игла-проводник, ⑥ Стабилизационная платформа, ⑦ Пассивный защитный экран
- sk** ① Komôrka na sledovanie toku krvi, ② Ochranný kryt, ③ Prípojka katétra, ④ Posuvná platnička, ⑤ Hrot ihly, ⑥ Fixačné krídeltká, ⑦ Pasivný bezpečnostný mechanizmus
- sl** ① Nastavek kanile, ② Zaščita, ③ Priključek za kateter, ④ Potisna ploščica, ⑤ Poševna konica igle, ⑥ Platforma za stabilizacijo, ⑦ Pasivni varnostni ščitnik
- sr** ① Povratna komora ② Štitnik, ③ Čvorište katetera, ④ Potisna ploča, ⑤ Vrh igle, ⑥ Stabilizaciona platforma, ⑦ Pasivni bezbednosni štit
- sv** ① Backflödeskammare, ② Skyddskåpa, ③ Katetermittstycke, ④ Tryckplatta, ⑤ Nålavfasning, ⑥ Stabiliseringsplattform, ⑦ Passiv säkerhetsskold

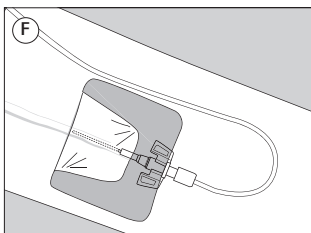
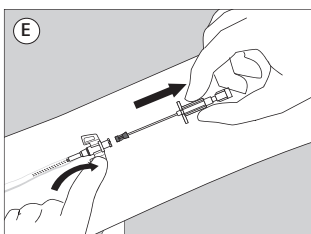
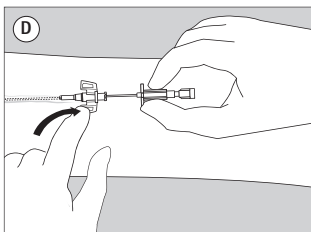
**tr** ① Kan tutucu ve Odacığı, ② Koruyucu Parça, ③ Kateter Göbeđi, ④ Basma Plakası, ⑤ İğne ucu, ⑥ Sabitleme Platformu, ⑦ Pasif Emniyet Kilidi

**vi** ① Đầu bảo, ② Bộ phận bảo vệ, ③ Trục ống thông, ④ Tấm dầy tháo kim, ⑤ Măt vát của kim, ⑥ Tấm cố định, ⑦ Đầu bảo vệ an toàn

**zh** ① 回血密封腔, ② 保护鞘, ③ 针座, ④ 推送板, ⑤ 针尖斜面, ⑥ 固定翼, ⑦ 被动式针头护罩

**en** Directions:  
**de** Anwendungshinweise:  
**bg** Указания:  
**cs** Postup:  
**da** Anvisninger:  
**el** Οδηγίες:  
**es** Instrucciones:  
**et** Juhised:  
**fi** Ohjeet:  
**fr** Instructions :  
**hr** Upute:  
**hu** Leírás:  
**it** Istruzioni:  
**lt** Nurodymai:  
**lv** Norādījumi  
**nl** Instructies:  
**no** Instruksjoner:  
**pl** Wskazówki:  
**pt** Instruções de uso:  
**pt BR** Instruções:  
**ro** Instrucțiuni:  
**ru** Указания:  
**sk** Pokyny:  
**sl** Navodila:  
**sr** Uputstva:  
**sv** Anvisningar:  
**tr** Talimatlar:  
**vi** Hướng dẫn:  
**zh** 说明:





## **pl** Instrukcja obsługi

### Opis

Zamknięty cewnik dożylny Introcán Safety® 3 jest obwodowym cewnikiem zakładanym na stałe w celu uzyskania krótkotrwałego dostępu do wnętrza naczyń krwionośnych i tkanki podskórnej. Służy do:

- minimalizowania ryzyka przypadkowego zranienia igłą dzięki pasywnemu systemowi osłony;
- poprawiania stabilności cewnika dzięki zintegrowanej platformie stabilizującej, zaprojektowanej, aby zminimalizować ruch w obrębie naczyń;
- kontrolowania wypływu krwi z nasadki cewnika po usunięciu igły i podczas podłączania (odłączania) urządzenia dostępowego z końcówką typu Luer, co pomaga zmniejszyć kontakt z krwią.

Zamknięty cewnik dożylny Introcán Safety® 3 może być stosowany z urządzeniami dostępowymi z końcówką typu Luer, które są zgodne z normą ISO 80369-7.

Wyrób jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Jest dostarczany w stanie sterylnym i apirogennym.

### Użyte materiały

- PUR, PP, ABS, stal chromowo-niklowa, POM, elastomer
- FEP, PP, ABS, stal chromowo-niklowa, POM, elastomer

Komponenty nie zostały wykonane z naturalnego kauczuku z lateksu, PCW ani DEHP.

### Wskazanie

- Zamknięty cewnik dożylny Introcán Safety® 3 jest wprowadzany do układu naczyniowego pacjenta do krótkotrwałego użycia w celu
  - pobrania krwi żyłnej lub tętniczej,
  - monitorowania ciśnienia krwi lub

– podawania roztworów infuzyjnych, preparatów krwi lub leków (np. w roztworach nośnikowych lub bez nich) zgodnie z ChPL leku/roztworu.

- Zamknięty cewnik dożylny Introcán Safety® 3 jest również wskazany w przypadku leczenia podawanego podskórnie, zgodnie z ChPL leku/roztworu.
- Cewniki o przekroju 14–24 mogą być stosowane w połączeniu ze strzykawkami automatycznymi ustawionymi na maksymalne ciśnienie 325 psi i zalecane maksymalne natężenie przepływu. Należy używać wyłącznie systemów ze złączem Luer.

W poniższej tabeli podano zalecane maksymalne natężenia przepływu przy użyciu strzykawki automatycznej. Badanie przeprowadzono w temperaturze pokojowej (22°C / 72°F). Podgrzanie środka kontrastowego zgodnie z zaleceniami wytwórcy może obniżyć ciśnienie niezbędne do osiągnięcia zalecanego natężenia przepływu.

	Środki cieniujące [mPa*s]	Prędkość przepływu (ml/sec)
Przekroj 24*	2,3	5,0
	27,5	2,5
Przekroj 22*	2,3	8,0
	27,5	3,5
Przekroj 20*	2,3	10,5
	27,5	4,0
Przekroj 18*	2,3	14,0
	27,5	5,0
Przekroj 16*	2,3	15,5
	27,5	5,5
Przekroj 14*	2,3	16,5
	27,5	5,5

\* dotyczy wszystkich długości



Natężenia przepływu podane powyżej były testowane w warunkach laboratoryjnych i stanowią maksymalne wartości, jakie można osiągnąć za pomocą naszych cewników dożylnych, ale nie oznaczają gwarancji, rękojmi ani przewidywań co do wyniku działań podejmowanych w Państwa przypadku. W konkretnym przypadku, za dostosowanie natężenia przepływu do stanu pacjenta i/lub koniecznego leczenia odpowiada użytkownik.

#### **Populacja pacjentów i docelowy użytkownik**

Cewnik może być stosowany w przypadku każdej populacji pacjentów przy uwzględnieniu zgodności z anatomią naczyń krwionośnych pacjenta i stosowności względem przeprowadzanej procedury, wprowadzanego roztworu oraz czasu trwania leczenia.

Produkt przeznaczony jest do używania przez wykwalifikowanych pracowników służby zdrowia, przeszkolonych zgodnie z przepisami krajowymi w zakresie stosowania obwodowych cewników dożylnych.

#### **Przeciwwskazania**

- Zamkniętego cewnika dożylnego Introcán Safety® 3 nie należy stosować u pacjentów z rozpoznaną nadwrażliwością na którykolwiek z zastosowanych materiałów.
- Zamknięty cewnik dożylny Introcán Safety® 3 nie jest przeznaczony do ułatwiania wprowadzania urządzeń zapewniających dostęp naczyniowy, takich jak prowadniki, stałe wkłucia centralne (CVC), wkłucia centralne wprowadzane obwodowo (PICC) i cewniki dożylne pośredniej długości.

#### **Środki ostrożności i przestrogi**

- Należy przestrzegać standardowych środków ostrożności wobec wszystkich pacjentów. Niezbędna jest technika aseptyczna, odpowiednie przygotowanie skóry oraz ciągła ochrona miejsca wkłucia.

- Podczas zakładania lub konserwowania dowolnego cewnika dożylnego należy przestrzegać standardowych środków ostrożności zgodnych z normami Centrów ds. Zapobiegania i Kontroli Chorób/ Bezpieczeństwa i Higieny Pracy (CDC/ OSHA) dotyczących czynników chorobotwórczych przenoszonych przez krew, aby uniknąć ryzyka narażenia na kontakt z zakażoną krwią.
- Stosować wyłącznie wtedy, gdy opakowanie pozostaje w stanie nienaruszonym. Ten wyrób jest sterylny, o ile opakowanie nie zostało otwarte lub uszkodzone.
- Nie używać ponownie. Ponowne użycie wyrobów jednorazowego użytku stwarza potencjalne zagrożenie dla pacjenta lub użytkownika. Może doprowadzić do skażenia i/lub ograniczenia funkcjonalności wyrobu. Skażenie i/lub ograniczona funkcjonalność wyrobu mogą spowodować obrażenia, chorobę lub śmierć pacjenta.
- W przypadku nieudanej próby wprowadzenia cewnika dożylnego należy najpierw usunąć igłę w celu uruchomienia mechanizmu zabezpieczającego, a następnie wyjąć cewnik i wyrzucić oba elementy.
- Nigdy nie należy ponownie wkładać igły do cewnika po częściowym lub całkowitym wyjęciu igły, ponieważ może ona przebić i/lub wyrwać cewnik.
- Nie należy podejmować prób obejścia mechanizmu zabezpieczającego.
- W mało prawdopodobnym przypadku, gdy mechanizm zabezpieczający nie zostanie wyzwolony/uruchomiony, należy przez cały czas trzymać końcówkę igły z dala od ciała i palców i natychmiast wyrzucić cewnik dożylny do odpowiedniego pojemnika na ostre przedmioty. Należy zachować ostrożność, aby uniknąć przypadkowego ukłucia.
- Należy natychmiast zgłaszać wszelkie przypadki zranienia igłą i postępować zgodnie z ustalonymi protokołami danej placówki.

- Wyłącznie używanie urządzeń ze złączami Luer Slip i Luer Lock zgodnymi z normami ISO gwarantuje prawidłowe działanie wyrobów.
- Złącza Luer Slip nie powinny być pozostawiane bez nadzoru ze względu na możliwość rozłączenia.
- Należy zachować szczególną ostrożność, aby nie uszkodzić, nie przekłuć, nie przeciąć, ani nie wyrwać cewnika. Dlatego też nie należy zginać cewnika i/lub igły podczas jej wbijania, przesuwania lub usuwania.
- Nie należy używać nożyczek czy ostrych narzędzi w miejscu wprowadzenia cewnika lub w jego pobliżu.
- Jeśli obecna jest krew, należy przepłukać urządzenie zgodnie z protokołem placówki.
- Należy zawsze wyraźnie oznaczać kaniule tętnicze, aby uniknąć przypadkowego wstrzyknięcia.
- Przed nakłuciem tętnicy należy zweryfikować dostateczne krążenie oboczne.
- Bezpośrednio przed infuzją przy użyciu strzykawki automatycznej należy sprawdzić drożność cewnika.
- Należy podjąć środki mające na celu uniknięcie zagięcia lub zablokowania systemu cewnika podczas korzystania ze strzykawki automatycznej, co pozwoli uniknąć uszkodzenia produktu.
- Przed infuzją z wykorzystaniem strzykawki automatycznej należy się upewnić, że istnieje bezpieczne połączenie pomiędzy cewnikiem a strzykawką automatyczną. Należy używać wyłącznie systemów ze złączem Luer Lock.
- W razie okluzji lub braku drożności funkcja ograniczenia ciśnienia strzykawki automatycznej może nie zapobiec uszkodzeniu cewnika i/lub przesączeniu.
- Podczas całej procedury infuzji należy monitorować wszystkie połączenia pod kątem szczelności.

#### Ryzyka szczątkowe i działania niepożądane

- Ogólne zagrożenia związane z cewnikami dożylnymi: przesączenie, wynaczynianie krwi, przeciek, zator powietrzny, zapalenie żył, zakrzepowe zapalenie żył, zakrzepica, zakażenie krwi związane z cewnikiem, miejscowa infekcja, stan zapalny, niedrożność cewnika, pęknięcie cewnika lub powstanie skrzepliny.
- Zagrożenia związane z cewnikowaniem tętnic obejmują uszkodzenie przyległych struktur podczas wprowadzania wyrobu, zakażenie, skurcz naczyńowy oraz powikłania zakrzepowe lub zatorowe, które mogą prowadzić do niedrożności tętnicy i niedokrwienia.
- Do powikłań cewnikowania tętnicy, czy też powtarzających się prób cewnikowania niezwiązanych z niedokrwieniem, należą krwawienie, tętniak rzekomy, przetoki tętniczo-żylnie, porażenie nerwu, zakażenie oraz uraz ścięgna i przyległych struktur podczas wprowadzania cewnika.
- Zagrożenia związane z podskórnymi terapiami infuzyjnymi:
  - ogólnoustrojowe działania niepożądane – ostra niewydolność serca i hiponatremia
  - miejscowe działania niepożądane – obrzęk, stan zapalny, krwawienie, zapalenie tkanki łącznej, rumień i ból.

#### Aplikacja

Stosować technikę aseptyczną. Nie obracać nasadki cewnika przed jego wprowadzeniem.

1. Zgromadzić wszystkie niezbędne elementy potrzebne do procedury wprowadzenia i stabilizacji.
2. Wybrać i zdezynfekować zgodnie z protokołem placówki.
3. Założyć opaskę uciskową.
4. Wygiąć skrzydełko stabilizujące przed przywróceniem ich do pozycji horyzontalnej. Zdjąć osłonę ochronną prostym ruchem na

zewnątrz. Sprawdzić urządzenie i upewnić się, że nasadka cewnika jest prawidłowo osadzona na komorze cofania.

- Przytrzymać naczynie, delikatnie naciągając skórę, i uzyskać dostęp do naczynia. Obserwować cofanie krwi w komorze cofania w celu potwierdzenia udanego wejścia w naczynie (patrz rys. A).
- Należy obniżyć i delikatnie wsunąć cały zespół cewnika i igły, aby upewnić się, że końcówka cewnika znajduje się w naczyniu krwionośnym (patrz rys. B).
- Używając płytki wypychającej, zsunąć cewnik z igły do przodu (o około 1/8 cala czyli 3 mm). Można obserwować cofanie krwi między igłą a cewnikiem, by sprawdzić, czy na pewno cewnik znajduje się w naczyniu (patrz rys. C). Po potwierdzeniu kontynuować wysuwanie cewnika z igły do naczynia krwionośnego.
- Zdjąć opaskę uciskową.
- Delikatnie docisnąć powierzchnię stabilizacyjną do skóry, aby ustabilizować cewnik (zob. rys. D). Wycofać igłę prostym, kontrolowanym ruchem ciągłym (ograniczyć do minimum obracanie lub zginanie igły). Metalowa osłona zabezpieczająca automatycznie przymocuje się do wierzchołka igły po jego wyjściu z nasadki cewnika (patrz rys. E). Po wyjściu igły przepływ krwi z nasadki cewnika jest ograniczony.
- Ośloniętą igłę należy niezwłocznie wrzucić do pojemnika na ostre przedmioty.
- Niezwłocznie podłączyć linię infuzyjną lub urządzenie dodatkowe i pokryć miejsce wkłucia jałowym i przezroczystym opatrunkiem (patrz rysunek F) zgodnie z protokołem instytucji.
- Po usunięciu cewnika należy zutylizować zgodnie z lokalnymi wytycznymi i/lub protokołami placówki.

#### Czas użytkowania

- Czas użytkowania jest uzależniony od stosowanej terapii zgodnie z ChPL leku lub roztworu i powinien być zgodny z krajowymi wytycznymi i/lub protokołami placówki.
- Miejsce wprowadzenia należy często i regularnie kontrolować. Należy usunąć cewnik w przypadku wystąpienia miejscowych lub ogólnoustrojowych objawów zakażenia.

#### Utylizacja

Utylizować zgodnie z lokalnymi wytycznymi i/lub protokołami placówki.

Jeżeli w trakcie użytkowania tego produktu lub w wyniku jego użytkowania wystąpi poważny wypadek losowy, należy go zgłosić wytwórcy i (lub) jego upoważnionemu przedstawicielowi oraz władzom krajowym.



<b>en</b>	Do not re-use
<b>de</b>	Nicht wiederverwenden
<b>bg</b>	Да не се използва повторно
<b>cs</b>	Nepoužívat opětvorně
<b>da</b>	Må ikke genbruges
<b>el</b>	Να μην επαναχρησιμοποιείται
<b>es</b>	No reutilizable
<b>et</b>	Mitte korduvkasutada
<b>fi</b>	Ei saa käyttää uudelleen
<b>fr</b>	Ne pas réutiliser
<b>hr</b>	Nemojte ponovno upotrebljavati
<b>hu</b>	Ne használja fel újra
<b>it</b>	Non riutilizzare
<b>lt</b>	Negalima naudoti kartotinai
<b>lv</b>	Neizmantot atkārtoti
<b>nl</b>	Niet opnieuw gebruiken
<b>no</b>	Skal ikke gjenbrukes
<b>pl</b>	Nie używać ponownie
<b>pt</b>	Não reutilizar
<b>pt</b>	Não reutilizar
<b>BR</b>	
<b>ro</b>	A nu se reutiliza
<b>ru</b>	Не использовать повторно
<b>sk</b>	Opätovne nepoužívať
<b>sl</b>	Samo za enkratno uporabo
<b>sr</b>	Ne koristiti ponovo
<b>sv</b>	Får ej återanvändas
<b>tr</b>	Yeniden kullanmayınız
<b>vi</b>	Không tái sử dụng
<b>zh</b>	不得二次使用



Caution
Achtung
Внимание
Pozor (výstraha)
Forsigtig
Προσοχή
Atención
Ettevaatust
Huomio
Attention
Oprez
Figyelem!
Attenzione
Atsargiai
UZMANĪBU!
Let op
Viktig
Uwaga
Cuidado
Cuidado
Atenție
Внимание!
Varovanie
Previdno
Oprez
Obs
Dikkat
Thận trọng
警告



Consult instruction for use
Gebrauchsanweisung beachten
Вижте инструкциите за употреба
Čtěte návod k použití
Læs brugsanvisningen
Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης
Consulte las instrucciones de uso
Vt kasutusjuhendit
Katso käyttöohje
Consulter les instructions d'utilisation
Pogledajte upute za uporabu
Nézze meg a használati utasítást
Consultare le istruzioni per l'uso
Žr. naudojimo instrukcijas
Lasit lietošanas instrukciju
Raadpleeg gebruikersinformatie
Se i bruksanvisningen
Przed użyciem należy zapoznać się z instrukcją
Consulte as instruções de utilização
Consulte as instruções de uso
Consultați instrucțiunile de utilizare
См. руководство по эксплуатации
Pozri návod na použitie
Glejte navodila za uporabo
Pogledajte uputstvo za upotrebu
Se bruksanvisningen
Kullanma kılavuzuna bakınız
Tham khảo hướng dẫn sử dụng
查阅使用说明

**REF****LOT**

<b>en</b>	Catalog number	Batch number	Green dot
<b>de</b>	Artikelnummer	Chargennummer	Grüner Punkt
<b>bg</b>	Каталожен номер	Партиден номер	Зелена точка
<b>cs</b>	Katalogové číslo	Kód dávky	Zelený bod
<b>da</b>	Katalognummer	Batchnummer	Grøn prik
<b>el</b>	Αριθμός καταλόγου	Αριθμός παρτίδας	Πράσινη κουκκίδα
<b>es</b>	Número de catálogo	Número de lote	Punto verde
<b>et</b>	Katalooginumber	Partiinumber	Roheline punkt
<b>fi</b>	Luettelonumero	Eränumero	Vihreä piste
<b>fr</b>	Numéro de référence	Numéro de lot	Point vert
<b>hr</b>	Kataloški broj	Broj serije	Zelena točka
<b>hu</b>	Katalógusszám	Gyártási sorozat száma	Zöld pont
<b>it</b>	Numero di catalogo	Numero di lotto	Punto Verde
<b>lt</b>	Katalogo numeris	Partijos numeris	Žalias taškas
<b>lv</b>	Kataloga numurs	Partijas numurs	Zaļš punkts
<b>nl</b>	Artikelnummer	Lotnummer	Groene Punt- <i>logo</i>
<b>no</b>	Artikkelnummer	Batch/LOT-nummer	Grønn prikk
<b>pl</b>	Numer katalogowy	Numer serii	Zielony punkt
<b>pt</b>	Número de catálogo	Número do lote	Ponto verde
<b>pt</b>	Número de catálogo	Número do lote	Ponto verde
<b>BR</b>	Número de catálogo	Número do lote	Ponto verde
<b>ro</b>	Număr de catalog	Lot nr.	Punct verde
<b>ru</b>	Номер по каталогу	Номер серии	Зелёная точка
<b>sk</b>	Katalógové číslo	Číslo šarže	Zelený bod
<b>sl</b>	Kataloška številka	Številka serije	Zelena pika
<b>sr</b>	Kataloški broj	Broj partije	Zelena tačka
<b>sv</b>	Katalognummer	Batchnummer	Green dot
<b>tr</b>	Katalog numarası	Parti kodu	Yeşil nokta
<b>vi</b>	Mã số sản phẩm	Số lô	Chấm màu xanh lá cây
<b>zh</b>	产品编号	批号	绿点标志

				
<b>en</b>	Use-by date	Manufacturer		Date of manufacture
<b>de</b>	Verwendbar bis	Hersteller		Herstellungsdatum
<b>bg</b>	Срок на годност	Производител		Дата на производство
<b>cs</b>	Použit do data	Výrobce		Datum výroby
<b>da</b>	Anvendes inden	Producent		Fremstillingsdato
<b>el</b>	Ανάλωση έως	Κατασκευαστής		Ημερομηνία κατασκευής
<b>es</b>	Fecha de caducidad	Fabricante		Fecha de fabricación
<b>et</b>	Kasutada kuni:	Tootja		Tootmiskuupäev
<b>fi</b>	Viimeinen käyttöpäivä	Valmistaja		Valmistuspäivä
<b>fr</b>	Date limite d'utilisation	Fabricant		Date de fabrication
<b>hr</b>	Rok uporabe	Proizvođač		Datum proizvodnje
<b>hu</b>	Szavatossági idő	Gyártó		Gyártási dátum
<b>it</b>	Da utilizzarsi entro	Produttore		Data di produzione
<b>lt</b>	Tinka iki datos	Gamintojas		Pagaminimo data
<b>lv</b>	Derīguma termiņš	Ražotājs		Izgatavošanas datums
<b>nl</b>	Houdbaarheidsdatum	Fabrikant		Productiedatum
<b>no</b>	Holdbarhetsdato	Produsent		Produksjonsdato
<b>pl</b>	Data przydatności do użycia	Wytwórca		Data produkcji
<b>pt</b>	Prazo de validade	Fabricante		Data de fabrico
<b>pt</b>	Usar até	Fabricante		Data de fabricação
<b>BR</b>				
<b>ro</b>	Data de expirare	Fabricantul		Data fabricației
<b>ru</b>	Использовать до	Производитель		Дата изготовления
<b>sk</b>	Použitelné do	Výrobca		Dátum výroby
<b>sl</b>	Rok uporabnosti	Izdelovalec		Datum izdelave
<b>sr</b>	Rok trajanja	Proizvođač		Datum proizvodnje
<b>sv</b>	Används före	Tillverkare		Tillverkningsdatum
<b>tr</b>	Son kullanım tarihi	Üretici		Üretim tarihi
<b>vi</b>	Hạn sử dụng	Nhà sản xuất		Ngày sản xuất
<b>zh</b>	有效期	制造商		生产日期



<b>en</b>	Country of manufacture	Do not use if package is damaged
<b>de</b>	Herstellungsland	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
<b>bg</b>	Страна на производство	Не употребявайте, ако опаковката е повредена
<b>cs</b>	Země výroby	Nepoužívat, jestliže je balení poškozeno
<b>da</b>	Fremstillingsland	Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget
<b>el</b>	Χώρα κατασκευής	Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία είναι φθαρμένη
<b>es</b>	País de fabricación	No utilizar si el envase está dañado
<b>et</b>	Tootmisriik	Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud.
<b>fi</b>	Valmistusmaa	Ei saa käyttää, jos pakkaus on vahingoittunut
<b>fr</b>	Pays de fabrication	Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé
<b>hr</b>	Država proizvođnje	Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno
<b>hu</b>	Gyártó ország	Ne használja, ha a csomagolás sérült
<b>it</b>	Paese di produzione	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
<b>lt</b>	Pagaminimo šalis	Nenaudoti, jei pakuotė sugadinta
<b>lv</b>	Ražotājvalsts	Nelietojiet, ja iepakojums ir bojāts
<b>nl</b>	Land van productie	Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is
<b>no</b>	Produksjonland	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet.
<b>pl</b>	Kraj produkcji	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone
<b>pt</b>	País de fabrico	Não utilizar se a embalagem estiver danificada
<b>pt</b>	País de fabricação	Não utilizar se o pacote estiver danificado
<b>BR</b>		
<b>ro</b>	Țara de fabricație	A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat
<b>ru</b>	Страна изготовления	Не используйте при повреждении упаковки
<b>sk</b>	Krajina výroby	Nepoužívať, ak je obal poškodený
<b>sl</b>	Država izdelave	Prepovedana uporaba, če je ovojnina poškodovana
<b>sr</b>	Zemlja proizvodnje	Nemojte koristiti ako je pakovanje oštećeno
<b>sv</b>	Tillverkningsland	Använd inte produkten om förpackningen är skadad
<b>tr</b>	Üretildiği ülke	Ambalajı hasar görmüşse kullanmayınız
<b>vi</b>	Quốc gia sản xuất	Không sử dụng nếu bao bì bị hư hỏng
<b>zh</b>	制造国家	若包装破损切勿使用

**STERILEEO**

<b>en</b>	Sterilized using ethylene oxide	Single sterile barrier system
<b>de</b>	Sterilisiert mit Ethylenoxid	Einfachsterilbarrieresystem
<b>bg</b>	Стерилизирано с етиленов оксид	Единична стерилна преградна система
<b>cs</b>	Sterilizováno ethylenoxidem	Systém jedné sterilní bariéry
<b>da</b>	Steriliseret med ethylenoxid	Enkelt sterilt barrieresystem
<b>el</b>	αποστειρωμένο με αιθυλενοξειδίο	Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης
<b>es</b>	Esterilizado con óxido de etileno	Sistema de barrera estéril único
<b>et</b>	Steriliseeritud etüleenoksiidiga	Ühekordse steriilsusbarjääri süsteem
<b>fi</b>	Steriloitu etyleenioksidilla	Yksinkertainen steriiliyden varmistusjärjestelmä
<b>fr</b>	Sterilisation à l'oxyde d'éthylène	Système de barrière stérile simple
<b>hr</b>	Sterilizirano etilen-oksidom	Sustav jednostruke sterilne barijere
<b>hu</b>	Étilén-oxiddal sterilizálva	Egyszeres sterilgát-rendszer
<b>it</b>	Sterilizzato con ossido di etilene	Sistema a barriera sterile singola
<b>lt</b>	Sterilizuota etileno oksidu	Viengubo steriliojo barjero sistema
<b>lv</b>	Sterilizēts, izmantojot etilēnoksidu	Viena sterila barjeras sistēma
<b>nl</b>	Gesteriliseerd met ethyleenoxide	Enkelvoudig steriel barriersysteem
<b>no</b>	Sterilisert med bruk av etylenoksid	Enkelt sterilisert barrieresystem
<b>pl</b>	Wysterylizowano tlenkiem etylenu	Pojedynczy system bariery sterylnej
<b>pt</b>	Esterilizado por óxido de etileno	Sistema de barreira estéril único
<b>pt</b>	Esterilizado com óxido de etileno	Sistema de barreira estéril única
<b>BR</b>		
<b>ro</b>	Sterilizat cu etilenoxid	Sistem cu barieră sterilă unică
<b>ru</b>	Стерилизовано этиленоксидом	Одиная стерильная барьерная система
<b>sk</b>	Sterilizované použitím etylénoxidu	Systém jednej sterilnej bariéry
<b>sl</b>	Sterilizirano z etilenoksidom	Sistem enojne sterilne pregrade
<b>sr</b>	Sterilisano etilen oksidom	Sistem sa jednom sterilnom barijerom
<b>sv</b>	Sterilisering med etylenoxid	Enkelt steriliserat barriärsystem
<b>tr</b>	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmiştir	Tek steril bariyer sistemi
<b>vi</b>	Tiệt trùng bằng ethylene oxide	Hệ thống bảo vệ vô khuẩn
<b>zh</b>	使用环氧乙烷灭菌	单重无菌屏障系统





<b>en</b>	Single sterile barrier system with protective packaging outside	Non-pyrogenic
<b>de</b>	Einfachsterilbarrieresystem mit Schutzverpackung außen	Pyrogenfrei
<b>bg</b>	Единична стерилна преградна система със защитна външна опаковка	Непирогенно
<b>cs</b>	Systém jedné sterilní bariéry s vnějším ochranným obalem	Apyrogenní
<b>da</b>	Enkelt sterilt barrieresystem med udvendig beskyttelsesemballage	Ikke-pyrogen
<b>el</b>	Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης με προστατευτική συσκευασία εξωτερικά	Μη πυρετογόνο
<b>es</b>	Sistema de barrera estéril único con embalaje protector en el exterior	No pirogénico
<b>et</b>	Ühekordse steriilsusbarjääri süsteem kaitsva väliispakendiga	Mittepürogeenne
<b>fi</b>	Kertakäyttöinen steriiliyden takaava järjestelmä, suojaava ulkopakkaus	Pyrogeeniton
<b>fr</b>	Système de barrière stérile simple avec emballage de protection à l'extérieur	Apyrogène
<b>hr</b>	Sustav jednostruke sterilne barijere s vanjskim zaštitnim pakiranjem	Nepirogeno
<b>hu</b>	Kivülről védőcsomagolással ellátott egyszeres sterilgát-rendszer	Nem pirogén
<b>it</b>	Sistema a barriera sterile singola con confezione protettiva esterna	Apirogeno
<b>lt</b>	Viengubo steriliojo barjero sistema su išorine apsaugine pakuote	Nepirogeninis
<b>lv</b>	Viena sterila barjeras sistēma ar aizsargiepakojumu	Nepirogēns
<b>nl</b>	Steriel barriersysteem met beschermende verpakking voor eenmalig gebruik	Niet-pyrogeen
<b>no</b>	Enkelt sterilt barrieresystem med beskyttende utvendig emballasje	Ikke-pyrogen
<b>pl</b>	Pojedynczy system bariery sterylnej z zewnętrznym opakowaniem ochronnym	Wyrób apirogeny
<b>pt</b>	Sistema de barreira estéril único com embalagem exterior de protecção	Isento de pirogénios
<b>pt</b> <b>BR</b>	Sistema de barreira estéril única com embalagem de proteção externa	Não pirogênico
<b>ro</b>	Sistem cu barieră sterilă unică cu ambalaj de protecție exterior	Apirogen
<b>ru</b>	Одиная стерильная барьерная система с защитной наружной упаковкой	Апирогенно
<b>sk</b>	Systém bariéry na uchovanie sterility s vonkajším ochranným obalom	Nepyrogeenne
<b>sl</b>	Sistem enojne sterilne pregrade z zunanjo zaščitno ovojnino	Apirogeno
<b>sr</b>	Sistem sa jednom sterilnom barijerom sa spoljašnjom zaštitnom ambalažom	Nepirogeno
<b>sv</b>	Enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning på utsidan	Pyrogenfri
<b>tr</b>	Dişında koruyucu ambalaj olan tek steril bariyer sistemi	Pirojenik değildir
<b>vi</b>	Hệ thống bảo vệ vô khuẩn có bao bì bảo vệ bên ngoài	Không sinh nhiệt
<b>zh</b>	带外部保护性包装的单重无菌屏障系统	无热原



<b>en</b>	Does not contain or no presence of natural rubber latex
<b>de</b>	Enthält nicht oder keine Anwesenheit von Naturkautschuklatex
<b>bg</b>	Не съдържа и няма следи от латекс от естествен каучук
<b>cs</b>	Neobsahuje nebo není přítomen latex z přírodního kaučuku
<b>da</b>	Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) naturgummilætex
<b>el</b>	Δεν περιέχει ή υπάρχει λάτεξ από φυσικό καουτσόκ
<b>es</b>	No contiene ni presenta trazas de látex de caucho natural
<b>et</b>	Ei sisalda looduslikku kummilateksi ega selle osakesi
<b>fi</b>	Ei sisällä luonnonkumilateksia.
<b>fr</b>	Ne contient pas (ou absence) de latex de caoutchouc naturel
<b>hr</b>	Ne sadrži ili nije prisutan prirodni gumeni lateks
<b>hu</b>	Összetevőként nem tartalmazza vagy nincs benne természetes gumi latex
<b>it</b>	Non contiene o nessuna presenza di lattice di gomma naturale
<b>lt</b>	Sudėtyje nėra natūralios gumos latekso ar jo požymių
<b>lv</b>	Nesatur vai tajā nav dabiskā kaučuka lateksa
<b>nl</b>	Bevat geen (of geen aanwezigheid van) latex
<b>no</b>	Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse av) naturgummilætex
<b>pl</b>	Nie zawiera lateksu z kauczuku naturalnego
<b>pt</b>	Não contém ou não apresenta vestígios de látex de borracha natural
<b>pt</b>	Não contém ou inexistência de látex de borracha natural
<b>BR</b>	
<b>ro</b>	Nu conține și nu include latex din cauciuc natural
<b>ru</b>	Не содержит латекс
<b>sk</b>	Neobsahuje ani nie je prítomný latex z prírodného kaučuku
<b>sl</b>	Ne vsebuje lateksa iz naravnega kavčuka in ni prisoten
<b>sr</b>	Ne sadrži prirodni gumeni lateks i on nije prisutan
<b>sv</b>	Innehåller inte (eller ingen förekomst av) naturgummilætex
<b>tr</b>	Doğal kauçuk lateks içermez ya da yoktur
<b>vi</b>	Không có chứa hoặc không có sự hiện diện của latex thiên nhiên
<b>zh</b>	不含或不存在天然橡胶乳胶



<b>en</b>	Does not contain or no presence of DEHP
<b>de</b>	Enthält nicht oder keine Anwesenheit von DEHP
<b>bg</b>	Не съдържа и няма следи от DEHP
<b>cs</b>	Neobsahuje nebo není přítomen DEHP
<b>da</b>	Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) DEHP
<b>el</b>	Δεν περιέχει ή υπάρχει DEHP
<b>es</b>	No contiene ni presenta trazas de DEHP
<b>et</b>	Ei sisalda DEHP-d ega selle osakesi
<b>fi</b>	Ei sisällä DEHP:tä.
<b>fr</b>	Ne contient pas (ou absence) de DEHP
<b>hr</b>	Ne sadrži ili nije prisutan DEHP
<b>hu</b>	Összetevőként nem tartalmazza vagy nincs benne DEHP
<b>it</b>	Non contiene o nessuna presenza di DEHP
<b>lt</b>	Sudėtyje nėra DEHP medžiagos ar jos požymių
<b>lv</b>	Nesatur vai tajā nav DEHP
<b>nl</b>	Bevat geen (of geen aanwezigheid van) DEHP
<b>no</b>	Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse av) DEHP
<b>pl</b>	Nie zawiera DEHP
<b>pt</b>	Não contém ou não apresenta vestígios de DEHP
<b>pt</b>	Não contém ou inexistência de DEHP
<b>BR</b>	
<b>ro</b>	Nu conține și nu include DEHP
<b>ru</b>	Не содержит ДЭГФ
<b>sk</b>	Neobsahuje ani nie je prítomný DEHP
<b>sl</b>	Ne vsebuje DEHP ali je prisoten
<b>sr</b>	Ne sadrži DEHP i on nije prisutan
<b>sv</b>	Innehåller inte (eller ingen förekomst av) DEHP
<b>tr</b>	DEHP içermez ya da yoktur
<b>vi</b>	Không chứa hoặc không có sự hiện diện của DEHP
<b>zh</b>	不含或不存在 DEHP



<b>en</b>	Does not contain or no presence of PVC
<b>de</b>	Enthält nicht oder keine Anwesenheit von PVC
<b>bg</b>	Не съдържа и няма следи на PVC
<b>cs</b>	Neobsahuje nebo není přítomen PVC
<b>da</b>	Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) PVC
<b>el</b>	Δεν περιέχει ή υπάρχει PVC
<b>es</b>	No contiene ni presenta trazas de PVC
<b>et</b>	Ei sisalda PVC-d ega selle osakesi
<b>fi</b>	Ei sisällä PVC:tä.
<b>fr</b>	Ne contient pas (ou absence) de PVC
<b>hr</b>	Ne sadrži ili nije prisutan PVC
<b>hu</b>	Összetevőként nem tartalmazza vagy nincs benne PVC
<b>it</b>	Non contiene o nessuna presenza di PVC
<b>lt</b>	Sudėtyje nėra PVC medžiagos ar jos požymių
<b>lv</b>	Nesatur vai tajā nav PVC
<b>nl</b>	Bevat geen (of geen aanwezigheid van) PVC
<b>no</b>	Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse av) PVC
<b>pl</b>	Nie zawiera PVC
<b>pt</b>	Não contém ou não apresenta vestígios de PVC
<b>pt</b>	Não contém ou inexistência de PVC
<b>BR</b>	
<b>ro</b>	Nu conține și nu include PVC
<b>ru</b>	Не содержит ПВХ
<b>sk</b>	Neobsahuje ani nie je prítomné PVC
<b>sl</b>	Ne vsebuje PVC-ja in ni prisoten
<b>sv</b>	Innehåller inte (eller ingen förekomst av) PVC
<b>sr</b>	Ne sadrži PVC i on nije prisutan
<b>tr</b>	PVC içermez ya da yoktur
<b>vi</b>	Không chứa hoặc không có sự hiện diện của PVC
<b>zh</b>	不含或不存在 PVC

**MD**

Medical Device
Medizinprodukt
Медицинско изделие
Zdravotnický prostředek
Medicinsk udstyr
Ιατροτεχνολογικό προϊόν
Dispositivo médico
Meditsiiniseade
Lääkinnällinen laite
Dispositif médical
Medicinski proizvod
Orvostechikai eszköz
Dispositivo medico
Medicinos priemonė
Medicinska ierīce
Medisch hulpmiddel
Medisinsk utstyr
Urządzenie medyczne
Dispositivo médico
Dispositivo médico
Dispozitiv medical
Медицинское изделие
Zdravotnícka pomôcka
Medicinski pripomoček
Medicinteknisk produkt
Medicinski uređaj
Tıbbi Cihaz
Thiết bị y tế
医疗器械



<b>en</b>	Keep away from sunlight
<b>de</b>	Von Sonnenlicht fernhalten
<b>bg</b>	Да се пази от слънчева светлина
<b>cs</b>	Chránit před slunečním zářením
<b>da</b>	Må ikke opbevares i sollys
<b>el</b>	Να διατηρείται μακριά από το ηλιακό φως
<b>es</b>	No exponer a la luz solar
<b>et</b>	Hoida päikesevalguse eest
<b>fi</b>	Suojattava auringolta
<b>fr</b>	Tenir à l'abri des rayons solaires
<b>hr</b>	Držati podalje od sunčeve svjetlosti
<b>hu</b>	Napfénytől védve tartandó
<b>it</b>	Tenere lontano dalla luce solare
<b>lt</b>	Saugoti nuo saulės šviesos
<b>lv</b>	Neturēt saulē
<b>nl</b>	Buiten direct zonlicht bewaren
<b>no</b>	Beskyttes mot sollys
<b>pl</b>	Chronić przed światłem słonecznym
<b>pt</b>	Manter ao abrigo da luz solar
<b>pt</b>	Manter protegido da luz do sol
<b>BR</b>	
<b>ro</b>	A se feri de lumina solară
<b>ru</b>	Не допускать воздействия солнечного света
<b>sk</b>	Chránit pred slnkom
<b>sl</b>	Ne izpostavljajte sončni svetlobi
<b>sv</b>	Skydda mot solljus
<b>sr</b>	Držati dalje od sunčeve svetlosti
<b>tr</b>	Güneşten uzak tutunuz
<b>vi</b>	Tránh ánh sáng mặt trời
<b>zh</b>	避免日晒



Keep dry
Trocken aufbewahren
Съхранявайте на сухо
Chránit před vlhkem
Opbevares tørt
Να διατηρείται στεγνό
Mantener seco
Hoida kuivas
Säilytä kuivassa
Garder au sec
Čuvati na suhom
Százazon tartandó
Conservare al riparo dall'umidità
Laikyti sausoje vietoje
Sargāt-no-mitruma
Droog houden
Oppbevares tørt
Przechowywać w suchym miejscu
Manter em local seco
Mantenha seco
A se pāstra uscat
Беречь от влаги
Uchovávať v suchu
Hranite na suhem
Förvaras torrt
Čuvati suvim
Kuru tutunuz
Giữ khô ráo
保持干燥



<b>en</b>	Passive Safety Shield
<b>de</b>	Passiver Sicherheitsmechanismus
<b>bg</b>	Пасивен предпазен механизъм
<b>cs</b>	Passivní bezpečnostní kryt
<b>da</b>	Passivt sikkerhedsskjold
<b>el</b>	Προστατευτικός μηχανισμός παθητικής ασφάλειας
<b>es</b>	Protector de seguridad pasiva
<b>et</b>	Passiivne ohutustoke
<b>fi</b>	Passiivinen neulansuojus
<b>fr</b>	Protection de securite passive
<b>hr</b>	pasivnom sigurnosnom zaštitom
<b>hu</b>	Onmagatol aktualodo biztonsagi vedőelem
<b>it</b>	Protezione di sicurezza passiva
<b>lt</b>	Savaime užsidengiantis apsauginis dangtelis
<b>lv</b>	Passīvas drošības adatas aizsargs
<b>nl</b>	Passief veiligheidsmechanisme
<b>no</b>	Passiv sikkerhetsskjerm
<b>pl</b>	Pasywna osłona
<b>pt</b>	Dispositivo de proteçao passivo
<b>pt</b>	Tampa de segurança
<b>ro</b>	Dispozitiv de siguranță pasiv
<b>ru</b>	Пассивный защитный экран
<b>sk</b>	Passivny bezpečnostny mechanizmus
<b>sl</b>	Passivni varnostni ščitnik
<b>sr</b>	Passivni bezbednosni štit
<b>sv</b>	Passiv sakerhetsskold
<b>tr</b>	Passif Emniyet Kilidi
<b>vi</b>	Đầu bảo vệ an toàn
<b>zh</b>	被动式针头护罩



<b>en</b>	Blood Control Septum
<b>de</b>	Membran zur Reduzierung von Blutaustritt
<b>bg</b>	Мембрана за спиране на кръвотечението
<b>cs</b>	Septum pro kontrolu krve
<b>da</b>	Septum til blodkontrol
<b>el</b>	Διάφραγμα ελέγχου αίματος
<b>es</b>	Tabique de control de sangre
<b>et</b>	Veretõkke vahesein
<b>fi</b>	Verenvirtauksen rajoitin
<b>fr</b>	Septum de contrôle du reflux sanguin
<b>hr</b>	Pregrada za kontrolu krvi
<b>hu</b>	Véráramlás-szabályozó szeptum
<b>it</b>	Setto di controllo del sangue
<b>lt</b>	Kraujavimo kontrolės pertvara
<b>lv</b>	Uzmava, lai kontrolētu asins plūsmu
<b>nl</b>	Bloedcontrole-septum
<b>no</b>	Blodkontrollseptum
<b>pl</b>	Zastawka do kontroli krwawienia
<b>pt</b>	Septo de controlo sanguíneo
<b>pt</b>	Septo de Controle Sanguíneo
<b>BR</b>	
<b>ro</b>	Sept de control al sângelui
<b>ru</b>	Перегородка для контроля кровотока
<b>sk</b>	Priehradka na kontrolu krvi
<b>sl</b>	Pregrada za uravnavanje pretoka krvi
<b>sr</b>	Septum za kontrolu krvarenja
<b>sv</b>	Funktion för blodflödeskontroll
<b>tr</b>	Kan Kontrol Bölmesi
<b>vi</b>	Vách ngăn kiểm soát máu
<b>zh</b>	血液控制隔膜

- 
- AU** For sterilization type see primary packaging  
B. Braun Australia Pty. Ltd.  
Level 5, 7 – 9 Irvine Place  
Bella Vista NSW 2153  
Australia
- BR** Cateter Intravascular Fechado com Dispositivo de Segurança - Estéril - Esterilizado por Óxido de Etileno - Proibido Reprocessar - Importado e Distribuído por: Laboratórios B|Braun S/A., Av. Eugênio Borges, 1092 e Av. Jequitibá, 09-Arsenal, São Gonçalo – RJ – Brasil, CEP.: 24751-000, Farm. Resp.: Sônia M. Q. de Azevedo, CRF-RJ n° 4260, C.N.P.J. 31.673.254/0001-02 SAC: 0800-0227286 - Fabricado por: B. Braun Medical Industries Sdn. Bhd., Bayan Lepas Free Industrial Zone, 11900 Penang, Malásia, Consulte a embalagem para ver o número de registro.
- CA** Distributed by: **B. Braun Medical Inc.**  
Bethlehem, PA USA 18018-3524
- CN** 产品标准: 见标签  
注册号: 见标签  
规格、型号: 见标签  
生产地址: Bayan Lepas Free Industrial Zone, 11900 Penang, Malaysia  
售后服务单位:  
贝朗医疗(上海)  
国际贸易有限公司  
上海市外高桥保税区港澳路285号S,P及Q部分  
邮编: 200131
- CO** Importado por B Braun Medical SA.  
Calle 44 N° 8-08/31 Bogotá.
- ID** Imported by:  
PT. B. Braun Medical Indonesia  
Jakarta-Indonesia
-



**KZ** Адрес организации принимающей претензии от потребителей по качеству продукции (товара) на территории Республики Казахстан/Организация на территории Республики Казахстан, ответственная за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства:  
ТОО «Б.Браун Медикал Казахстан»  
г. Алматы, ул. Тимирязева 26/29  
Тел.: 8 (727) 2200002  
эл. адрес:  
pharmacovigilance.kz@bbraun.com  
Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан өнім (тауар) сапасына қатысты шағымдарды қабылдайтын ұйымның мекенжайы/  
Қазақстан Республикасы аумағында дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйымның мекенжайы:  
«Б.Браун Медикал Қазақстан» ЖШС  
Алматы қ., Тимирязев к-сі 26/29  
Тел.: 8 (727) 2200002  
эл. пошта:  
pharmacovigilance.kz@bbraun.com

**PE** Fabricado por: B. Braun Medical Industries Sdn. Bhd. - Malasia

**RS** Nosilac upisa med. sredstva u Registar med. sredstava i distributer: B. Braun Adria RSRB d.o.o., Milutina Milankovića 11 g, Beograd, Srbija,  
Br. rešenja o upisu u Registar: 515-02-00277-19-002

**RU** Уполномоченная организация (импортер) в РФ:  
**ООО «Б.Браун Медикал»**,  
191040, г. Санкт-Петербург,  
ул. Пушкинская, д. 10. ·  
Тел./факс: (812) 320-40-04

**TR** Sterilizasyon tipi için primer ambalaja bakınız.  
İthalatçı Firma:  
B.Braun Medikal Dış Ticaret  
A.Ş. Maslak Mah., Sümer Sok.,  
No: 4/54 Sarıyer - İstanbul

**CH REP** B. Braun Medical AG  
Seesatz 17  
6204 Sempach  
Switzerland

Manufacturing site:  
B. Braun Medical Ind. Sdn. Bhd.,  
Bayan Lepas Industrial Zone,  
11900 Penang, Malaysia

B. Braun Melsungen AG  
34209 Melsungen  
Germany  
www.bbraun.com

**CE** 0123

1222 15328211

