

REF GIMA 24450 GIMA 24453 GIMA 24455
GIMA 24451 GIMA 24454

 Shandong Lianfa Medical Plastic Products Co., Ltd
No.1 Shuangshan Sanjian Road, Zhangqiu,
Jinan City, 250200, Shandong
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA
Made in China

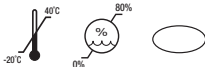
REF 04-1818, 04-2122, 04-2322, 04-2618, 04-2818
EC **REP** Linkfar Healthcare GmbH, Niederrheinstraße 71,
40474 Düsseldorf, Germany

 **Gima S.p.A.**
Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com
www.gimaitaly.com

  0197







STERILE  **R** **STERILE**



4.6 امسك مرفق الطفل وثبته بإحكام؛

5.5 استخدم الذراع الأخرى للإمساك بمعصم الطفل بقوة، مع إبقاء راحة اليد لأعلى.

دوعي الاستخدام:

• الواخز الآمن هو جهاز يستخدم مرة واحدة لأخذ عينات الدم الشعرية.

• يُستخدم مرة واحدة فقط. لا تستخدم الجهاز بعد الاستخدام مرة واحدة. يتم تعطيل الجهاز بعد الاستخدام لمرة واحدة.

تحذير:

• يُستخدم مرة واحدة فقط. غير مخصص للاستخدام أكثر من مرة واحدة. لا تستخدم الجهاز مع أكثر من مريض واحد. يتم تعطيل الجهاز بعد الاستخدام مرة واحدة، ولا يمكن استخدامه أكثر من مرة.

• يمكن أن يؤدي الاستخدام غير السليم للواخز الآمن إلى زيادة خطر انتقال مسببات الأمراض المنقلة بالدم عن غير قصد، وخاصة في أماكن الممارسة التي يخضع فيها العديد من المرضى للأختبار.

• مدة الصلاحية 5 سنوات ويبعأ كلها استخدام المنتج بعد تاريخ انتهاء الصلاحية.

• المنتج ليس له وظيفة علاجية أو تشخيصية.

• في حالة تلف غطاء الحماية الخاص بالواخز أو فقده، يُرجى عدم استخدامه.

• استخدمه بحذر مع من يعانون من اضطرابات في آلية التخثر.

• بالنسبة للمستخدمين المصابين بالسمنة أو الأفراد الذين يحتاجون إلى أحجام دم أكبر، يوصى باختيار المنتجات ذات قيمة "G" صغيرة أو عميق ثقب كبر لجمع الدم.

التخزين والنقل:

1. يجب تخزين الجهاز في بيئة تكون فيها درجة الحرارة بين 02 درجة مئوية و04 درجة مئوية، والرطوبة النسبية أقل من 08%. يجب أن تكون بيئة التخزين خالية من الغازات المسامية للتأكل، وجافة، وبعيدة عن أشعة الشمس، وجيدة التهوية، ونظيفة.

2. ينبغي العناية بالجهاز أثناء نقله والتعامل معه.

مدة الصلاحية:

مدة صلاحية المنتج 5 سنوات.

الفائدة السريرية:

مساعدة الطاقم الطبي والممرضى في استكمال أخذ عينات الدم الشعرية من أجل الحصول على عينة دم صغيرة لإجراء اختبارات مختلفة.

الأحداث السلبية:

أجرينا بحثاً عن الأحداث السلبية والمنشورات الحديثة حول الأجهزة المكافحة والمماثلة الموجودة في السوق. لم يتم التأثير على أي آثار سلبية في المنتجات المكافحة والمماثلة، مما يشير إلى الامتثال للمعايير الفنية الحالية.

إذا حدثت أي أحداث سلبية أثناء استخدام المنتج، فيرجى الاتصال بنا وسوف نقوم بحل المشكلات ذات الصلة في أقرب وقت ممكن.

بالإضافة إلى ذلك، يرجى ملاحظة أنه يجب الإبلاغ عن أي حوادث خطيرة تتعلق بالجهاز إلى الشركة المصنعة والسلطة المختصة في الدولة العضو التي يقيم فيها المستخدم وأو المريض.

التخلص من المنتج:

• يجب التخلص من المنتج بعد الاستخدام.

• يجب التخلص من المنتجات الملوثة بالدم وفقاً للوائح السارية الخاصة بالمواد الخطرة.

• لا يجوز استعمال المنتج بعد تاريخ انتهاء الصلاحية.

• ويتم التخلص من النفايات بشكل آمن وفقاً للوائح الوطنية الحالية.

شروط ضمان جيما AMIG

رهش 12 قدمل GIMA اميچ سایپلسا B2B نامض قبطي

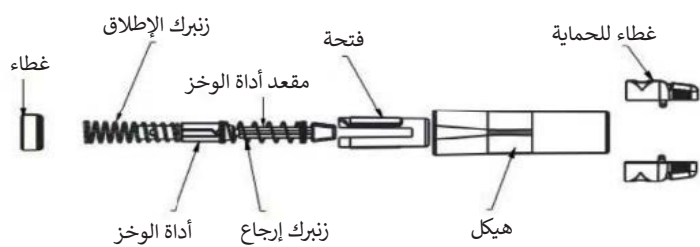
عربي

واخزات آمنة تعمل بالضغط - AP

الطاراز:
AP
المواصفة:

المواصفة	العمق (ملم)
G33-G41	5.2-2.1
شفرة	5.2-2.1

التكون الرئيسي للمنتج:
يتكون الواخز الآمن من قلب الإبرة وجهاز من وجهاز إطلاق وحاوية.



الاستخدام المقصد:

الواخزات الآمنة مخصصة لأخذ عينات الدم الشعرية من أجل الحصول على عينة دم صغيرة لإجراء اختبارات مختلفة. وهي مصممة للاستخدام من قبل كل من أخصائي الرعاية الصحية والمستخدمين العاديين، مما يوفر طريقة آمنة ومرحية لجمع عينات الدم في البيئات الصحية السريرية والمنزلية.

موانع الاستعمال:

استخدم الجهاز بحذر مع الأشخاص الذين يعانون من اضطرابات آلية التخثر.

إجراء الاستخدام:

- يرجى قراءة التعليمات قبل الاستخدام.
- أغسل يديك قبل الاستخدام. جففهم جيداً.

- افرك سطح الجلد وطهره بالكامل في موقع سحب الدم باستخدام مطهرات طبية مثل اليود أو الكحول وما إلى ذلك. يرتدي أخصائي الرعاية الصحية القفازات قبل تطهير موقع الوخز ويكلّمون إجراء الوخز على النحو التالي.
• استخدم الواخز الآمن بعد فتح العبوة الأساسية فوراً.
- اتبع خطوات التعليمات من أجل استخدام الواخز الآمن لسحب الدم.
- تخلص من أي واخز آمن مستخدم في حاوية النفايات البيولوجية الخطيرة. أغسل يديك بعد الاستخدام.

التعليمات:



1. أغسل يديك قبل الاستخدام. نظف كامل سطح الجلد وطهره في موقع سحب الدم باستخدام المطهرات الطبية مثل اليود أو الكحول وما إلى ذلك. يرتدي أخصائي الرعاية الصحية القفازات قبل تطهير موقع الوخز على النحو التالي.
2. قم بإنزال الغطاء الواقي.
3. امسك الواخز الآمن على أطراف المريض واضغط عليه برفق لسحب الدم.
4. قم بدفع الغطاء داخل الواخز الآمن المستعمل بشكل عكسي حتى يثبت الغطاء بالكامل ثم تخلص منه في حاوية النفايات المناسبة.
5. أغسل يديك بعد الاستخدام.
6. بالنسبة للمرضى الأطفال والمواليد الجدد، ثبت الطفل أولًا من خلال مطالبة الوالد بما يلي:
 - 6.1 جلس على كرسي فحص الدم مع وضع الطفل في حضن أحد الوالدين؛
 - 6.2 ثبت الأطراف السفلية للطفل بوضع الساق حول الطفل بشكل مقاطع؛
 - 6.3 مد ذراعك عبر صدر الطفل وثبت ذراع الطفل الحرة بوضعها تحت ذراعك بقوه؛

Indice dei simboli - Symbol index - Index des symboles - Índice de símbolos- índice de símbolo

- Symbolindex - Ευρετήριο συμβόλων - Indeks symboli - Index symbolū - Symbol index - Symbol-indexi - Indeks symbolov - Index symbolov - Index de símbol - Symbol index - Indeks simbola - Szimbólum index - Symbolindex - Indeks over symboler - Индекс на символа - Simbolui rodyklė - Simbolu rādītājs - Súmbolite indeks - Указатель символов - Τιτλούμοσ ταρσόμ -

الشركة المصنعة

	IT - Fabbriante GB - Manufacturer FR - Fabricant ES - Fabricante PT - Fabricante DE - Hersteller GR - Παραγωγός PL - Producent CZ - Výrobce SE - Tillverkare FI - Valmistaja SI - Proizvajalec SK - Výrobca RO - Producător NL - Fabrikant HR - Proizvodač HU - Gyártó DK - Fabrikant NO - Produsent BG - Производител LT - Gamintojas LV - Ražotājs EE - Tootja RU - Производитель
--	--

SA - الشركة المصنعة

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

SA - تاريخ التصنيع

	IT - Sterilizzato per irradiazione GB - Sterilized using irradiation FR - Stérilisé par irradiation ES - Esterilizado por irradiación PT - Esterilizado por irradiação DE - Durch Bestrahlung sterilisiert GR - - پوسته‌ترانهای με ακτινοβοληση PL - Sterylizowane napromienianiem CZ - Sterilizované ozářováním SE - Steriliserad genom besträlning FI - Steriloitu säteilyttämällä SI - Sterilizirano z obsevanjem SK - Sterilizované ožárením RO - Sterilizat prin iradiere NL - Gesteriliseerd door bestraling HR - Sterilizirano zračenjem HU - Besugárzással sterilizált DK - Sterilisert ved bestråling NO - Sterilisert ved bestråling BG - Стерилизирана чрез облучване LT - Sterilizuojamas švitināt LV - Steriližēts ar apstarošanu EE - Steriliseeritud kiiritusega RU - Стерилизовано с использованием облучения
--	---

SA - تعقيمها عن طريق التشيع

	<p>IT - Dispositivo monouso, non riutilizzare GB - Disposable device, do not re-use FR - Dispositif pour usage unique, ne pas réutiliser ES - Dispositivo monouso, no reutilizable PT - Dispositivo descartável, não reutilizar DE - Für einmaligen Gebrauch, nicht wiederverwenden CZ - Jednorázový prostředek, nepoužívejte opakovane DK - Engangsenehd, må ikke genbruges GR - Προτόμιας χρήσεως. Μην το χρησιμοποιείται εκ νέου. EE - Ühekordne, ärge kasutage seda mitu korda FI - Kertakäytöönne laite, ei saa käyttää uudelleen HR - Uredaj za jednokratnu upotrebu, nemojte ponovo koristiti HU - Eldobható eszköz, ne használja újra LT - Vienkartinis prietaisas, nenaudokite pakartotinai LV - Vienreiz lietojama ierice, nelietojet to atkārtoti PL - Jedno urządzenie, nie używaj ponownie NL - Voor eenmalig gebruik, niet hergebruiken RO - Dispozitiv de unică folosință, a nu se refolosi SK - Zariadenie na jedno použitie, nepoužívajte opakovane SI - Za enkratno uporabo, ne uporabiti ponovno SE - Engångsordning, fär ej återanvändas NO - Engangsutstyr, ikke gjenbruk BG - Изделие за еднократна употреба, да не се използва повторно RU - Одноразовое изделие. Повторное использование запрещено SA - أداةً واحدةً الاستخدام، لا تستخدَم من جديد</p>		<p>IT - Dispositivo medico GB - Medical Device FR - Dispositif médical ES - Producto sanitario PT - Dispositivo médico DE - Medizinprodukt GR - Ιατροτεχνολογικό πρόϊόν PL - Wyrób medyczny CZ - Zdravotnický prostředek SE - Medicinteknisk produkt FI - Lääkinnällinen laite SI - Medicinski pripomoček SK - Zdravotnícka pomôcka RO - Dispozitiv medical NL - Medisch hulpmiddel HR - Medicinski uredaj HU - Orvostechnikai eszköz DK - Medicinsk ustyr NO - Medisinsk utstyr BG - Медицинско изделие LT - Medicininis prietaisas LV - Medicīniskā ierīce EE - Meditsiiniline seade RU - Медицинское изделие SA - جهاز طبي</p>
	<p>IT - Conservare in luogo fresco ed asciutto GB - Keep in a cool, dry place FR - Á conserver dans un endroit frais et sec ES - Conservar en un lugar fresco y seco PT - Armazenar em local fresco e seco DE - An einem kühlen und trockenen Ort lagern GR - Διατηρείται σε δροσερό κατ στεγνό περιβάλλον PL - Przechowywać w suchym miejscu CZ - Skladujte na větránum a suchém místě SE - Förvara på svalt och torrt ställe FI - Säilytä kuivassa ja viileässä SI - Hraniti na suhem in hladnom mestu SK - Skladujte na chladnom a suchom mieste RO - A se păstra într-un loc răcoros și uscat NL - Koel en droog oplaan HR - Čuvati na hladnom i suhom mjestu HU - Száraz, hűvös helyen tárolandó DK - Opbevares køligt og tørt NO - Må oppbevares på et tørt og kaldt sted BG - Да се съхранява на хладно и сухо място LT - Laikyti vėsioje ir sausoje vietoje LV - Uzglabāt vēsā, sausā vietā EE - Hoida jahedas ja kuivas kohas RU - Хранить в сухом прохладном месте SA - يحفظ في مكان بارد وجاف</p>		<p>IT - Conservare al riparo dalla luce solare GB - Keep away from sunlight FR - Á conserver à l'abri de la lumière du soleil ES - Conservar al amparo de la luz solar PT - Guardar ao abrigo da luz solar DE - Vor Sonneneinstrahlung geschützt lagern GR - Κρατήστε το μακριά από ηλιακή ακτινοβολία PL - Przechowuj z dala od światła słonecznego CZ - Skladujte mimo sluneční světlo SE - Skyddas från solljus FI - Säilytä auringonvalolta suoressa SI - Hraniti zaščiteno pred sončno svetlobo SK - Skladujte mimo slnečného svetla RO - A se păstra ferit de razele soarelui NL - Afgeschermd van zonlicht oplaan HR - Čuvati zaščiteno od sunčeve svjetlosti HU - Napfénnyől védve tárolandó DK - Må ikke udsættes for sollys NO - Må oppbevares på et sted uten direkte sollys BG - Да се съхранява на място, защитено от слънчева светлина LT - Saugoti nu Saulės spinduliu LV - Uzglabāt prom no saules gaismas EE - Hoida eemal päikesevalgusest RU - Беречь от попадания солнечных лучей SA - يحفظ بعيداً عن ضوء الشمس</p>
	<p>IT - Limite di umidità GB - Humidity limit FR - Limite d'humidité ES - Limite de humedad PT - Limite de humedad DE - Feuchtigkeitsgrenzwert GR - Όροι υγρασίας PL - Granica wilgości CZ - Limit vlhkosti SE - Fuktighetsgräns FI - Kosteusrajat SI - Omejitev vlázností SK - Hranica vlhkosti RO - Limită de umiditate NL - Drempelwaarde vochtigheid GR - Granica vlázností HU - Páratartalom határérték DK - Grænse for luftfugtighed NO - Fuktighetsgrense BG - Ограничение на влажността LT - Drégmés riba LV - Mitruma robeža EE - Niiskuse piirang RU - предел влажности SA - حد نسبة الرطوبة</p>		<p>IT - Data di scadenza GB - Expiration date FR - Date d'échéance ES - Fecha de caducidad PT - Data de validez DE - Ablaufdatum GR - Ημερομηνία λήξεως PL - Data ważności CZ - Datum ukonczenia platnosti SE - Utgångsdatum FI - Viimeinen voimassaolopäivä SI - Rok uporabnosti SK - Dátum expiracie RO - Valabil pánla la data de NL - Vervaldatum HR - Datum isteka HU - Lejáratú dátum DK - Udløbsdato NO - Utløpsdato BG - Срок на годност LT - Galiojimo laikas LV - Deríguma termiň EE - Aegumiskuuupäev RU - Срок годности SA - تاريخ انتهاء الصلاحية</p>
	<p>IT - Limite di temperatura GB - Temperature limit FR - Limite de température ES - Límite de temperatur PT - Limite de temperatura DE - Temperaturgrenzwert GR - Διατηρείται μεταξύ 10 κατ 49°C PL - Przechowuj pomiędzy 10°C a 49°C CZ - Uchovávejte při teplotě mezi a °C SE - Lagras mellan och °C FI - Säilytyslämpötila -10/49°C SI - Hraniti pri temperaturi med in °C RO - A se păstra la temperaturi cuprinse între și °C NL - Bewaren tussen en °C HR - Čuvati između i °C HU - és °C között tárolandó DK - Grænse for luftfugtighed NO - Oppbevares mellom og °C BG - Да се съхранява между и °C LT - Temperatūros riba LV - Uzglabāt temperatūrā līdz °C EE - Temperatuuri piirang RU - Хранить при температуре °C SA - يحفظ بين درجة مئوية</p>		<p>IT - Leggere le istruzioni per l'uso GB - Consult instructions for use FR - Consulter les instructions d'utilisation ES - Consultar las instrucciones de uso PT - Consulte as instruções de uso DE - Gebrauchsweisung beachten GR - Διαβάστε προσεχτικά τις οδηγίες χρήσης PL - Przeczytaj instrukcję użytkowania CZ - Přečtěte si návod k použití SE - Läs bruksanvisningen FI - Lue käyttöohjeet SI - Preberite navodila za uporabo SK - Prečítajte si návod na použitie RO - Cititii instrucțiunile de utilizare NL - Lees de gebruiksaanwijzing HR - Pročítajte upute za uporabu HU - Olvassa el a használati utasításokat DK - Se brugsvejledningen NO - Les bruksinstruksjonene BG - Прочтете инструкции за употреба LT - Perskaitykite naujoju instrukcijas LV - Izlasiet lietošanas instrukcijas EE - Lugege kasutusjuhendit RU - См. инструкцию SA - اقرأ بدقة وحرص تعليمات الاستخدام</p>
STERILE	<p>IT - Sterile GB - Sterile FR - Stérile ES - Estéril PT - Esterilizado DE - Steril GR - Στείρος PL - Jutowy CZ - Sterilní SE - Steril FI - Sterili SI - Sterilno SK - Sterilné RO - Steril NL - Steriel HR - Sterilno HU - Steril DK - Steril NO - Steril BG - Стерилен LT - Sterilus LV - Sterils EE - Steriilne RU - Стерильный SA - معقمة</p>		<p>IT - Dispositivo medico conforme alla Direttiva 93/42/CEE GB - Medical Device complies with Directive 93/42/EEC FR - Dispositif médical conforme à la directive 93/42 / CEE ES - Dispositivo médico según a la Directiva 93/42 / CEE PT - Dispositivo médico em conformidade com a Diretiva 93/42/CEE DE - Medizinprodukt gemäß Richtlinie 93/42/CEE GR - Ιατρική συσκευή σύμφωνα με την οδηγία 93/42 / CEE PL - Wyrób medyczny zgodny z dyrektywą 93/42 / CEE CZ - Zdravotnický prostředek v souladu se směrnici 93/42/EHS SE - Den medicintekniska produkten överensstämmer med Direktiv 93/42/EEG FI - Direktiivi 93/42/ETY mukainen lääkinenäliite SI - Medicinski priporoček v skladu z Direktivo 93/42/EGS SK - Zdravotnícka pomôcka v súlade so smernicou 93/42/EHS RO - Dispositiv medical realizat în conformitate cu prevederile Directivei 93/42/CEE NL - Medicish apparaat dat voldoet aan Richtlijn 93/42/EEG HR - Medicinski uređaj u skladu s Direktivom 93/42 / EEC HU - Dispositiv medical realizat în conformitate cu prevederile Directivei 93/42/CEE DK - Medicinsk udstyr i overensstemmelse med direktiv 93/42/EØF NO - Medisinsk ustyr i samsvar med direktiv 93/42/EEC BG - Медицинско устройство, отговарящо на Директива 93/42/EEC LT - Medicinos prietaisais, atitinkantis direktyvą 93/42/EEB LV - Medicīniskā ierīce, kas atbilst Direktīvai 93/42/EEC EE - Meditsiiniseade, mis vastab direktiiville 93/42/EMÜ RU - Медицинское оборудование, соответствующее Директиве 93/42/EEC CE - CEE/93/42/EEC SA - جهاز طبي يتوافق مع التوجيه</p>
UDI	<p>IT - Identificatore univoco del dispositivo GB - Unique device identifier FR - Identifiant unique de l'appareil ES - Identificador del dispositivo único PT - Identificador exclusivo do dispositivo DE - Unique Device Identifier (Eindeutige Kennung des Geräts) GR - Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής PL - Unikalny identyfikator urządzenia CZ - Jedinečný identifikátor zařízení SE - Unikatni identifikator enhet FI - Laitteen yksilöllinen tunniste SI - Enolični identifikator naprave SK - Jedinečný identifikátor zariadenia RO - Identifikatorul unic al dispozitivului NL - Unieke identificatie van het apparaat HR - Jedinstveni identifikator uređaja HU - Az eszköz egyedi azonosítója DK - Uniit identifikator for enheden NO - Unik identifikator for enheten BG - Уникален идентификатор на устройството LT - Unikalus jrenginio identifikatorius LV - Unikāls ierīces identifikators EE - Seadme kordumatu identifiķator RU - Уникальный идентификатор устройства SA - معرف فريد للجهاز</p>		<p>IT - Non utilizzare se l'imballaggio è danneggiato GB - Don't use if package is damaged FR - Ne pas utiliser si le colis est endommagé ES - No usar si el paquete está dañado PT - Não use se o pacote estiver danificado DE - Nicht verwenden, wenn das Paket beschädigt ist CZ - Nepoužívejte, pokud je obal poškozen SE - Må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget GR - Μην το χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη FI - Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut HU - Ne használja, ha a csomagolás sérült LT - Nenaudokite, jei pakuočia pažeista LV - Nelietot, ja iepakojums ir bojāts PL - Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone NL - Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is RO - A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat FR - Ne používať, ak je obal poškodený SI - Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovaná SE - Använd inte en förpackning som är skadad NO - Ikke bruk hvis emballasjen er skadet BG - Да не се използва, ако опаковката е с нарушува цялост EE - Ärge kasutage, kui pakuočia pažeista RU - В случае повреждения упаковки не использовать SA - لا تستخدم في حالة تلف الحزمة</p>
REF	<p>IT - Codice prodotto GB - Product code FR - Code produit ES - Código producto PT - Código produto DE - Erzeugniscode GR - Κωδικός προϊόντος PL - Numer katalogowy CZ - Kód výrobku SE - Produktkod FI - Tuotekoodi SI - Koda izdelka SK - Kód výrobku RO - Cod produs NL - Productcode HR - Šifra proizvoda HU - Termékkód DK - Produktkode NO - Produktkode BG - Код на продукта LT - Prekės kodas LV - Produkta kods EE - Toote kood RU - Код изделия SA - كود المنتج</p>		

	<p>IT - Rappresentante autorizzato nella Comunità europea GB - Authorized representative in the European community FR - Représentant autorisé dans la Communauté européenne ES - Representante autorizado en la Comunidad Europea PT - Representante autorizado na União Europeia DE - Autorisierte Vertreter in der EG GR - Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Ένωση PL - Uprawniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej CZ - Zplnomocněný zástupce Evropském společenství SE - Auktoriserað representant i Europeiska gemenskapen FI - Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä SI - Pooblaščeni zastopnik za Evropsko skupnost SK - Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve RO - Reprezentant autorizat pe teritoriul Comunității Europene NL - Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap HR - Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici HU - Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségen DK - Autoriseret representant i det Europæiske Fællesskab NO - Autorisert representant i EU BG - Оторизиран представител в Европейската общност LT - Igaliotasis atstovas Europos bendrijoje LV - Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā EE - Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses RU - Официальный представитель на территории стран Европейского сообщества SA - ممثل معتمد في الاتحاد الأوروبي</p>
 	<p>IT - Importato da GB - Imported by FR - Importé par ES - Importado por PT - Importado por DE - Eingeführt von GR - Εισαγωγή από PL - Importowane przez CZ - Dovolenou uživatelem SE - Importerad av FI - Tuoja SI - Uvozil SK - Dovážal RO - Importat de NL - Geïmporteerd door HR - Uvezeno od strane HU - Importálta DK - Importeret af NO - Importert av BG - Внесено от LT - Importavo LV - Importēja EE - Importija RU - Ввозимые طريق - SA - مستورد عن طريق</p>
	<p>IT - Sistema di barriera sterile singolo GB - Single sterile barrier system FR - Système de barrière stérile unique ES - Sistema de barrera estéril única PT - Sistema de barreira estéril único DE - Einzelbarriere-Sterilsystem GR - Μονό αποτειρμένο σύστημα φράγμα PL - System pojedynczej barriery sterylnnej CZ - Sterilní systém s jednou bariérou SE - Sterilt system med en barriär FI - Yhden esteen sterillillä SI - Sterilni sistem z eno pregrado SK - Sterilný systém s jednou bariérou RO - Sistem steril cu o singură barieră NL - Steriel systeem met enkele barrièr HR - Sterilni sustav s jednom barijerom HU - Single barrier steril rendszer DK - Enkelbarriere steril system NO - Enkelt steril barrieresystem BG - Единична бариерна стерилна система LT - Vieno barjero sterili sistema LV - Viena barjera sterila sistēma EE - Ühe barjääriga steriilne süsteem RU - Не содержит фталата ДЭГФ نظام حاجز معقم واحد - SA - نظام حاجز معقم واحد</p>
	<p>IT - Non-pirogeno GB - Non-pyrogenic FR - Apyrogène ES - Apírogeno PT - Não pirogénico DE - Nicht pyrogen GR - Μη πυρετογόνο PL - Niepirogenny CZ - Nepirogenní SE - Ikke-pyrogen FI - Ei-pyrogeeninen SI - Nepirogeno SK - Nepyrögenny RO - Apyogen NL - Niet-pyrogeen HR - Nepirogeno HU - Nem pirogén DK - Ikke-pyrogen NO - Ikke-pyrogen BG - Непирогенен LT - Nepirogeninis LV - Nepirogēns EE - Mittepürogeenne RU - Апирогенний SA - غير بروجيفي</p>