



GBUK Healthcare
Part of the GBUK Group ●●●●

DASH 6™

Hub Cap

(BNS)

INSTRUCTIONS FOR USE





 **GBUK Group Ltd.**
Woodland House,
Blackwood Hall Business Park,
North Duffield, Selby,
North Yorkshire, YO8 5DD, UK
EU: +44 (0) 1757 288 587
US: 18665 289 422
www.gbukhealthcare.com
info@gbukhealthcare.com

EC REP **QualRep Services BV**
Utrechtseweg 310 B42
6812 AR Arnhem,
The Netherlands

CH REP **Swiss AR Services GmbH**
Industriestrasse 47,
6300 Zug,
Switzerland

| | Page |
|--|-------------|
| EN DASH 6™ Hub Cap | 4 |
| FR Capuchon D'embase DASH 6™ | 5 |
| IT Cappuccio Per Mozzo DASH 6™ | 6 |
| ES DASH 6™ Hub Cap | 7 |
| DE DASH 6™ Nabenerschlusskappe | 8 |
| DA DASH 6™ Navhætte | 9 |
| NO DASH 6™ Navhette | 10 |
| SE DASH 6™ Navlock | 11 |
| NL DASH 6™-Hubdop | 12 |
| PL Zatyczka Do Nakładki DASH 6™ | 13 |
| PT Tampa Do Núcleo DASH 6™ | 14 |
| EL DASH 6™ Καλυπτρα Πλημνης | 15 |
| TR DASH 6™ Göbek Kapađı | 16 |
| CS DASH 6™ – Uzávěr Objímky | 17 |
| ET DASH 6™ Rummukork | 18 |
| HU DASH 6™ Fecskendőtűkupak | 19 |
| LV DASH 6™ Rumbas Vāciņš | 20 |
| MT Tapp Tal-Buttun DASH 6™ | 21 |
| RO DASH 6™ Capac Butuc | 22 |
| SL Pokrovček DASH 6™ | 23 |
| SK Krytka Hlavice DASH 6™ | 24 |
| BG Капачка За Главина DASH 6™ | 25 |
| LT DASH 6™ Įvorės Gaubtelis | 26 |



EN

DASH 6™ HUB CAP

Instructions For Use

Please read these instructions before use.

INTENDED USE

The DASH 6™ Hub Cap is intended for sealing the hub of an ISO 80369-6 NRFit® compliant needle or accessory.

INDICATION

The device is used with an ISO 80369-6 NRFit® compliant neuraxial needle or accessory and is used to seal the port when the device is not in use.

INTENDED USER

The device is intended to be used by a trained healthcare professional.

CONTRAINDICATIONS

The device is not intended for parenteral or enteral use.

WARNINGS & PRECAUTIONS

- Do not use if packaging is damaged.
- Do not re-use or reprocess the device as this may lead to leakage or infection.
- The device is single use only. Reuse may result in loss of device performance and/or infection.

DIRECTIONS

Always follow the hospital protocol when using the device.

The device is to be used in conjunction with the ISO 80369-6 NRFit® devices. Please follow the instructions for use as per the ISO 80369-6 NRFit® device provided for sealing the port.

Attach the device to an ISO 80369-6 NRFit® needle or accessory by twisting the cap onto the ISO 80369-6 NRFit® compliant device.

STORAGE CONDITION

Keep dry and away from direct sunlight.

DISPOSAL

Dispose of the device as per hospital protocol.



AVAILABLE PRODUCTS

DESCRIPTION:

- DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Hub Cap

FR

CAPUCHON D'EMBASE DASH 6™

Mode d'emploi

Veillez lire le mode d'emploi avant utilisation.

UTILISATION PRÉVUE

Le capuchon d'embase DASH 6™ est destiné à sceller l'embase d'une aiguille ou d'un accessoire NRFit® conforme à la norme ISO 80369-6.

INDICATION

Le dispositif doit être utilisé avec une aiguille ou un accessoire NRFit® conforme à la norme ISO 80369-6 pour sceller le port lorsque le dispositif n'est pas utilisé.

UTILISATEUR PRÉVU

Ce dispositif est destiné à être utilisé par un professionnel de santé dûment formé.

CONTRE-INDICATIONS

Ce dispositif n'est pas destiné à un usage parentéral ou entéral.

AVERTISSEMENTS ET MISES EN GARDE

- N'utilisez pas le dispositif si son emballage est endommagé.
- Ne pas réutiliser ou retraiter le dispositif car cela pourrait entraîner des fuites ou des infections.
- Le dispositif est exclusivement à usage unique. Sa réutilisation peut entraîner une perte de performance et/ou une infection.

INSTRUCTIONS

Suivez toujours le protocole de l'hôpital lorsque vous utilisez la seringue.

Le dispositif doit être utilisé en association avec des dispositifs NRFit® conformes à la norme ISO 80369-6. Veuillez suivre le mode d'emploi du dispositif NRFit® conforme à la norme ISO 80369-6 fourni pour sceller le port.

Raccordez le dispositif à une aiguille ou un accessoire NRFit® conforme à la norme ISO 80369-6 en tordant le capuchon dans le dispositif NRFit® conforme à la norme ISO 80369-6.

CONDITION DE STOCKAGE

Conservez au sec et à l'abri de la lumière directe du soleil.

MISE AU REBUT

Mettez le dispositif au rebut selon le protocole de l'hôpital.



PRODUITS DISPONIBLES

DESCRIPTION :

- Capuchon d'embase DASH.6™ NRFit® conforme à la norme ISO 80369-6 NRFit®



IT

CAPPUCCIO PER MOZZO DASH 6™

Istruzioni per l'uso

Leggere le presenti istruzioni prima dell'uso.

USO PREVISTO

Il cappuccio per mozzo DASH 6™ è indicato per sigillare il mozzo di un ago o accessorio conforme a ISO 80369-6 NRFit®.

INDICAZIONI

Il dispositivo viene utilizzato con un ago o un accessorio neuroassiale conforme a ISO 80369-6 NRFit® e impiegato per sigillare il port quando il dispositivo non è in uso.

UTILIZZATORE PREVISTO

Il dispositivo deve essere utilizzato da un operatore sanitario qualificato.

CONTROINDICAZIONI

Il dispositivo non è idoneo all'uso parenterale o enterale.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI

- Non utilizzare se la confezione è danneggiata.
- Non riutilizzare né rigenerare il dispositivo, poiché ciò potrebbe causare fuoriuscite o infezioni.
- Il dispositivo è monouso. Il riutilizzo potrebbe ridurre le prestazioni del dispositivo e/o provocare infezioni.

ISTRUZIONI

Osservare sempre il protocollo ospedaliero durante l'utilizzo del dispositivo.

Deve essere utilizzato in combinazione con apparecchiature NRFit® ISO 80369-6. Seguire le istruzioni per l'uso del dispositivo NRFit® ISO 80369-6 fornito per sigillare il port.

Fissare il dispositivo a un ago o accessorio ISO 80369-6 NRFit® ruotando il cappuccio sul dispositivo.

CONDIZIONI DI CONSERVAZIONE

Mantenere asciutto e lontano dalla luce diretta del sole.

SMALTIMENTO

Smaltire il dispositivo nelle modalità previste dal protocollo ospedaliero.



PRODOTTI DISPONIBILI

DESCRIZIONE:

- Cappuccio per mozzo DASH 6™ conforme a ISO 80369-6 NRFit®

ES

DASH 6™ HUB CAP

Instrucciones de uso

Leer estas instrucciones antes de usar.

USO PREVISTO

DASH 6™ Hub Cap está indicado para sellar el cono de una aguja o accesorio NRFit® que cumple la norma ISO 80369-6.

INDICACIONES

Este producto sanitario está indicado para usar con una aguja o accesorio NRFit® que cumple la norma ISO 80369-6 y sellar el cono de un producto sanitario cuando no se use.

USUARIO AL QUE VA DESTINADO

El dispositivo está indicado para su uso por parte de profesionales sanitarios cualificados.

CONTRAINDICACIONES

El dispositivo no está indicado para uso intravenoso o enteral.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- No utilizar si el envoltorio está dañado.
- No reutilizar o reprocesar el dispositivo ya que podrían producirse fugas o infección.
- El dispositivo es de un solo uso. Su reutilización puede dar lugar a la pérdida de las prestaciones del dispositivo y provocar infecciones.

ISTRUCCIONES

Siga siempre el protocolo de su centro hospitalario al utilizar el dispositivo.

Este producto sanitario está indicado para usar con una jeringa NRFit® que cumple la norma ISO 80369-6. Siga las instrucciones de uso facilitadas de la jeringa NRFit® que cumple la norma ISO 80369-6 para sellar el cono. Inserte el producto sanitario en una aguja o accesorio NRFit® que cumple la norma ISO 80369-6 girando la tapa hacia dentro del producto sanitario NRFit® que cumple la norma ISO 80369-6.

CONDICIONES DE ALMACENAJE

Guardar en un lugar seco y apartado de la luz directa del sol.

ELIMINACIÓN

Eliminar según el protocolo del centro hospitalario.



PRODUCTOS DISPONIBLES

DESCRIPCIÓN

- Tapón DASH 6™ NRFit® que cumple la norma ISO 80369-6

**DE**

DASH 6™ NABENVERSCHLUSSKAPPE

Gebrauchsanweisung

Bitte lesen Sie sich vor der Verwendung diese Gebrauchsanweisung durch.

VORGESEHENE ANWENDUNG

Die DASH 6™ Nabenschlusskappe ist zum Verschließen der Nabe einer ISO 80369-6 NRFit®-konformen Kanüle oder von Zubehörteilen vorgesehen.

INDIKATION

Die Vorrichtung wird mit einer ISO 80369-6 NRFit®-konformen neuroaxialen Kanüle oder entsprechendem Zubehör verwendet und zum Verschließen des Ports eingesetzt, wenn sich das Produkt nicht in Gebrauch befindet.

VORGESEHENE ANWENDER

Die Vorrichtung ist zur Anwendung durch geschultes medizinisches Personal vorgesehen.

KONTRAINDIKATIONEN

Die Vorrichtung ist nicht zur parenteralen oder enteralen Anwendung vorgesehen.

WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

- Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Die Vorrichtung nicht wiederverwenden oder wiederaufbereiten, da dies zu Undichtigkeit oder Infektionen führen kann.
- Das Produkt ist ausschließlich zur einmaligen Anwendung vorgesehen. Die Wiederverwendung kann zum Funktionalitätsverlust der Vorrichtung und/oder zu Infektionen führen.

ANLEITUNG

Die Vorrichtung stets gemäß Krankenhausprotokoll anwenden.

Das Produkt muss in Verbindung mit ISO 80369-6 NRFit®-Vorrichtungen verwendet werden. Beachten Sie die Gebrauchsanweisung für die ISO 80369-6 NRFit®-Vorrichtung, die für das Verschließen des Ports verfügbar ist.

Befestigen Sie die Vorrichtung an einer ISO 80369-6 NRFit®-Kanüle oder -Zubehör, indem Sie die Verschlusskappe auf die ISO 80369-6 NRFit®-konforme Vorrichtung drehen.

LAGERBEDINGUNGEN

Trocken und vor direkter Sonneneinstrahlung geschützt lagern.

ENTSORGUNG

Die Vorrichtung gemäß Krankenhausprotokoll entsorgen.



ERHÄLTICHE PRODUKTE

BESCHREIBUNG:

- DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit®-konforme Nabenschlusskappe

DA

DASH 6™ NAVHÆTTE

Brugsanvisning

Læs denne brugsanvisning, inden enheden tages i brug.

TILSIGTET BRUG

DASH 6™ navhætte er beregnet til forsegling af navet på en ISO 80369-6 NRFit®-kompatibel nål eller tilbehør.

INDIKATION

Enheden bruges med en ISO 80369-6 NRFit®-kompatibel nauraksial nål eller tilbehør og anvendes til at forsegle porten, når enheden ikke er i brug.

TILSIGTET BRUGER

Enheden er beregnet til anvendelse af en uddannet sundhedsfaglig person.

KONTRAINDIKATIONER

Enheden er ikke beregnet til parenteral eller enteral anvendelse.

ADVARSLER & SIKKERHEDSFORANSTALTNINGER

- Anvend ikke, hvis emballagen er beskadiget.
- Genbrug eller videreforarbejd ikke enheden, da dette kan føre til lækage eller infektion.
- Enheden er kun til engangsbrug. Genbrug kan medføre, at enheden ikke fungerer korrekt, og/eller infektion.

VEJLEDNING

Følg altid hospitalets regler, når enheden anvendes.

Enheden skal bruges sammen med ISO 80369-6 NRFit®-enheder. Følg brugsanvisningen ifølge ISO 80369-6 NRFit®-enheden leveret til forsegling af porten.

Fastgør enheden til en ISO 80369-6 NRFit®-nål eller tilbehør ved at dreje hættens på den ISO 80369-6 NRFit®-kompatible enhed.

OPBEVARINGSFORHOLD

Holdes tør og væk fra direkte sollys.

BORTSKAFFELSE

Bortskaf enheden i henhold til hospitalets regler.



TILGÆNGELIGE PRODUKTER

BESKRIVELSE:

- DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit®-kompatibel navhætte



NO

DASH 6™ NAVHETTE

Bruksanvisning

Les denne bruksanvisningen før bruk.

TILTENKT BRUK

DASH 6™ Navhette er ment for å forsegle navet av en ISO 80369-6 NRFit®-kompatibel nål eller tilleggsutstyr.

INDIKASJON

Enheden brukes med en ISO 80369-6 NRFit®-kompatibel neuroaksial nål eller tilbehør og brukes til å forsegle porten når enheten ikke er i bruk.

TILTENKT BRUKER

Enheden er ment for bruk av utdannet helsepersonell.

KONTRAIKASJONER

Enheden er ikke beregnet for parenteral eller enteral bruk.

ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

- Ikke bruk hvis emballasjen er skadet.
- Enheden skal ikke gjenbrukes eller gjenvinnes, da dette kan føre til lekkasje eller infeksjon.
- Enheden er kun til engangsbruk. Gjenbruk kan føre til infeksjon av enheten og/eller redusert ytelse.

VEILEDNING

Følg alltid sykehusprotokollen når du bruker enheten.

Enheden skal brukes sammen med ISO 80369-6 NRFit®-enhetene. Følg bruksanvisningen i henhold til ISO 80369-6 NRFit®-enheten som følger med for forsegling av porten.

Fest enheten til en ISO 80369-6 NRFit®-nål eller tilbehør ved å vri navet på den ISO 80369-6 NRFit®-kompatible enheten.

OPPBEVARINGSFORHOLD

Oppbevares tørt, og vekk fra direkte sollys.

AVHENDING

Avhend enheten i følge sykehusprotokoll.



TILGJENGELIGE PRODUKTER

BESKRIVELSE:

- DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Compliant Hub Cap

SV

DASH 6™ NAVLOCK

Bruksanvisning

Läs dessa anvisningar före användning.

ANVÄNDNINGSSOMRÅDE

DASH 6™ navlock är avsett för tätning av navet på en ISO 80369-6 NRFit®-kompatibel nål eller tillbehör.

INDIKATION

Enheden används med en ISO 80369-6 NRFit®-kompatibel neuroaxialnål eller tillbehör och används för att forsegle porten när anordningen inte används.

AVSEDD ANVÄNDARE

Enheden är avsedd att användas av kvalificerad vårdpersonal.

KONTRAIKASJONER

Enheden är inte avsedd för parenteral eller enteral användning.

VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

- Använd inte om förpackningen skadats.
- Enheden får inte återanvändas eller återbearbetas eftersom detta kan leda till läcker eller infektion.
- Enheden får endast användas en gång. Återanvändning kan leda till att enheten inte fungerar och/eller infektion.

ANVISNINGAR

Följ alltid sjukhusets föreskrifter vid användning av enheten.

Enheden ska användas tillsammans med ISO 80369-6 NRFit®-enheten. Följ bruksanvisningen enligt ISO 80369-6 NRFit®-enheten som tillhandahålls för att täta porten.

Sätt fast enheten på en ISO 80369-6 NRFit®-nål eller ett tillbehör genom att vrida på locket på den ISO 80369-6 NRFit®-kompatible enheten.

FÖRVARINGSFÖRHÅLLANDEN

Förvaras torrt. Bör inte utsättas för direkt sollys.

AVYTTRANDE

Avyttra enheten i enlighet med sjukhusets föreskrifter.



TILLGÄNGLIGA PRODUKTER

BESKRIVNING:

- DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit®-kompatibelt navlock



NL

DASH 6™-HUBDOP

Gebruiksaanwijzing

Lees deze instructies voorafgaand aan het gebruik.

BEOOGD GEBRUIK

De Dash 6™-hubdop is bedoeld voor het afsluiten van de hub van een NRFit®-naald of accessoire die of dat voldoet aan ISO 80369-6.

INDICATIE

Het hulpmiddel wordt gebruikt met een NRFit®-neuraxiale naald of accessoire die of dat voldoet aan ISO 80369-6 voor de afdichting van de poort wanneer het hulpmiddel niet in gebruik is.

BEOOGDE GEBRUIKER

Het hulpmiddel is bedoeld voor gebruik door een opgeleide zorgprofessional.

CONTRA-INDICATIES

Het hulpmiddel is niet bedoeld voor parenteraal of enteraal gebruik.

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMAATREGELEN

- Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is.
- Het hulpmiddel niet hergebruiken en verwerken, daar dit kan leiden tot lekkage of infectie.
- Het hulpmiddel is bedoeld voor eenmalig gebruik. Hergebruik kan leiden tot verlies van de prestaties van het hulpmiddel en/of infectie.

GEBRUIKSAANWIJZING

Volg altijd het ziekenhuisprotocol bij gebruik van het hulpmiddel.

Het hulpmiddel moet worden gebruikt in combinatie met NRFit®-hulpmiddelen die voldoen aan ISO 80369-6. Volg de gebruiksaanwijzingen die zijn geleverd bij het NRFit®-hulpmiddel dat voldoet aan ISO 80369-6 voor het afdichten van de poort.

Bevestig het hulpmiddel aan een NRFit®-naald of accessoire die of dat voldoet aan ISO 80369-6 door de dop op het NRFit®-hulpmiddel dat aan ISO 80369-6 voldoet te draaien.

OPSLAGOMSTANDIGHEDEN

Droog en uit de buurt van direct zonlicht bewaren.

AFVOER

Volg het ziekenhuisprotocol voor de afvoer van het hulpmiddel.



VERKRIJGBARE PRODUCTEN

BESCHRIJVING

- DASH 6™-NRFit®-hubdop die voldoet aan ISO 80369-6

PL

ZATYCZKA DO NAKŁADKI DASH 6™

Instrukcja użycia

Przed użyciem należy zapoznać się z niniejszą instrukcją.

PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE

Zatyczka do nakładki DASH 6™ jest przeznaczona do szczelnego zamykania nakładki igły lub akcesorium zgodnego z NRFit® ISO 80369-6.

WSKAZANIE

Urządzenie stosuje się z igłami lub akcesoriami zgodnymi z NRFit® ISO 80369-6 do uszczelniania portu w czasie, gdy urządzenie nie jest używane.

PRZEWIDZIANY UŻYTKOWNIK

Urządzenie jest przeznaczone do stosowania przez wykwalifikowanego pracownika opieki zdrowotnej.

PRZECIWWSKAZANIA

Urządzenie nie jest przeznaczone do stosowania dożylnego ani enteralnego.

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

- Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
- Nie używać ponownie i nie poddawać wyrobu powtórnej obróbce, ponieważ może to prowadzić do wycieku lub zakażenia.
- Urządzenie jest przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku. Ponowne użycie może prowadzić do nieprawidłowego działania urządzenia i/lub zakażenia.

INSTRUKCJA UŻYCIA

Podczas korzystania z urządzenia należy zawsze przestrzegać protokołu szpitalnego.

Urządzenie należy stosować w połączeniu z urządzeniami NRFit® ISO 80369-6. Postępować zgodnie z instrukcjami użycia dotyczącymi urządzenia NRFit® ISO 80369-6 dostarczonego do uszczelnienia portu.

Zamocować urządzenie na igle lub akcesorium NRFit® ISO 80369-6, nakręcając zatyczkę na urządzenie zgodne z NRFit® ISO 80369-6.

WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Należy przechowywać w stanie suchym i z dala od bezpośredniego działania światła słonecznego.

UTYLIZACJA

Urządzenie należy wyrzucić zgodnie z protokołem szpitalnym.



DOSTĘPNE PRODUKTY

OPIS:

- Zatyczka do nakładki DASH 6™ zgodna z NRFit® ISO 80369-6



PT

TAMPA DO NÚCLEO DASH 6™

Instruções de utilização

Leia atentamente estas instruções antes da utilização.

UTILIZAÇÃO PREVISTA

A tampa do núcleo DASH 6™ foi concebida para vedar o núcleo de uma agulha ou acessório NRFit® compatível com a norma ISO 80369-6.

INDICAÇÃO

O aparelho é utilizado com uma agulha ou acessório NRFit® em conformidade com a norma ISO 80369-6 para vedar a abertura quando o aparelho não está a ser utilizado.

UTILIZADORES PREVISTOS

O aparelho destina-se à utilização por profissionais qualificados dos cuidados de saúde.

CONTRAINDICAÇÕES

O aparelho não se destina a utilização parentérica ou entérica.

AVISOS E PRECAUÇÕES

- Não utilizar se a embalagem estiver danificada.
- Não reutilizar nem reprocessar o aparelho, pois tal poderá resultar em fugas ou em infeção.
- O aparelho é de utilização única. A reutilização poderá resultar na redução do seu desempenho e/ou em infeção.

INSTRUÇÕES

Siga sempre os protocolos hospitalares durante a utilização do aparelho.

O aparelho deverá ser utilizado juntamente com aparelhos NRFit® compatíveis com a norma ISO 80369-6. Siga as instruções de utilização relativas ao aparelho NRFit® compatível com a norma ISO 80369-6 fornecidas para vedar a abertura.

Fixe o aparelho a uma agulha ou acessório NRFit® compatível com a norma ISO 80369-6 rodando a tampa sobre o aparelho.

CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Manter seco e afastado da luz solar direta.

ELIMINAÇÃO

Elimine o aparelho em conformidade com o protocolo hospitalar.



PRODUTOS DISPONÍVEIS

DESCRIÇÃO:

- Tampa do núcleo DASH 6™ NRFit® compatível com a norma ISO 80369-6

EL

DASH 6™ ΚΑΛΥΠΤΡΑ ΠΛΗΜΝΗΣ

Οδηγίες χρήσης

Διαβάστε προσεκτικά αυτές τις οδηγίες πριν από τη χρήση.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Το DASH 6™ Hub Cap (καλύπτρα πλήμνης) προορίζεται για τη σφράγιση της πλήμνης μιας βελόνας ή εξαρτήματος συμβατού με ISO 80369-6 NRFit®.

ΕΝΔΕΙΞΗ

Η συσκευή χρησιμοποιείται με νευραξονική βελόνα συμβατή με ISO 80369-6 NRFit® ή εξάρτημα και χρησιμοποιείται για τη στεγανοποίηση της θύρας όταν η συσκευή δεν χρησιμοποιείται.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΟΣ ΧΡΗΣΤΗΣ

Η συσκευή προορίζεται για χρήση από καταρτισμένους επαγγελματίες υγείας.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Η συσκευή δεν προορίζεται για παρεντερική ή εντερική χρήση.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Να μη χρησιμοποιηθεί εάν η συσκευασία έχει υποστεί φθορά.
- Μην επαναχρησιμοποιήσετε ή επανεπεξεργαστείτε τη συσκευή καθώς αυτό ενδέχεται να οδηγήσει σε διαρροή ή μόλυνση.
- Η συσκευή προορίζεται για μία μόνο χρήση. Η επαναχρησιμοποίηση μπορεί να οδηγήσει σε απώλεια απόδοσης της συσκευής ή/και μόλυνση.

ΟΔΗΓΙΕΣ

Να ακολουθείτε πάντα το νοσοκομειακό πρωτόκολλο όταν χρησιμοποιείτε τη συσκευή.

Η συσκευή θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με τις συσκευές ISO 80369-6 NRFit®. Ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης σύμφωνα με τη συσκευή συμβατή με το πρότυπο ISO 80369-6 NRFit® που παρέχεται για τη σφράγιση της θύρας.

Στερεώστε τη συσκευή σε μια βελόνα ή εξάρτημα ISO 80369-6 NRFit® περιστρέφοντας το καπάκι στη συσκευή συμβατή με το πρότυπο ISO 80369-6 NRFit®.

ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗΣ

Να διατηρείται στεγνό και μακριά από άμεσο ηλιακό φως.

ΑΠΟΡΡΙΨΗ

Απορρίψτε τη συσκευή σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου.



ΔΙΑΘΕΣΙΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ:

- DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® συμβατή καλύπτρα πλήμνης



TR

DASH 6™ GÖBEK KAPAĞI

Kullanım Talimatları

Kullanmadan önce lütfen talimatları okuyunuz.

KULLANIM AMACI

DASH 6™ Göbek Kapağı, ISO 80369-6 NRFit® uyumlu iğnenin ya da aksesuarın göbek kısmını kapatmak için tasarlanmıştır.

ENDİKASYON

Cihaz, ISO 80369-6 NRFit® uyumlu bir nöroaksiyel iğne veya aksesuar ile birlikte ve cihaz kullanımda olmadığında giriş yerini kapatmak için kullanılır.

KİMLER KULLANABİLİR

Cihaz, eğitimli bir sağlık çalışanı tarafından kullanılabilir için tasarlanmıştır.

KONTRENDİKASYONLARI

Cihaz parenteral veya enteral kullanım için tasarlanmamıştır.

UYARILAR VE ÖNLEMLER

- Ambalaj hasarlıysa kullanmayınız.
- Sızıntıya ya da enfeksiyona neden olabileceğinden cihazı tekrar kullanmayınız veya işlemeyiniz.
- Cihaz tek kullanımlıktır. Cihazın tekrar kullanımı performans kaybı ve/veya enfeksiyona yol açabilir.

TALİMATLAR

Cihazı daima hastane protokolüne uygun olarak kullanınız.

Cihaz, ISO 80369-6 NRFit® cihazlarla birlikte kullanılmalıdır. Giriş yerinin sızdırmazlığını sağlamak için lütfen ISO 80369-6 NRFit® cihazının kullanım talimatlarını izleyiniz.

Kapağı ISO 80369-6 NRFit® uyumlu cihaza yerleştirip çevirerek cihazı bir ISO 80369-6 NRFit® iğnesine veya aksesuarına takın.

DEPOLAMA KOŞULLARI

Kuru ve doğrudan güneş ışığından uzak tutunuz.

İMHA ETME

Cihazı hastane protokolüne göre imha ediniz.



MEVCUT ÜRÜNLER

TANIM:

- DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® Uyumlu Göbek Kapağı

CS

DASH 6™ – UZÁVĚR OBJÍMKY

Pokyny k použití

Před použitím si prosím přečtete tyto pokyny.

ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ

Uzávěr objímky DASH 6™ je určen k utěsnění objímky jehly nebo příslušenství podle normy ISO 80369-6 NRFit®.

INDIKACE

Prostředek se používá s neuraxiální jehlou nebo příslušenstvím podle normy ISO 80369-6 NRFit® a slouží k utěsnění portu, když se prostředek nepoužívá.

ZAMÝŠLENÝ UŽIVATEL

Prostředek je určen k použití vyškoleným zdravotnickým odborníkem.

KONTRAINDIKACE

Prostředek není určen k parenterálnímu ani enterálnímu použití.

VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

- Nepoužívejte, pokud je obal poškozený.
- Prostředek nepoužívejte opakovaně ani jej znovu nepředělávejte, protože by mohlo dojít k úniku nebo infekci.
- Prostředek je určen pouze k jednorázovému použití. Opakované použití může vést ke ztrátě fungování prostředku a/nebo k infekci.

POKYNY

Při používání prostředku vždy dodržujte zásady nemocnice.

Prostředek je určen k použití ve spojení s prostředky NRFit® podle normy ISO 80369-6. Při utěšňování portu postupujte podle návodu k použití prostředku podle normy ISO 80369-6 NRFit®.

Připojte prostředek k jehle nebo příslušenství NRFit® podle normy ISO 80369-6 otočením uzávěru na prostředku podle normy ISO 80369-6 NRFit®.

PODMÍNKY PRO SKLADOVÁNÍ

Udržujte v suchu a chráňte před přímým slunečním světlem.

LIKVIDACE

Prostředek zlikvidujte podle nemocničního protokolu.



DOSTUPNÉ PRODUKTY

POPIS:

- DASH 6™ – Uzávěr objímky podle normy ISO 80369-6 NRFit®

**ET**

DASH 6™ RUMMUKORK

Kasutusjuhend

Lugege see kasutusjuhend enne kasutamist läbi.

KASUTUSOTSTARVE

DASH 6™ rummukork on ette nähtud ISO 80369-6 NRFit®-ühilduva nõela või tarviku rummu katmiseks.

NÄIDUSTUS

Vahendit kasutatakse koos ISO 80369-6 NRFit®-ühilduva neuraktsiaalse nõela või tarvikuga pordi sulgemiseks ajal, mil vahend ei ole kasutusel.

ETTENÄHTUD KASUTAJA

Vahendit peab kasutama väljaõppinud meditsiinitöötaja.

VASTUNÄIDUSTUSED

Vahend ei ole mõeldud parenteraalseks ega enteraalseks kasutamiseks.

HOIATUSED JA ETTEVAATUSABINÕUD

- Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud.
- Ärge korduvkasutage ega taastöödelge vahendit, sest see võib põhjustada lekkeid või infektsiooni.
- Vahend on üksnes ühekordselt kasutatav. Korduvkasutus võib kahjustada vahendi funktsionaalsust ja/või põhjustada infektsiooni.

KASUTUSJUHISED

Seda vahendit kasutades järgige alati haiglas kehtivaid eeskirju.

Vahendit tuleb kasutada koos ISO 80369-6 NRFit®-ühilduvate vahenditega. Palun järgige pordi sulgemisel ISO 80369-6 NRFit®-ühilduva vahendi kasutusjuhendit.

Kinnitage vahend ISO 80369-6 NRFit® nõela või tarviku külge, keerates korgi ISO 80369-6 NRFit®-ühilduva vahendi peale.

HOIUSTAMISTINGIMUSED

Hoida kuivas kohas, otsese päikesevalguse eest kaitstuna.

KÕRVALDAMINE

Kõrvaldage vahend haiglas kehtivate eeskirjade kohaselt.



SAADAOLEVAD TOOTED

KIRJELDUS:

- DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit®-ühilduvusega rummukork

HU

DASH 6™ FECSKENDŐTŰKUPAK

Használati utasítás

Kérjük használat előtt olvassa el a használati útmutatót

RENDELTESSZERŰ HASZNÁLAT

A DASH 6™ fecskendőtükkupak az ISO 80369-6 szabvány szerinti NRFit® kompatibilis fecskendőtü vagy tartozék agyának lezárására való.

JAVALLAT

Az eszközt ISO 80369-6 NRFit® kompatibilis neuraxiális tűvel vagy tartozékkal használják, és a csatlakozó lezárására szolgál, amikor az eszköz nincs használatban.

CÉLFELHASZNÁLÓ

Képzett szakemberek általi használatra.

ELLENJAVALLATOK

Az eszköz nem való parenterális vagy enterális használatra.

FIGYELMEZTETÉSEK ÉS ÓVINTÉZKEDÉSEK

- Ne használja fel, ha a csomagolás sérült.
- Ne használja fel újra, és ne munkálja meg az eszközt, mivel az szivárgást vagy fertőzést okozhat.
- Az eszköz kizárólag egyszeri használatra készült. Az újrafelhasználás fertőzést okozhat, valamint az eszköz veszíthet minőségéből.

ÚTMUTATÓ

Az eszköz használatakor mindig tartsa be a kórházi eljárási szabályzatot.

Az eszközt ISO 80369-6 NRFit® eszközökhöz kapcsoltnak kell használni. A csatlakozó lezárásához kövesse az ISO 80369-6 szabvány szerinti NRFit® eszköz használati utasítását.

Csatlakoztassa az eszközt ISO 80369-6 szabvány szerinti NRFit® fecskendőtühöz vagy tartozékhoz úgy, hogy a kupakot rácsavarja az ISO 80369-6 szabvány szerinti NRFit® kompatibilis eszközre.

TÁROLÁSI FELTÉTEL

Száraz, közvetlen napfénytől védett helyen tartandó.

HULLADÉKKEZELÉS

A kórházi eljárási szabályzatnak megfelelően dobja a hulladékba az eszközt.



ELÉRHETŐ TERMÉKEK

LEÍRÁS:

- DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit® kompatibilis fecskendőtükkupak

**LV**

DASH 6™ RUMBAS VĀCIŅŠ

Lietošanas norādījumi

Pirms lietošanas izlasiet šos norādījumus.

PAREDZĒTAIS LIETOŠANAS VEIDS

DASH 6™ rumbas vāciņš ir paredzēts ISO 80369-6 standartam atbilstošas NRFit® adatas vai piederuma rumbas noslēgšanai.

INDIKĀCIJA

Ierīce tiek lietota ar ISO 80369-6 standartam atbilstošu NRFit® neuroaksiālo adatu vai piederumu, un to izmanto, lai noslēgtu atveri, kad ierīce netiek lietota.

MĒRĶLIETOTĀJS

Ierīce ir paredzēta lietot apmācību izgājušiem veselības aprūpes speciālistiem.

KONTRINDIKĀCIJAS

Šī ierīce nav paredzēta lietošanai parenterāli vai enterāli.

BRĪDINĀJUMI UN PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Nelietojiet, ja iepakojums ir bojāts.
- Neizmantojiet vai neapstrādājiet ierīci atkārtoti, jo tas var izraisīt noplūdi vai infekciju.
- Ierīce ir paredzēta tikai vienreizējai lietošanai. Atkārtota lietošana var mazināt ierīces veikspēju un/vai izraisīt infekciju.

NORĀDĪJUMI

Lietojot šo ierīci, vienmēr ievērojiet slimnīcas protokolu.

Ierīce lietojama kopā ar ISO 80369-6 standartam atbilstošām NRFit® ierīcēm. Rīkojieties saskaņā ar instrukcijām attiecībā uz ISO 80369-6 standartam atbilstošu NRFit® ierīci, kas paredzēta ieejas noslēgšanai.

Piestipriniet ierīci pie ISO 80369-6 standartam atbilstošas NRFit® adatas vai piederuma, pagriežot uzgali uz ISO 80369-6 standartam atbilstošas NRFit® ierīces.

UZGLABĀŠANAS APSTĀKĻI

Glabāt sausumā un sargāt no saules iedarbības.

LIKVIDĒŠANA

Likvidējiet ierīci atbilstoši attiecīgajam slimnīcas protokolam.



PIEEJAMIE PRODUKTI

APRAKSTS:

- ISO 80369-6 standartam atbilstošs NRFit® rumbas vāciņš DASH 6™

MT

TAPP TAL-BUTTUN DASH 6™

Istruzzjonijiet għall-Użu

Jekk jogħġbok aqra dawn l-istruzzjonijiet qabel l-użu.

UŽU INTENZJONAT

It-Tapp tal-Buttun DASH 6™ huwa maħsub għall-issigillar tal-buttun ta' labra jew aċċessorju konformi mal-ISO 80369-6 NRFit®.

INDIKAZZJONI

L-apparat jintuza b'labra jew aċċessorju newraxjali konformi mal-ISO 80369-6 NRFit® u jintuza biex jissigilla l-port meta l-apparat ma jkunx qed jintuza.

UĦENT INTENZJONAT

L-apparat huwa maħsub biex jintuza minn professionist imħarreg tal-kura tas-saħħa.

KONTRAIKAZZJONIJIET

L-apparat mhux maħsub għall-użu parenterali jew intestinali.

TWISSIJIET U PREKAWZJONIJIET

- Tużax jekk l-imballaġġ ikollu l-ħsara.
- Ma għandekx tuża jew tipproċessa mill-ġdid l-apparat peress li dan jista' jwassal għal tnixxija jew infezzjoni.
- L-apparat jintuza darba biss. L-użu mill-ġdid jista' jirriżulta f'telf tal-prestazzjoni tal-apparat u/jew f'infezzjoni.

DIREZZJONIJIET

Dejjem segwi l-protokoll tal-isptar meta tuża l-apparat.

L-apparat għandu jintuza flimkien mal-apparati ISO 80369-6 NRFit®. Jekk jogħġbok segwi l-istruzzjonijiet għall-użu skont l-apparat ISO 80369-6 NRFit® ipprovdut għall-issigillar tal-port.

Wahhal l-apparat ma' labra jew aċċessorju ISO 80369-6 NRFit® billi ddawwar it-tapp fuq l-apparat konformi mal-ISO 80369-6 NRFit®.

KUNDIZZJONI GĦALL-ĦŻIN

Zommu niexef u 'l bogħod mix-xemx diretta.

RIMI

Armi l-apparat skont il-protokoll tal-isptar.



PRODOTTI DISPONIBBLI

DESKRIZZJONI:

- Tapp tal-Buttun DASH 6™ Konformi mal-ISO 80369-6 NRFit®

**RO**

DASH 6™ CAPAC BUTUC

Instrucțiuni de utilizare

Vă rugăm să citiți aceste instrucțiuni înainte de utilizare.

DOMENIUL DE UTILIZARE

Capacul butucului DASH 6™ este destinat etanșării butucului unui ac sau accesoriu compatibil ISO 80369-6 NRFit®.

INDICAȚIE

Dispozitivul este utilizat cu un ac neuraxial sau accesoriu compatibil cu ISO 80369-6 NRFit® și este utilizat pentru a sigila portul atunci când dispozitivul nu este utilizat.

UTILIZATORUL VIZAT

Dispozitivul este conceput pentru a fi utilizat de către un profesionist în domeniul sănătății instruit.

CONTRAINDICAȚII

Dispozitivul nu este destinat utilizării pe cale parenterală și enterală.

AVERTISMENTE ȘI PRECAUȚII

- A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat.
- Nu reutilizați sau reprocesați dispozitivul, deoarece acest lucru poate duce la scurgeri sau infecții.
- Dispozitivul este doar de unică folosință. Reutilizarea poate duce la pierderea performanței dispozitivului și/sau la infecții.

INDICAȚII

Respectați întotdeauna protocolul spitalului atunci când utilizați dispozitivul.

Dispozitivul trebuie utilizat împreună cu dispozitivele compatibile ISO 80369-6 NRFit®. Vă rugăm să urmați instrucțiunile de utilizare conform dispozitivului compatibil ISO 80369-6 NRFit® furnizat pentru etanșarea portului.

Atașați dispozitivul la un ac sau accesoriu compatibil ISO 80369-6 NRFit® prin răsucirea capacului pe dispozitivul compatibil ISO 80369-6 NRFit®.

CONDIȚII DE DEPOZITARE

A se păstra uscat și ferit de lumina directă a soarelui.

ELIMINAREA

Eliminați dispozitivul conform protocolului spitalului.



PRODUSE DISPONIBILE

DESCRIERE:

- Capac butuc DASH 6™ compatibil ISO 80369-6 NRFit®

SL

POKROVČEK DASH 6™

Navodila za uporabo

Pred uporabo preberite navodila.

PREDVIDENA UPORABA

Pokrovček DASH 6™ je namenjen za zatesnitev priključka igle ali pripomočka, ki je skladen s standardom ISO 80369-6 NRFit®.

INDIKACIJE

Naprava se uporablja z nevraksialno iglo ali pripomočkom, ki je skladen s standardom ISO 80369-6 NRFit®, za zatesnitev priključka, ko naprava ni v uporabi.

PREDVIDENI UPORABNIK

Naprava je predvidena za uporabo s strani usposobljenih zdravstvenih delavcev.

KONTRAINDIKACIJE

Naprava ni namenjena za parenteralno ali enteralno uporabo.

OPOZORILA IN PREVIDNOSTNI UKREPI

- Izdelka ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana.
- Naprave ne uporabljajte znova in je ne obnovljajte, ker lahko pri tem pride do puščanje ali okužbe.
- Naprava je primerna za enkratno uporabo. Ponovna uporaba lahko privede do slabega delovanja naprave in/ali okužbe.

NAVODILA

Pri uporabi vedno upoštevajte smernice v bolnišnici.

Naprava je namenjena za uporabo z napravami ISO 80369-6 NRFit®. Pri uporabi za zatesnitev priključka upoštevajte navodila za uporabo naprave ISO 80369-6 NRFit®.

Napravo pritrdite na iglo ali pripomoček ISO 80369-6 NRFit® tako, da pokrovček zasukate na napravo, ki je skladna s standardom ISO 80369-6 NRFit®.

POGOJI SHRANJEVANJA

Hranite na suhem mestu in zaščiteno pred neposredno sončno svetlobo.

ODSTRANJEVANJE

Napravo zavrzite v skladu s smernicami v bolnišnici.



RAZPOLOŽLJIVI IZDELKI

OPIS:

- Pokrovček DASH 6™, skladen s standardom ISO 80369-6 NRFit®

**SK**

KRYTKA HLAVICE DASH 6™

Návod na používanie

Pred použitím si prečítajte tieto pokyny.

URČENÉ POUŽITIE

Krytka hlavice DASH 6™ je určená na utesnenie hlavice ihly NRFit® v súlade s normou ISO 80369-6 alebo príslušenstva.

INDIKÁCIA

Pomôcka sa používa spolu s neuraxiálnou ihlou alebo príslušenstvom NRFit® v súlade s normou ISO 80369-6 a slúži na utesnenie portu, keď sa pomôcka nepoužíva.

URČENÝ POUŽÍVATEĽ

Pomôcka je určená na používanie vyškoleným zdravotníckym pracovníkom.

KONTRAINDIKÁCIE

Pomôcka nie je určená na parenterálne alebo enterálne použitie.

VÝSTRAHY A BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

- Nepoužívajte, ak je balenie poškodené.
- Pomôcku nepoužívajte opakovane ani ju nepripravujte na opakované použitie, pretože to môže viesť k netesnostiam alebo infekcii.
- Pomôcka je určená len na jedno použitie. Opakované použitie môže mať za následok stratu výkonu pomôcky a/alebo infekciu.

POKYNY

Pri používaní pomôcky vždy dodržiavajte protokol nemocnice.

Pomôcka sa používa spoločne s pomôckami NRFit® v súlade s normou ISO 80369-6. Pri utesnení portu postupujte podľa pokynov na použitie pomôcky NRFit® v súlade s normou ISO 80369-6.

Pomôcku pripojte k ihle alebo príslušenstvu NRFit® v súlade s normou ISO 80369-6 otočením uzáveru na pomôcku NRFit® v súlade s normou ISO 80369-6.

PODMIENKY PRI SKLADOVANÍ

Uchováajte v suchu a mimo dosahu priameho slnečného svetla.

LIKVIDÁCIA

Pomôcku zlikvidujte podľa protokolu nemocnice.



DOSTUPNÉ PRODUKTY

POPIS:

- Krytka hlavice DASH 6™ ISO 80369-6 NRFit®

BG

КАПАЧКА ЗА ГЛАВИНА DASH 6™

Инструкции за употреба

Прочетете тези инструкции преди употреба.

ПРЕДВИДЕНА УПОТРЕБА

Капачката за главина DASH 6™ е предназначена за запечатване на главината на игла или аксесоар, отговарящи на стандарта ISO 80369-6 NRFit®.

ПОКАЗАНИЯ

Устройството се използва с невроаксиална игла или аксесоар, отговарящи на стандарта ISO 80369-6 NRFit®, и се използва за запечатване на порта, когато устройството не се използва.

ЦЕЛЕВИ ПОТРЕБИТЕЛ

Устройството е предназначено за използване от обучен медицински специалист.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Устройството не е предназначено за парентерално или ентéralно приложение.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

- Не използвайте, ако опаковката е повредена.
- Не използвайте повторно и не обработвайте повторно устройството, тъй като това може да доведе до изтичане или инфекция.
- Устройството е само за еднократна употреба. Повторната употреба може да доведе до загуба на ефективността на устройството и/или инфекция.

УКАЗАНИЯ

Винаги следвайте протокола на болницата, когато използвате устройството.

Устройството следва да се използва заедно с устройствата, отговарящи на стандарта ISO 80369-6 NRFit®. Следвайте инструкциите за употреба съгласно устройството, отговарящо на стандарта ISO 80369-6 NRFit®, което е предоставено за запечатване на порта. Прикрепете устройството към игла или аксесоар, отговарящи на стандарта ISO 80369-6 NRFit®, като завинтите капачката върху устройството, отговарящо на стандарта ISO 80369-6 NRFit®.

УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Съхранявайте на сухо място и далеч от пряка слънчева светлина.

ИЗХВЪРЛЯНЕ

Изхвърлете устройството съгласно протокола на болницата.



НАЛИЧНИ ПРОДУКТИ

ОПИСАНИЕ:

- Капачка за главина DASH 6™, отговаряща на стандарта ISO 80369-6 NRFit®



LT

DASH 6™ ĮVORĖS GAUBTELIS

Naudojimo instrukcijos

Prieš naudodami perskaitykite šias instrukcijas.

NAUDOJIMO PASKIRTIS

DASH 6™ įvorės gaubtelis skirtas užsandarinti standartą ISO 80369-6 NRFit® atitinkančios adatos ar pagalbinės priemonės įvorę.

INDIKACIJA

Priemonė naudojama su standartą ISO 80369-6 NRFit® atitinkančia neuroaksialine adata ar pagalbine priemone, kai reikia užsandarinti nenaudojamos priemonės prieigą.

NUMATYTASIS NAUDOTOJAS

Ši priemonė skirta naudoti išmokytam sveikatos priežiūros specialistui.

KONTRAINDIKACIJOS

Ši priemonė nėra skirta naudoti parenteriniu ar enteriniu būdu.

PERSPĖJIMAI IR ATSARGUMO PRIEMONĖS

- Jeigu pakuotė sugadinta, nenaudokite.
- Priemonės nenaudokite ir neapdorokite pakartotinai, nes tai gali lemti jos nesandarumą.
- Priemonė skirta vienkartiniam naudojimui. Naudojant pakartotinai priemonė gali netekti savo eksploatacinių savybių ir (arba) gali pasireikšti infekcija.

NURODYMAI

Naudodami priemonę visada vadovaukitės ligoninės protokolu.

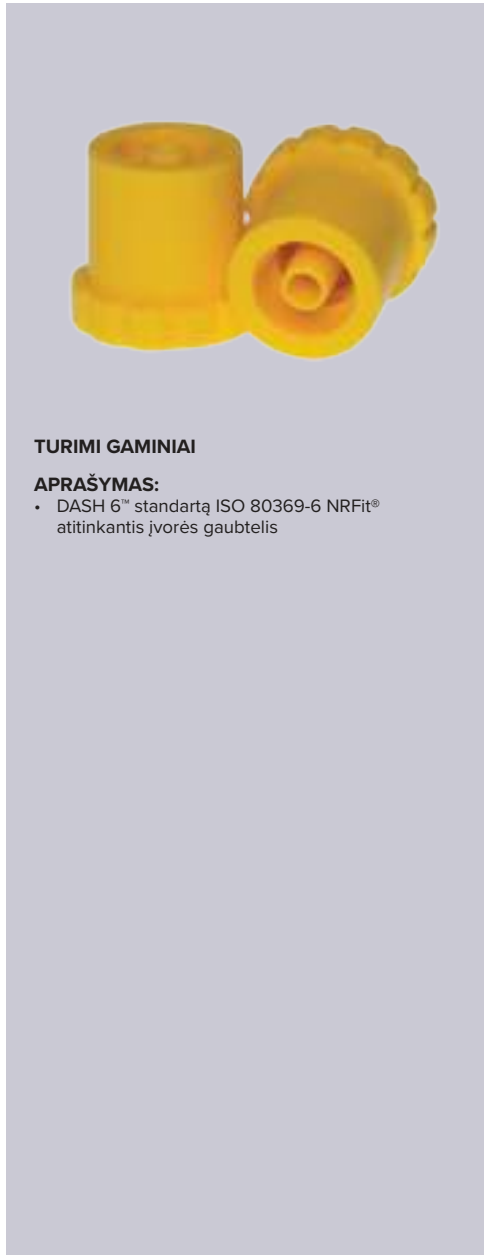
Priemonė naudojama kartu su ISO 80369-6 NRFit® priemonėmis. Vadovaukitės ISO 80369-6 NRFit® prieigos sandarinimui skirtos priemonės naudojimo instrukcijomis. Priemonę pritvirtinkite prie ISO 80369-6 NRFit® adatos ar pagalbinės priemonės prisukdami gaubtelį ant standartą ISO 80369-6 NRFit® atitinkančios priemonės.

LAIKYMO SĄLYGOS

Laikykite sausoje vietoje, atokiai nuo tiesioginių saulės spindulių.

ŠALINIMAS

Priemonę šalinkite laikydamiesi ligoninės protokolo.



TURIMI GAMINIAI

APRAŠYMAS:

- DASH 6™ standartą ISO 80369-6 NRFit® atitinkantis įvorės gaubtelis

Notes



GBUK Group award-winning specialist companies are experts in the provision of enteral feeding, critical care and patient moving and handling products and technologies. GBUK Group companies are suppliers to every UK NHS Trust and to a rapidly expanding export customer base.

*Trademark or Registered Trademark of GBUK Group Ltd.
www.gbukgroup.com



Rx Only Caution: Federal (U.S.A.) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

Symbol glossary available at www.gbukhealthcare.com.

 **GBUK Group Ltd.**
Woodland House,
Blackwood Hall Business Park,
North Duffield, Selby,
North Yorkshire, YO8 5DD, UK
EU: +44 (0) 1757 288 587
US: 18665 289 422
www.gbukhealthcare.com
info@gbukhealthcare.com

EC REP **QualRep Services BV**
Utrechtseweg 310 B42
6812 AR Arnhem,
The Netherlands

CH REP **Swiss AR Services GmbH**
Industriestrasse 47,
6300 Zug,
Switzerland