



en	SYRINGE WITH FIXED NEEDLE	2-3
fr	SERINGUE AVEC AIGUILLE SERTIE	4-5
de	SPRITZE MIT EINGESCHWEISSTER KANÜLE	6-7
es	JERINGA CON AGUJA PREMONTADA	8-9
pt	SERINGA COM AGULHA PREMONTADA	10-11
it	SIRINGA CON AGO FISSO	12-13
nl	SPUIT MET VASTE INJECTIENAALD	14-15
sv	INJEKTIONSSPRUTA MED INTEGRERAD KANYL	16-17
da	SPRØJTE MED INTEGRERET KANYLE	18-19
no	SPRØYTE MED INTEGRERT KANYLE	20-21
fi	RUISKU KIINTEÄLLÄ KANYYLILLÄ	22-23
el	ΣΥΡΙΓΓΑ ΜΕ ΜΗ ΑΠΟΣΠΩΜΕΝΗ ΒΕΛΟΝΑ	24-25
ru	ШПРИЦ СО ВСТРОЕННОЙ ИГЛОЙ	26-27
pl	STRZYKAWKA POŁĄCZONA Z IGŁĄ	28-29
hu	TÚVEL SZERELT FECSKENDŐ	30-31
cs	STŘÍKAČKA S PERMANENTNĚ FIXOVANOU JEHLOU	32-33
sk	STRIEKÁČKA SO ZABUDOVANOU IHLOU	34-35
tr	SABIT İĞNELİ ŞİRİNGA	36-37
et	SÜSTAL FIKSEERITUD NÖELAGA	38-39
lv	ŠĶIRCE AR FIKSĒTU ADATU	40-41
lt	ŠVIRKŠTAS SU NENUIMAMA ADATA	42-43
sl	BRIZGA S FIKSNO IGLO	44-45
sr	ŠPRIC SA FIKSIRANOM IGLOM	46-47
ro	SERINGA CU AC FIX	48-49
bg	СПРИНЦОВКА С ВГРАДЕНА ИГЛА	50-51
uk	ШПРИЦ ІЗ ФІКСОВАНОЮ ГОЛКОЮ	52-53
hr	ŠPRICA S FIKSNOM IGLOM	54-55

Instructions for Use

ENGLISH

SYMBOL EXPLANATION

	Batch code		Do not re-use		Medical Device
	Catalogue number		Do not use if package is damaged and consult instructions for use		Non pyrogenic
	Consult Instructions for Use		Fragile, handle with care		Single Sterile Barrier System
	Contents		Keep away from sunlight		Sterilized using ethylene oxide
	Date of Manufacture		Keep dry		Temperature limit
	Do not resterilize		Manufacturer		Use-by date

PRODUCT DESCRIPTION

Non-Toxic

Needle Gauge	Needle Length	Needle Outer Diameter	Needle Length	Wall Thickness	Syringe Nominal Capacity/ Nominal Volume (v)	Dead Space Volume
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Regular Wall (RW)	1 ml	0.01 ml

Tolerance on Graduated Capacity

Syringe Nominal Capacity/ Nominal Volume (v)	When syringe filled to a volume less than half of the nominal capacity	When syringe filled to a volume equal or greater than half of the nominal capacity
1 ml	± (1.50% of v + 2% of expelled volume)	2% of expelled volume

2

INTENDED PURPOSE

TERUMO SYRINGE with Fixed Needle for 600 IU/ml FSH/LH (Follicle Stimulating Hormone/Luteinizing Hormone) is a hypodermic syringe intended for manual aspiration of Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH and for the injection of this solution into parts of the body below the surface of the skin.

INDICATIONS

The device is indicated for subcutaneous injection of fertility hormones to treat women suffering from hormonal deficiencies.

CONTRAINDICATIONS

No contraindications.

PATIENT TARGET GROUP

Women suffering from hormonal deficiencies.

INTENDED USERS

Healthcare professional or lay person.

CLINICAL BENEFIT

The device has an indirect clinical benefit (indirect medical effect) since it is used for subcutaneous injection of fertility hormones to treat women suffering from hormonal deficiencies.

WARNINGS

- Do not use if unit package is damaged.
- Use immediately after opening the unit package.
- For single use only. Do not reuse. Do not resterilize. Do not reprocess. Reprocessing may compromise the sterility, biocompatibility and functional integrity of the device.
- The needle is made of stainless steel containing nickel and cobalt. Cobalt is classified as CMR* 1B and is present in a concentration above 0.1% weight by weight. Current scientific evidence supports that medical devices manufactured from stainless steel alloys containing cobalt do not cause an increased risk of cancer or adverse reproductive effects.

*CMR = Carcinogenic, mutagenic or toxic to reproduction (CLP Regulation EU 1272/2008)

PRECAUTIONS

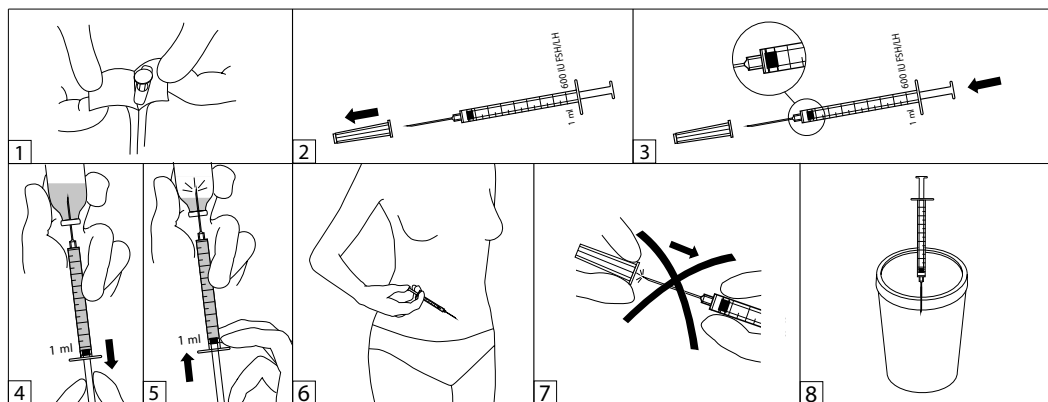
- The syringe is intended for use immediately after filling, as it is not suitable for containing fluids over extended periods of time.
- If the needle is bent or damaged, no attempt should be made to straighten the needle or use the product.
- After use, dispose of safely as medical waste in a sharps disposal container and/or according to health institution policies. The product is biohazardous and is physically hazardous due to its sharp edge.

Instructions for Use

ENGLISH

DIRECTIONS FOR USE

1. Peel open blister
2. Remove cap
3. Push plunger down
4. Fill syringe
5. Remove air bubbles
6. Inject
7. Do not re-cap
8. Dispose of safely



3

PRECAUTIONS FOR STORAGE

Store between 2°C and 30°C. Keep dry. Keep away from sunlight.
Fragile, handle with care.

REPORT OF INCIDENT

If during the use of this device or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and to your national authority.

Mode d'emploi

FRANÇAIS

EXPLICATION DES SYMBOLES

	Code de lot		Ne pas réutiliser		Dispositif médical
	Référence catalogue		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter les instructions d'utilisation		Non pyrogène
	Consulter les instructions d'utilisation		Fragile. Manipuler avec soin.		Système de barrière stérile unique
	Contenu		Conserver à l'abri de la lumière du soleil		Stérilisé avec de l'oxyde d'éthylène
	Date de fabrication		Craindre l'humidité		Limite de température
	Ne pas restériliser		Fabricant		Date limite d'utilisation

DESCRIPTION DU PRODUIT

Non toxique

Jauge de l'aiguille	Longueur de l'aiguille	Diamètre extérieur de l'aiguille	Longueur de l'aiguille	Épaisseur de la paroi	Capacité nominale/Volume nominal (v) de la seringue	Volume de l'espace mort
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Paroi standard (RW)	1 ml	0.01 ml

Tolérance sur la capacité graduelle

Capacité nominale/Volume nominal (v) de la seringue	Lorsque la seringue est remplie à un volume inférieur à la moitié de sa capacité nominale	Lorsque la seringue est remplie à un volume égal ou supérieur à la moitié de sa capacité nominale
1 ml	± (1.50% de v + 2% du volume expulsé)	2% du volume expulsé

4

DESTINATION

La SERINGUE TERUMO avec aiguille sertie pour 600 IU/ml FSH/LH (hormone stimulant le follicule/hormone lutéinisante) est une seringue hypodermique destinée à l'aspiration manuelle de Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH et à l'injection de cette solution dans des parties du corps situées sous la surface de la peau.

INDICATIONS

Ce dispositif est indiqué pour l'injection sous-cutanée d'hormones de fertilité afin de traiter les femmes souffrant de déficiences hormonales.

CONTRE-INDICATIONS

Aucune contre-indication.

GROUPE CIBLE DE PATIENTS

Femmes souffrant de déficiences hormonales.

UTILISATEURS AUXQUELS LE DISPOSITIF EST DESTINÉ

Professionnels de santé ou particuliers.

BÉNÉFICE CLINIQUE

Le dispositif présente un avantage clinique indirect (effet médical indirect) puisqu'il est utilisé pour l'injection sous-cutanée d'hormones de fertilité pour traiter les femmes souffrant de déficiences hormonales.

AVERTISSEMENTS

- Ne pas utiliser si l'emballage de l'unité est endommagé.
- Utiliser immédiatement après l'ouverture de l'emballage de l'unité.
- A strict usage unique. Ne pas réutiliser. Ne pas re-stériliser. Ne pas re-traiter. Le retraitement peut compromettre la stérilité, la biocompatibilité et l'intégrité fonctionnelle du dispositif.
- L'aiguille est composée d'acier inoxydable contenant du nickel et du cobalt. Classé CMR* de type 1B, le cobalt est présent dans une concentration supérieure à 0.1% poids/poids. Les preuves scientifiques actuelles confirment que les dispositifs médicaux fabriqués à partir d'alliages d'acier inoxydable contenant du cobalt ne présentent pas de risque accru de cancer ou d'effets néfastes sur la reproduction.

*CMR = Cancérogène, mutagène ou toxique pour la reproduction (règlement CLP UE 1272/2008)

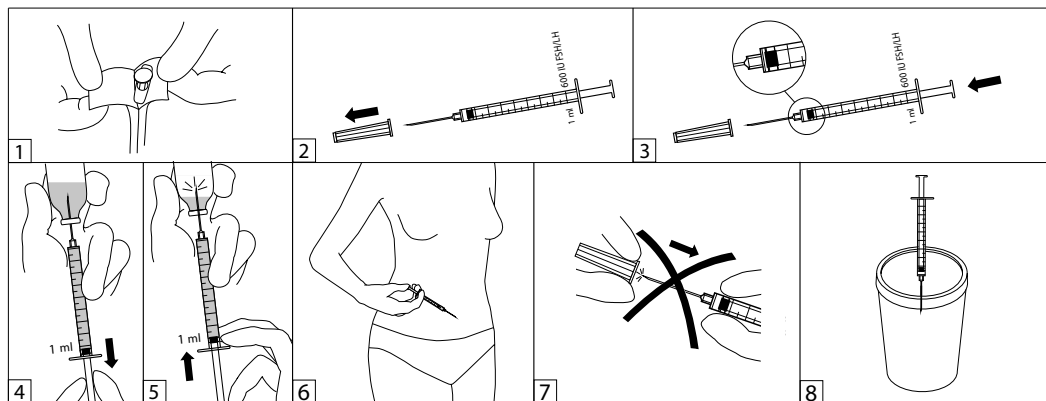
PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La seringue est destinée à être utilisée immédiatement après le remplissage, car elle ne convient pas pour contenir des liquides pendant des périodes prolongées.
- Si l'aiguille est courbée ou endommagée, ne pas essayer de la redresser, ne pas l'utiliser.
- Après utilisation, éliminer le produit en toute sécurité comme un déchet médical, dans un conteneur destiné aux objets tranchants et/ou conformément aux directives de l'établissement de santé. Le produit présente un danger biologique et, en raison de son bord tranchant, un danger physique.

Mode d'emploi

MODE D'EMPLOI

1. Blister ouvert
2. Retirer le capuchon
3. Abaisser le piston
4. Remplir la seringue
5. Éliminer les bulles d'air
6. Injecter
7. Ne pas remettre le capuchon
8. Éliminer en toute sécurité



5

PRÉCAUTIONS DE STOCKAGE

Stocker à des températures comprises entre 2 °C et 30 °C.
Conserver au sec. Conserver à l'abri de la lumière directe du soleil. Fragile. Manipuler avec soin.

RAPPORT D'INCIDENTS

Si, au cours ou à la suite de l'utilisation de cet appareil, un incident grave s'est produit, le signaler au fabricant et aux autorités nationales.

Bedienungsanleitung

DEUTSCH

SYMBOLERKLÄRUNG

	Chargennummer		Nicht Wiederverwenden		Medizinprodukt
	Artikelnummer		Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden und Gebrauchsanweisung beachten		Pyrogenfrei
	Gebrauchsanweisung beachten		Zerbrechlich, mit Sorgfalt handhaben		Einzelnes Sterilbarrieresystem
	Stück		Vor Sonnenlicht schützen		Sterilisiert mit Ethylenoxid
	Herstellungsdatum		Trocken aufbewahren		Temperaturbegrenzung
	Nicht erneut sterilisieren		Hersteller		Verwendbar bis

PRODUKTBESCHREIBUNG

Nicht toxisch

Nadelgröße (Gauge)	Nadellänge	Nadelaußendurchmesser	Nadellänge	Wandstärke	Spritzenennfassungsvermögen/Nennvolumen (v)	Totalvolumen
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Normalwand (RW)	1 ml	0.01 ml

Toleranz bei abgestuftem Fassungsvermögen

Spritzenennfassungsvermögen/Nennvolumen (v)	Wenn die Spritze bis zu einem Volumen gefüllt ist, das weniger als die Hälfte des Nennfassungsvermögens beträgt	Wenn die Spritze bis zu einem Volumen gefüllt ist, das mindestens der Hälfte des Nennfassungsvermögens entspricht
1 ml	± (1.50% von v + 2% des ausgestoßenen Volumens)	2% des ausgestoßenen Volumens

ZWECKBESTIMMUNG

TERUMO SPRITZE mit eingeschweißter Kanüle für 600 IU/ml FSH/LH (Follikelstimulierendes Hormon/Luteinisierendes Hormon) ist eine hypodermische Spritze zur manuellen Aspiration von Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH und zur Injektion dieser Lösung in Körperteile unterhalb der Hautoberfläche.

INDIKATIONEN

Das Produkt ist für die subkutane Injektion von Fruchtbarkeithormonen zur Behandlung von Frauen mit hormonellen Defiziten indiziert.

KONTRAINDIKATIONEN

Keine Kontraindikationen.

PATIENTENZIELGRUPPE

Frauen mit Hormonmangel.

VORGESEHENER ANWENDER

Medizinische Fachkräfte oder Laien.

KLINISCHER NUTZEN

Das Produkt hat einen indirekten klinischen Nutzen (indirekte medizinische Wirkung), da es zur subkutanen Injektion von Fruchtbarkeitshormonen zur Behandlung von Frauen mit Hormonmangel verwendet wird.

WARNHINWEISE

- Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn die Einzelverpackung beschädigt ist.
- Sofort nach dem Öffnen der Einzelverpackung verwenden.
- Nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Nicht wiederverwenden. Nicht resterilisieren. Nicht wiederaufbereiten. Das Wiederaufbereiten kann die Sterilität, die Biokompatibilität und die Funktionalität des Produktes beeinträchtigen.
- Die Nadel besteht aus Edelstahl und enthält Nickel und Kobalt. Kobalt ist als CMR® 1B eingestuft und in einer Konzentration von über 0.1% nach Gewicht vorhanden. Derzeitige wissenschaftliche Erkenntnisse unterstützen die Annahme, dass Medizinprodukte aus Edelstahl mit einer Kobaltlegierung keine erhöhte Krebsgefahr oder reproduktionstoxische Wirkungen verursachen.

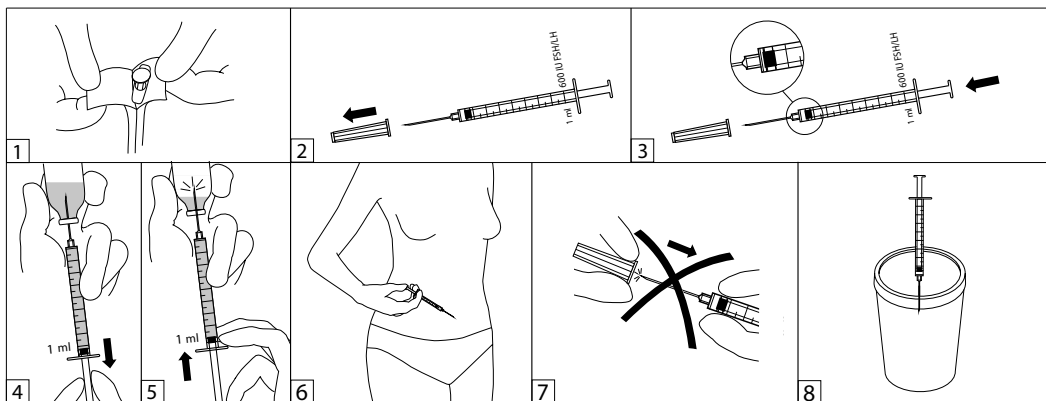
*CMR = karzinogen, mutagen oder reproduktionstoxisch (CLP-Verordnung EU 1272/2008)

VORSICHTSMASSNAHMEN

- Die Spritze ist für den sofortigen Gebrauch nach dem Befüllen vorgesehen, da sie nicht geeignet ist, Flüssigkeiten über einen längeren Zeitraum in ihrem Inneren zu halten.
- Wenn die Kanüle verbogen oder beschädigt ist, versuchen Sie keinesfalls, die Kanüle gerade zu biegen oder das Produkt zu verwenden.
- Nach Gebrauch als medizinischen Abfall in einem durchstichsicheren Abwurfbehälter und/oder gemäß den Vorschriften der örtlichen Gesundheitsbehörden entsorgen. Das Produkt zählt zu den biologisch gefährlichen Materialien und stellt aufgrund der scharfen Spitze eine physikalische Gefahr dar.

Bedienungsanleitung**DEUTSCH****GEBRAUCHSANWEISUNG**

1. Blister öffnen
2. Verschlusskappe abnehmen
3. Kolben nach unten drücken
4. Spritze füllen
5. Luftblasen entfernen
6. Injizieren
7. Nicht erneut verschließen
8. Sicher entsorgen

**VORSICHTSMASSNAHMEN BEI LAGERUNG**

Temperatur zwischen 2 °C und 30 °C. Trocken lagern. Vor Sonnenlicht schützen. Zerbrechlich, mit Vorsicht zu handhaben.

MELDUNG VON VORFÄLLEN

Wenn während der Verwendung dieses Produkts oder infolge seiner Verwendung ein schwerwiegender Vorfall aufgetreten ist, melden Sie dies bitte dem Hersteller und/oder seinem zugelassenen Vertreter und Ihrer nationalen Behörde.





TERUMO JERINGA con Aguja Premontada

1 ml

MENOPUR MULTIDOSE 600 IU/ml FSH/LH

Instrucciones de uso

ESPAÑOL

SIGNIFICADO DE LOS SÍMBOLOS

	Código de lote		No reutilizar		Producto sanitario
	Número de catálogo		No utilizar si el envase está dañado y consultar las instrucciones de uso		Apirógeno
	Consúltense las instrucciones de uso		Frágil, manejar con cuidado		Sistema de una única barrera estéril
	Unidades		Manténgase fuera de la luz del sol		Esterilizado utilizando óxido de etileno
	Fecha de fabricación		Manténgase seco		Límite de temperatura
	No reesterilizar		Fabricante		Fecha de caducidad

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

Atóxico

Calibre de la aguja	Longitud de la aguja	Diámetro exterior de la aguja	Longitud de la aguja	Grosor de la pared	Capacidad/Volumen nominal (v) de la jeringa	Volumen de espacio muerto
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Pared normal (RW)	1 ml	0.01 ml

Tolerancia sobre la capacidad graduada

Capacidad/Volumen nominal (v) de la jeringa	Cuando la jeringa se llena a un volumen inferior a la mitad de la capacidad nominal	Cuando la jeringa se llena hasta un volumen igual o superior a la mitad de la capacidad nominal
1 ml	±(1.50% del v + 2% del volumen expulsado)	2% del volumen expulsado

FINALIDAD PREVISTA

La JERINGA TERUMO con aguja premontada para 600 IU/ml de FSH/LH (hormona de estimulación de los folículos / hormona luteinizante) es una jeringa hipodérmica diseñada para la aspiración manual de Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH y para la inyección de esta solución en partes del cuerpo por debajo de la superficie de la piel.

INDICACIONES

El dispositivo está indicado para la inyección subcutánea de hormonas de fertilidad para tratar a mujeres que sufren deficiencias hormonales.

CONTRAINDICACIONES

No presenta contraindicaciones.

GRUPO OBJETIVO DE PACIENTES

Mujeres que sufren deficiencias hormonales.

USUARIO PREVISTO

Profesionales sanitarios y personas no profesionales.

BENEFICIO CLÍNICO

El dispositivo ofrece un beneficio clínico indirecto (efecto médico indirecto), ya que se utiliza para la inyección subcutánea de hormonas de fertilidad para tratar a mujeres que sufren deficiencias hormonales.

ADVERTENCIAS

- No utilizar si el envase unitario está deteriorado.
- Utilícese inmediatamente después de abrir el envase unitario.
- Este dispositivo es para un solo uso. No reutilizar. No reesterilizar. No reprocesar. El reprocesamiento puede comprometer la esterilidad, biocompatibilidad y la integridad funcional del producto.
- La aguja está hecha de acero inoxidable que contiene níquel y cobalto. El cobalto está clasificado como CMR* 1B y está presente en una concentración superior al 0.1% peso por peso. La evidencia científica actual respalda que los productos sanitarios fabricados con aleaciones de acero inoxidable que contienen cobalto no causan un mayor riesgo de cáncer o efectos reproductivos adversos.

* CMR = Carcinógeno, mutágeno o tóxico para la reproducción (Reglamento CLP UE 1272/2008)

PRECAUCIONES

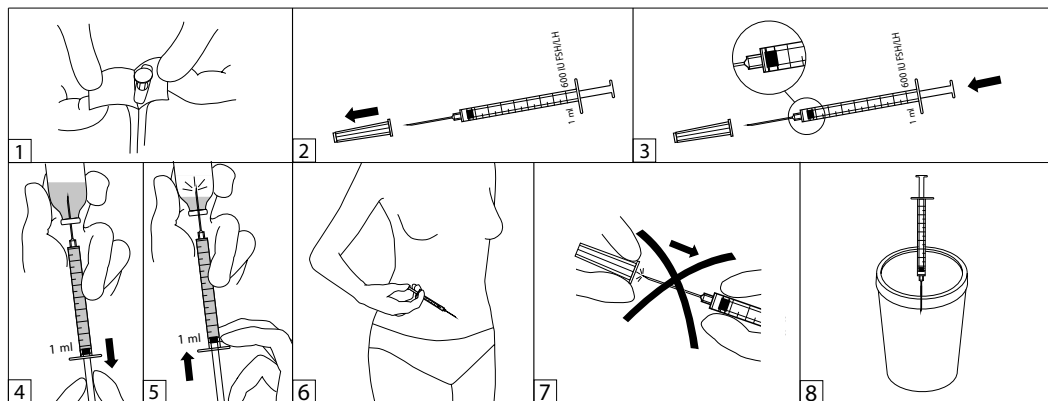
- La jeringa está diseñada para usarse inmediatamente después de su llenado, ya que no es adecuada para contener fluidos durante períodos prolongados.
- Si la aguja está doblada o dañada, no intente de enderezarla ni use el producto.
- Tras su uso, deseche el producto de forma segura como un residuo médico en un contenedor para instrumentos punzantes y/o de acuerdo con lo establecido en las directrices de su centro sanitario. El producto presenta un riesgo biológico, así como un riesgo físico debido a su borde afilado.

Instrucciones de uso

ESPAÑOL

INSTRUCCIONES DE USO

1. Abra el blíster
2. Retire la tapa
3. Presione el émbolo hacia abajo
4. Llene la jeringa
5. Elimine las burbujas de aire
6. Inyecte el contenido
7. No vuelva a colocar la tapa
8. Deseche la jeringa de forma segura



PRECAUCIONES PARA EL ALMACENAMIENTO

El producto debe almacenarse entre 2 y 30 °C. Manténgase seco. Manténgase alejado de la luz del sol. Frágil, manejar con cuidado.

INFORME DE INCIDENTE

Si, durante el uso del presente dispositivo o como resultado de su uso, se produce un incidente grave, comuníquelo al fabricante y a la autoridad nacional competente.

Instruções de utilização

PORTUGUÊS

EXPLICAÇÃO DOS SÍMBOLOS

	Código de lote		Não reutilizar		Dispositivo médico
	Número de referência		Não usar se a embalagem estiver danificada e consultar instruções de utilização		Não pirogénico
	Consultar instruções de utilização		Frágil, manusear com cuidado		Sistema de uma única barreira estéril
	Unidades		Manter longe da luz solar		Esterilizado com óxido de etileno
	Data de fabrico		Manter seco		Limites de temperatura
	Não reesterilizar		Fabricante		Data limite de utilização

DESCRÍÇÃO DO PRODUTO

Atóxico

Calibre da agulha	Comprimento da agulha	Diâmetro externo da agulha	Comprimento da agulha	Espessura da parede	Capacidade nominal/volume nominal (V) da seringa	Volume de espaço morto
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Parede normal (RW)	1 ml	0.01 ml

Tolerância em relação à capacidade graduada

Capacidade nominal/volume nominal (V) da seringa	Quando a seringa estiver cheia até um volume inferior a metade da capacidade nominal	Quando a seringa estiver cheia até um volume igual ou superior a metade da capacidade nominal
1 ml	± (1.50% de V + 2% do volume expelido)	2% do volume expelido

10

FINALIDADE PREVISTA

A SERINGA TERUMO com agulha premontada para 600 IU/ml de FSH/LH (hormona foliculoestimulante/hormona luteinizante) é uma seringa hipodérmica que se destina à aspiração manual de 600 IU/ml de FSH/LH Menopur multidose e à injeção desta solução em partes do corpo por baixo da superfície da pele.

INDICAÇÕES

O dispositivo é indicado para injeção subcutânea de hormonas de fertilidade no tratamento de mulheres que sofram de deficiências hormonais.

CONTRAINDICAÇÕES

Sem contraindicações.

GRUPO-ALVO DE DOENTES

Mulheres que sofram de deficiências hormonais.

UTILIZADOR PREVISTO

Profissionais de saúde ou pessoas não especializadas.

BENEFÍCIO CLÍNICO

O dispositivo tem um benefício clínico indireto (efeito médico indireto), uma vez que é utilizado para injeção subcutânea de hormonas de fertilidade no tratamento de mulheres que sofram de deficiências hormonais.

AVISOS

- Não utilize se a embalagem unitária estiver danificada.
 - Utilize imediatamente depois da abertura da embalagem unitária.
 - Este dispositivo destina-se a uma única utilização. Não reutilizar. Não reesterilizar. Não reprocessar. O reprocessamento pode comprometer a esterilidade, biocompatibilidade e integridade funcional deste produto.
 - A agulha é feita de aço inoxidável, contendo níquel e cobalto. O cobalto é classificado como CMR* 1B e está presente numa concentração acima de 0.1% em peso. As provas científicas atuais indicam que os dispositivos médicos fabricados em ligas de aço inoxidável contendo cobalto não causam um risco acrescido de cancro ou efeitos adversos na reprodução.
- *CMR = Carcinogénico, mutagénico ou tóxico para a reprodução (Regulamento CLP CE 1272/2008)

PRECAUÇÕES

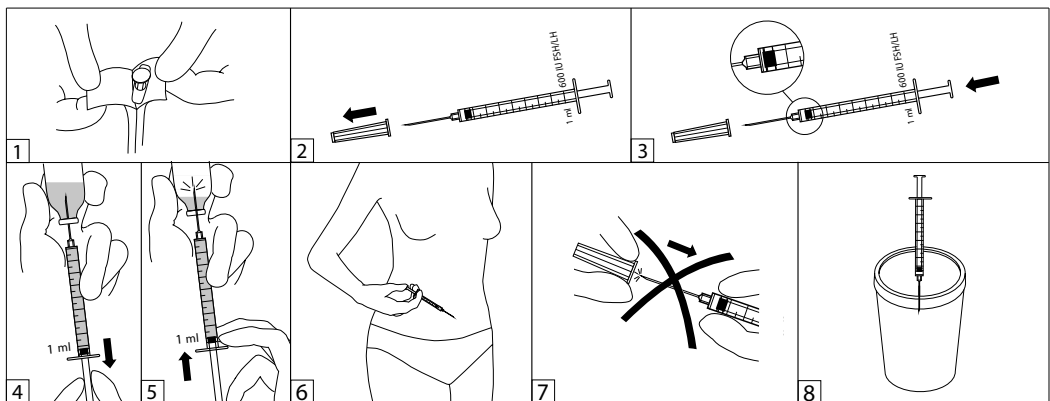
- A seringa destina-se a ser utilizada imediatamente após o enchimento, uma vez que não é adequada para conter líquidos durante períodos de tempo prolongados.
- Se a agulha estiver dobrada ou danificada, não se deve tentar endireitar a agulha ou usar o produto.
- Após a utilização, elimine de forma segura como resíduo hospitalar num contentor para eliminação de resíduos cortantes e/ou de acordo com as diretrizes da instituição de saúde. O produto representa um risco biológico e é fisicamente perigoso devido à sua aresta afiada.

Instruções de utilização

PORTUGUÊS

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

1. Abra a embalagem
2. Retire a tampa
3. Empurre o êmbolo para baixo
4. Encha a seringa
5. Elimine as bolhas de ar
6. Injete
7. Não volte a colocar a tampa
8. Elimine em segurança



11

PRECAUÇÕES PARA ARMAZENAMENTO

Armazene entre 2 °C e 30 °C. Mantenha seco. Mantenha afastado da luz solar. Frágil, manuseie com cuidado.

COMUNICAÇÃO DE INCIDENTES

Se, durante a utilização deste dispositivo ou como resultado da sua utilização, tiver ocorrido um incidente grave, comunique-o ao fabricante e à sua autoridade nacional.

Istruzioni per l'uso

ITALIANO

SPIEGAZIONE DEI SIMBOLI

	Numero di lotto		Monouso		Dispositivo medico
	Codice prodotto		Non utilizzare se la confezione risulta danneggiata e consultare le istruzioni per l'uso		Aapirogeno
	Consultare le istruzioni per l'uso		Fragile, maneggiare con cura		Sistema di singola barriera sterile
	Unità		Tenere lontano da fonti di calore		Sterilizzato con ossido di etilene
	Data di fabbricazione		Conservare in luogo asciutto		Limitazione della temperatura
	Non risterilizzare		Fabbricante		Utilizzare entro

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Atossico

Calibro dell'ago	Lunghezza dell'ago	Diametro esterno dell'ago	Lunghezza dell'ago	Spessore parete	Capacità nominale/Volume nominale della siringa (v)	Volume dello spazio morto
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Parete regolare (RW)	1 ml	0.01 ml

Tolleranza sulla capacità graduata

Capacità nominale/Volume nominale della siringa (v)	Quando la siringa viene riempita a un volume inferiore alla metà della capacità nominale	Quando la siringa è riempita a un volume pari o superiore alla metà della capacità nominale
1 ml	± (1.50% del v + 2% del volume espulso)	2% del volume espulso

12

DESTINAZIONE D'USO

La SIRINGA TERUMO con ago fisso per 600 IU/ml di FSH/LH (ormone follicolo-stimolante/ormone luteinizante) è una siringa ipodermica destinata all'aspirazione manuale di Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH e per l'iniezione di questa soluzione in parti del corpo sotto la superficie cutanea.

INDICAZIONI

Il dispositivo è indicato per l'iniezione sottocutanee di ormoni della fertilità per il trattamento di donne affette da carenze ormonali.

CONTROINDICAZIONI

Nessuna controindicazione.

GRUPPO DI PAZIENTI DESTINATARI

Donne affette da carenze ormonali.

UTILIZZATORE PREVISTO

Professionista sanitario o persona non esperta.

BENEFICI CLINICI

Il dispositivo ha un beneficio clinico indiretto (effetto medico indiretto), poiché viene utilizzato per l'iniezione sottocutanee di ormoni della fertilità per trattare le donne affette da carenze ormonali.

AVVERTENZE

- Non utilizzare se la confezione unitaria risulta danneggiata.
- Utilizzare immediatamente dopo l'apertura della confezione unitaria.
- Prodotto monouso. Non riutilizzare. Non risterilizzare. Non riprocessare. Riprocesso il prodotto può compromettere la sterilità, la biocompatibilità e l'integrità funzionale.
- L'ago è realizzato in acciaio inossidabile contenente nichel e cobalto. Il cobalto è classificato come CMR* 1B ed è presente in una concentrazione superiore allo 0.1% in peso. Le attuali ricerche scientifiche sostengono che i dispositivi medici fabbricati con leghe di acciaio inossidabile contenenti cobalto non causano un aumento del rischio di cancro o effetti negativi sulla riproduzione.

* CMR = cancerogeno, mutagено o tossico per la riproduzione (regolamento CLP UE 1272/2008)

PRECAUZIONI

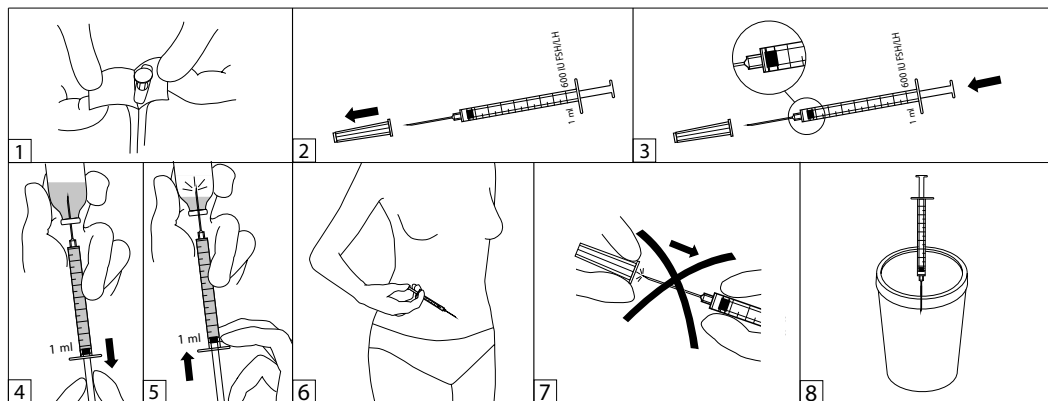
- La siringa è destinata all'uso immediatamente dopo il riempimento, poiché non è adatta a contenere liquidi per lunghi periodi.
- Se l'ago è piegato o danneggiato, non tentare di raddrizzarlo e non utilizzarlo.
- Dopo l'uso, smaltire in sicurezza come rifiuto medico in un contenitore per lo smaltimento di rifiuti taglienti e/o secondo le normative delle istituzioni sanitarie. Il prodotto è a rischio biologico e fisico a causa del bordo tagliente.

Istruzioni per l'uso

ITALIANO

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Aprire il blister
2. Rimuovere il cappuccio
3. Spingere il pistone verso il basso
4. Riempire la siringa
5. Eliminare le bollicine di aria
6. Iniettare
7. Non reinserire il cappuccio
8. Smaltire in sicurezza



13

PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a una temperatura tra 2 °C e 30 °C. Conservare in luogo asciutto. Tenere lontano da fonti di calore. Fragile, maneggiare con cura.

SEGNALAZIONE DI INCIDENTI

Se durante l'uso di questo dispositivo o a seguito del suo utilizzo si è verificato un grave incidente, si prega di segnalarlo al fabbricante e alla propria autorità nazionale.

Gebruiksaanwijzing

NEDERLANDS

VERKLARING VAN DE SYMBOLEN

	Lotnummer		Niet opnieuw gebruiken		Medisch Hulpmiddel
	Catalogusnummer		Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is en de gebruiksaanwijzing raadplegen		Pyrogeenvrij
	Gebruiksaanwijzing raadplegen		Breekbaar, voorzichtig behandelen		Enkelvoudig, steriel barrièresysteem
	Stuks		Niet blootstellen aan zonlicht		Gesteriliseerd met ethyleenoxide
	Productiedatum		Droog bewaren		Temperatuurlimiet
	Niet hersteriliseren		Fabrikant		Gebruiken voor

BESCHRIJVING VAN HET PRODUCT

Niet toxicus

Naald dikte	Naald lengte	Buitendiameter naald	Naald lengte	Wanddikte	Nominale capaciteit van de sputie/nominaal volume (v)	Volume dode ruimte
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Normale wand (RW)	1 ml	0.01 ml

Afwijking van aangeduide capaciteit

Nominale capaciteit van de sputie/nominaal volume (v)	Wanneer de sputie gevuld is tot minder dan de helft van de nominale capaciteit	Wanneer de sputie gevuld is tot een volume gelijk aan of groter dan de helft van de nominale capaciteit
1 ml	± (1.50% van v + 2% van het uitgestoten volume)	2% van het uitgestoten volume

BEOOGD DOELEIND

TERUMO SPUTI met vaste injectienaald voor 600 IU/ml FSH/LH (follikelstimulerend hormoon/luteïniserend hormoon) is een hypodermische sputie bedoeld voor het handmatig opzuigen van Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH en voor het injecteren van deze oplossing in lichaamsdelen onder het huidoppervlak.

INDICATIES

Het hulpmiddel is bedoeld voor subcutane injectie van vruchtbaarheidshormonen om vrouwen met hormonale tekorten te behandelen.

CONTRA-INDICATIES

Geen contra-indicaties.

PATIËNTENDOELGROEP

Vrouwen met hormonale tekorten.

BEOOGDE GEBRUIKER

Professionele zorgverlener of leek.

KLINISCH VOORDEEL

Het hulpmiddel heeft een indirect klinisch voordeel (indirect medisch effect) omdat het wordt gebruikt voor subcutane injectie van vruchtbaarheidshormonen om vrouwen met hormonale tekorten te behandelen.

WAARSCHUWINGEN

- Niet gebruiken wanneer de eenhedenverpakking beschadigd is.
- Gebruik het product onmiddellijk na het openen van de eenhedenverpakking.
- Voor éénmalig gebruik. Niet opnieuw gebruiken. Niet opnieuw steriliseren. Niet herwerken. Het product herwerken kan de steriliteit, de biocompatibiliteit en de functionele integriteit ervan compromitteren.

- De naald is gemaakt van roestvrij staal en bevat nikkel en kobalt. Kobalt is geklassificeerd als CMR* 1B en is aanwezig in een concentratie van meer dan 0.1 gewichtsprocent. Uit huidig wetenschappelijk bewijs blijkt dat medische hulpmiddelen die zijn vervaardigd uit roestvrijstalen legeringen die kobalt bevatten een verhoogd risico op kanker of schadelijke gevolgen voor de voortplanting veroorzaken.

*CMR = kankerverwekkend, mutageen of giftig voor de voortplanting (CLP-verordening EU 1272/2008)

VOORZORGSMAASTREGELLEN

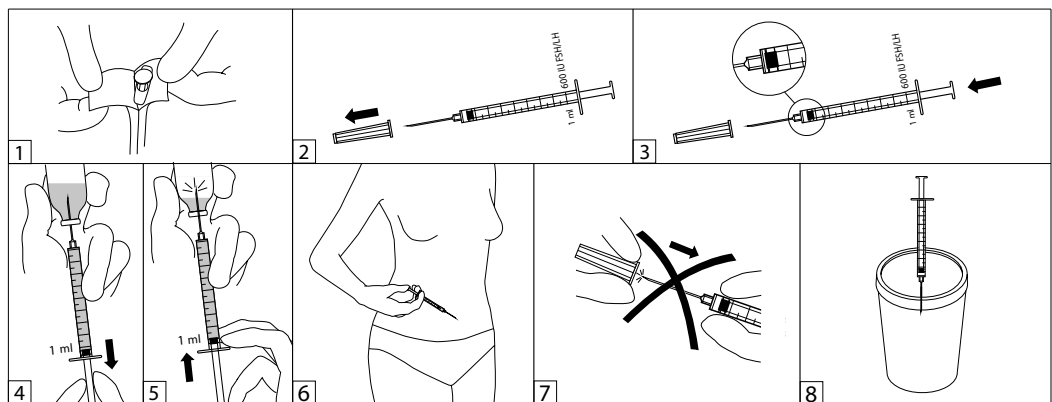
- De sputie is bedoeld voor gebruik onmiddellijk na het vullen, want hij is niet geschikt om vloeistoffen gedurende langere perioden te bevatten.
- Probeer een gebogen of beschadigde naald niet terug recht te plooien en te gebruiken.
- Na gebruik op veilige wijze weggooien als medisch afval in een container voor het verwijderen van naalden en spuiten en/of volgens de beleidsregels van de gezondheidsinstelling. Het product vormt een biologisch gevaar en tevens een fysiek gevaar vanwege de scherpe rand.

Gebruiksaanwijzing

NEDERLANDS

GEBRUIKSAANWIJZING

1. Open de blisterverpakking
2. Verwijder de dop
3. Duw de plunjier omlaag
4. Vul de spuit
5. Verwijder luchtbellen
6. Injecteer
7. Dop niet opnieuw aanbrengen
8. Veilig weggooien



VOORZORGSMAATREGELEN VOOR BEWARING

Bewaren tussen 2 °C en 30 °C. Droog bewaren. Niet blootstellen aan zonlicht. Breekbaar, voorzichtig behandelen.

MELDING VAN INCIDENT

Indien er zich tijdens het gebruik van dit hulpmiddel of als gevolg van het gebruik ervan een ernstig incident voordoet, gelieve dit dan te melden aan de fabrikant en aan uw nationale autoriteit.

Bruksanvisning

SVENSKA

SYMBOLFÖRKLARING

	Batchkod		Ingen återanvändning		Medicinteknisk produkt
	Artikelnummer		Använd inte om förpackningen är skadad och läs bruksanvisningen		Pyrogenfri
	Läs bruksanvisningen		Ömtåligt, hanteras varsamt		Enkelt sterilt barriärsystem
	Innehåll		Aktas för solljus		Steriliserad med etylenoxid
	Tillverkningsdatum		Håll torrt		Temperaturbegrensning
	Får ej omsteriliseras		Tillverkare		Användes före

PRODUKTBESKRIVNING

Ej toxisk

Kanylmtätre	Kanyllängd	Kanylens ytterdiameter	Kanyllängd	Väggjocklek	Sprutans nominella kapacitet/nominella volym (v)	Tomrumsvolym
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Normal vägg (RW)	1 ml	0.01 ml
Tolerans för graderad kapacitet						
Sprutans nominella kapacitet/nominella volym (v)		När sprutan är fyllt till en volym som är mindre än halva den nominella kapaciteten				När sprutan är fylld till en volym som är lika stor som eller större än halva den nominella kapaciteten
1 ml		$\pm (1.5\% \text{ av } v + 2\% \text{ av den utmatade volymen})$				2% av den utmatade volymen

16

AVSEDDA ÄNDAMÅL

TERUMO INJEKTIONSSPRUTA med integrerad kanyl för 600 IU/ml FSH/LH (folikelstimulerande hormon/luteiniserande hormon) är en spruta för subkutan användning som är avsedd för manuell aspiration av Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH och för injektion av denna lösning i delar av kroppen under hudytan.

INDIKATIONER

Enheten är avsedd för subkutan injektion av fertilitetshormoner vid behandling av hormonbrist hos kvinnor.

KONTRAINDIKATIONER

Inga kontraindikationer.

PATIENTMÅLGRUPP

Hormonbrist hos kvinnor.

AVSEDDA ANVÄNDARE

Vårdpersonal eller lekman.

KLINISK NYTTA

Produkten har en indirekt klinisk fördel (indirekt medicinsk effekt) eftersom den används för subkutan injektion av fertilitetshormoner vid behandling av hormonbrist hos kvinnor.

VARNINGAR

- Använd inte enheten om styckförpackningen är skadad.
- Använd omedelbart efter att styckförpackningen har öppnats.
- Endast för engångsbruk. Får ej återanvändas. Får ej omsteriliseras. Får ej ombearbetas. Ombearbetning kan äventyra sterilitet, biokompatibilitet och funktionella egenskaper hos produkten.
- Kanylen är tillverkad av rostfritt stål som innehåller nickel och kobolt. Kobolt är klassificerat som CMR* 1B och finns i en koncentration över 0.1 viktprocent. Aktuell vetenskaplig bevisning belägger att medicintekniska produkter tillverkade av rostfritt stål som innehåller kobolt inte medför en förhöjd cancerrisk eller negativa reproductionseffekter.

*CMR = Cancerogen, mutagen eller reproductionstoxisk (CLP-förordning EU 1272/2008)

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

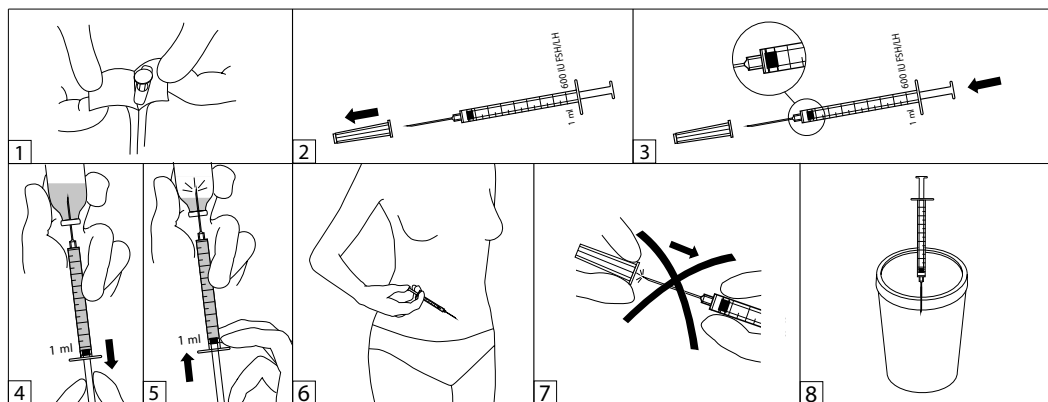
- Sprutan är avsedd att användas omedelbart efter påfyllning, eftersom den inte är lämplig för förvaring av vätskor under längre tidsperioder.
- Om en kanyl böjs eller skadas, bör man inte försöka böja den rätt eller använda produkten.
- Efter användning ska produkten kasseras på ett säkert sätt som medicinskt avfall i en avfallsbehållare för vassa föremål och/eller i enlighet med vårdinrätningens bestämmelser. Produkten är miljöfarlig och utgör en fysisk risk på grund av den vassa kanten.

Bruksanvisning

SVENSKA

BRUKSANVISNING

1. Dra upp blisterförpackningen
2. Ta av locket
3. Tryck ned kolven
4. Fyll sprutan
5. Avlägsna luftbubblor
6. Injicera
7. Sätt inte tillbaka locket
8. Kassera på ett säkert sätt



17

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER VID FÖRVARING

Förvaras mellan 2 °C och 30 °C. Håll torrt. Aktas för solljus.
Ömtältig, hanteras varsamt.

RAPPORTERING AV INCIDENTER

Om en allvarlig incident inträffar i samband med, eller som en följd av, användning av denna enhet ska detta rapporteras till tillverkaren och till den nationella myndigheten i ditt land.

Brugsanvisning

DANSK

SYMBOLFORKLARING

	Batchnummer		Må ikke genbruges		Medicinsk udstyr
	Varenummer		Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget. Læs brugsanvisningen		Pyrogenfri
	Læs brugsanvisningen		Forsigtig håndtering		Et steril barrièresystem
	Indhold		Må ikke udsættes for sollys		Ætylenoxid steriliseret
	Produktionsdato		Holdes tør		Temperaturgrænser
	Må ikke resteriliseres		Produceret af		Udløbsdato

PRODUKTBESKRIVELSE

Ikke-toksisk

Kanylestørrelse	Kanylelængde	Udvendig kanyle-diameter	Kanyle-længde	Vægtykkelse	Sprøjtenes nominelle kapacitet/nominelle volumen (v)	Dødrumsvolumen
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Standard væg (RW)	1 ml	0.01 ml

Tolerance for gradueret kapacitet

Sprøjtenes nominelle kapacitet/nominelle volumen (v)	Når sprøjten er fyldt til et volumen, der er mindre end halvdelen af den nominelle kapacitet	Når sprøjten er fyldt til et volumen, der er lig med eller større end halvdelen af den nominelle kapacitet
1 ml	± (1.50% af v + 2% af udtaget volumen)	2% af udtaget volumen

ERKLÆRET FORMÅL

TERUMO SPRØJTE med integreret kanyle til 600 IU/ml FSH/LH (follikelstimulerende hormon/luteiniserende hormon) er en hypodermisk sprøjte der er beregnet til manuel aspiration af Menopur Multidosis 600 IU/ml FSH/LH og til injektion af denne oplosning i dele af kroppen under hudoverfladen.

INDIKATIONER

Produktet er indiceret til subkutan injektion affertilitetshormoner til behandling af kvinder, der lider af hormonmangel.

KONTRAINDIKATIONER

Ingen kontraindikationer.

PATIENTMÅLGRUPPE

Kvinder, der lider af hormonmangel.

TILSIGTET BRUGER

Sundhedspersonale eller lægmand.

KLINISK FORDEL

Produktet har en indirekte klinisk fordel (indirekte medicinsk virkning), da det anvendes til subkutan injektion af fertilitetshormoner til behandling af kvinder, der lider af hormonmangel.

ADVARSLER

- Må ikke anvendes, hvis enhedspakningen er beskadiget.
- Skal anvendes umiddelbart efter åbning af enhedspakningen.
- Kun til engangsbrug. Må ikke genbruges. Må ikke resteriliseres. Må ikke omforarbejdes. Omforarbejdning kan kompromittere steriliteten, biokompatibiliteten og funktionen af produktet.
- Nålen er fremstillet af rustfrit stål, der indeholder nikkel og kobolt. Kobolt er klassificeret som CMR* 1B og er til stede i en koncentration over 0.1% vægt per vægt. Aktuelle videnskabelige undersøgelser understøtter, at medicinsk udstyr, der er fremstillet af legeringer af rustfrit stål, som indeholder kobolt, ikke medfører forhøjet risiko for kræft eller er reproduktionsskadende.

* CMR = Kræftfremkaldende, mutagen eller reproduktionstoksisk (CLP-forordning EU 1272/2008)

FORHOLDSREGLER

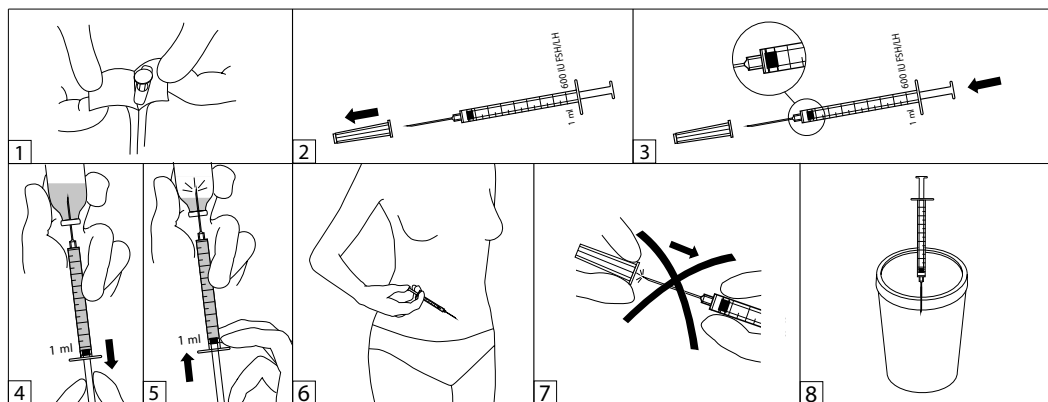
- Sprøjten er beregnet til brug umiddelbart efter påfyldning, da den ikke er egnet til at indeholde væsker over længere perioder.
- Forsøg ikke at anvende kanyle eller rette den ud, hvis den er bøjet eller beskadiget.
- Efter brug bortsaffes produktet på en sikker måde som medicinsk affald i en kanyleboks og/eller i henhold til sundhedsinstitutionens politik. Produktet er miljøfarligt og er fysisk farligt pga. den skarpe kant.

Brugsanvisning

DANSK

BRUGSANVISNING

1. Åbn blisterpakningen
2. Tag hætten af
3. Tryk stemplet ned
4. Fyld sprøjen
5. Fjern luftbobler
6. Injicer
7. Sæt ikke hætten på igen
8. Bortskaffes på sikker vis



19

FORHOLDSREGLER VED OPBEVARING

Opbevares mellem 2 °C og 30 °C. Holdes tør. Må ikke udsættes for sollys. Forsigtig håndtering.

INDBERETNING AF HÆNDELSER

Alle alvorlige hændelser, der måtte opstå i forbindelse med brug af dette produkt, bedes indberettet til producenten og til din nationale myndighed.

Bruksanvisning

NORSK

SYMBOLFORKLARING

	Batchnummer		Må ikke gjenbrukes		Medisinsk utstyr
	Artikkelenummer		Må ikke brukes hvis pakningen er skadet, og se bruksanvisningen		Pyrogenfri
	Les bruksanvisning før bruk		Behandles forsiktig		Enkelt, sterilt barrieresystem
	Innhold		Unngå sollys		Sterilisert med etylenoksid
	Produksjonsdato		Holdes tørt		Temperaturgrense
	Må ikke resteriliseres		Produsent		Utløpsdato

PRODUKTBESKRIVELSE

Ikke-toksisk

Kanylemåler	Kanyle lengde	Kanylen ytre diameter	Kanyle-lengde	Veggtynkelse	Sprøyten nominelle kapasitet/nominelt volum (v)	Dødromsvolum
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Normal vegg (RW)	1 ml	0.01 ml
Toleranse for gradert kapasitet						
Sprøyten nominelle kapasitet/nominelt volum (v)		Når sprøyten er fylt til mindre enn halvparten av nominell kapasitet				Når sprøyten fylles til et volum som er lik eller større enn halvparten av nominell kapasitet
1 ml		$\pm (1.50\% \text{ av } v + 2\% \text{ av fjernet volum})$				2% av fjernet volum

BRUKSOMRÅDE

TERUMO SPRØYTE med integrert kanyle for 600 IU/ml FSH/LH (follikkelstimulerende hormon/uteiniserende hormon) er en hypodermisk sprøyte, ment for manuell aspirasjon av Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH og for injeksjon av denne løsningen i deler av kroppen under hudooverflaten.

INDIKASJONER

Enheten er indisert for subkutan injeksjon av fertilitetshormoner for behandling av kvinner med hormonmangel.

KONTRAINDIKASJONER

Ingen kontraindikasjoner.

PASIENTMÅLGRUPPE

Kvinner med hormonmangel.

TILTENKTE BRUKERE

Helsepersonell eller lekperson.

KLINISK FORDEL

Enheten har en indirekte klinisk fordel (indirekte medisinske effekter) siden den brukes til subkutan injeksjon av fertilitetshormoner for å behandle kvinner med hormonmangel.

ADVARSLER

- Må ikke brukes hvis enhetspakningen er skadet.
- Brukes umiddelbart etter at enhetspakningen er åpnet.
- Kun til éngangsbruk. Må ikke gjenbrukes. Må ikke resteriliseres. Må ikke omproduseres. Omproduksjon kan medføre endringer som steriliteten, biokompatibiliteten og den funksjonelle integriteten til produktet.

- Nålen er framstilt av rustfritt stål som inneholder nikkel og kobolt. Kobolt er klassifisert som CMR* 1B, og er til stede i en koncentrasjon på over 0.1 vektprosent. Nåværende vitenskapelig kunnskap støtter at medisinsk utstyr produsert av legeringer av rustfritt stål som inneholder kobolt ikke forårsaker økt risiko for kreft eller uønskede reproduksjonseffekter.

*CMR=Kreftfremkallende, mutagent eller reproduksjonstoksisk (CLP-forordning EU 1272/2008)

FORHOLDSREGLER

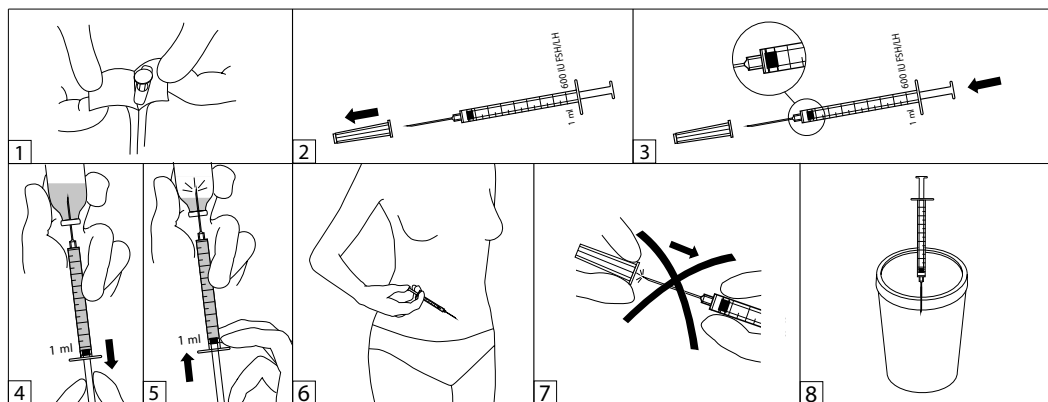
- Sprøyten er ment for bruk umiddelbart etter fylling, siden den ikke er egnet til å inneholde væsker over lengre perioder.
- Hvis nål er bøyd eller skadet, må man ikke forsøke å rette nålen eller bruke produktet.
- Etter bruk må produktet kasseres som medisinsk avfall i en avfallsbeholder for skarpe gjenstander og/eller i henhold til helseinstitusjonens retningslinjer. Produktet utgjør en biologisk risiko og er fysisk farlig på grunn av den skarpe kanten.

Bruksanvisning

NORSK

BRUKSANVISNING

1. Åpne blisternen
2. Fjern hetten
3. Skvv stempellet ned
4. Fyll sprøyten
5. Fjern luftbobler
6. Injiser
7. Ikke sett hetten på igjen
8. Avfallshåndteres på en sikker måte



FORHOLDSREGLER VED OPPBEVARING

Temperatur mellom 2 °C og 30 °C. Oppbevares tørt. Unngå sollys. Ømtålig, behandles forsiktig.

RAPPORT OM HENDELSER

Hvis en alvorlig hendelse oppstår ved bruk av denne enheten eller følge av bruk av denne enheten, må dette rapporteres til produsenten og/eller produsentens autoriserte representant samt til nasjonale myndigheter.

Käyttöohjeet

SUOMI

SYMBOLIEN SELITYKSET

	Eräkoodi		Kertakäytöinen		Lääkinnällinen laite
	Luettelonumero		Käyttö kielletty jos pakaus on vaurioitunut ja katso käyttöohje		Pyrogeeniton
	Katso käyttöohje		Särkyvä, käsittele varovasti		Yksittäinen sterili suulkujärjestelmä
	Sisältö		Säilytä auringonvalolta suojauduttuna		Steriloitu etyleenioksidiilla
	Valmistuspäivä		Säilytä kuivassa		Lämpötilan raja-arvot
	Ei saa steriloida uudelleen		Valmistaja		Viimeinen käyttöpäivä

TUOTTEEN KUVAUS

Ei toksinen

Neulan G-koko	Neulan pituus	Neulan ulkokalaisija	Neulan pituus	Seinämän paksuus	Ruiskun nimelliskapasiteetti / nimellistilavuus (v)	Hukkertilavuus
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Tavallinen seinämä (RW)	1 ml	0.01 ml
Toleranssi asteikkokapasiteeteilla						
Ruiskun nimelliskapasiteetti / nimellistilavuus (v)		Kun ruisku on täytetty alle puolella nimelliskapasiteetista				Kun ruisku on täytetty vähintään puolella nimelliskapasiteetista
1 ml		± (1.50% + 2% poistetusta tilavuudesta)				2% poistetusta tilavuudesta

INDIKATIOT

TERUMO RUISKU kiinteällä kanyyllillä for 600 IU/ml FSH/LH (Follicle Stimulating Hormone/Luteinizing Hormone) on hypoderminen ruisku. Se on tarkoitettu Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH:n manuaaliseen aspiointiin ja tämän liuoksen ruiskuttamiseen ihon pinnan alaisiin kehon osiin.

KÄYTÖÄIHEET

Laite on tarkoitettu hedelmällisyshormonien subkutaniseen injektioon hormonaalisista puutteista kärsivien naisten hoidossa.

VASTA-AIHEET

Ei vasta-aiheita.

KOHDENPILASRYHMÄ

Hormonaalisista puutteista kärsivät naiset.

SUUNNITELLUT KÄYTÄJÄT

Terveydenhuollon ammattilainen tai maallikko.

KLIINISET HYÖDYT

Laitteella on epäsuora klininen hyöty (epäsuora lääketieteellinen vaikutus), sillä sitä käytetään hedelmällisyshormonien subkutaniseen injektioon hormonaalisista puutteista kärsivien naisten hoidossa.

VAROITUKSET

- Ei saa käyttää, jos yksittäispakkauksen on vahingoittunut.
- Käytettävä heti yksittäispakkauksen avaamisen jälkeen.
- Tämä väline on kertakäytöinen. Ei uudelleenkäytöä. Ei saa uudelleen steriloida. Ei saa uudelleen käsitellä. Uudelleenkäsitteily saattaa vaarantaa tuotteen steriliisyyden ja sopeutuvuuden luontoon sekä aiheuttaa tuotteelle aineellista vahinkoa.
- Neula on valmistettu ruostumattomasta teräksestä, joka sisältää nikkelia ja koboltia. Koboltin luokitus on CMR* 1B ja sen pitoisuus on yli 0.1 painoprosenttia. Nykyisen tieteilisen tietämyksen mukaan laitteet, jotka on valmistettu kobolttia sisältävästä metalliseoksesta, eivät aiheuta kasvanutta syöpäriiskiä tai vaikuta haitallisesti lisääntymistervyeen.

*CMR = karsinoogeninen, mutageeninen tai lisääntymistoksinen (CLP-asetus EU 1272/2008)

VAROTOIMET

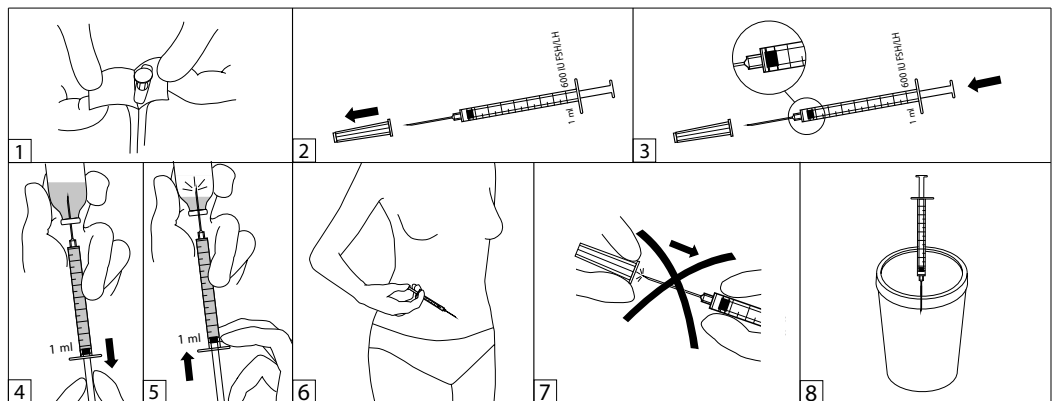
- Ruisku on tarkoitettu käytettäväksi heti täytön jälkeen, sillä se ei sovella nesteiden säilyttämiseen pitkäksi aikojaksi.
- Jos neula on taipunut tai vioittunut, älä yrity suorista neulaa tai käytää sitä.
- Hävitä käytön jälkeen turvallisesti lääkinnällisenä jätteenä terävien esineiden säiliössä ja/tai laitoksen käytännön mukaisesti. Tuote on biovaarallinen ja fyysisesti vaarallinen terävän reunansa vuoksi.

Käyttöohjeet

SUOMI

KÄYTTÖOHJEET

1. Avaa läpipainopakkaus
2. Irrota korkki
3. Paina mäntä alas
4. Täytä ruisku
5. Poista ilmakuplat
6. Ruiskuta
7. Ei saa sulkea uudelleen
8. Hävitä turvallisesti



SÄILYTYKSEEN LIITTYVÄT VAROTOIMET

Säilytä 2–30 °C:n lämpötilassa. Pidä kuivana. Suojattava auringonvalolta. Helposti särkyvä, käsitteltävä varoen.

VAARATILANTEIDEN RAPORTointi

Jos tämän laitteen käytön aikana tai sen käytön seurauksena on tapahtunut vakava tapaturma, ilmoita siitä valmistajalle ja kansalliselle viranomaiselle.

Οδηγίες χρήσης

ΕΛΛΗΝΙΚΑ

ΕΠΕΞΗΓΗΣΗ ΣΥΜΒΟΛΩΝ

	Αριθμός παρτίδας		Ιατροτεχνολογικό προϊόν
	Κωδικός προϊόντος		Ελεύθερο πυρετογόνων ουσιών
	Διαβάστε τις οδηγίες χρήσης		Μονό σύστημα στείρου φραγμού
	Περιεχόμενα		Αποστειρωμένο με αιθυλαιονείδιο
	Ημερομηνία κατασκευής		Περιορισμός θερμοκρασίας
	Να μην επαναποστειρωθεί		Ημερομηνία λήξης

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Μη τοξικό

Μέγεθος βελόνας	Μήκος βελόνας	Εξωτερική διάμετρος βελόνας	Μήκος βελόνας	Πάχος τοιχώματος	Ονομαστική χωρητικότητα/ Ονομαστικός όγκος σύριγγας (ν)	Όγκος κενού χώρου
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Κανονικό τοιχώμα (RW)	1 ml	0.01 ml
Όρια στη βαθμονομημένη χωρητικότητα						
Ονομαστική χωρητικότητα/Ονομαστικός όγκος σύριγγας (ν)		Όταν η πλήρωση της σύριγγας είναι μικρότερη από το ήμισυ της ονομαστικής χωρητικότητας				Όταν η πλήρωση της σύριγγας είναι ίση ή μεγαλύτερη από το ήμισυ της ονομαστικής χωρητικότητας
1 ml		± (1.50% του ν + 2% του αποβαλόμενου όγκου)				2% του αποβαλόμενου όγκου

24

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Η ΣΥΡΙΓΓΑ TERUMO με μη αποσπώμενη βελόνα για 600 IU/ml FSH/LH (Ωσθυλακιοτρόπος ορμόνη/Ωχρινότροπος ορμόνη) είναι μια υποδόρια σύριγγα, προοριζόμενη για μη αυτόματη αναρρόφηση Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH και για την έγχυση αυτού του διαλύματος σε μέρη του σώματος κάτω από την επιφάνεια του δέρματος.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Η συσκευή ενδέικνυται για υποδόρια έγχυση ορμονών γονιμότητας, για τη θεραπεία γυναικών που πάσχουν από ορμονικές ανεπάρκειες.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Δεν υπάρχουν αντενδείξεις.

ΠΛΗΘΥΣΜΟΣ-ΣΤΟΧΟΣ ΑΣΘΕΝΟΥΣ

Γυναίκες που πάσχουν από ορμονικές ανεπάρκειες.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΟΣ ΧΡΗΣΤΗΣ

Επαγγελματίας ή μη επαγγελματίας υγείας.

ΚΛΙΝΙΚΑ ΟΦΕΛΗ

Η συσκευή διαθέτει έμμεσο κλινικό όφελος (έμμεσο ιατρικό αποτέλεσμα), καθώς χρησιμοποιείται για την υποδόρια έγχυση ορμονών γονιμότητας για τη θεραπεία γυναικών που πάσχουν από ορμονικές ανεπάρκειες.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η ατομική συσκευασία είναι κατεστραμμένη.
- Χρησιμοποιήστε αμέσως μετά από το άνοιγμα της ατομική συσκευασίας.
- Μόνο για μία χρήση. Να μην επαναποστειρωθεί. Να μην επανεπεξεργαστεί. Η επανεπεξεργασία ενδέχεται να διακυβεύσει τη στειρότητα, τη βιοσυμβατότητα και τη λειτουργική ακεραιότητα της συσκευής.
- Η βελόνα είναι κατασκευασμένη από ανοξείδωτο ατσάλι που περιέχει νικέλιο και κοβάλτιο. Το κοβάλτιο ταξινομείται ως KMT-1B και περιέχεται σε συγκέντρωση άνω του 0.1% κατά βάρος. Τα τρέχοντα επιστημονικά στοιχεία υποστηρίζουν ότι τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται από κράματα ανοξείδωτου χάλυβα που περιέχουν κοβάλτιο δεν προκαλούν αυξημένο κίνδυνο καρκίνου ή δυσμενείς επιπτώσεις στην αναπαραγωγή.
- *KMT = Καρκινογόνες, μεταλλαξιογόνες ή τοξικές για την αναπαραγωγή ουσίες (Κανονισμός CLP 1272/2008/EK)

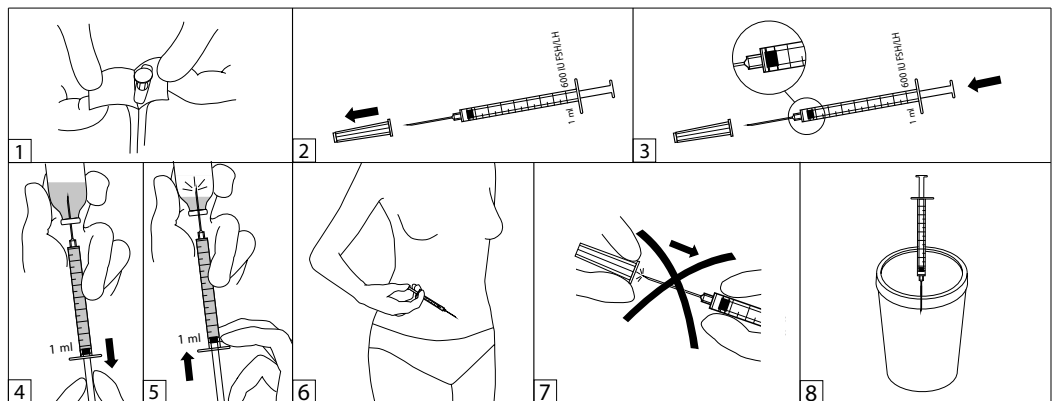
ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Η σύριγγα ενδέικνυται για χρήση αμέσως μετά από την πλήρωση, καθώς δεν είναι κατάλληλη για τη μεταφορά υγρών για παρατεταμένα χρονικά διαστήματα.
- Αν μια βελόνα έχει λυγίσει ή να υποστεί ζημιά, μην επιχειρήσετε να την ισιώσετε ή να χρησιμοποιήσετε το προϊόν.
- Μετά τη χρήση, απορρίψτε με ασφάλεια ως ιατρικό απόβλητο σε δοχείο απόρριψης αιχμηρών αντικειμένων ή/και σύμφωνα με τις πολιτικές του νοσηλευτικού ιδρύματος. Το προϊόν είναι βιολογικά επικίνδυνο και σωματικά επικίνδυνο λόγω του αιχμηρού άκρου του.

Οδηγίες χρήσης

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ανοίξτε τη συσκευασία
2. Αφαιρέστε το πώμα
3. Σπρώξτε το έμβολο προς τα κάτω
4. Πραγματοποιήστε πλήρωση της σύριγγας
5. Αφαιρέστε τις φυσαλίδες αέρα
6. Πραγματοποιήστε την ένεση
7. Μην τοποθετείτε ξανά το πώμα
8. Απορρίψτε με ασφάλεια



ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗΣ

Αποθηκεύστε σε θερμοκρασία μεταξύ 2°C και 30°C. Διατηρείτε το προϊόν στεγνό. Φυλάξτε το μακριά από το ηλιακό φως. Εύθραυστο, απαιτείται προσεκτική μεταχείριση.

ΑΝΑΦΟΡΑ ΠΕΡΙΣΤΑΤΙΚΟΥ

Εάν κατά τη διάρκεια της χρήσης της συσκευής ή λόγω της χρήσης της παρουσιαστεί σοβαρό συμβάν, αναφέρετε το στον κατασκευαστή και στις εθνικές αρχές.

Инструкция по эксплуатации

РУССКИЙ

РАСШИФРОВКА СИМВОЛОВ

	Номер партии		Не использовать повторно		Медицинское изделие
	Каталожный номер		Не используйте изделие, если упаковка повреждена. Прочтите инструкции по применению		Апирогенно
	Прочтите инструкции по применению		Хрупкий, обращаться осторожно		Одиночная стерильная барьера система
	Содержание		Избегать прямого солнечного света		Стерилизовано окисью этилена
	Дата изготовления		Беречь от влаги		Ограничение температуры
	Не стерилизовать повторно		Изготовлено		Годен до

ОПИСАНИЕ ИЗДЕЛИЯ

Не токсично

Калибр иглы	Длина иглы	Наружный диаметр иглы	Длина иглы	Толщина стенки	Номинальная емкость шприца / номинальный объем (v)	Объем мертвого пространства
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Нормальная стенка (RW)	1 ml	0.01 ml

Допустимое отклонение градуированной емкости

Номинальная емкость шприца / номинальный объем (v)	При заполнении шприца до объема менее половины от номинальной емкости	При заполнении шприца до объема, равного и превышающего половину номинальной емкости
1 ml	± (1.50% от v + 2% от выталкиваемого объема)	2% выталкиваемого объема

26

НАЗНАЧЕНИЕ

TERUMO ШПРИЦ со встроенной иглой для 600 МЕ/мл FSH/LH (фолликуостимулирующего гормона / лютеинизирующего гормона) это шприц для подкожных инъекций, предназначенный для ручного набора препарата Menopur Multidose 600 МЕ/мл FSH/LH и инъекции этого раствора в части тела под поверхностью кожи.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Устройство предназначено для подкожной инъекции гормонов fertильности для лечения женщин, страдающих гормональной недостаточностью.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Противопоказания отсутствуют.

ЦЕЛЕВАЯ ГРУППА ПАЦИЕНТОВ

Женщины, страдающие гормональной недостаточностью.

ПРЕДПОЛАГАЕМЫЙ ПОЛЬЗОВАТЕЛЬ

Медицинский персонал и неспециалисты.

КЛИНИЧЕСКИЕ ПРЕИМУЩЕСТВА

Устройство имеет непрямую клиническую пользу (непрямой медицинский эффект), поскольку оно используется для подкожной инъекции гормонов fertильности с целью лечения женщин, страдающих гормональной недостаточностью.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Не использовать, если упаковка изделия повреждена.
- Применять немедленно после вскрытия упаковки.
- Только для одноразового использования. Не использовать повторно. Не стерилизовать повторно. Не обрабатывать повторно, поскольку повторная обработка может нарушить стерильность, биологическую совместимость и функциональную целостность устройства.

• Игла выполнена из нержавеющей стали с содержанием никеля и кобальта. Кобальт классифицируется как вещество КМТ* класса опасности 1B и содержится в сплаве в концентрации свыше 0.1% по массе. Согласно результатам научных исследований медицинские устройства из нержавеющей стали с содержанием кобальта не представляют опасности заболевания раком или неблагоприятного воздействия на репродуктивную систему человека.

*КМТ = канцерогенный, мутагенный или токсичный для репродуктивной системы (классификация согласно Регламенту ЕС 1272/2008)

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

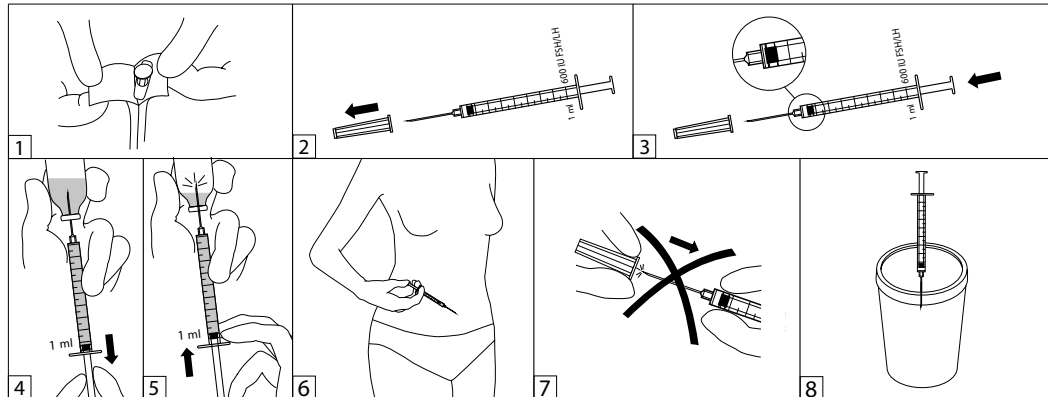
- Шприц предназначен для использования сразу же после заполнения, так как он не подходит для хранения жидкости в течение длительных периодов времени.
- Если игла согнута или повреждена, не пытайтесь выпрямить иглу или использовать устройство.
- После использования утилизируйте безопасным образом как медицинские отходы в контейнер для утилизации острых предметов и (или) в соответствии с правилами медицинского учреждения. Продукт является биологически опасным, а также представляет физическую опасность из-за имеющихся острых краев.

Инструкция по эксплуатации

РУССКИЙ

ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

1. Вскройте блистер
2. Снимите колпачок
3. Протолкните плунжер вниз
4. Наполните шприц
5. Удалите пузырьки воздуха
6. Выполните инъекцию
7. Не закрывайте колпачком повторно
8. Утилизируйте безопасным образом



ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ В ОТНОШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ

Хранить при температуре от 2 до 30 °C. Беречь от влаги. Избегать прямого солнечного света. Хрупкое, обращаться осторожно.

ОТЧЕТ О ПРОИСШЕСТВИЯХ

Если во время или в результате использования данного изделия произошло серьезное происшествие, необходимо сообщить об этом изготовителю и в органы федеральной власти.

Instrukcja obsługi

POLSKI

OBJAŚNIENIE SYMBOLI

	Kod partii		Nie używać powtórnie		Wyrób medyczny
	Numer katalogowy		Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone oraz zapoznać się z instrukcją użytkowania		Aapiroenny
	Zajrzyj do instrukcji użycia		Kruchy, obchodzić się ostrożnie		System pojedynczej bariery sterylnnej
	Zawartość		Trzymać z dala od światła słonecznego		Sterylizowany tlenkiem etylenu
	Data produkcji		Chronić przed wilgocią		Dopuszczalna temperatura
	Nie resterylizować		Wytwarzca		Użyć do daty

OPIS PRODUKTU

Nietoksyczny

Wskaznik igły	Długość igły	Średnica zewnętrzna igły	Długość igły	Grubość ściany	Nominalna pojemność/objętość strzykawki (v)	Objętość martwa
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Standardowa Ściana (RW)	1 ml	0.01 ml
Tolerancja dla pojemności stopniowanej						
Nominalna pojemność/objętość strzykawki (v)		Gdy strzykawka jest napełniona do mniejszej niż połowy pojemności znamionowej			Gdy strzykawka jest napełniona do objętości równej lub większej niż połowa pojemności znamionowej	
1 ml		± (1.50% v + 2% objętości wydawanej)			2% objętości wydawanej	

28

PRZEWIDZIANE ZASTOSOWANIE

TERUMO STRZYKAWKA połączona z igłą dla 600 IU/ml FSH/LH (Follicle Stimulating Hormone/Luteinizing Hormone) to strzykawka podskórna przeznaczona do ręcznego zasysania Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH oraz do wstrzykiwania tego roztworu do części ciała pod powierzchnią skóry.

WSKAZANIA

Urządzenie jest przeznaczone do podskórного wstrzykiwania hormonów płodności w celu leczenia kobiet z niedoborami hormonalnymi.

PRZECIWWSKAZANIA

Brak przeciwwskazań.

GRUPA DOCELOWYCH PACJENTÓW

Kobiety z niedoborami hormonalnymi.

PRZEWIDZIANI UŻYTKOWNICY

Pracownika służby zdrowia lub osoby niebędące profesjalistami.

KORZYŚCI KLINICZNE

Urządzenie ma pośrednią korzyść kliniczną (pośrednie działanie medyczne), ponieważ jest stosowane do podskórnego wstrzykiwania hormonów płodności w leczeniu kobiet z niedoborami hormonalnymi.

OSTRZEŻENIA

- Nie używać, jeżeli opakowanie jednostkowe jest uszkodzone.
- Użyć natychmiast po otwarciu opakowania jednostkowego.
- Urządzenie jest przeznaczone do jednorazowego użytku. Nie używać powtórnie. Nie sterylizować ponownie. Nie przetwarzać. Przetwarzanie może doprowadzić do utraty sterylności, biologicznej zgodności oraz spójności funkcjonalnej produktu.
- Igła wykonana jest ze stali nierdzewnej zawierającej nikiel i kobalt. Kobalt jest sklasyfikowany jako CMR* 1B i jest obecny w stężeniu powyżej 0,1% wagowo. Aktualne badania naukowe potwierdzają, że wyroby medyczne wyprodukowane ze stopów stali nierdzewnej zawierających kobalt nie powodują zwiększonego ryzyka zachorowania na raka lub negatywnego wpływu na rozdroźność.

*CMR = rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne dla reprodukcji (rozporządzenie CLP UE 1272/2008)

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

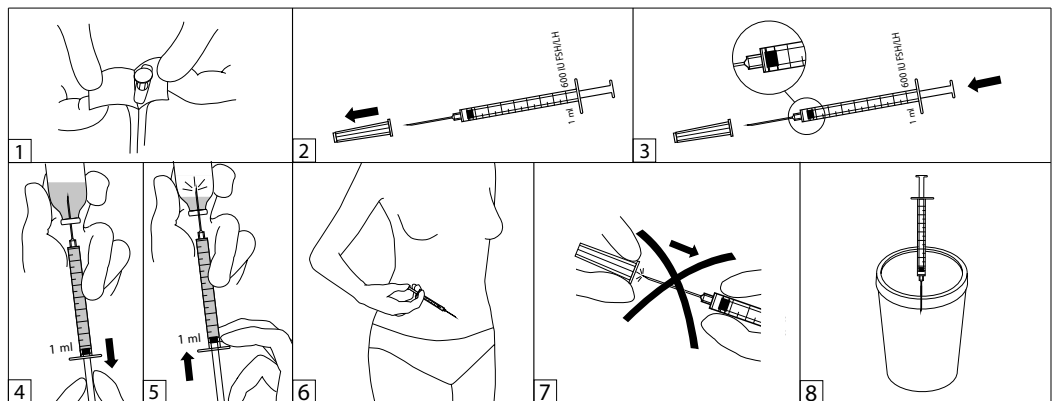
- Strzykawka jest przeznaczona do użycia natychmiast po napełnieniu, ponieważ nie nadaje się do przechowywania płynów przez dłuższy czas.
- Jeżeli igła jest wygięta lub uszkodzona, nie należy jej prostować ani używać.
- Po użyciu należy bezpiecznie zutylizować ją jako odpady medyczne w pojemniku na ostre narzędzia i/lub zgodnie z zasadami obowiązującymi w zakładzie opieki zdrowotnej. Produkt jest niebezpieczny biologicznie i fizycznie ze względu na ostre krawędzie.

Instrukcja obsługi

POLSKI

INSTRUKCJA UŻYWANIA

1. Odklej blister
2. Zdejmij zatyczkę
3. Wciśnij tłok
4. Napełnij strzykawkę
5. Usuń pęcherzyki powietrza
6. Wstrzyknij
7. Nie zakładaj zatyczki
8. Bezpieczna utylizacja



ZALECENIA DOT. PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze od 2°C do 30°C. Chronić przed wilgocią. Trzymać z dala od światła słonecznego. Kruchy, obchodzić się ostrożnie.

ZGŁASZANIE INCYDENTÓW

Jeżeli podczas lub na skutek używania wyrobu dojdzie do poważnego zdarzenia, należy to zgłosić do wytwórcy oraz do odpowiedniej instytucji państowej.

Használati utasítás

MAGYAR

A SZIMBÓLUMOK MAGYARÁZATA

	Tételkód		Ne használja újra		Orvostechnikai eszköz
	Katalógusszám		Ne használja, ha a csomagolás sérült és olvassa el a használati útmutatót		Nem lázkeltő
	Olvassa el a használati útmutatót!		Törékeny, óvatosan kezelendő		Egyszeri sterilítő-rendszer
	Tartalom		Napfénytől óvni		Etilén-oxiddal sterilizált
	Gyártási dátum		Szárazon tartandó		Hőmérséklet határ
	Ne sterilizálja újra		Gyártó		Lejáratú dátum

TERMÉKLEÍRÁS

Nem toxikus

Tű vastagsága	Tű hossza	Tű különb átmérője	Tű hossza	Falvastagság	Fecskendő névleges kapacitása/ névleges térfogata (v)	Holttérfogata
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Normális vastagságú rögzítés (RW)	1 ml	0.01 ml

Adagolási pontosság

Fecskendő névleges kapacitása/ névleges térfogata (v)	Amikor a fecskendőt a névleges kapacitás felénél kisebb mennyisére töltik fel	Ha a fecskendőt a névleges kapacitás felénél nagyobb vagy azzal egyenlő térfogatra töltik fel
1 ml	± (a v 1.50% -a + a leadott térfogat 2% -a)	a leadott mennyiség 2%-a

RENDELTELTELÉS

A 600 IU/ml FSH/LH (follikulus stimuláló hormon/uteinázáló hormon) oldatos TERUMO Tűvel szerelt FECSKENDŐ egy hipodermiás fecskendő, amely a Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH manuális felszívására és az oldat befecskendezésére szolgál a bőr felszíne alatti testrésekhez.

JAVALLATOK

Az eszköz termékenységi hormonok szubkután injekciózására javallott hormonhiányban szenvedő nők kezelésére.

ELLENJAVALLATOK

Nincs ellenjavallat.

CÉLZOTT BETEGCSOPORT

Hormonhiányban szenvedő nők.

CÉLFELHASZNÁLÓK

Egészségügyi szakember vagy laikus személy.

KLINIKAI ELŐNY

Az eszköz közvetett klinikai előnyökkel rendelkezik (közvetett orvosi hatás), mivel a termékenységi hormonok szubkután befecskendezésére szolgál a hormonhiányban szenvedő nők kezelésére.

FIGYELMEZTETÉSEK

- Ne használja, ha az egységszett sérült.
- Felbontás után azonnal használja fel.
- Az eszköz egyszer használatos, ismételt használata, resterilizációja nem megengedett! Ismételt felhasználásra való előkészítése nem megengedett, mivel ez veszélyeztetheti a termék sterilitását, biokompatibilitását és funkcionális integritását.
- A tű nikkelt és kobaltot tartalmazó rozsdamentes acélból készül. A kobalt CMR*-besorolása 1B. Koncentrációja meghaladja a 0.1 tömeg%-ot. A jelenlegi tudományos bizonyítékok alapján a kobalttartalmú rozsdamentes acélból készült orvostechnikai eszközök nem növelik a rák vagy a káros reproduktív hatások kockázatát.

*CMR = Rákeltő, mutagén vagy a reprodukciót károsító (1272/2008/EU CLP-rendelet)

ÓVINTÉZKEDÉSEK

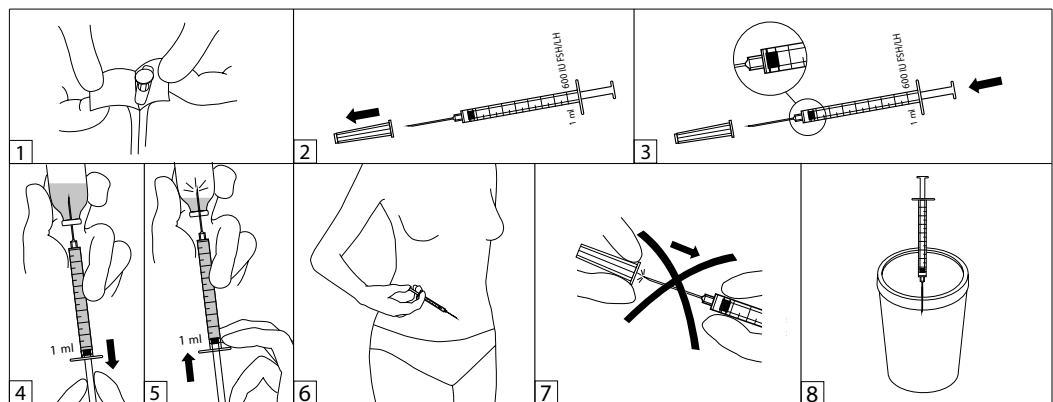
- A fecskendő közvetlenül a feltöltés után használja, mivel nem alkalmas hosszabb ideig a folyadékok megtartására.
- Ha egy tű meghajlott vagy megrongálódott, ne kísérleje meg kiegynésteni, vagy alkalmazni a terméket.
- A használatot követően az egészségügyi intézmény szabályzata alapján szűrős hulladékként és/vagy egészségügyi hulladékként kezelje és szabaduljon meg tőle. A termék biológiaileg veszélyes hulladéknak minősül, és éles széle miatt fizikai szempontból is veszélyes.

Használati utasítás

MAGYAR

HASZNÁLATI ÚTMUTATÓ

1. Tépje fel a buborékfóliát
2. Vegye le a kupakot
3. Nyomja le a dugattyút
4. Töltsé meg a fecskendőt
5. Távolítsa el a légbuborékokat
6. Fecskendezze be az oldatot
7. Ne tegye vissza a kupakot
8. Biztonságosan ártalmatlánítsa



TÁROLÁSI ELŐIRÁSOK

2 °C és 30 °C között tárolandó. Tartsa szárazon! Napfénytől védett helyen tartandó! Törékeny, óvatosan kezelendő.

VÁRATLAN ESEMÉNYEK BEJELENTÉSE

Ha az eszköz használata során vagy annak eredményeképpen súlyos incideks következik be, jelentse azt a gyártónak, illetve az illetékes nemzeti hatóságnak.

Návod k použití

ČESKÝ

VYSVĚTLIVKY K SYMBOLŮM

	Číslo výrobní série		Zdravotnický prostředek
	Kód výrobku		Apyrogenní
	Postupujte podle pokynů		Systém jedně sterilní bariéry
	Obsah		Sterilizováno ethylenoxidem
	Datum výroby		Omezení hodnoty teploty
	Nesterilizujte opakovaně		Použit do

POPIS PRODUKTU

Netoxický

Velikost jehly	Délka jehly	Vnější průměr jehly	Délka jehly	Tloušťka stěny	Jmenovitá kapacita / jmenovitý objem stříkačky (v)	Objem mrtvého prostoru
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Pravidelná stěna (RW)	1 ml	0.01 ml

Odchylka od kapacity dle stupnice

Jmenovitá kapacita / jmenovitý objem stříkačky (v)	Je-li stříkačka naplněna na objem menší, než je polovina její jmenovité kapacity	Když je stříkačka naplněna na objem rovný nebo větší než polovina nominální kapacity
1 ml	± (1.50% z v + 2% vytlačeného objemu)	2% vytlačeného objemu

32

URČENÝ ÚCEL

TERUMO STŘÍKAČKA s permanentně fixovanou jehlou pro 600 IU/ml FSH/LH (folikuly stimulující hormon / luteinizační hormon) je hypodermická injekční stříkačka určená k ručnímu natažení přípravku Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH a k injekčnímu podání tohoto roztoku do částí těla pod povrchem kůže.

INDIKACE

Prostředek je indikován k podkožnímu injekčnímu podání hormonů plodnosti při léčbě žen trpících hormonálními deficitami.

KONTRAINDIKACE

Žádné kontraindikace.

CÍLOVÁ SKUPINA PACIENTŮ

Ženy trpící hormonálními deficitami.

URČENÝ UŽIVATEL

Zdravotnický pracovník nebo laická osoba.

KLINICKÝ PŘÍNOS

Prostředek má nepřímý klinický přínos (nepřímý léčebný účinek), protože se používá k subkutánnímu injekčnímu podání hormonů plodnosti při léčbě žen trpících hormonálními deficitami.

VAROVÁNÍ

- Nepoužívat, je-li jednotkový obal porušen.
- Použijte ihned po otevření balení.
- Pouze k jednorázovému použití. Nelze použít opakovaně. Opakováně nesterilizujte. Nelze opakovaně používat. Opakováně použíti může kompromitovat sterilitu, biokompatibilitu a funkční celistvost produktu.
- Jehla je vyrobena z nerezové oceli obsahující nikl a kobalt. Kobalt je klasifikován jako CMR* kategorie 1B a je přítomen v koncentraci nad 0,1% hmotnostních. Nejnovější vědecké důkazy dokládají, že zdravotnické prostředky vyrobené ze slitin nerezové oceli s obsahem kobaltu nevyvolávají zvýšené riziko rakoviny nebo nepříznivé účinky na reprodukci.

*CMR = karcinogenní, mutagenický nebo toxickej pro reprodukci (nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1272/2008)

PREVENTIVNÍ OPATŘENÍ

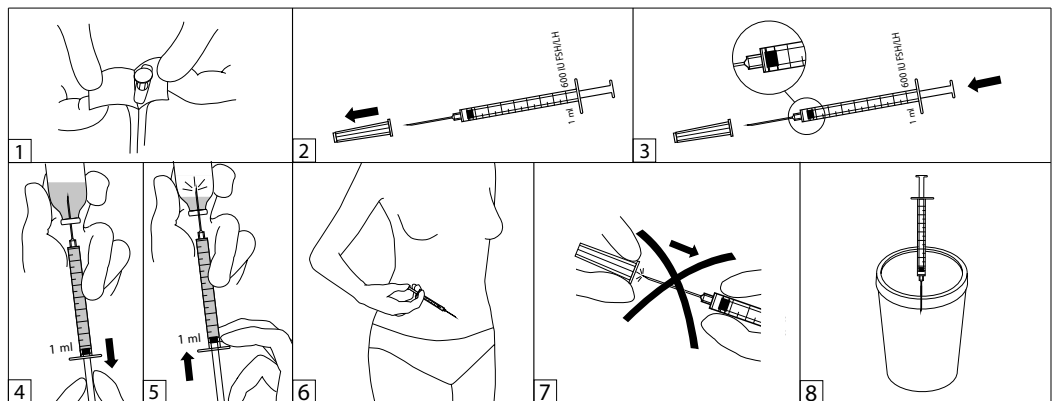
- Stříkačka je určena k použití ihned po naplnění, není vhodná k uchovávání tekutin po delší dobu.
- Pokud je jehla ohnutá nebo poškozená, nikdy se ji nepokusíte narovnat nebo produkt použít.
- Po použití zlikvidujte bezpečným způsobem jako zdravotnický odpad vhzením do nádoby na ostré předměty dle zásad zdravotnického zařízení. Vzhledem k ostrým hranám je výrobek biologicky a fyzicky nebezpečný.

Návod k použití

ČESKÝ

NÁVOD K POUŽITÍ

1. Otevřete blistr
2. Sejměte krytku
3. Zatlačte píst dolů
4. Naplňte stříkačku
5. Odstraňte vzduchové bublinky
6. Proveďte vstříknutí
7. Nenasazujte krytku
8. Bezpečně zlikvidujte



OPATŘENÍ PRO SKLADOVÁNÍ

Skladujte při teplotě v rozmezí 2–30 °C. Udržujte v suchu.
Chraňte před slunečním zářením. Křehké zboží, zacházejte opatrně.

OHLAŠOVÁNÍ NEŽÁDOUCÍCH PŘÍHOD

Pokud během anebo v důsledku používání tohoto prostředku dojde k závažné nežádoucí příhodě, oznamte ji výrobcu a příslušnému orgánu v daném státě.

Návod na použitie

SLOVENSKÝ

VYSVETLENIE SYMBOLOV

	Kód dávky		Nepoužívať opakovane		Zdravotnícka pomôcka
	Katalógové číslo		Nepoužívať, ak je obal poškodený, a pozri návod na používanie		Apyrogénny
	Pozri návod na používanie		Krehká, zoobchádzat opatrne		Systém jednej sterilnej bariéry
	Obsah		Chrániť pred slnkom		Sterilizované etylénoxidom
	Dátum výroby		Uchovávať v suchu		Hranice teploty
	Zákaz opakovanej sterilizácie		Výrobca		Použitelné do

OPIS VÝROBKU

Netoxicke

Velkosť otvoru ihly	Dĺžka ihly	Vonkajší priemer ihly	Dĺžka ihly	Hrubka steny	Nominálna kapacita/nominálny objem striekačky (v)	Objem mŕtveho priestoru
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Pravidelná stena (RW)	1 ml	0.01 ml

Tolerancia pri stupňovannej kapacite

Nominálna kapacita/nominálny objem striekačky (v)	Ak je striekačka naplnená objemom menším ako polovica nominálnej kapacity	Ak je striekačka naplnená objemom rovnakým alebo väčším ako polovica nominálnej kapacity
1 ml	± (1.50% v + 2% vylúčeného objemu)	2% vylúčeného objemu

ÚČEL URČENIA

TERUMO STRIEKAČKA so zabudovanou ihľou pre 600 IU/ml FSH/LH (Follicle Stimulating Hormone/Luteinizing Hormone – folikulostimulačný hormón/luteinizačný hormón) je hypodermická striekačka určená na manuálne viacdávkové nasatie prípravku Menopur 600 IU/ml FSH/LH a na injekčné podanie tohto roztoku do časťi tela pod povrchom kože.

INDIKÁCIE

Táto pomôcka je určená na subkutánne injekčné podanie reprodukčných hormónov na liečbu žien s hormonálnou deficienciou.

KONTRAINDIKÁCIE

Žiadne kontraindikácie.

CIEĽOVÁ SKUPINA PACIENTOV

Ženy s hormonálnou deficienciou.

URČENÍ POUŽÍVATEĽA

Zdravotnícky pracovník alebo laik.

KLINICKÝ PRÍNOS

Táto pomôcka má nepriamu klinickú výhodu (nepriamu lekársky účinok), pretože sa používa na podkožné injekčné podávanie reprodukčných hormónov na liečbu žien s hormonálnou deficienciou.

VAROVANIA

- Nepoužívať, ak je obal jednotky poškodený.
- Použiť ihnu ihned po otvorení balenia.
- Len pre jednorazové použitie. Nepoužívať opakovane. Neresterilizovať. Neaplukujte opakovane. Opakovane aplikovanie môže narušiť sterilitu, biokompatibilitu a funkčnú integritu produktu.
- Ihla je vyrobená z nehrdzavejúcej ocele obsahujúcej nikel a kobalt. Kobalt je klasifikovaný ako látka CMR* 1B a vyskytuje sa v koncentrácií vyššej ako 0,1 hmotnostného %. Súčasné vedecké dôkazy nasvedčujú, že zdravotnícke pomôcky vyrobené zo zlatiat nehrdzavejúcej ocele s obsahom kobaltu nespôsobujú zvýšené riziko rakoviny ani nežiaduce účinky na reprodukciu.

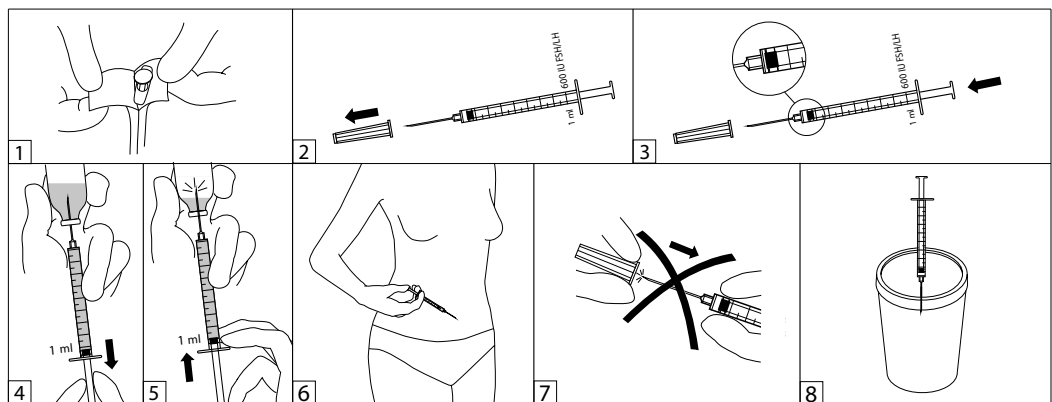
*CMR = Karcinogénne, mutagénne alebo toxicke pre reprodukciu (nariadenie CLP EÚ č. 1272/2008)

BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

- Strieakačka je určená na použitie ihned po naplnení, pretože nie je vhodná na dlhodobé uchovávanie tekutiny.
- Ak je ihla ohnutá alebo poškodená, nepokúšajte sa ju narovnať a výrobok nepoužiť.
- Po použití bezpečne zlikvidujte ako zdravotnícky odpad v kontajneri na zneškodňovanie ostrých predmetov a/alebo v súlade so zásadami zdravotníckej inštitúcie. Výrobok je biologicky nebezpečný a je aj fyzicky nebezpečný pre svoju ostrú hranu.

Návod na použitie**SLOVENSKÝ****NÁVOD NA POUŽITIE**

1. Otvorte plastový obal
2. Odstráňte uzáver
3. Zatlačte piest nadol
4. Naplňte striekačku
5. Odstráňte vzduchové bublinky
6. Vstreknite
7. Nedávajte späť uzáver
8. Bezpečným spôsobom zlikvidujte

**BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA PRI SKLADOVANÍ**

Uchovávajte pri teplote od 2 do 30 °C. Uchovávať v suchu.
Chrániť pred slnkom. Krehké, zaobchádzať opatrne.

HLÁSENIE NEHÔD

Ak počas používania tejto pomôcky alebo v dôsledku jej používania došlo k vážnej nehode, oznámite to výrobcovi a/alebo jeho splnomocnenému zástupcovi a Vášmu vnútroštátnemu orgánu.



Kullanım Yönergeleri

TÜRKÇE

SEMBOYL AÇIKLAMASI

	Lot numarası		Tek kullanımlık		Tıbbi Cihaz
	Ürün kodu		Paket hasarlısa kullanmayın ve kullanma talimatına başvurunuz		Pirojen içermez
	Kullanma talimatına başvurunuz		Kırılabilir, dikkatli tutunuz		Tekli Steril Bariyer Sistemi
	İçindekiler		Güneş ışığından uzak tutunuz		Etilen oksitile sterilize edilmişdir
	İmalat Tarihi		Kuru tutunuz		Derece limiti, sınırı
	Yeniden sterilize etmeyin		Üretici firma		Son kullanım tarihi

ÜRÜN AÇIKLAMASI

Zehirli değildir

İğne Ölçüsü	İğne Uzunluğu	İğne Diş Çapı	İğne Uzunluğu	Duvar Kalinlığı	Şırınga Nominal Kapasitesi/ Nominal Hacmi (v)	Ölü Alan Hacmi
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Normal Duvar (RW)	1 ml	0.01 ml
Dereceli Kapasitede Tolerans						
Şırınga Nominal Kapasitesi/ Nominal Hacmi (v)		Şırınga, nominal kapasitenin yarısından daha az bir hacme kadar doldurulduğunda				Şırınga, nominal kapasitenin yarısına eşit veya yarısından daha fazla bir hacme kadar doldurulduğunda
1 ml		\pm (hacmin (v) %1.50'si + çıkarılan hacmin %2'si)				Çıkarılan hacmin %2'si

KULLANIM AMACI

600 IU/ml FSH/LH (Folikül Uyarıcı Hormon/Luteinizan Hormon) için TERUMO Sabit İğneli ŞİRİNGA, Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH manuel aspirasyon ve bu solüsyonun cilt yüzeyinin altındaki vücut kısımlarına enjeksiyonu için tasarlanmış, bir hipodermik şırıngadır.

ENDİKASYONLAR

Cihaz, hormon eksiklikleri olan kadınları tedavi etmek için doğurganlık hormonlarının subkütan enjeksiyonu için endikedir.

KONTRENDİKASYONLAR

Kontraendikasyon yoktur.

HASTA HEDEF GRUBU

Hormon eksiklikleri olan kadınlar.

AMAÇLANAN KULLANICILAR

Sağlık uzmanı veya vasıfsız kişi.

KLİNİK FAYDA

Cihaz, hormon eksiklikleri olan kadınları tedavi etmek için doğurganlık hormonlarının subkütan enjeksiyonunda kullanıldığından, dolaylı klinik fayda (dolaylı tıbbi etki) sağlar.

UYARILAR

- Ünite ambalajı hasarlı ise kullanmayın.
- Ünite ambalajını açtıktan hemen sonra kullanın.
- Tek kullanımlıktır. Tekrar kullanmayın. Tekrar sterilize etmeyin. Yeniden işleme tabii tutmayın. Yeniden işleme tabii tutmak bu ürünün sterilliğini, biyolojik uyumlulığını ve işlevsel bütünlüğünü tehlike altında bırakabilir.
- İğne, nikel ve kobalt içeren paslanmaz çelikten yapılmıştır. Kobalt, CMR* 1B olarak sınıflandırılmış ve ağırlıkça %0.1'in üzerinde bir konsantrasyonda bulunur. Mevcut bilimsel kanıt, kobalt içeren paslanmaz çelik alaşımlarından üretilen tıbbi cihazların kanser riskinde artışa veya advers üreme etkilerine neden olmadığını desteklemektedir.

*CMR = Kanserojen, mutajenik veya üreme için toksik (CLP Yönetmeliği EU 1272/2008)

ÖNLEMLER

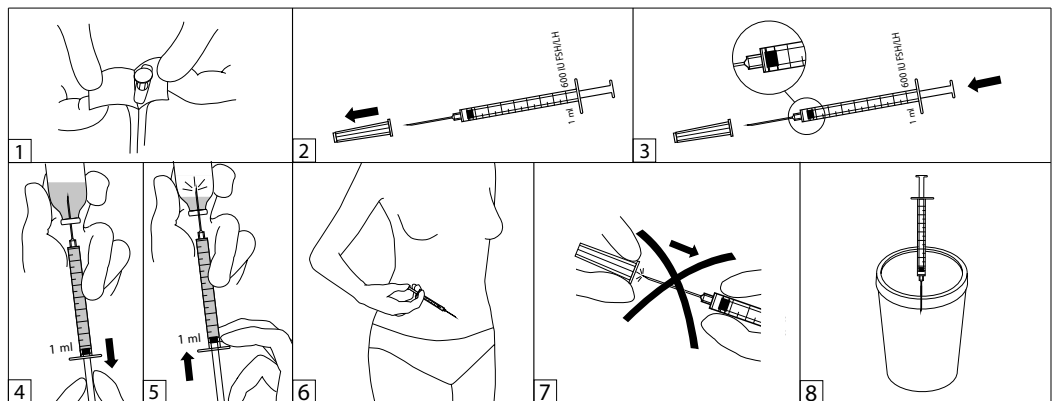
- Şırınga, uzun süre boyunca sıvı içermeye uygun olmadığından doldurulduktan hemen sonra kullanıma yönelik.
- Eğer igne büküldü veya zarar gördü ise, igneyi germeye veya ürünü kullanmaya kalkısmayınız.
- Kullanıldan sonra, bir e keskin ve delici atık bertaraf kabında ve/veya sağlık kurumu politikalarına göre tıbbi atık olarak güvenli bir şekilde atın. Ürün biyolojik olarak tehliklidir ve keskin kenarları nedeniyle fiziksel teşkil eder.

Kullanım Yönergeleri

TÜRKÇE

KULLANIM TALİMATLARI

1. Açık blisteri soyun
2. Kapağı çıkarın
3. Pistonu aşağı itin
4. Şiringayı doldurun
5. Hava kabarcıklarını giderin
6. Enjekte edin
7. Kapak ile tekrar kapatmayın
8. Güvenli bir şekilde imha edin



37

SAKLAMA İÇİN ÖNLEMLER

2°C ile 30°C arasında saklayın. Kuru tutunuz. Güneş ışığından uzak tutunuz. Kirilabilir, dikkatli tutunuz.

OLAY RAPORU

Bu cihazın kullanımı sırasında veya kullanımının bir sonucu olarak ciddi bir olay meydana gelirse, lütfen üretici firmaya ve ulusal yetkilinize bildirin.

Kasutusjuhend

EESTI KEEL

SÜMBOLITE SELGITUSED

	Partii tähis		Mitte taaskasutada		Meditsiiniseade
	Katalooginumber		Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud. Uuri kasutusjuhendit		Mitte-pürogeenne
	Uuri kasutusjuhendit		Kergesti purunev, käsitseda ettevaatlikult		Ühekordne steriilne barjäärüsüsteem
	Sisu		Hoida pääkesevalguse eest		Steriliseeritud kasutades etüleenoksiidi
	Tootmise kuupäev		Hoida kuivas		Temperatuuri piirang
	Mitte resteriliseerida		Tootja		Kasutada kuni

TOOTE KIRJELDUS

Mitte-toksiline

Nöela diameeter	Nöela pikkus	Nöela välisdiameeter	Nöela pikkus	Seina paksus	Süstla nimimahutavus/nimimaht (v)	Surnud ruumi maht
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Tavaline sein (RW)	1 ml	0.01 ml

Gradueeritud mahutavuse tolerants

Süstla nimimahutavus/nimimaht (v)	Kui süstla on täidetud mahuni, mis on alla poolte nimimahutavusest	Kui süstla on täidetud mahuni, mis on vörde poolega nimimahutavusest või sellest suurem
1 ml	±(1.50% v + 2% väljutatud mahust)	2% väljutatud mahust

38

SIHTOTSTARVE

TERUMO SÜSTAL fikseeritud nöelaga 600 IU/ml FSH/LH (foliikiuleid stiimuleeriv hormoon / luteiniseeriv hormoon) jaoks on hüpodermiline süstal, mis on mõeldud Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH manuaalseks aspireerimiseks ja selle lahuse süstimiseks nahapinna alla jäätavasse kehaossa.

NÄIDUSTUSED

Seade on näidustatud viljakushormoonide subkutaneks süstimiseks hormonaalse puudulikkusega naiste raviks.

VASTUNÄIDUSTUSED

Vastunäidustused puuduvad.

PATIENTIDE SIHTRÜHM

Hormonaalse puudulikkusega naiste.

ETTENÄHTUD KASUTAJA

Tervishoiutöötaja või väljaõppeta isik.

KLIINILINE KASU

Seadmel on kaudne kliiniline kasu (kaudne meditsiiniline toime), seda kasutatakse viljakushormoonide subkutaneks süstimiseks hormonaalse puudulikkusega naiste raviks.

HOIATUSED

- Mitte kasutada, kui ühik pakend on kahjustatud.
- Kasutada kohe pärast pakendi avamist.
- Ainult ühekordseks kasutamiseks. Ärge kasutage korduvalt. Ärge steriliseerge uesti. Ärge töödelge ümber. Ümber töötlemine võib rikkuda seadme steriilsust, bioloogilist sobivust ja funktsionaalset terviklikkust.
- Nöel on valmistatud roostevabast terasest, mis sisaldab niklit ja koobaltit. Koobalt on klassifitsee itud 1B-kategooria CMR*-aineks ja selle kontsentraatsioon ületab 0.1 massiprotsenti. Praegused teaduslikud töendid kinnitavad, et koobaltit sisalda vatest roostevabast terasest sulamitest valmistatud meditsiiniseadmed ei pöhjusta vähi ega kahjulike reproduktiivsete möjude riski suurenemist.

*CMR = kantserogeneen, mutageenne või reproduktiivtoksiline (CLP-määrus, EL 1272/2008)

ETTEVAATUSABINÖÜD

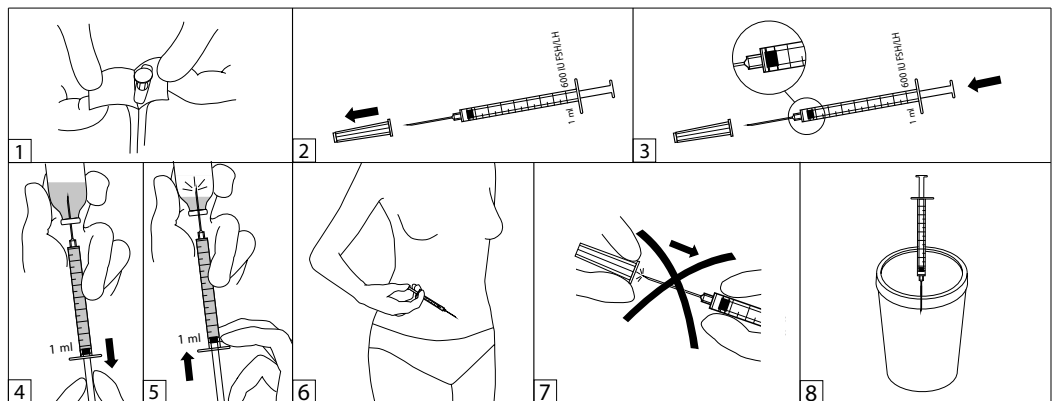
- Süstal on ette nähtud kasutamiseks kohe pärast täitmist, sest see ei sobi vedelike hoidmiseks pikema aja väljal.
- Kui nöel on kõver või rikutud, ei tohi püüda seda sirgeks painutada või toodet kasutada.
- Pärast kasutamist kõrvalelagede ohultult meditsiinilise jäätmetena teravate esemete mahutis ja/või tervishoiuasutuse eeskirjade kohaselt. Toode on bioloogiliselt ja teravate servade tõttu ka füüsiliselt ohtlik.

Kasutusjuhend

EESTI KEEL

KASUTUSJUHISED

1. Avage blisterpakend
2. Eemaldage kork
3. Vajutage kolb alla
4. Täitke süstal
5. Eemalda õhumullid
6. Süstige
7. Ärge pange korki tagasi
8. Körvaldage ohutul viisil



ETTEVAATUSBINÖUD HOIUNDAMISEL

Säilitada vahemikus 2 °C – 30 °C. Hoida kuivana. Hoida päikesevalguse eest. Kergesti purunev, käsiteks ettevaatlikult.

VAHEJUHTUMITEST TEATAMINE

Kui seadme kasutamise ajal või selle kasutamise tulemusel on toimunud tösin insident, teatage sellest tootjale ja oma riiklikele asutusele.

Lietošanas instrukcija

LATVIEŠU VALODĀ

SIMBOLU SKAIDROJUMS

	Sērijas Nr.		Tikai vienreizējai lietošanai		Medicīniska ierīce
	Koda Nr.		Nelietot, ja sterila iepakojums ir bojāts, un pirms lietošanas izlasiet instrukciju		Apirogēns
	Pirms lietošanas izlasit instrukciju		Plistošs, rikoties uzmanīgi		Viena sterila barjersistēma
	Satur		Sargāt no saules stariem		Sterilizēts ar etilēna oksidu
	Ražošanas datums		Sargāt no mitruma		Temperatūras ierobežojums
	Nesterilizēt atkārtoti		Ražotājs		Deriguma termiņš

PRODUKTA APRAKSTS

Netoksiķisks

Adatas plātnums	Adatas garums	Adatas ārējais diametrs	Adatas garums	Sienījas biezums	Šlirces nominālā ietilpība / nominālais tilpums (v)	Nelietderīgais tilpums
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Regulāra sienīja (RW)	1 ml	0.01 ml

Pielade attiecibā uz graduētu ietilpību

Šlirces nominālā ietilpība / nominālais tilpums (v)	Kad šlirces piepildījuma tilpums ir mazaks par pusē no nominālās ietilpības	Kad šlirces piepildījuma tilpums ir lielāks par pusē no nominālās ietilpības vai vienāds ar to
1 ml	± (1.50% no v + 2% no izvadītā tilpuma)	2% no izvadītā tilpuma

PAREDZĒTAIS NOLŪKS

TERUMO ŠLIRCE ar fiksētu adatu 600 IU/ml FSH/LH (folikulstimulējošais hormons/luteinīzējošais hormons) ir hipodermiska šlirce, kas paredzēta Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH manuālai aspirācijai un šī šķiduma injicēšanai ķermenā daļās zem ādas virsmas.

INDIKĀCIJAS

Ierīce ir paredzēta augļības hormonu subkutānai injicēšanai, lai ārstētu sievietes ar hormonu nepietiekamību.

KONTRINDIKĀCIJAS

Nav kontrindikāciju.

PACIENTU MĒRĶA GRUPA

Sievietes ar hormonu nepietiekamību.

PAREDZĒTAIS LIETOTĀJS

Veselības aprūpes speciālists vai neprofesionālis.

KLINISKĀS IEGUUVUMS

Ierīcei ir netiešs kliniskais ieguvums (netieša medicīniska iedarbība), jo tā ir paredzēta augļības hormonu subkutānai injicēšanai, lai ārstētu sievietes ar hormonu nepietiekamību.

BRĪDINĀJUMI

- Nelietot, ja vienības iepakojums ir bojāts.
- Lietot uzeiž pēc iepakojuma atvēršanas.
- Tikai vienreizējai lietošanai. Nelietot atkārtoti. Nesterilizēt atkārtoti. Neapstrādāt atkārtoti, atkārtota apstrāde var radīt risku ierīces sterilitātei, biosavietojamībai un funkcionālajam veselumam.
- Adata ir izgatavota no nerūsējošā tērauda, kas satur niķeli un kobaltu. Kobalts ir klasicēts kā CMR* 1B un ir klātesošs koncentrācijā virs 0.1% no svara. Pašreizējē zinātniskie pētījumi apliecinā, ka medicīniskas ierīces, kas ražotas no nerūsējošā tērauda sakausējumiem un satur kobaltu, neizraisa palienīnatu vēža risku vai kaitīgu ietekmi uz reproduktīvo sistēmu.

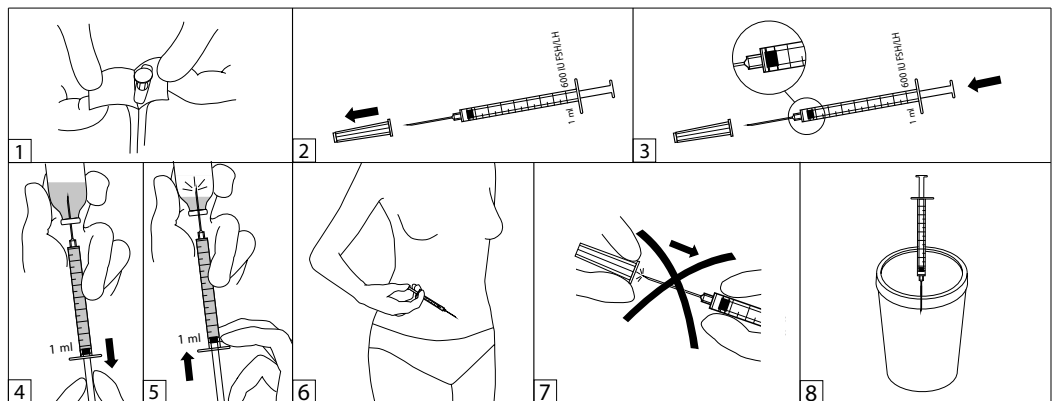
*CMR = kancerogēns, mutagēns vai reproduktivajai sistēmai toksisks produkts (CLP regula ES 1272/2008)

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Šlirce ir paredzēta lietošanai tūlit pēc uzpildīšanas, jo tā nav piemērots šķidrumu uzglabāšanai ilgākus laiku periodus.
- Ja adata ir saliektā vai bojata, nemeginiot to iztaisnot vai lietot šlirci.
- Pēc lietošanas atrīvojieties drošā veidā kā no medicīniskajiem atkritumiem konteinerā, kas paredzēts asiem priekšmetiem un/vai saskaņā ar veselības aprūpes iestādes noteikumiem. Produkts ir bioloģiski un fiziski bīstams, jo tam ir asas malas.

Lietošanas instrukcija**LATVIEŠU VALODĀ****LIETOŠANAS PAMĀCĪBA**

1. Atplēsiet kupolveidīgo izvirzījumu
2. Nonemiet vāciņu
3. Būdiet virzuli uz leju
4. Uzpildiet šlirci
5. Izvadiet gaisa burbuļus
6. Injicējet
7. Neuzlīciet vāciņu atkārtoti
8. Iznīciniet drošā veidā

**UZGLABĀŠANAS PIESARDZĪBAS PASĀKUMI**

Glabāt sausumā, 2 °C līdz 30 °C temperatūrā. Sargāt no saules stariem. Plistošs, rikoties uzmanīgi.

ZINOJUMS PAR INCIDENTU

Ja šīs ierīces lietošanas laikā vai tās rezultātā atgadās kāds nopietns incidents, ziņot par to ražotājam un savas valsts iestādei.

Naudojimo instrukcija

LIETUVIŲ KALBA

SIMBOLIAI

	Partijos kodas		Pakartotinai nenaudoti		Medicinos priemonė
	Katalogo numeris		Jei pakuočė pažeista, nenaudokite ir skaitykite naudojimo instrukciją		Nepirogeniška
	Skaitykite naudojimo instrukciją		Dūžta, elgtis atsargiai		Vieno steriliaus barjero sistema
	Sudėtis		Saugoti nuo saulės šviesos		Steriliizuota naudojant etileno oksidą
	Pagaminimo data		Laikyti sausoje vietoje		Temperatūriniai aprībojimai
	Pakartotinai nesterilizuoti		Gamintojas		Sunaudoti iki

GAMINIO APRAŠAS

Netoksiškas

Adatos storis	Adatos ilgis	Adatos išorinis skersmuo	Adatos ilgis	Sienelių storis	Švirkšto vardinė talpa / vardinis tūris (v)	Nenaudingasis tūris
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Įprasto storio siena (RW)	1 ml	0.01 ml

Leistinas graduotos talpos nuokrypis

Švirkšto vardinė talpa / vardinis tūris (v)	Kai švirkštas pripildomas iki mažesnio nei pusės vardinės talpos tūrio	Kai švirkštas pripildomas iki pusės vardinės talpos tūrio arba daugiau
1 ml	± (1.50% v + 2% pašalinto tūrio)	2% pašalinto tūrio

NUMATYTOJI PASKIRTIS

TERUMO ŠVIRKŠTAS skirtas su nenuimama adata 600 IU/ml FSH/LH (folikulus stimuliuojančiam hormonui / liuteinizuojančiam hormonui), yra hipoderminis švirkštas, skirtas „Menopur Multidose“ 600 IU/ml FSH/LH rankiniams įtraukimui ir šio tirpalio poodinei injekcijai į kūno dalis atlikti.

INDIKACIJOS

Prietaisas skirtas poodinei vaisingumą skatinančių hormonų injekcijai moterims, patiriančioms hormonų trūkumą, atlikti.

KONTRAINDIKACIJOS

Kontraindikacijų nėra.

TIKSLINĖ PACIENTŲ GRUPĖ

Hormonų trūkumą patiriančios moterys.

NUMATYTASIS NAUDOTOJAS

Sveikatos priežiuros specialistas ar kiti asmenys.

KLINIKINĖ NAUDA

Prietaisas turi netiesioginę klinikinę naudą (netiesioginis medicininis poveikis), nes jis naudojamas poodinei vaisingumą skatinančių hormonų injekcijai moterims, patiriančioms hormonų trūkumą, atlikti.

ISPĖJIMAI

- Nenaudokite, jei vieneto pakuočė pažeista.
- Panaudoti iškart atidarius vieneto pakuočę.
- Vienkartinio naudojimo. Nenaudoti pakartotinai. Pakartotinai nesterilizuoti. Pakartotinai neapdoroti. Pakartotinai apdorojus gali pablogėti įrenginio sterilumas, biologinis suderinamumas ir funkcinis vientisumas.
- Adata pagaminta iš nerūdijančio plieno, kurio sudėtyje yra nikelio ir kobalto. Kobalitas klasifi uojamas kaip CMR* 1B, jo koncentracija sudaro daugiau nei 0.1% svorio visam svarui. Remiantis šiuolaikiniais moksliniais įrodymais medicinos priemonės, pagamintos iš nerūdijančio plieno lydinių, kuriuose yra kobalto, nesukelia padidintos rizikos susirgti vėžiu ir nedaro neigiamo poveikio reprodukcijai.

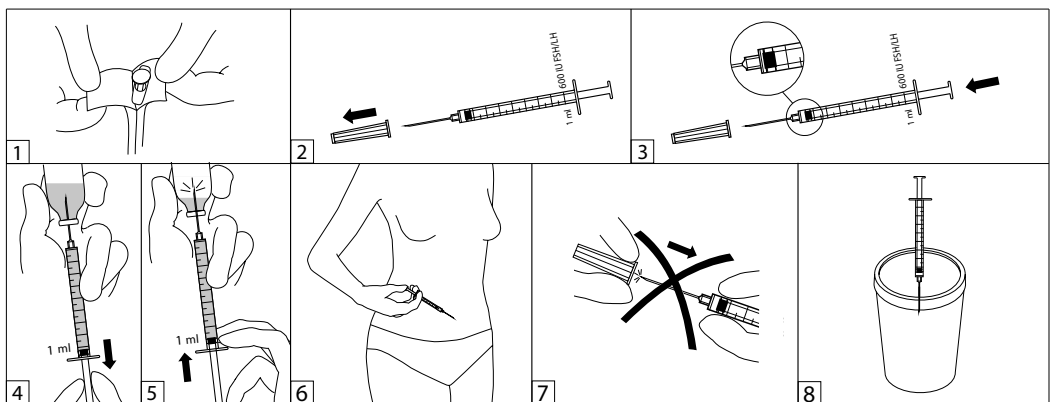
*CMR = kancerogeninis, mutageninis arba toksiškas reprodukcijai (ES reglamentas 1272/2008 dėl cheminių medžiagų ir mišinių klasif. avimo, ženklinimo ir pakavimo)

ATSARGUMO PRIEMONĖS

- Švirkštas skirtas naudoti iš karto pripildžius, nes jis nepritaikytas skydamis ilgesnį laikotarpį laikyti.
- Jei adata yra sulenkta ar pažeista, nebandykite jos ištisinti ir jos nenaudokite.
- Po naudojimo saugiai kaip medicinines atliekas išmeskite į aštrijų atliekų konteinerį ir (arba) pagal sveikatos priežiuros įstaigų politiką. Produktas kelia biologinį pavojų ir fizinį pavojų dėl aštrijų kraštų.

Naudojimo instrukcija**LIETUVIŲ KALBA****NAUDODIMO INSTRUKCIJOS**

1. Nulupdami atidarykite lizdinę plokštelię
2. Nuimkite dangtelį
3. Spauskite stūmoklij žemyn
4. Užpildykite švirkštą
5. Pašalinkite oro burbuliukus
6. Sušvirkškite
7. Neuždėkite dangtelio atgal
8. Saugiai išmeskite

**LAIKYMO ATSARGUMO PRIEMONĖS**

Laikyti nuo 2 °C iki 30 °C temperatūroje. Laikyti sausą. Saugoti nuo saulės šviesos. Dūzta, elgtis atsargiai.

PRANEŠIMAS APIE INCIDENTUS

Jei naudojant šį prietaisą arba dėl jo įvyko rimtas incidentas, praneškite apie tai gamintojui ir savo nacionalinei institucijai.

Navodila za uporabo

SLOVENŠČINA

RAZLAGA SIMBOLOV

	Številka serije		Samo za enkratno uporabo		Medicinski pripomoček
	Koda izdelka		Ne uporabljajte izdelka, če je embalaža poškodovana in glejte navodila za uporabo		Apirogen
	Glej navodila za uporabo		Lomljivo		Sistem enojne sterilne bariere
	Vsebina		Izogibajte se sončni svetlobi		Sterilizirano z etilen oksidom
	Datum proizvodnje		Izogibajte se dežju		Temperaturna omejitev
	Ne resterilizirati		Izdelovalec		Uporabno do

OPIS IZDELKA

Netoxicke

Gauge igle	Dolžina igle	Zunanji premer igle	Dolžina igle	Debelina stene	Nazivna kapaciteta brizge/nominalna prostornina (v)	Neizkorisčena prostornina
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Običajna stena (RW)	1 ml	0.01 ml
Odstopanje od izmernjene kapacitete						
Nazivna kapaciteta brizge/nominalna prostornina (v)		Ko je brizga napolnjena do prostornine, manjše od polovice nazivne kapacitete				Ko je brizga napolnjena do prostornine, ki je enaka ali večja od polovice nazivne kapacitete
1 ml		± (1.50% v + 2% izločene prostornine)				2% izločene prostornine

PREDVIDENI NAMEN

TERUMO BRIZGA s fiksno iglo za 600 IU/ml FSH/LH (folikle stimulirajoči hormon/luteinizirajoči hormon) je podkožna brizga, namenjena za ročno aspiracijo raztopine Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH in za injiciranje te raztopine v dele telesa pod površino kože.

INDIKACIJE

Pripomoček je indiciran za subkutano injiciranje hormonov plodnosti za zdravljenje žensk, ki trpijo zaradi hormonskih pomanjkljivosti.

KONTRAINDIKACIJE

Brez kontraindikacij.

CILJNE SKUPINE PACIENTOV

Ženske, ki trpijo zaradi hormonskih pomanjkljivosti.

PREDVIDENI UPORABNIK

Zdravstveni delavec ali nestrokovna oseba.

KLINIČNA KORIST

Pripomoček ima posredno klinično korist (posreden zdravstveni učinek), saj se uporablja za subkutano injiciranje hormonov plodnosti za zdravljenje žensk, ki trpijo zaradi hormonskih pomanjkljivosti.

OPOZORILA

- Ne uporabljajte izdelka, če je enota ovojnina poškodovana.
- Izdelek uporabite takoj, ko odprete ovojnino.
- Le za enkratno uporabo. Ni za ponovno uporabo. Ni namenjeno ponovnemu resterilizirjanju. Ne predelujte ponovno. Predelovanje lahko ogrozi sterilitost, biološko združljivost in funkcionalno neokrnjenost priprave.
- Igla je iz nerjavnega jekla, ki vsebuje nikelj in kobalt. Kobalt je razvrščen v razred CMR* 1B in je prisoten v koncentraciji nad 0.1% masnega deleža. Trenutni znanstveni dokazi potrjujejo, da medicinski pripomočki, izdelani iz zlitin nerjavnega jekla, ki vsebuje kobalt, ne povzročajo večjega tveganja za raka ali neželene učinke na razmnoževanje.

*CMR = rakotvornost, mutagenost ali strupenost za razmnoževanje (uredba CLP EU 1272/2008)

PREVIDNOSTNI UKREPI

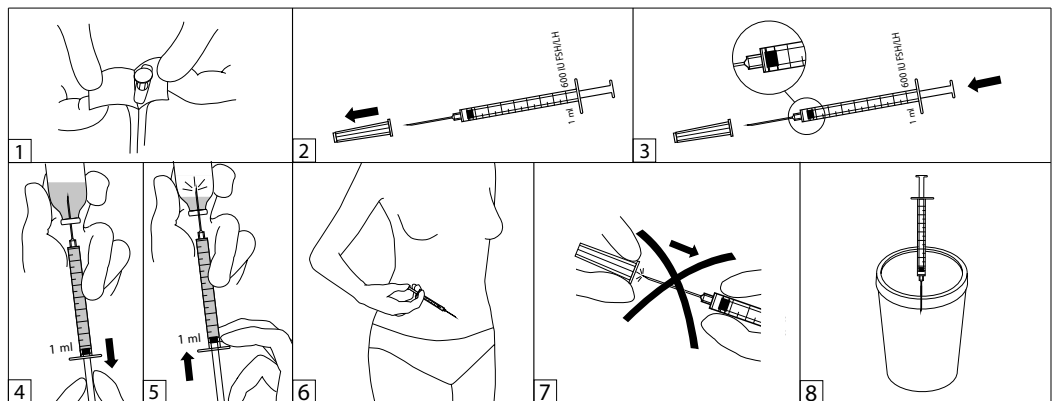
- Brizga je namenjena za uporabo takoj po polnjenju in ni primerna za dalj časa trajajoče hranjenje tekočin.
- Če je igla ukrivljena ali poškodovana, je ne poskušajte zravnati in brizge ne uporabite.
- Po uporabi zavrzite na varen način kot medicinski odpadek zaboljnik za odlaganje ostrih predmetov in/ali skladu s pravilniki zdravstvene ustanove. Izdelek je biološko nevaren in zaradi svojega ostrega roba predstavlja tudi fizično nevarnost.

Navodila za uporabo

SLOVENŠČINA

NAVODILA ZA UPORABO

1. Odprite pretisni omot
2. Odstranite pokrovček
3. Potisnite bat navzdol
4. Napolnite brizgo
5. Odstranite zračne mehurčke
6. Injicirajte
7. Ne nameščajte znova pokrovčka
8. Varno zavrzite



PREVIDNOSTNI UKREPI ZA SHRANJEVANJE

Shranujte na temperaturi med 2 °C in 30 °C. Izogibajte se dežju. Izogibajte se sončni svetlobi. Lomljivo.

POROČANJE O ZAPLETIH

Če med uporabo ali zaradi uporabe tega pripomočka pride do resnega zapleta, o tem obvestite proizvajalca in svoj nacionalni organ.



Uputstvo za upotrebu

SRPSKI

OBJAŠNJENJA SIMBOLA

	Broj serije		Samo za jednokratnu upotrebu		Medicinsko sredstvo
	Šifra proizvoda		Ne upotrebljavajte ukoliko je pakovanje oštećeno i pogledajte instrukcije za upotrebu		Nije pirogeno
	Pogledajte instrukcije za upotrebu		Lomljivo pažljivo rukovati		Sistem sa jednom sterilnom barijerom
	Sadržaj		Ne izlažite sunčevoj svetlosti		Sterilisano etilen-oksidom
	Datum proizvodnje		Čuvati suvo		Temperaturne granice
	Ne sterilisati ponovo		Proizvodnjač		Upotrebljivo do

OPIS PROIZVODA

Nije toksično

Veličina igle	Dužina igle	Spoljni prečnik igle	Dužina igle	Debljina zida	Nominalni kapacitet/nominalna zapremina šprica (v)	Zapremina u mrtvom prostoru
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Regularan zid (RW)	1 ml	0.01 ml

Tolerancija na merni kapacitet

Nominalni kapacitet/nominalna zapremina šprica (v)	Kada je špric napunjeno do zapremine manje od polovine nominalnog kapaciteta	Kada je špric napunjeno do zapremine jednake ili veće od polovine nominalnog kapaciteta
1 ml	± (1.50% od v + 2% izbačene zapremine)	2% izbačene zapremine

46

NAMENA

TERUMO ŠPRIC sa fiksiranim igrom za 600 IU/ml FSH/LH (folikulostimulišući hormon/luteinizirajući hormon) je hipodermički špric namenjen za ručno izvlačenje višedoznog rastvora Menopur 600 IU/ml FSH/LH i za ubrizgavanje ovog rastvora u delove tela ispod površine kože.

INDIKACIJE

Instrument je namenjen za potkožno ubrizgavanje hormona plodnosti radi lečenja žena koje pate od hormonskih nedostataka.

KONTRAINDIKACIJE

Nema kontraindikacija.

CILJNA GRUPA PACIJENATA

Žene koje pate od hormonskih nedostataka.

NAMENJENI KORISNICI

Stručnjaci zdravstvene zaštite ili laici.

KLINIČKA KORIST

Instrument ima indirektnu kliničku korist (indirektno medicinsko dejstvo) pošto služi za potkožno ubrizgavanje hormona plodnosti radi lečenja žena koje pate od hormonskih nedostataka.

UPOZORENJA

- Nemojte da koristite ako je jedinično pakovanje oštećeno.
 - Upotrebite odmah nakon otvaranja pakovanja.
 - Samo za jednokratnu upotrebu. Ne upotrebljavati ponovo. Ne resterilisati. Ne obrađivati ponovo. Ponovna obrada može da ugrozi sterilnost, biološku kompatibilnost i funkcionalni integritet uređaja.
 - Igra je napravljena od nerđajućeg čelika koji sadrži nikal i kobalt. Kobalt je klasično ovan kao CMR* 1B i prisutan je u koncentraciji višoj od 0.1% težine po težini. Trenutni naučni dokazi podržavaju tvrdnje da medicinski uređaji proizvedeni od legura nerđajućeg čelika koje sadrže kobalt ne dovode do povećanog rizika od raka ili negativne reproduktivne efekte.
- *CMR = Kancerogeno, mutageno ili toksično za reprodukciju (CLP Regulativa EU 1272/2008)

MERE PREDOSTROŽNOSTI

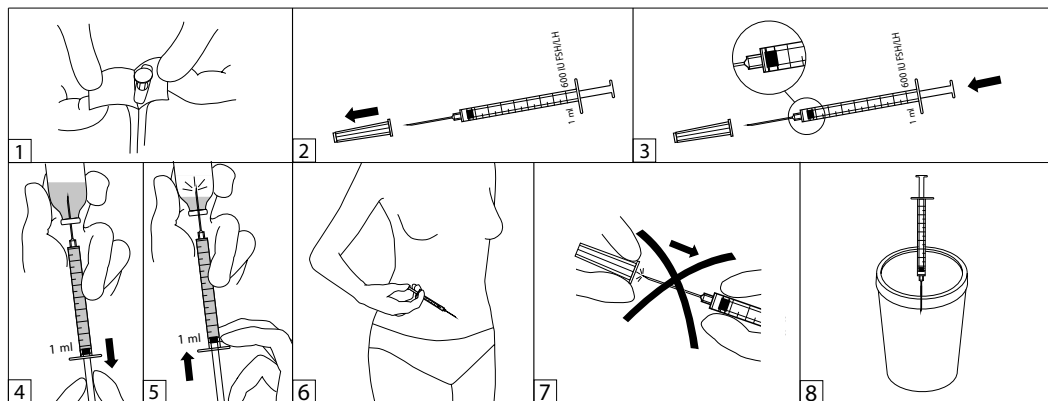
- Špric je namenjen za upotrebu odmah nakon punjenja, jer nije pogodan za čuvanje fluida tokom dužeg vremenskog perioda.
- Ukoliko je igla iskrivljena ili oštećena, ne pokušavajte da je ispravite ili da je u takvom stanju koristite.
- Nakon upotrebe, bezbedno odložite kao medicinski otpad u kontejner za oštar otpad i/ili prema pravilima zdravstvene ustanove. Proizvod je opasan po život i fizički opasan zbog svoje oštreljivice.

Uputstvo za upotrebu

SRPSKI

UPUTSTVA ZA UPOTREBU

1. Odlepite mehur
2. Uklonite poklopac
3. Gurnite klip nadole
4. Napunite špric
5. Uklonite mehuriće vazduha
6. Ubrižgajte
7. Ne stavljačte poklopac
8. Bezbedno odložite



47

MERE PREDOSTROŽNOSTI U VEZI SA SKLADIŠTENJEM

Čuvajte na temperaturi između 2 °C i 30 °C. Držite na suvom. Ne izlažite sunčevoj svetlosti. Lomljivo, rukujte pažljivo.

PRIJAVLJIVANJE INCIDENTA

Ako tokom ili zbog upotrebe ovog medicinskog sredstva dođe do ozbiljnog incidenta, o tome obavestite proizvođača i nacionalno telo.



Instrucțiuni de utilizare

ROMÂNĂ

EXPLICAȚIA SIMBOLULUI

	Număr lotului		Nu refolositi		Dispozitiv medical
	Codul produsului		A nu se utilizează în cazul în care ambalajul este deteriorat, consultați instrucțiunile de utilizare		Nepirogenic
	A se consulta instrucțiunile de utilizare		Fragil, a se manipula cu grijă		Sistem cu barieră sterilă unică
	Conținut		A se păstra la umbră		Sterilizat cu oxid de etilenă
	Data fabricației		A se păstra în locuri ferite de umezeala		Limită de temperatură
	Nu resterilizați		Producător		Data de expirare

DESCRIEREA PRODUSULUI

Netoxic

Diametrul acului	Lungimea acului	Diametrul exterior al acului	Lungimea acului	Grosimea peretelui	Capacitatea nominală a seringii/volumul nominal (v)	Volumul mort
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Perete normal (RW)	1 ml	0.01 ml
Toleranța la capacitatea gradată						
Capacitatea nominală a seringii/volumul nominal (v)		Când seringa este umplută la un volum mai mic decât jumătatea capacitații nominale				Când seringa este umplută la un volum egal sau mai mare decât jumătatea capacitații nominale
1 ml		± (1.50% din v + 2% din volumul eliminat)				2% din volumul eliminat

SCOPUL UTILIZĂRII

SERINGA TERUMO cu ac fix pentru 600 IU/ml FSH/LH (hormon de stimulare foliculară/hormon luteinizant) este o seringă hipodermică, concepută pentru aspirarea manuală a Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH și pentru injectarea acestei soluții în zonele corpului, sub suprafața pielii.

INDICAȚII

Dispozitivul este indicat pentru injectarea subcutanată a hormonilor de fertilitate, pentru tratamentul femeilor care suferă de deficiențe hormonale.

CONTRAINDICAȚII

Nu există contraindicații.

GRUPUL ȚINTĂ DE PACIENTI

Femeile care suferă de deficiențe hormonale.

UTILIZATORII VIZAȚI

Cadrele medicale sau nespecialiști.

BENEFICIUL CLINIC

Dispozitivul are un beneficiu clinic indirect (efect medical indirect), deoarece este utilizat pentru injectarea subcutanată a hormonilor de fertilitate, pentru tratamentul femeilor care suferă de deficiențe hormonale.

AVERTISMENTE

- A nu se folosi dacă ambalajul unității este deteriorat.
- Utilizați imediat după deschiderea ambalajului unității.
- Numai pentru unică utilizare. Nu refolositi. Nu resterilizați. Nu reprocesați. Reprocesarea poate compromite caracterul steril, biocompatibilitatea și integritatea funcțională a dispozitivului.
- Acum este fabricat din oțel inoxidabil și conține nichel și cobalt. Cobaltul este clasificat drept CMR* 1B și este prezent într-o concentrație peste 0.1% greutate în greutate. Dovezile științifice actuale demonstrează că dispozitivele medicale fabricate din aliaje de oțel inoxidabil care conțin cobalt nu generează un risc crescut de cancer sau efecte adverse asupra funcțiilor reproductive.

*CMR = Carcinogen, mutagen sau toxic pentru reproducere (Regulamentul CLP UE 1272/2008)

PRECAUȚII

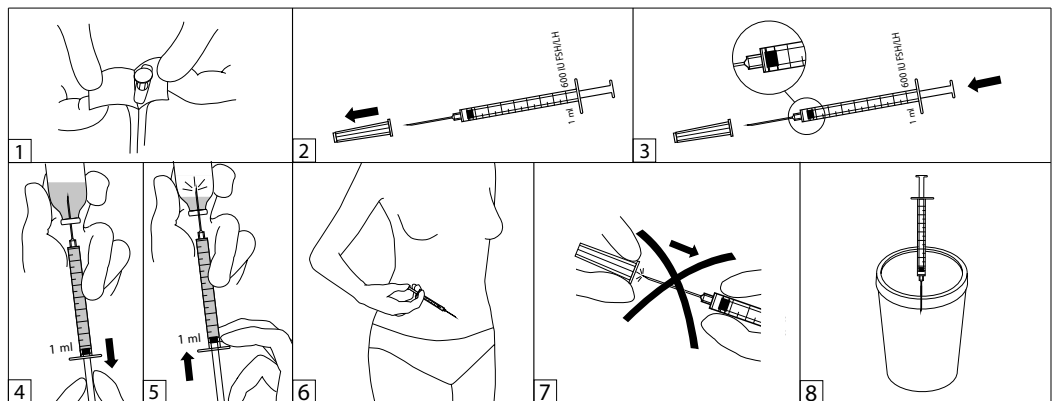
- Seringa este destinată utilizării imediate după umplere, deoarece nu este adecvată pentru păstrarea fluidelor pe perioade lungi de timp.
- Dacă un ac este îndoit sau deteriorat, nu trebuie să se încerce îndreptarea acului sau utilizarea acestuia.
- După utilizare, recicleați potrivit procedurii pentru deșeurile medicale, într-un recipient pentru colectarea deșeurilor ascuțite și/sau în conformitate cu politicile instituției sanitare. Produsul prezintă risc biologic și este periculos din punct de vedere fizic din cauza marginii sale ascuțite.

Instrucțiuni de utilizare

ROMÂNĂ

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

1. Deschideți blisterul
2. Scoateți capacul
3. Apăsați pistonul în jos
4. Umpleți seringa
5. Eliminați bulele de aer
6. Injectați
7. Nu închideți din nou cu capacul
8. Eliminați în condiții de siguranță



PRECAUȚII PENTRU DEPOZITARE

A se depozita la temperaturi de 2°C - 30°C. A se feri de umezeală.
A se proteja de lumina solară. Fragil, a se manipula cu grijă.

RAPORTAREA INCIDENTELOR

În cazul în care, în timpul utilizării acestui dispozitiv sau ca urmare a utilizării sale, are loc un incident grav, vă rugăm să raportați acest lucru producătorului și autorității dumneavoastră naționale.



Инструкция за употреба

БЪЛГАРСКИ

ОБЯСНЕНИЕ НА СИМВОЛИТЕ

	Код на партида		Да не се използва повторно		Медицинско изделие
	Каталожен номер		Не използвайте при повредена опаковка и се консултирайте с инструкциите за употреба		Непирогенен
	Прочети инструкцията за употреба		Чупливо, да се работи внимателно		Единична стерилна бариерна система
	Съдържание		Да се пази от слънчева светлина		Стерилизиране с използване на етиленов оксид
	Дата на производство		Да се пази сухо		Граница на температурата
	Да не се стерилизира повторно		Производител		Използвай преди дата

ОПИСАНИЕ НА ПРОДУКТА

Нетоксично

Размер на иглата	Дължина на иглата	Външен диаметър на иглата	Дължина на иглата	Дебелина на стената	Номинален капацитет на спринцовката/Номинален обем (v)	Мъртъв обем
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Обикновена стена (RW)	1 ml	0.01 ml
Тolerанс за градуиран капацитет						
Номинален капацитет на спринцовката/ Номинален обем (v)		Когато спринцовката се напълни до обем, по-малък от половината от номиналния капацитет				Когато спринцовката се напълни до обем, равен или по-голям от половината от номиналния капацитет
1 ml		$\pm (1.50\% \text{ от } v + 2\% \text{ от изгонения обем})$				2% от изгонения обем

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

TERUMO СПРИНЦОВКА с вградена игла за 600 IU/ml FSH/LH (Фоликулостимулиращ хормон/Лутеинизиращ хормон) е хиподермична спринцовка предназначена за ръчно аспириране на Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH и за инжектирането на този разтвор в частите на тялото под повърхността на кожата.

ПОКАЗАНИЯ

Изделието е показано за подкожно инжектиране на хормони на фертилитета за лечение на жени, страдащи от хормонални дефицити.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Няма противопоказания.

ЦЕЛЕВА ГРУПА ПАЦИЕНТИ

Жени, страдащи от хормонални дефицити.

ПРЕДВИДЕНА ГРУПА ПОТРЕБИТЕЛИ

Медицински лица или неспециалисти.

КЛИНИЧНА ПОЛЗА

Изделието има непряка клинична полза (непряк медицински ефект), тъй като се използва за подкожно инжектиране на хормони на фертилитета за лечение на жени, страдащи от хормонални дефицити.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Да не се използва, ако единичната опаковка е нарушена.
- Да се използва веднага след отваряне на единичната опаковка.
- Само за еднократна употреба. Да не се използва повторно. Да не се стерилизира повторно. Да не се обработва повторно. Повторното обработване може да наруши стерилността, биологичната съвместимост и функционалната цялост на изделието.
- Иглата е изработена от неръждаема стомана, съдържаща никел и кобалт. Кобалтът е класифициран като CMR* 1B и присъства в концентрация над 0.1 тегловни процента. Настоящите научни доказателства сочат, че медицинските изделия, произведени от сплави на неръждаема стомана, които съдържат кобалт, не водят до повишен риск от рак или неблагоприятни ефекти върху репродукцията.

*CMR = канцерогенно, мутагенно или токсично за репродукцията вещество (Регламент (EO) № 1272/2008 относно класифицирането, етикетирането и опаковането на вещества и смеси)

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

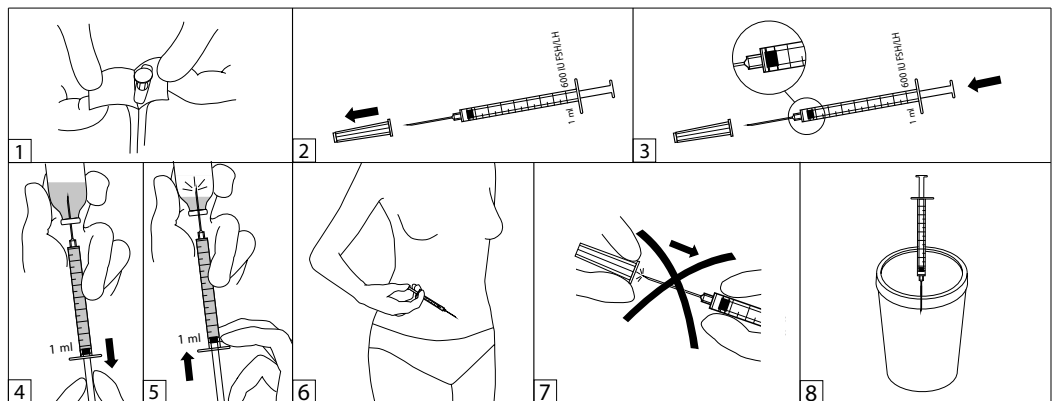
- Спринцовката е предназначена за употреба незабавно след пълнене, тъй като не е подходяща да съдържа течности за продължителен период от време.
- Ако иглата е извита или повредена, не правете опит да я изправяте или да използвате продукта.
- След употреба изхвърлете по безопасен начин като медицински отпадък в контейнер за остра отпадъци и/или в съответствие с правилата на здравната институция. Продуктът е биологично и физически опасен поради острая си ръб.

Инструкция за употреба

БЪЛГАРСКИ

ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА

1. Отлепете и отворете блистера
2. Отстранете капачката
3. Натиснете буталото надолу
4. Напълните спринцовката
5. Отстранете въздушните мехурчета
6. Инжектирайте
7. Капачката да не се слага повторно
8. Изхвърлете безопасно



ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура между 2°C и 30°C. Да се пази сухо. Да се пази от слънчева светлина. Чупливо, да се работи внимателно.

СЪОБЩАВАНЕ ЗА ИНЦИДЕНТИ

Ако по време на употреба на това изделие или в резултат на неговата употреба настъпи сериозен инцидент, моля, съобщете на производителя и на националния орган във вашата страна.

Інструкції з застосування

УКРАЇНСЬКА

ЗНАЧЕННЯ СИМВОЛІВ

	Код партії		Використовувати повторно заборонено		Медичний виріб
	Номер за каталогом		Не використовувати, якщо пакування пошкоджено; ознайомтеся з інструкціями із застосування		Апіrogенно
	Ознайомитися з інструкціями для застосування		Увага, скло! Поводитися обережно		Одинарна стерильна бар'єрна система
	Вміст		Зберігати подалі від сонячного проміння		Простерилізовано за допомогою оксиду етилену
	Дата виготовлення		Зберігати в сухому місці		Temperaturne обмеження
	Повторно не стерилізувати		Виробник		Використати до

ОПИС ВИРОБУ

Не токсична

Калібр голки	Довжина голки	Зовнішній діаметр голки	Довжина голки	Товщина стінки	Номінальна місткість/номінальний об'єм шприца (v)	Об'єм «мертвої зони»
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Звичайна стінка (RW)	1 ml	0.01 ml

Допуск на градуйовану місткість

Номінальна місткість/номінальний об'єм шприца (v)	Коли шприц заповнено до об'єму, меншого ніж половина номінальної місткості	Коли шприц заповнено щонайменше на половину від номінальної місткості
1 ml	± (1.50% від v + 2% виключеного об'єму)	2% від виключеного об'єму

ЦІЛЬОВЕ ПРИЗНАЧЕННЯ

ШПРИЦ ТЕРУМО із фіксованою голкою для введення 600 МО/мл ФСГ/ЛГ (фолікулостимуллювального гормона/лютейнізуючого гормона) – це шприц для підшкірних ін'єкцій, призначений для аспірації вручну препарату 600 МО/мл Menopur Multidose ФСГ/ЛГ для введення цього розчину під поверхню шкіри частини тіла.

ВКАЗІВКИ

Виріб призначено для підшкірного введення гормону продуктивності для лікування жінок, які страждають на дефіцит гормонів.

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Немає протипоказань.

ЦІЛЬОВА ГРУПА ПАЦІЄНТІВ

Жінки, які страждають на дефіцит гормонів.

ПРИЗНАЧЕНИЙ КОРИСТУВАЧ

Медичні працівники або нефахівці.

КЛІНІЧНА ПЕРЕВАГА

Виріб має непряму клінічну користь (непрямий біологічний вплив), оскільки використовується для підшкірного введення гормонів продуктивності для лікування жінок від дефіциту гормонів.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ

- Не використовуйте у разі пошкодження індивідуальної упаковки.
- Використовуйте одразу після відкриття упаковки.
- Для одноразового використання. Не використовувати повторно. Повторно не стерилізувати. Не піддавати повторній обробці. Повторна обробка може привести до втрати стерильності, до порушення біосумісності та втрати функціональної цілісності виробу.
- Голку виготовлено з нержавіючої сталі, яка містить нікель і кобальт. Кобальт класифіковано як речовину CMR* категорії 1B; він присутній у концентрації понад 0.1% масової частки. Наявні наукові дани свідчать, що медичні пристрії, виготовлені зі сплавів нержавіючої сталі, які містять кобальт, не мають підвищеного ризику для розвитку раку або небажаного впливу на репродуктивну функцію.

*CMR = речовини, класифіковані як канцерогенні, мутагенні або токсичні для репродукції (Регламент ЄС 1272/2008 щодо правил класифікації, маркування та пакування хімічних речовин і сумішей)

ЗАХОДИ БЕЗПЕКИ

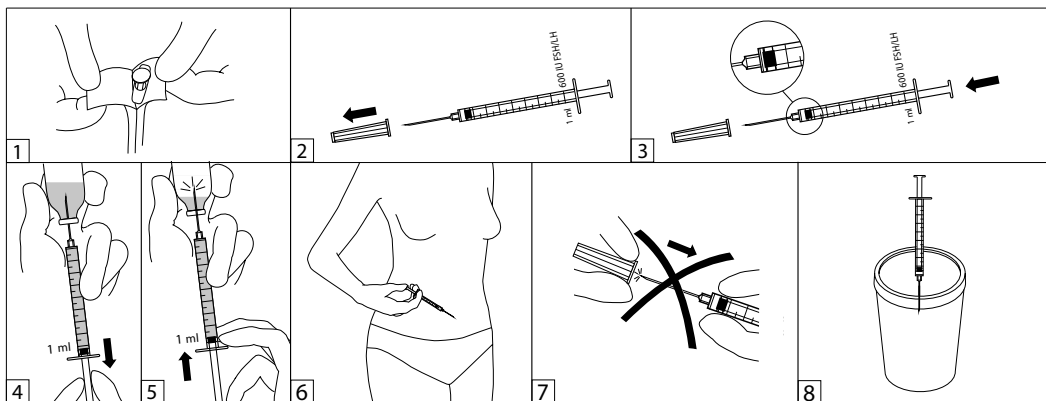
- Шприц призначений для використання відразу після заповнення, оскільки він не підходить для зберігання рідин протягом тривалих періодів часу.
- Якщо голка погнута або пошкоджена, не намагайтесь випрямити голку або використати виріб.
- Після використання безпечно утилізуйте як медичні відходи в контейнер для утилізації гострих інструментів і/або відповідно до правил медичного закладу. Продукт становить біологічну й фізичну загрозу через свій гострий край.

Інструкції з застосування

УКРАЇНСЬКА

ВКАЗІВКИ З КОРИСТУВАННЯ

1. Відкрийте блістерну упаковку
2. Зніміть ковпачок
3. Опустіть плунжер
4. Заповніть шприц
5. Видаліть бульбашки повітря
6. Введіть вміст
7. Не закривайте ковпачком
8. Утилізуйте безпечно



ПОПЕРЕДЖЕННЯ ЩОДО ЗБЕРІГАННЯ

Зберігайте за температурою від 2 °C до 30 °C в сухому місці.
Зберігати подалі від сонячного проміння. Увага, скло!
Поводитись обережно.

ЗВІТ ПРО ІНЦІДЕНТ

Якщо під час використання цього виробу або в результаті його використання станеться серйозний інцидент, повідомте про це виробника й орган державної влади.



Upute za upotrebu

HRVATSKI

ZNAČENJE SIMBOLA

	Šifra serije		Ne upotrebljavati ponovo		Medicinski proizvod
	Kataloški broj		Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno i proučite upute za upotrebu		Nepirogen
	Pogledajte upute za upotrebu		Lomljivo, rukovati s oprezom		Sustav jednoslojne sterilne barijere
	Sadržaj		Držati dalje od sunčeva svjetla		Sterilizirano etilen-oksidom
	Datum proizvodnje		Držati suho		Ograničenje temperature
	Ne ponovo sterilizirati		Proizvođač		Upotrijebiti do

OPIS PROIZVODA

Netoksično

Veličina igle	Dužina igle	Vanjski promjer igle	Dužina igle	Debljina stijenke	Nazivni kapacitet štrcaljke / nazivni volumen (v)	Volumen mrvog prostora
29G	1/2"	0.33 mm	12 mm	Regularni zid (RW)	1 ml	0.01 ml

Tolerancija na graduirani kapacitet

Nazivni kapacitet štrcaljke / nazivni volumen (v)	Kada se štrcaljka napuni do volumena manjeg od polovice nazivnog kapaciteta	Kada se štrcaljka puni volumenom koji je jednak ili veći od polovice nazivnog kapaciteta
1 ml	± (1.50% v + 2% eksplodiranog volumena)	2% ekspliriranog volumena

NAMJENA

TERUMO ŠPRICA s fiksnom iglom za 600 IU/ml FSH/LH (Follicle Stimulating Hormone/Luteinizing Hormone) je hipodermijska štrcaljka namijenjena za ručnu aspiraciju otopine Menopur Multidose 600 IU/ml FSH/LH i za ubrizgavanje ove otopine u dijelove tijela ispod površine kože.

INDIKACIJE

Uredaj je indiciran za potkožno ubrizgavanje hormona plodnosti za liječenje žena koje boluju od nedostatka hormona.

KONTRAINDIKACIJE

Nema kontraindikacija.

CILJNA SKUPINA PACIJENATA

Žene koje boluju od nedostatka hormona.

PREDVIĐENI KORISNIK

Zdravstveni djelatnik ili nestručna osoba.

KLINIČKA KORIST

Uredaj ima neizravnу kliničku prednost (neizravni medicinski učinak) jer se koristi za potkožno ubrizgavanje hormona plodnosti za liječenje žena koje boluju od nedostatka hormona.

UPOZORENJA

- Nemojte upotrebljavati ako je jedinično pakiranje oštećeno.
- Upotrijebite odmah nakon otvaranja jediničnog pakiranja.
- Za jednokratnu upotrebu. Ne upotrebljavajte iznova. Ne resterilizirajte. Ne reprocesuirajte. Reprocesuiranje može utjecati na sterilnost, biokompatibilnost i funkcionalni integritet uređaja.
- Igra je izrađena od nehrđajućeg čelika koji sadrži nikal i kobalt. Kobalt je klasificiran kao CMR* 1B i prisutan je u koncentraciji iznad 0.1% težine po težini. Trenutni znanstveni dokazi podupiru tvrdnju da medicinski proizvodi proizvedeni od legura nehrđajućeg čelika koje sadrže kobalt ne uzrokuju povećani rizik od raka ili štetnih učinaka na reproduktivni sustav.

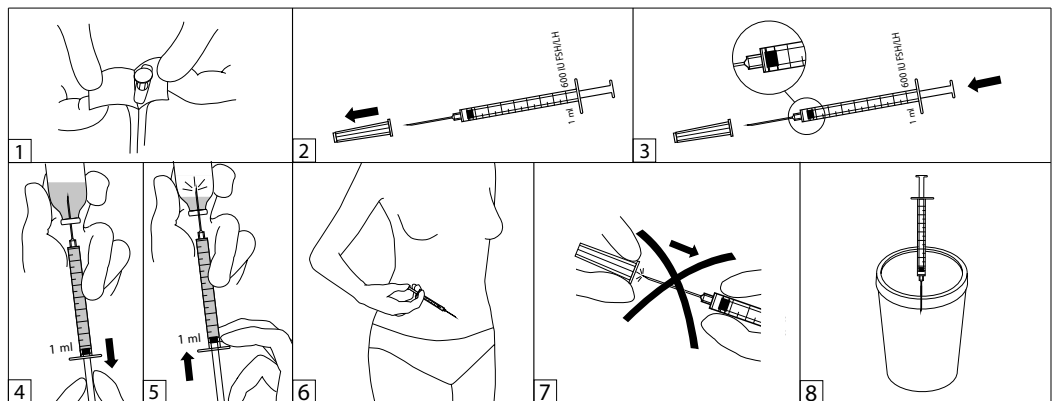
*CMR = Kancerogeno, mutageno ili toksično za reprodukciju (CLP propisi EU 1272/2008)

MJERE OPREZA

- Štrcaljka je namijenjena za upotrebu odmah nakon punjenja jer nije prikladna za držanje tekućina u dužem vremenskom razdoblju.
- Ako je igla savijena ili oštećena, nemojte je pokušavati ispraviti ili upotrebljavati proizvod.
- Nakon upotrebe odložite na siguran način kao medicinski otpad u spremnik za zbrinjavanje oštih predmeta i/ili u skladu s pravilima zdravstvene ustanove. Proizvod je biološki opasan i fizički opasan zbog svojeg oštrog ruba.

Upute za upotrebu**HRVATSKI****UPUTE ZA UPOTREBU**

1. Otvoreni blister za odljepljivanje
2. Uklonite kapicu
3. Potisni klip prema dolje
4. Šprica za punjenje
5. Uklonite mjehuriće zraka
6. Ubrijgavanje
7. Ne smije se ponovno zatvarati
8. Sigurno odložite

**MJERE OPREZA ZA SKLADIŠTENJE**

Čuvati na temperaturi između 2°C i 30°C. Čuvati na suhom. Držati dalje od sunčeva svjetla. Lomljivo, rukovati s oprezom.

PRIJAVA NEZGODE

Ako tijekom upotrebe ovog uređaja ili kao rezultat njegove upotrebe dođe do teške nezgode, molimo, prijavite to proizvođaču i vašem državnom tijelu.



TERUMO EUROPE N.V., Interleuvenlaan 40, 3001 Leuven, Belgium

Distributed by/Distribuitor/Venstreboven/Distribuido por/Distribuidor/Distribuita/
Geïndiceerd door / Distributed par / Distribuert af / Distribuert av / Jälleenmyyjä /
Distribuētās / Distribuētās / Distribuētās / Distribuētās / Distribuētās / Distribuētās /
Distribuovaný / Distribuovává / Tarafından dağıtılmış / Eksportör / İhracatçı /
Pisat / Distribuētās / Distribuētās / Distribuētās / Distribuētās /
Дистрибютор / Distribuētās / Distribuētās / Distribuētās /
Дистрибутор / Distribuētās / Distribuētās / Distribuētās /

FERRING
PHARMACEUTICALS

FERRING INTERNATIONAL CENTER SA,
CHEMIN DE LA VERGOIGNAUSAZ 50,
CH-1162 SAINT-PREX, SWITZERLAND