

LACCI EMOSTATICI MONOUSO
DISPOSABLE TOURNIQUETS
GARROTS JETABLES
TORNIQUETES DESECHABLES
GARROTES DESCARTÁVEIS
EINWEG-STAU BINDE
JEDNORAZOWE OPASKI UCISKOWE
STASSLANGAR FÖR ENGÅNGSBRUK
ΤΟΥΡΝΙΚΕ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ
EGYSZER HASZNÁLATOS ÉRSZORÍTÓK
ÜHEKORDSED ŽGUTID
TOURNIQUETS VOOR EENMALIG GEBRUIK
ÜHEKORDSED ŽGUTID

د ح اول ل ا م ع ت س ا ل ل ت ا ب ص ا ع

E' necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico da noi fornito al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si ha sede - All serious accidents concerning the medical device supplied by us must be reported to the manufacturer and competent authority of the member state where your registered office is located - Il est nécessaire de signaler tout accident grave survenu et lié au dispositif médical que nous avons livré au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre où on a le siège social - E' necessario informar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentra la sede sobre cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto sanitario que le hemos suministrado - E' necessário notificar ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-membro onde ele está sediado qualquer acidente grave verificado em relação ao dispositivo médico fornecido por nós - Jeder schwere Unfall im Zusammenhang mit dem von uns gelieferten medizinischen Gerät muss unbedingt dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem das Gerät verwendet wird, gemeldet werden- Należy poinformować producenta i kompetentne władze danego kraju członkowskiego o każdym poważnym wypadku związanym z wyrobem medycznym naszymi produkcji - Det är nödvändigt att meddela tillverkaren och de behöriga myndigheterna i den berörda medlemsstaten, om alla allvarliga olyckor som inträffat i samband med den medicintekniska utrustning som levererats av oss - Σε περίπτωση που διαπιστώσετε οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό σε σχέση με την ιατρική συσκευή που σας παρέχουμε θα πρέπει να το αναφέρετε στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεστε- Potrebno je prijaviti svaku ozbiljnu nezgodu koja se dogodila u vezi s isporucenim medicinskim proizvodima i nadležnom tijelu države članice u kojoj se nalazi- Pezate teatama koigist meie tarnitud meditsiiniseadmega seotud tõestised vahejuhtumitest tootjale ja teie asukohaliikmesriigi pädevale asutusele- Alle ernstige ongelukken die zich in verband met het door ons geleverde medische hulpmiddel voordoen, moeten gemeld worden aan de fabrikant en aan de bevoegde instantie van de lidstaat waar u gevestigd bent- Orice accident grav produs, privitor la dispozitivul medical fabricat de firma noastră, trebuie semnalat producătorului și autorității competente în statul membru pe teritoriul căruia își are sediul unității noastre - تصحيح أي عيب أو حادث خطير يتعلق بالمنتجات الطبية التي نقدمها يجب أن يُبلغ المصنِّع والسلطة المختصة في الدولة التي يقع مقرنا فيها

ادفع غرامة بـ ١٠٠ يورو



Ningbo Jenius Polymer Sci-Tech Co. Ltd
N° 2112, Ningheng South Road, Hengxi Town, Yinzhou District,
Ningbo, Zhejiang, China (Mainland)
Made In China

REF JS-TQ001



MedPath GmbH
Mies-van-der-Rohe-Strasse 8, 80807
Munich, Germany



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

GIMA 37510-37511-37512



Modello: JS-TQ001. Dimensioni: 450 mm x 25 mm x 0,635 mm

Questo prodotto è realizzato in elastomero termoplastico polimerico per uso medicale, è di colore bianco latte o altre tonalità, è di tipo piatto e lungo. Il nuovo design permette una facile gestione della confezione, rendendo il prodotto flessibile ed estraibile in modo continuativo.

Questo prodotto è indicato per le strutture sanitarie, per i trattamenti di routine e per infusioni, per trasfusioni di sangue, con impiego monouso del laccio emostatico.

Inoltre, è idoneo per l'emostasi emergenziale in caso di emorragia o perdite di sangue dovute a morsi di serpenti o di insetti.

Controindicazioni, aspetti che richiedono attenzione, avvertenze e note:

1. Questo prodotto è di tipo monouso e deve essere smaltito subito dopo il suo impiego.
2. Se la confezione è danneggiata, l'uso è rigorosamente vietato.
3. Dopo l'uso, richiudere con il tappo per evitare la contaminazione di polvere e batteri.
4. La data di produzione è indicata sul lato della confezione o sul certificato di autorizzazione.

Avvertenze e note:

Il laccio emostatico può bloccare il flusso del sangue; se viene stretto in modo eccessivo, può danneggiare gravemente il tessuto, causando perfino il rischio di necrosi dell'arto.

Il laccio emostatico deve essere usato solo per bloccare il flusso sugli arti, non su testa, collo o torace.

Non coprirlo con altro. Non coprire il laccio emostatico legato sull'arto.

Se è necessario lasciare da solo il paziente nel campo, utilizzare una penna o un rossetto per scrivere sulla sua fronte l'ora dell'applicazione e dove si trova il kit.

Controllo della circolazione sanguigna:

Una volta applicato il bendaggio, controllare frequentemente le dita di mani e piedi, per vedere se compaiono dei punti viola scuro e se la temperatura corporea è scesa, dopo l'applicazione del laccio emostatico.

In caso affermativo, allentare il bendaggio realizzato con un indumento; in caso contrario, se l'applicazione perdura a lungo, causerà la necrosi del tessuto.

Per la stessa ragione, non usare il laccio emostatico per periodi di tempo prolungati su un arto, salvo il caso in cui ciò si renda necessario durante una legatura dell'arteria.

In generale, per prima cosa è opportuno provare la pressione diretta, seguita dai punti di pressione, fino a quando sulla ferita non si mantiene la pressione diretta.

Se la ferita si trova all'estremità dell'arto, questo va sollevato.

Condizioni di conservazione:

Il laccio emostatico deve essere conservato nella sua confezione in un luogo con umidità relativa non superiore all'80%, senza la presenza di gas corrosivi e con buone condizioni di ventilazione.

Il laccio emostatico, all'interno della sua confezione, mantiene una validità di 3 anni dalla data di produzione, secondo le condizioni indicate per la conservazione e il trasporto.

Simboli:

	Conservare in luogo fresco ed asciutto
	Fabbricante
	Numero di lotto
	Dispositivo medico conforme al regolamento (UE) 2017/745
	Dispositivo medico
	Conservare al riparo dalla luce solare
	Data di fabbricazione
	Codice prodotto
	Leggere le istruzioni per l'uso
	Rappresentante autorizzato nella Comunità europea
	Dispositivo monouso, non riutilizzare
	Data di scadenza
	Importato da
	Identificativo unico

CONDIZIONI DI GARANZIA GIMA

Si applica la garanzia B2B standard Gima di 12 mesi

Model JS-TQ001, size 450mm*25mm*0.635mm

This product is made of medical polymer thermoplastic elastomer, milky white or color, long flat type,

The new design point is used to pack the box, which is flexible and can be extracted continuously.

This product is suitable for medical institutions in routine treatment and treatment of infusion, blood transfusion, blood transfusion, hemostatic one-time use;

Emergency hemostasis in case of body bleeding or bleeding from field snake and insect bite.

Contraindications, matters needing attention, warnings and reminders:

1. This product is disposable and shall be destroyed after use;
2. If the package is damaged, it is strictly prohibited to use.
3. After use, please cover the suction cover to avoid dust and bacterial contamination;
4. The production date is shown on the side of the packaging box or the certificate of qualification;

Warnings and reminder:

A tourniquet can block the flow of blood, and tying it too long can seriously damage tissue, even lead to limb necrosis.

A tourniquet should only be used to bind the limbs, not the head, neck, or trunk.

Don't cover it with anything else, and don't cover the tourniquet tied to the limb.

If you have to leave the patient alone in the camp, over his head, with a pen or lipstick, write down the timing of the bundle and the location of the kit.

Check blood circulation:

After the tourniquet is bandaged, the toe or finger should be checked frequently to see if there is a dark purple spot at the end of the tourniquet, and whether the body temperature at the end of the tourniquet has dropped.

If there is such a phenomenon, should loosen the cloth band, otherwise for a long time, will cause tissue necrosis.

For the same reason, a tourniquet should not be used for long periods of time to tie a limb, unless it is necessary to do so during an arterial ligation. In general, direct pressure should be tried first, followed by pressure points until direct pressure is maintained on the wound.

If the wound is at the end of the limb, elevate it.

Storage conditions:

the packed tourniquet should be stored in the relative humidity of no more than 80%, without corrosive gas and well ventilated

the packaged tourniquet shall be valid for 3 years from the date of production under the conditions of storage, transportation and storage

Symbols:

	Keep in a cool, dry place
	Manufacturer
	Lot number
	Medical Device compliant with Regulation (EU) 2017/745
	Medical Device
	Keep away from sunlight
	Date of manufacture
	Product code
	Consult instructions for use
	Authorized representative in the European community
	Disposable device, do not re-use
	Expiration date
	Imported by
	Unique identifier

GIMA WARRANTY TERMS

The Gima 12-month standard B2B warranty applies

Modèle JS-TQ001, taille 450mm*25mm*0,635mm

Ce produit est fabriqué en élastomère thermoplastique polymère médical, blanc laiteux ou de couleur, de type plat long,

Le nouveau point de conception est utilisé pour emballer la boîte, qui est flexible et peut être extraite en continu.

Ce produit convient aux établissements médicaux pour le traitement de routine et le traitement de la perfusion, de la transfusion sanguine, de l'hémostase à usage unique ;

Hémostase d'urgence en cas d'hémorragie corporelle ou d'hémorragie due à une morsure de serpent et d'insecte.

Contre-indications, points nécessitant une attention, avertissements et rappels :

1. Ce produit est jetable et doit être détruit après utilisation ;
2. Si L'emballage est endommagé, il est strictement interdit de l'utiliser.
3. Après utilisation, veuillez couvrir le couvercle d'aspiration pour éviter la poussière et la contamination bactérienne ;
4. La date de production est indiquée sur le côté de la boîte d'emballage ou du certificat de qualification ;

Avertissements et rappel :

Un garrot peut bloquer la circulation du sang, et le nouer trop longtemps peut gravement endommager les tissus, voire entraîner une nécrose des membres.

Un garrot ne doit être utilisé que pour lier les membres, pas la tête, le cou ou le tronc.

Ne pas le couvrir avec autre chose et ne pas couvrir le garrot attaché au membre.

Si vous devez laisser le patient seul dans le camp, au-dessus de sa tête, avec un stylo ou du rouge à lèvres, notez la date du paquet et l'emplacement du kit.

Vérifier la circulation sanguine :

Une fois le garrot bandé, l'orteil ou le doigt doit être vérifié fréquemment pour voir s'il y a une tache violet foncé à l'extrémité du garrot et si la température corporelle à l'extrémité du garrot a baissé.

En présence d'un tel phénomène, il faut desserrer la bande en tissu car cela provoquera une nécrose des tissus.

Pour la même raison, un garrot ne doit pas être utilisé pendant de longues périodes pour attacher un membre, sauf s'il est nécessaire de le faire lors d'une ligature artérielle.

En général, la pression directe doit être essayée en premier, suivie des points de pression jusqu'à ce qu'une pression directe soit maintenue sur la plaie.

Si la plaie est située à l'extrémité du membre,

élevez-la.

Conditions de stockage :

le garrot emballé doit être stocké dans une humidité relative ne dépassant pas 80 %, sans gaz corrosif et bien ventilé

le garrot emballé est valable 3 ans à compter de la date de fabrication dans les conditions de stockage, de transport et de stockage

Symboles:

	À conserver dans un endroit frais et sec
	Fabricant
	Numéro de lot
	Dispositif médical conforme au règlement (UE) 2017/745
	Dispositif médical
	À conserver à l'abri de la lumière du soleil
	Date de fabrication
	Code produit
	Consulter les instructions d'utilisation
	Rappresentante autorizzato nella Comunità europea
	Dispositif pour usage unique, ne pas réutiliser
	Data di scadenza
	Importé par
	Identifiant unique

CONDITIONS DE GARANTIE GIMA

La garantie appliquée est la B2B standard Gima de 12 mois

Modelo JS-TQ001, tamaño 450mm*25mm*0.635mm

Este producto está hecho de elastómero termoplástico de polímero médico, de color blanco lechoso u otro, de tipo plano largo, El nuevo punto de diseño se utiliza para empaquetar la caja, que es flexible y puede ser extraído continuamente.

Este producto es adecuado para las instituciones médicas en el tratamiento de rutina y el tratamiento de la infusión, la transfusión de sangre, la transfusión de sangre, hemostática de un solo uso; Hemostasia de emergencia en caso de hemorragia corporal o sangrado por mordedura de serpiente e insecto en el campo.

Contraindicaciones, cuestiones que requieren atención, advertencias y recordatorios:

1. Este producto es desechable y debe ser destruido después de su uso;
2. Si el envase está dañado, está estrictamente prohibido su uso.
3. Después del uso, por favor, cubra la tapa de aspiración para evitar el polvo y la contaminación bacteriana;
4. La fecha de producción figura en el lateral de la caja de embalaje o en el certificado de calificación;

Advertencias y recordatorio:

Un torniquete puede bloquear el flujo de sangre, y atarlo demasiado tiempo puede dañar seriamente el tejido, incluso provocar la necrosis de la extremidad.

Un torniquete solo debe utilizarse para atar las extremidades, no la cabeza, el cuello o el tronco. No lo cubra con nada más, y no cubra el torniquete atado a la extremidad.

Si tiene que dejar al paciente solo en el campo, por encima de su cabeza, con un bolígrafo o un lápiz de labios, anote el momento del atado y la ubicación del kit.

Compruebe la circulación sanguínea:

Después de vendar el torniquete, hay que comprobar con frecuencia si hay una mancha púrpura oscura en el extremo del torniquete y si la temperatura corporal en el extremo del torniquete ha bajado.

Si se produce este fenómeno, se debe aflojar la banda de tela, de lo contrario, durante mucho tiempo, se producirá una necrosis de los tejidos.

Por la misma razón, no se debe utilizar un torniquete durante mucho tiempo para atar una extremidad, a menos que sea necesario hacerlo durante una ligadura arterial.

En general, debe probarse primero la presión directa, seguida de puntos de presión hasta que se mantenga la presión directa sobre la herida.

Si la herida está en el extremo de la extremidad,

hay que elevarla.

Condiciones de almacenamiento:

El torniquete empaquetado debe almacenarse con una humedad relativa no superior al 80%, sin gas corrosivo y bien ventilado el torniquete empaquetado tendrá una validez de 3 años a partir de la fecha de producción en las condiciones de almacenamiento, transporte y conservación

Símbolos:

	Conservar en un lugar fresco y seco
	Fabricante
	Número de lote
	Producto sanitario conforme con el reglamento (UE) 2017/745
	Producto sanitario
	Conservar al amparo de la luz solar
	Fecha de fabricación
	Código producto
	Consultar las instrucciones de uso
	Representante autorizado en la Comunidad Europea
	Dispositivo monouso, no reutilizable
	Fecha de caducidad
	Importado por
	Identificador unico

CONDICIONES DE GARANTÍA GIMA

Se aplica la garantía B2B estándar de Gima de 12 meses

Modelo JS-TQ001 tamanho 450 mm*25 mm*0,635 mm

Este produto é feito de elastómero termoplástico de polímero médico, branco leitoso ou de cor, tipo longo plano,

O novo ponto de conceção é utilizado para embalar a caixa, que é flexível e pode ser extraída continuamente.

Este produto é adequado para instituições médicas em tratamentos de rotina e tratamento de infusão, transfusão de sangue, transfusão de sangue, utilização hemostática única;

Hemostasia de emergência em caso de hemorragia corporal ou sangramento por cobra de campo e picada de inseto.

Contraindicações, assuntos que necessitam de atenção, avisos e lembretes:

1. Este produto é descartável e deve ser destruído após a sua utilização;
2. Se a embalagem estiver danificada, a sua utilização é estritamente proibida.
3. Após a utilização, cubra a tampa de sucção para evitar pó e contaminação bacteriana;
4. A data de produção é indicada no lado da caixa da embalagem ou do certificado de qualificação;

Avisos e lembrete:

Um garrote pode bloquear o fluxo de sangue, e amarrá-lo demasiado tempo pode danificar seriamente o tecido, podendo mesmo levar à necrose dos membros.

Um garrote só deve ser utilizado para atar os membros e não a cabeça, o pescoço ou o tronco. Não o cubra com mais nada, e não cubra o garrote amarrado ao membro.

Se tiver de deixar o paciente sozinho no campo, sobre a cabeça, com uma caneta ou batom, escreva o tempo da amarração e a localização do kit.

Verifique a circulação sanguínea:

Após o garrote ser amarrado, o dedo do pé ou outro deve ser verificado frequentemente para ver se existe uma mancha roxa escura no final do garrote, e se a temperatura do corpo no final do garrote baixou.

Se existir tal fenómeno, deve soltar-se a faixa de tecido, caso contrário, mantendo durante muito tempo, causará necrose do tecido.

Pela mesma razão, um garrote não deve ser utilizado durante longos períodos de tempo para atar um membro, a menos que seja necessário fazê-lo durante uma ligação arterial.

Em geral, deve-se tentar primeiro a pressão direta, seguida de pontos de pressão até que a pressão direta seja mantida sobre a ferida.

Se a ferida estiver na extremidade do membro, eleve-o.

Condições de armazenamento:

O garrote embalado deve ser armazenado com humidade relativa não superior a 80%, sem gás corrosivo e bem ventilado.

O garrote embalado será válido durante 3 anos a partir da data de fabrico segundo as condições de armazenamento, transporte e armazenamento

Símbolos

	Armazenar em local fresco e seco
	Fabricante
	Número de lote
	Dispositivo médico em conformidade com a regulamentação (UE) 2017/745
	Dispositivo médico
	Guardar ao abrigo da luz solar
	Data de fabrico
	Código produto
	Consulte as instruções de uso
	Representante autorizado na União Europeia
	Dispositivo descartável, não reutilizar
	Data de validade
	Distribuído por
	Identificador exclusivo

CONDIÇÕES DE GARANTIA GIMA

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

Modell JS-TQ001, Größe 450mm*25mm*0.635mm

Dieses Produkt besteht aus medizinischem Polymer, thermoplastischem Elastomer, milchig weiß oder farbig, lange flache Ausführung, Die neue flexible Designöffnung wird zum Verpacken der Box verwendet, und eine Entnahme ist kontinuierlich möglich.

Dieses Produkt eignet sich für medizinische Einrichtungen in der Routinebehandlung und Behandlung von Infusionen, Bluttransfusionen, hämostatische einmalige Verwendung; Notfall-Blutstillung bei Körperblutungen oder Blutungen durch Schlangen- und Insektenbisse.

Kontraindikationen, zu beachtende Punkte, Warnungen und Hinweise :

1. Dieses Produkt ist ein Einwegprodukt und muss nach Gebrauch vernichtet werden;
2. Wenn die Verpackung beschädigt ist, ist die Verwendung strengstens untersagt.
3. Nach dem Gebrauch decken Sie bitte die Saugabdeckung ab, um Staub und bakterielle Verunreinigungen zu vermeiden;
4. Das Herstellungsdatum ist auf der Seite der Verpackung oder des Qualifizierungsnachweises angegeben;

Warnungen und Hinweise:

Eine Staubinde kann den Blutfluss blockieren, und wenn sie zu lange angelegt wird, kann sie das Gewebe ernsthaft schädigen und zu einer Nekrose der Gliedmaßen führen.

Eine Staubinde ist nur zum Abbinden der Gliedmaßen vorgesehen, nicht aber von Kopf, Hals oder Rumpf.

Bedecken Sie sie nicht mit anderen Gegenständen, und bedecken Sie die Staubinde nicht, mit der die Gliedmaße abgebunden ist.

Wenn Sie den Patienten allein im Camp zurücklassen müssen, notieren Sie mit einem Stift oder Lippenstift über ihm den Zeitpunkt des Abbindens und wo sich die Staubinde befindet.

Überprüfung der Blutzirkulation:

Nach dem Anlegen der Staubinde sollte der Zeh oder der Finger regelmäßig kontrolliert werden, um festzustellen, ob sich am äußeren Ende der Stauung ein dunkelvioletter Fleck befindet und ob die Körpertemperatur am äußeren Ende der Stauung gesunken ist.

Wenn ein solches Symptom vorliegt, muss die Staubinde gelockert werden, da es sonst bei längerem Abbinden zu Gewebsnekrosen kommt.

Aus demselben Grund sollte eine Staubinde nicht über einen längeren Zeitraum zum Abbinden einer Gliedmaße verwendet werden, es sei denn, dies ist während einer arteriellen Ligatur erforderlich.

Im Allgemeinen sollte zuerst mit direktem Druck begonnen werden, gefolgt von Druckpunkten, bis

der direkte Druck auf die Wunde aufrechterhalten wird.

Beindet sich die Wunde am Ende der Gliedmaße, ist diese hochzulegen.

Lagerungsbedingungen:

Die verpackte Staubinde sollte bei einer relativen Luftfeuchtigkeit von nicht mehr als 80 %, ohne ätzende Gase und gut belüftet gelagert werden Die verpackte Staubinde ist unter den geltenden Lager-, Transport- und Aufbewahrungsbedingungen 3 Jahre lang ab dem Herstellungsdatum gültig

Symbol

	An einem kühlen und trockenen Ort lagern
	Hersteller
	Chargennummer
	Medizinprodukt im Sinne der Verordnung (EU) 2017/745
	Medizinprodukt
	Vor Sonneneinstrahlung geschützt lagern
	Herstellungsdatum
	Erzeugniscode
	Gebrauchsanweisung beachten
	Autorisierter Vertreter in der EG
	Für einmaligen Gebrauch, nicht wieder- verwenden
	Ablaufdatum
	Eingeführt von
	Eindeutiger Bezeichner

GIMA-GARANTIEBEDINGUNGEN

Es wird die Standardgarantie B2B für 12 Monate von Gima geboten

**Model JS-TQ001, rozmiar
450mm*25mm*0,635mm**

Ten produkt wykonany jest z medycznego termoplastycznego elastomeru polimerowego, mleczno-białego lub kolorowego, typu long flat, Nowy design służy do pakowania pudełka, które jest elastyczne i może być wyciągane w sposób ciągły. Ten produkt jest odpowiedni dla placówek medycznych w rutynowym leczeniu i infuzji, transfuzji krwi, hemostazy jednorazowego użytku; Doraźna hemostaza w przypadku krwawienia z ciała lub krwawienia po ukąszeniu węża lub owada.

Przeciwwskazania, sprawy wymagające uwagi, ostrzeżenia i przypomnienia :

1. Produkt jest jednorazowy i po użyciu należy go zniszczyć;
2. Jeśli paczka jest uszkodzona, surowo zabrania się jej używania.
3. Po użyciu należy zakryć pokrywę ssącą, aby uniknąć zanieczyszczenia kurzem i bakteriami;
4. Data produkcji widnieje na boku opakowania lub świadectwa kwalifikacji;

Ostrzeżenia i przypomnienia:

Opaska uciskowa może blokować przepływ krwi, a zbyt długie jej noszenie może poważnie uszkodzić tkankę, a nawet doprowadzić do martwicy kończyn.

Opaski uciskowej należy używać wyłącznie do wiązania kończyn, a nie głowy, szyi lub tułowia.

Nie zakrywać jej niczym innym i nie zakrywać opaski uciskowej przywiązanej do kończyny.

Jeśli zachodzi konieczność zostawienia pacjenta samego, nad jego głową, należy długopisem lub szminką, zapisać czas zawiązania wiązki i lokalizację zestawu.

Sprawdzić krążenie krwi:

Po zabandażowaniu opaski uciskowej należy często sprawdzać palec, aby sprawdzić, czy na końcu opaski uciskowej znajduje się ciemnofioletowa plamka i czy temperatura ciała na końcu opaski uciskowej spada.

Jeśli występuje takie zjawisko, należy poluzować pasek tkaniny, w przeciwnym razie może to spowodować martwicę tkanek.

Z tego samego powodu opaski uciskowej nie należy używać przez dłuższy czas do wiązania kończyny, chyba że jest to konieczne podczas podwiązania tętnic.

Co do zasady, najpierw należy wypróbować ucisk bezpośredni, a następnie nacisk miejscowy aż do utrzymania bezpośredniego ucisku na ranie.

Jeśli rana znajduje się na końcu kończyny, należy ją unieść.

Warunki przechowywania:

Spakowana opaska uciskowa powinna być przechowywana w wilgotności względnej nie większej niż 80%, bez gazów korozyjnych i dobrze wentylowana

zapakowana opaska uciskowa zachowuje ważność przez 3 lata od daty produkcji na warunkach przechowywania i transportu.

Symbol

	Przechowywać w suchym miejscu
	Producent
	Kod partii
	Wyrób medyczny zgodny z Rozporządzenie (UE) 2017/745
	Wyrób medyczny
	Przechowywać z dala od światła słonecznego
	Data produkcji
	Numer katalogowy
	Przeczytaj instrukcje użytkowania
	Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej
	Jedno urządzenie, nie używaj ponownie
	Data ważności
	Importowane przez
	Unikalny identyfikator

WARUNKI GWARANCJI GIMA

Obowiązuje 12-miesięczna standardowa gwarancja B2B Gima

Modell JS-TQ001, storlek 450 mm*25 mm*0,635 mm

Denna produkt är tillverkad av medicinteknisk polymerisk termoplastisk elastomer, mjölkvit eller i färg, lång plan typ, Den nya designpunkten används för att förpacka lådan som är flexibel och kan dras ur kontinuerligt. Denna produkt är lämplig för medicinska institutioner vid rutinbehandlingar för infusion, blodtransfusion, hemostatiskt engångsbruk; Nödhemostas i fall av kroppsbloodning eller blodning från orm- och insektsbett.

Kontraindikationer, fall som kräver uppmärksamhet, varningar och påminnelser

1. Denna produkt är för engångsbruk och ska förstöras efter användning;
2. Om förpackningen är skadad är det strängt förbjudet att använda den.
3. Efter användning, vänligen täck över sughöljet för att undvika damm och bakteriell kontamination;
4. Produktionsdatumet visas på sidan av förpackningen eller kvalifikationscertifikatet;

Varningar och påminnelser:

En stasslang kan blockera blodflödet och att blockera det för länge kan skada vävnaden allvarligt, och även leda till lemnekros.

En statsslang ska endast användas för att binda armar och ben, inte huvud, hals eller kropp.

Täck inte över med något annat, och täck inte stasslangen när den är fäst vid lemmen.

Om du måste lämna patienten ensam på fält, skriv över dennes huvud med en penna eller läppstift tiden då stasslangen sattes i och plats för utrustningen.

Kontrollera blodcirkulationen:

När stasslangen är förbunden, ska tå eller finger kontrolleras ofta för att se om en mörkröd fläck uppstår i slutet av stasslangen, och om kroppstemperaturen i slutet av stasslangen har gått ner.

Om ett sådant fenomen uppstår ska du lossa ska bandet lossas, annars kommer det att under en lång tid orsaka vävnadsnekros.

Av samma orsak ska en stasslang inte användas för längre tidsperioder för att fästa en lem, om det inte är nödvändigt för att göra det under en artärligering.

I allmänhet ska direkt tryck försökas först, följt av tryckpunkter tills direkt tryck bevaras på såret.

Om såret befinner sig i slutet av lemmen, ska den höjas.

Förvaringsvillkor:

Den förpackade stasslangen ska förvaras i relativ fuktighet på inte mer än 80 %, utan korrosiv gas och väl ventilerad plats

Den förpackade stasslangen är giltig i tre år från produktionsdatum under villkoren för förvaring,

transport och förvaring

Symbol

	Förvara på svalt och torrt ställe
	Tillverkare
	Satsnummer
	Den medicintekniska produkten överensstämmer med förordning (EU) 2017/745
	Medicinteknisk produkt
	Skyddas från solljus
	Tillverkningsdatum
	Produktkod
	Läs bruksanvisningen
	Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen
	Engångsanordning, får ej återanvändas
	Utgångsdatum
	Importerad av
	Unik identifierare

GARANTIVILLKOR GIMA

Man tillämpar standard garanti B2B Gima på 12 månader

Μοντέλο JS-TQ001, διαστάσεις 450mm*25mm*0.635mm

Το προϊόν αυτό είναι κατασκευασμένο από ιατρικό θερμοπλαστικό ελαστομερές πολυμερές, είναι γαλακτώδες λευκό ή χρωματιστό και είναι επιμήκες και επίπεδο.

Ο νέος σχεδιασμός σε συσκευασία κουτιού καθιστά το προϊόν ευέλικτο και μπορεί να αφαιρείται με συνεχόμενο τρόπο.

Το προϊόν αυτό είναι κατάλληλο για χρήση σε ιατρικά ιδρύματα κατά τις συνήθεις θεραπείες και τις θεραπείες με έγχυση, μετάγγιση αίματος, αιμόσταση, και είναι μιας χρήσης.

Επείγουσα αιμόσταση σε περίπτωση αιμορραγίας του σώματος ή αιμορραγίας από τσίμπημα φιδιού και εντόμων.

αντενδείξεις, θέματα που απαιτούν προσοχή, προειδοποιήσεις και υπενθυμίσεις :

1. το προϊόν αυτό είναι μιας χρήσης και πρέπει να καταστρέφεται μετά από τη χρήση.
2. Εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά, απαγορεύεται η χρήση του προϊόντος.
3. μετά από τη χρήση, ξανακλείστε με το κάλυμμα για να αποφευχθεί τυχόν μόλυνση από σκόνη και βακτήρια.
4. η ημερομηνία παραγωγής αναγράφεται στο πλάι της συσκευασίας ή στο πιστοποιητικό καταλληλότητας.

Προειδοποιήσεις και υπενθυμίσεις:

Το τουρνικέ μπορεί να εμποδίσει τη ροή του αίματος και αν το έχετε σφιχτό για πολλή ώρα μπορεί να προκληθεί σοβαρή ζημιά στον ιστό, ακόμη και να οδηγήσει σε νέκρωση του άκρου.

Το τουρνικέ πρέπει να χρησιμοποιείται για το δέσιμο των άκρων και όχι του κεφαλιού, του λαιμού ή του κορμού.

Μην καλύπτετε με οτιδήποτε άλλο το τουρνικέ που είναι δεμένο στο άκρο.

Εάν χρειάζεται να αφήσετε τον ασθενή μόνο του, χρησιμοποιήστε στυλό ή κραγιόν για να σημειώσετε επάνω στο μέτωπό του την ώρα της εφαρμογής και τη θέση όπου βρίσκεται το κιτ.

Ελέγξτε την κυκλοφορία του αίματος:

Μετά το δέσιμο του τουρνικέ, θα πρέπει να ελέγχεται συχνά το δάχτυλο του ποδιού ή του χεριού για να διαπιστώνεται εάν υπάρχει μια σκούρα μωβ κηλίδα στο άκρο του τουρνικέ, και εάν η θερμοκρασία του σώματος στο τέλος του τουρνικέ έχει πέσει.

Εάν διαπιστωθεί κάτι τέτοιο, χαλαρώστε τον επίδεσμο που δημιουργήσατε με το ρούχο. Διαφορετικά, εάν η εφαρμογή είναι παρατεταμένη, θα προκληθεί νέκρωση του ιστού.

Για τον ίδιο λόγο, δεν πρέπει να χρησιμοποιείται τουρνικέ για παρατεταμένο χρονικό διάστημα για το δέσιμο ενός άκρου, εκτός κι αν αυτό είναι απαραίτητο να γίνει κατά τη διάρκεια αρτηριακής απολίνωσης.

Γενικά, θα πρέπει πρώτα να δοκιμάζεται η άμεση πίεση, ακολουθούμενη από τα σημεία πίεσης, μέχρι στο τραύμα να διατηρηθεί η άμεση πίεση. Εάν το τραύμα βρίσκεται στο τέλος του άκρου του σώματος, ανεβάστε το.

Συνθήκες αποθήκευσης:

το συσκευασμένο τουρνικέ πρέπει να αποθηκεύεται σε χώρο με σχετική υγρασία που δεν ξεπερνά το 80%, χωρίς διαβρωτικά αέρια και καλά αεριζόμενο. Το συσκευασμένο τουρνικέ ισχύει για 3 χρόνια από την ημερομηνία παραγωγής υπό τις υποδεικνυόμενες συνθήκες μεταφοράς και αποθήκευσης.

Σύμβολα

	Förvara på svalt och torrt ställe
	Tillverkare
	Satsnummer
	Den medicintekniska produkten överensstämmer med förordning (EU) 2017/745
	Medicinteknisk produkt
	Skyddas från solljus
	Tillverkningsdatum
	Produktkod
	Läs bruksanvisningen
	Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen
	Engångsanordning, får ej återanvändas
	Utgångsdatum
	Εισαγωγή από
	Μοναδικό αναγνωριστικό

ΟΡΟΙ ΕΓΓΥΗΣΗΣ GIMA

Ισχύει η τυπική εγγύηση B2B της Gima διάρκειας 12 μηνών

Modell JS-TQ001, méret 450 mm*25 mm*0,635 mm

Ez a termék gyógyászati, polimer hőre lágyuló elastomerből készült, tejfehér színű vagy színes; hosszú, lapos típusú,

Az új tervezési pont a rugalmas és folyamatosan kihúzható doboz csomagolására szolgál.

Ez a termék egészségügyi intézményekben való használatra alkalmas, rutin kezelések és infúziós, vértömlesztéses, vérzéscsillapító kezelések esetén, csak egyszeri használatra;

Sürgősségi vérzéscsillapítás a test vérzése vagy kígyó- és rovarcsípés miatti vérzés esetén.

Ellenjavallatok, figyelmet igénylő témák, figyelmeztetések és emlékeztetők:

1. Ez a termék egyszer használatos és használat után meg kell semmisíteni;
2. Ha a csomagolás sérült, a terméket szigorúan tilos felhasználni.
3. Használat után kérjük, fedje le a vákuumtetőt a por és a bakteriális szennyeződés elkerülése érdekében;
4. A gyártás dátuma a csomagolás oldalán található vagy a minősítési tanúsítvány;

Figyelmeztetések és emlékeztető:

Az érszorító megakadályozhatja a vér áramlását és ha sokáig tartja bekötve, akkor súlyosan megsérülhet a szövet, végtag elhalást is okozhat. Az érszorítót csak a végtagok kötésére lehet használni, ne használja fejen, nyakon vagy törzsön. Ne fedje le semmi mással, és ne fedje le a végtagra kötött érszorítót.

Ha egyedül kell hagynia a beteget a táborban, a feje fölé, tollal vagy szájrúzsral írja le a kötés idejét és a készlet helyét.

Vérkeringés ellenőrzése:

Miután bekötötte az érszorítót, gyakran ellenőrizze a lábujjakat vagy az ujjakat, hogy van-e egy sötétlila folt az érszorító végén és hogy a testhőmérséklet az érszorító végén lecsökkent-e.

Ha fennáll ez a jelenség, lazítsa meg a pólyát, ellenkező esetben a hosszú ideig tartó kötés szövet elhalást okozhat.

Ugyanezen okból kifolyólag egy érszorítót ne használjon hosszú ideig végtag átkötésére, csak az nem feltétlenül szükséges artéria lekötés esetén.

Általánosságban elmondható, hogy először a közvetlen nyomást kell megpróbálni, majd a nyomási pontokat, amíg a közvetlen nyomást fenn nem tartja a seben.

Ha a seb a végtag végén van, emelje fel a végtagot.

Tárolási feltételek:

A becsomagolt érszorítót legfeljebb 80%-os relatív

páratartalmú és jól szellőző helyen kell tárolni, korrozív gázok jelenléte nélkül a becsomagolt érszorító a gyártás idejétől számított 3 évig érvényes, a megfelelő tárolási és szállítási feltételek fennállása esetén

Simbol

	Čuvati na hladnom i suhom mjestu
	Proizvođač
	Broj serije
	Medicinski proizvod sukladno propisu (EU) 2017/745
	Medicinski uređaj
	Čuvati zaštićeno od sunčeve svjetlosti
	Datum proizvodnje
	Šifra proizvoda
	Pročitajte upute za uporabu
	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici
	Uređaj za jednokratnu upotrebu, nemojte ponovo koristiti
	Datum isteka
	Uvezeno od strane
	Jedinstveni identifikator

UVJETI JAMSTVA GIMA

Primjenjuje se standardno B2B jamstvo Gima od 12 mjeseci

Mudel JS-TQ001, suurus 450 mm x 25 mm x 0,635 mm

Toode on valmistatud meditsiinilisest polümeerist termoplastest elastomeerist, toon on piimjasvalge või värviline, tüüp on pikk ja lame.

Karbil on uus disain, see on paindlik ja toodet saab pidevalt välja tõmmata.

Toode sobib meditsiinasutustes tavapäraseks ühekordseks töötamiseks ja infusiooniks, vereül-ekandeks või hemostaasiks;

Erakorraline hemostaas verejooksu korral kehast või mao- ja putukahammustuse korral.

Vastunäidustused, tähelepanu vajavad asjaolud, hoiatused ja meeldetuletused:

1. Toode on ühekordselt kasutatav ja tuleb pärast kasutamist ära visata;
2. Kui pakend on kahjustatud, on selle kasutamine rangelt keelatud.
3. Pärast kasutamist pange imikate peale, et vältida tolmu ja bakteritega saastumist;
4. Valmistamise kuupäev on pakendikarbil või kvalifikatsioonisertifikaadil;

Hoiatused ja meeldetuletused:

Žgutt võib blokeerida verevoolu ja selle liiga pikk peal hoidmine võib tõsiselt kahjustada kudesid või põhjustada isegi jäseme nekroosi.

Žgutti tohib kasutada ainult jäsemete, mitte pea, kaela või kehatüve sidumiseks.

Ärge katke seda millegi muuga ja ärge katke jäsemele seotud žgutti.

Kui peate jätma patsiendi üksi laagrisse, kirjutage pastaka või huulepulgaga tema pea kohale žguti sidumise aeg ja komplekti asukoht.

Kontrollige vereringet:

Pärast žguti sidumist tuleks sageli kontrollida žguti seotud jäsemel varbaid või sõrmi ja veenduda, et pole tekkinud tumelillat laiku ja et kehatemperatuur pole langenud.

Kui see on juhtunud, tuleks riideriba lõdvemaks lasta, sest pikaajasel kasutamisel võib see põhjustada kudede nekroosi.

Samal põhjusel ei tohi žgutti jäsemel hoida pikka aega, välja arvatud juhul, kui see on vajalik arteri ligeerimiseks.

Üldiselt tuleks kõigepealt katsetada otsese survega ja seejärel survepunktidega, enne kui haavale jäetakse otsene surve.

Kui haav on jäseme otsas, tõstke jäse üles.

Hoiustamistingimused:

pakitud žgutti tuleb hoida kuni 80% suhtelise õhuniiskuse juures hästi ventileeritud kohas, kus pole söövitavat gaasi.

Pakendatud žgutt säilib õigete hoiustamis- ja transporditingimuste korral 3 aastat alates valmistamise kuupäevast.

Sümbolid:

	Hoida jahedas ja kuivas kohas
	Tootja
	Partii number
	Nõuetele vastav meditsiiniseade määrusel (EL) 2017/745
	Meditsiiniline seade
	Hoida eemal päikesevalgusest
	Valmistamise kuupäev
	Toote kood
	Lugege kasutusjuhendit
	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses
	Ühekordselt kasutatav seade, mitte korduvkasutada
	Aegumiskuupäev
	Importija
	Unikaalne identifikaator

GIMA GARANTII TINGIMUSED

Kehtib Gima tavaline B2B 12-kuuline garantii

Model JS-TQ001, maat 450mm*25mm*0,635mm

Dit product is gemaakt van medisch thermoplastisch elastomeer polymeer, melkwit of gekleurd, en is van het lange en platte type.

Het nieuwe ontwerp voorziet dat het flexibele product in de doos continu kan worden uitgetrokken. Dit product is geschikt in medische instellingen, voor de routinematige behandelingen en voor infusie, bloedtransfusies en hemostatisch eenmalig gebruik;

Hemostase in noodgevallen in geval van bloedingen van het lichaam of bloedingen door beten van slangen en insecten.

Contra-indicaties, aandachtspunten, waarschuwingen en herinneringen:

1. Dit product is voor eenmalig gebruik en moet na het gebruik vernietigd worden;
2. In geval van een beschadigde verpakking is het ten strengste verboden het product te gebruiken.
3. Na gebruik moet de uitname-opening van de doos worden afgedekt om vervuiling door stof of bacteriële besmetting te voorkomen;
4. De productiedatum staat aangegeven op de zijkant van de door of op het kwalificatiecertificaat;

Waarschuwingen en herinneringen:

Een tourniquet kan de bloedstroom blokkeren; als hij te lang blijft aangebracht kan dit leiden tot ernstige weefselbeschadiging en zelfs tot de necrose van ledematen.

De tourniquet mag alleen worden aangelegd op de ledematen, en mag niet gebruikt worden voor het hoofd, de nek of de romp.

Vermijd om de op het ledemaat aangelegde tourniquet met andere voorwerpen af te dekken.

Als u de patiënt alleen achter moet laten, noteer dan met een pen de tijd en locatie van aanleggen.

Controle bloedsomloop:

Na het aanleggen van de tourniquet moet op een teen of vinger regelmatig gecontroleerd worden op de aanwezigheid van donkerpaarse plekken en ook of de lichaamstemperatuur op dat punt is gezakt.

Als er sprake is van deze verschijnselen, moet de band losser worden gemaakt omdat een langdurige aanwezigheid van de band tot weefselafsterfing zal leiden.

Om dezelfde reden mag een tourniquet niet te lang op een ledemaat aangelegd blijven, tenzij dit noodzakelijk is voor het afbinden van een slagader.

Over het algemeen moet eerst directe druk worden geprobeerd, gevolgd door drukpunten, tot de directe druk op de wond wordt gehandhaafd.

Als de wond zich op het uiteinde van een ledemaat bevindt, moet het ledemaat hoog worden

geplaatst.

Opslagvoorwaarden:

De verpakte tourniquet moet worden opgeslagen bij een relatieve vochtigheid van maximaal 80%, zonder de aanwezigheid van corrosieve gassen en bij een goede ventilatie.

De verpakte tourniquet heeft een geldigheidsduur van 3 jaar na de datum van de productie, mits er wordt voldaan aan de voorwaarden voor opslag en transport.

Symbolen:

	Koel en droog opslaan
	Fabrikant
	Partijnummer
	Medisch hulpmiddel in overeenstemming met verordening (EU) 2017/745
	Medisch hulpmiddel
	Afgeschermd van zonlicht opslaan
	Productiedatum
	Productcode
	Lees de gebruiksaanwijzing
	Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap
	Voor eenmalig gebruik, niet hergebruiken
	Vervaldatum
	Geïmporteerd door
	Unieke identificatie

GARANTIEVOORWAARDEN GIMA

De standaardgarantie B2B Gima van 12 maanden wordt toegepast

Model JS-TQ001, dimensiune 450mm*25mm*0,635mm

Acest produs este fabricat din elastomer termoplastic polimer medical, culoare albă, tip lung plat.

Noul model este folosit pentru ambalarea cutiei, care este flexibilă și poate fi extrasă continuu.

Acest produs este de unică folosință și este potrivit pentru instituțiile medicale în tratamentul de rutină și tratamentul perfuzabil, în cazul transfuziei de sânge, hemostatice;

Hemostază de urgență în caz de sângerare corporală sau sângerare în urma mușcăturii de șarpe de câmp și de insectă.

Contraindicații, chestiuni care necesită atenție, avertismente și memento-uri:

1. Acest produs este de unică folosință și va fi distrus după utilizare;
2. Dacă pachetul este deteriorat, este strict interzisă utilizarea.
3. După utilizare, acoperiți capacul de aspirație pentru a evita contaminarea cu praf și bacterii;
4. Data producției este afișată pe partea laterală a cutiei de ambalat sau pe certificatul de calificare;

Avertismente și memento:

O bandă de compresie poate bloca fluxul de sânge, iar folosirea sa prea mult timp poate deteriora grav țesutul și poate duce chiar la necroza membrelor.

O bandă de compresie trebuie folosită doar pentru imobilizarea membrelor, nu și a capului, gâtului sau a trunchiului.

A nu se acoperi cu nimic altceva; a nu se acoperi banda de compresie strânsă pe membru.

Dacă trebuie să lăsați pacientul singur în încăpere, notați la capătul patului acestuia, la loc vizibil, cu un pix sau ruj, momentul în care trebuie scoasă banda și locația trusei.

Verificați circulația sângelui:

După ce banda de compresie este fixată, degetele de la picioare sau de la mână trebuie verificate frecvent pentru a vedea dacă există o pată violet închis la capătul garoului și dacă temperatura corpului la capătul garoului a scăzut.

Dacă a apărut un astfel de fenomen, banda de pânză trebuie slăbită, în caz contrar, folosită o perioadă mai lungă de timp, va provoca necroză tisulară.

Din același motiv, banda de compresie nu trebuie folosită pentru perioade lungi de timp pentru imobilizarea unui membru, cu excepția situației în care este necesar să se procedeze astfel în timpul unei ligaturi arteriale.

În general, trebuie încercată mai întâi presiunea directă, urmată de punctele de presiune până când se menține presiunea directă pe rană.

Dacă rana se află la capătul membrului, ridicați-l.

Condiții de depozitare:

Banda de compresie ambalată trebuie depozitată într-o încăpere cu o umiditate relativă de cel mult 80%, fără gaze corozive și bine ventilată.

Banda de compresie ambalată poate fi folosită în termen de 3 ani de la data producerii, cu condiția respectării indicațiilor de depozitare și transport

Simboluri:

	A se păstra într-un loc răcoros și uscat
	Producător
	Număr de lot
	Dispozitiv medical realizat în conformitate cu prevederile regulamentul (UE) 2017/745
	Dispozitiv medical
	A se păstra ferit de razele soarelui
	Data fabricației
	Cod produs
	Citiți instrucțiunile de utilizare
	Reprezentant autorizat pe teritoriul Comunității Europene
	Dispozitiv de unică folosință, a nu se refolosi
	Valabil până la data de
	Importat de
	Identificator unic

CONDIȚII DE GARANȚIE GIMA

Se aplică garanția B2B standard Gima, de 12 luni

0.635*25*450 مم ساق قمل، JS-TQ001 زارطلا

ئەي كىتسالىبىل رەمىلى بولسا نى ئادىل نەم غونىسىم جەننىملىك اذه
نەم ، قەنولم و ا بىيىل ح سىيىب ا نول تاذ ، قەيىبىل قەيىر ارحا
ل ، لى وىل ح سىملىك غونلى

هو و، قودن صلا ءىب عتل ءدى دجل ا مئى صتلا ءطقن مدختست
قزمئسم ءنصب هجارخ ا نكئى و نرم

عجل العمل لجأ نـم عيـطـلا تاسـسـو مـلـل بسـانـم جـتـنـمـلا اذه
ما دخـتـسـالـو مـدـلا لـقـنـو بـيـرـسـتـلـاب عـجـلـا عـمـلـا و عـيـنـيـتـورـلا
هـذـهـا و قـرـمـلـفـيـز نـلـا فـقـول

وَأَمَّا جَلَا نَم فَيَزْنَلَا قَلَا ح يَف يَأْوَطْلَاب فَيَزْنَلَا فَا قِيَا
بِتَارْشَحْلَاوَلْقَحْلَا نَابْعَثْ عَغْلْ عَجِيْتَن فَيَزْنَلَا

تاریخ حقیقتاً، دایکت الی عدت ست روم، لامعت سال عن اوم
: تاده ی بن تل او

1. مہالت! بجیو دحوالام عتس الل ص ص خم جتن مل اذہ
ہم ادختس را لا دعب

2. اممادختسا اعطق رطحي، مفلات قوبعل تناك اذا.

4. قوبعتا قوه د ن ص بن ا ح ل ع ح ص و م ح ا ت ا ل ا خ و ر ا ت

لي هاتل ا قدامش يل ع و ا

هې بن تو تاری ذحت

قَدَمَ امْطَبَرَ نَكَلُو ، مَدَلَا قَفَدَتْ قَبْصَاعِلَا فُقُوتْ نَأْ نَكْمِي
رِي طَخْ لِكْ شَبْ جَسْنَالَا فِلَتْ يَلَا يَدُوْ نَأْ نَكْمِي قَلِيْ طُوْ

فرططا رخن ىلا اكلذك يدؤي دقو
سلىو طوقف فارطالا طبر يف قتبصاعلا مدختست نابجى

عذجل وأبقول وأسرال
قطوبلما تبصاعل يطغت الو، رخآ عيش ي أب امطغت ال

فرط طلب
دری خولایف مدر فمب ضریز ملا اکثر ت قر و رضلا ت عدت س را اذا

تیقوت، دافش رحمأ وأملق قطساوب، مسأر قوف بتكاف
مقطلا عضو طبرلا

:ةىومدلا قرودلا صحف

عَبْصًا وَأَمْقَلًا عَبْصًا صَحْفًا بِجِي، قَبْصًا عَلًا طَبْرًا دَعْبًا
عَيْنًا وَجَرًا عَقَبًا دَوَّجًا مَدْعًا نَمَّ دُكْتُلًا رَارًا مَوَارَارًا كَتَدِيلًا

تجرد ضافخنا مدع نم دكأتللو ،قبصاعلا ةيامن يف قنكاد
قبصاعلا ةيامن يف مسجل اقرارح

طيرش طبر ءاخرا! بجي، قراظلا هذه لثم دوجو قلاح يف
قمل هذه جه دنع ءحسنا لا رخن بيس بس الاء ءا اءالا

طبل الجانم قصير، اع دادختس را، غنیر، ال، بیس را، بسفن،

كلذ قرورضلا تعدتسا اذا ال، قل يوط تارتفل فارطال ا دح
ني عارشا ا طب عا نثا

أعوبتم ، ألوا رشابم ا طغضلا قنبرجت بجي ، ام عوجوب

وَعَفِ الْوَعْفَ طَائِفَةً مِنْ عَفِ حُرَّاءِ زَانِكٍ إِذَا

ه. عفرا، فرطلا ةيامن يف حجر جلا ناك اذا

نیز بختملا طورش

التي بسن قبو طر يف ءأب عم البصاعل نيزخت يغبن ي
لكأتلل قببسل اأازاعل نمل اأرن كم يف ، 80٪ زواجت

جاءت إل خيرات نم تاوونس 3 قڊمل ءحل اص ءأب عمل ءقبص اءلا

لَقَدْ نَالُوا مِنْ يَزْرِخْتَلَا فَوْرَظْ مَا زِتَلَا دِنَع

	فاجو دراب نالكم يف ظفح ي
	ةعنصلما ءكعرشلا
	ةءفءلا مقر
	هيءولءا عم قفاوئي يبيظ زاهج (UE) 2017/745
	يبيظ زاهج
	سمشلا ءوض ن ع اءي عب ظفح ي
	ع يئصءلا خيراء
	ءبءنملا ءوك
	ماءءءسالا ءاميل عء صرءو ءقءب أرقا
	يبيروالاءا ءاءءالا يف ءمء عم لءءم
	ءيءء نم مءءءسءءالا ءمءاءءالا ءيءاءأ ءاءأ
	ءيءالصلا ءاءءنا خيراء
	قيرط ن ع ءروءسم
	ءيرف فرعم

GIMA امی ج نامض طورش

رمش 12 قنمل GIMA امي جي سايڻي B2B نامض قبضي

زمر وا فرح

