



# GIMA

PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

SCHIMMELBUSH ALL METAL

SCHIZZETTONE SCHIMMELBUSCH IN METALLO

SCHIMMELBUSH ENTIÈREMENT EN MÉTAL

SCHIMMELBUSH GANZMETALL

SCHIMMELBUSH METÁLICO

SCHIMMELBUSH TODO METÁLICO

SCHIMMELBUSH МЕТАЛЛІКО

SCHIMMELBUSH ИЗЦЯЛО МЕТАЛ

SCHIMMELBUSH CELOKOVOVÝ

SCHIMMELBUSH I METAL

SCHIMMELBUSH ALL METAL

SCHIMMELBUSH ALL METAL

METALNI SCHIMMELBUSCH ŠPRIC

SCHIMMELBUSH ALL METAL

SCHIMMELBUSH ALL METAL

SCHIMMELBUSH - PILNÍBĀ METĀLA

SCHIMMELBUSH ALL METAL

SCHIMMELBUSH GEHEEL METAAL

SCHIMMELBUSH W CAŁOŚCI Z METALU

METAL COMPLET SCHIMMELBUSH

SCHIMMELBUSH ALL METAL

SCHIMMELBUSH ALL METAL

SCHIMMELBUSH HELT I METALL

حقة شيميلبوش المعدنية بالكامل

---

GIMA 25835 - 25836 - 25837 - 25838



Medistar Instruments Co.

New Miana Pura East, Roras Road, Sialkot - Pakistan  
Made in Pakistan



**REF**

701-07-50, 701-09-100, 701-14-150, 701-14-200



Lorcan & Fyon B.V.

Europalaan, 40 3526 Utrecht, Netherlands



Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy  
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com  
[www.gimaitaly.com](http://www.gimaitaly.com)



## UTILIZAÇÃO PREVISTA

A seringa de remoção da cera dos ouvidos ajuda a amolecer, soltar e remover a cera dos ouvidos. Demasiada cera pode bloquear o canal auditivo e reduzir a audição. Este medicamento liberta oxigénio e começa a formar espuma quando entra em contacto com a pele. É um pequeno instrumento em forma de bolbo que será enchedo com água e permite ao utilizador esguichar a água suavemente dentro do ouvido para remover a cera dos ouvidos.

## PROCEDIMENTO DE DESCONTAMINAÇÃO E ESTERILIZAÇÃO RECOMENDADO

Com relação ao procedimento de descontaminação, os profissionais devem seguir as diretrizes aceites para a lavagem à mão, o uso de uniformes de proteção etc. conforme recomendado pela Normas e Prática Recomendada pela A.A.M.I., "Manuseamento seguro e descontaminação biológica de dispositivos médicos em unidades de saúde e em ambientes não clínicos", ANSI/AAMI ST35:2003.

### DESCONTAMINAÇÃO MANUAL

É um processo que consiste em duas etapas:-

- Limpeza minuciosa.

- Esterilização/desinfecção.

### PRÉ-LIMPEZA

Remova os resíduos brutos dos instrumentos utilize uma esponja de laparotomia e água estéril durante o procedimento para evitar a secagem do sangue e dos fluidos corporais sobre os instrumentos.

**Temperatura da água:** >40°C

**Tempo:** Minimum 5 minutos

### LIMPEZA MANUAL

Para minimizar o risco para os profissionais que realizam a limpeza manual, devem ser sempre evitados respingos e a formação de pulverização. A equipa que realiza a limpeza manual deve usar sempre os EPI.

Os dispositivos devem ser:

- 1) Limpos utilizando um pano sem fiapos impregnado com uma solução detergente adequada, seguidamente com um pano limpo húmido e sem fiapos, e depois
- 2) Secos utilizando outro pano limpo sem fiapos. Podem ser utilizados lenços impregnados com álcool a seguir ao processo de limpeza manual.

Detergentes — Os detergentes utilizados devem ser especificamente designados para limpar instrumentos cirúrgicos: não devem ser utilizados detergentes líquidos comuns.

Utilização de um detergente enzimático e detergente alcalino para facilitar a limpeza dos instrumentos.

**Solução recomendada:** 0,8% Detergente Enzimático/0,5% Detergente Alcalino

**Desinfetante recomendado:** Cidezyme/Enzol (Detergente Enzimático), Neodisher Mediclean/Sekumatic® (Detergente Alcalino)

### DESINFECÇÃO

As máquinas de lavagem e desinfecção são utilizadas para processar uma vasta gama de produtos utilizados na prática clínica, conforme descrito na norma BS EN ISO 15883.

A desinfecção pode ser obtida lavando ou enxaguando os dispositivos em água entre 73 °C e 90 °C. Uma máquina de lavagem e desinfecção típica limpa instrumentos cirúrgicos utilizando os cinco estágios seguintes:

- ENXAGUAMENTO A FRIO — remove a contaminação de detritos sólidos e fluidos "brutos". É utilizada uma temperatura abaixo dos 45 °C para evitar a coagulação das proteínas e a fixação de contaminantes na superfície do instrumento.

**Temperatura da água:** <45°C

**Tempo:** 5 minutes

- LAVAGEM MORNA — remove qualquer contaminação dos detritos remanescentes. Remove qualquer sujidade remanescente. Os processos mecânicos e químicos soltam e quebram a contaminação agarrada à superfície do instrumento.

**Temperatura da água:** >55°C

**Tempo:** 10 minutos

- ENXAGUAMENTO — remove o detergente utilizado durante a limpeza. Esta etapa pode conter vários subetapas. A qualidade da água a utilizar nesta etapa é um fator importante a considerar para garantir um produto limpo e sem marcas.

**Temperatura da água:** 80°C- 90°C

**Tempo:** 2 minutos

- DESINFECÇÃO TÉRMICA — o calor é utilizado durante um tempo específico para desinfetar os instrumentos. A temperatura da carga é elevada e mantida à temperatura de desinfecção predefinida pelo tempo necessário de retenção da desinfecção, por exemplo, 80 °C durante dez minutos ou 90 °C durante um minuto.

**Temperatura da água:** 80°C- 90°C

**Tempo:** Minimum 5 minutos

- SECAGEM — o ar quente é utilizado para secar os instrumentos. Purga a carga e a câmara com ar aquecido para remover a humidade residual.

**Tempo:** 15 minutos

### ESTERILIZAÇÃO

Após seguir os processos de limpeza acima referidos, os instrumentos reutilizáveis da MEDISTAR INSTRUMENTS CO. estão prontos para esterilização. A MEDISTAR INSTRUMENTS CO. recomenda a Esterilização a vapor como processo de esterilização eficaz para os seus instrumentos reutilizáveis. Os instrumentos embalados devem ser estéreis na utilização das seguintes condições

Temperatura mínima de esterilização	Pressão de vapor correspondente	Temperatura máxima permitida	Tempo mínimo de espera para esterilização
°C	Medidor de pressão Bar	°C	minutos
121	1.03	124	15
134	2.30	137	3

Isto é recomendado pelas Normas e Práticas Recomendadas pela AAMI, Volume 1, 1992. Considerando que devem ser seguidas as instruções escritas do fabricante do esterilizador para os parâmetros do ciclo.

A Esterilização a vapor dos instrumentos de lumen requer uma lavagem completa com água estéril mesmo antes do embalamento e da esterilização. A água gera vapor dentro do lumen para expulsar o ar. O ar é o maior obstáculo à esterilização a vapor, impedindo que o vapor entre em contacto

com o instrumento. Por conseguinte, deve ser eliminado para uma esterilização a vapor adequada. Outro aspeto importante é que o tempo de exposição à temperatura de esterilização recomendado pelo Fabricante do Dispositivo Médico pode necessitar de ser mais longo que o mínimo indicado pelo fabricante do esterilizador, mas nunca deve ser mais curto.

#### **TOLERÂNCIA DOS INSTRUMENTOS À ESTERILIZAÇÃO A VAPOR**

Os instrumentos fornecidos pela MEDISTAR INSTRUMENTS CO. podem suportar uma Temperatura de vapor de 150 oC e uma pressão de 3,61 bar até uma hora sem apresentar qualquer alteração na estrutura ou nas propriedades químicas do instrumento.

#### **MANUSEAMENTO DO PONTO DE UTILIZAÇÃO**

Todos os instrumentos reutilizáveis fornecidos pela MEDISTAR INSTRUMENTS CO. só podem ser utilizados para a finalidade para a qual foram concebidos, apenas por pessoal devidamente qualificado. A técnica apropriada para a utilização do instrumento é da responsabilidade do cirurgião. Além disso, o cirurgião é responsável pelo treino adequado e pelas informações suficientes para a equipa da sala cirúrgica, bem como pelos conhecimentos adequadossobre o manuseamento dos instrumentos.

#### **LIMITAÇÕES**

O reprocessamento frequente tem pouco impacto na vida útil, que geralmente é determinada pelo desgaste e pelos danos sofridos durante a utilização prevista ou pelo uso impróprio. Após a utilização do instrumento em pacientes com Doença de Creutzfeldt-Jacob (DCJ) ou as suas variações, recusamos qualquer responsabilidade pela reutilização! Recomenda-se a destruição dos instrumentos. Se, mesmo assim, o instrumento for reprocessado e reutilizado, mesmo que de acordo com as diretrizes RKI2, a responsabilidade é sua. Instrumentos contendo alumínio são danificados por produtos de limpeza alcalinos > pH7!

#### **ARMAZENAMENTO E MANUTENÇÃO**

A área de armazenamento deve ser devidamente concebida para evitar danos nas embalagens e permitir a rotação rigorosa das existências. As prateleiras devem ser fáceis de limpar e permitir a livre movimentação do ar ao redor do produto armazenado. Os produtos devem ser armazenados acima do nível do chão, afastados da luz direta do sol e da água, em um ambiente seguro, seco e fresco.

#### **CONTENÇÃO E TRANSPORTE**

Para minimizar este risco, os instrumentos devem ser colocados em recipientes fechados e seguros e transportados para a área de descontaminação assim que possível após a utilização.

Os recipientes de transporte devem proteger tanto o produto durante o trânsito quanto o transportador contra a contaminação inadvertida e, assim, devem ser:

- à prova de vazamentos
- fáceis de limpar
- rígidos, para conter os instrumentos evitando que se tornem um perigo de corte para quem manuseia as mercadorias e para os proteger contra danos accidentais
- capazes de serem fechados em segurança
- trancáveis, quando necessário, para evitar adulterações
- claramente rotulados, para identificar o utilizador e o conteúdo,
- robustos o suficiente para evitar que os instrumentos sejam danificados durante o transporte.

#### **AVISO**

Não use instrumentos enferrujados. Esterilize antes de usar. Antes de utilizar, lave as mãos com sabão antibacteriano ou utilize um desinfetante aprovado para as mãos. Só deve ser utilizado pelo Cirurgião ou por pessoas autorizadas pelo Cirurgião. Para qualquer dúvida sobre a utilização prevista definido acima, por favor contacte "MEDISTAR INSTRUMENTS CO." diretamente ou com o seu RAE (Representante Autorizado Europeu) autorizado e seguir os requisitos da diretiva MDR 2017/745. Referente à análise de riscos e às exigências de segurança, enviado com a expedição.

#### **PRECAUÇÕES**

Os instrumentos só devem ser manuseados por profissionais treinados. Apenas Cirurgiões ou profissionais autorizados pelo Cirurgião devem ter a permissão para usar os instrumentos. Não esterilize os instrumentos com solução com iões de cloro. A solução de esterilização deve ter o pH em torno de 6,0 - 7,0. Apenas para uso profissional - desinfete antes de usar.

#### **AVALIAÇÃO DE RISCOS: EN 14971:2019**

Estimativa do risco: O risco relacionado à ferrugem e à quebra é mínimo, pois os dispositivos são testados para ambos os riscos antes da expedição para o cliente. São realizados testes de ebulição em 100% do lote, para avaliar a eficiência do Processo de Passivação e a resistência contra a oxidação/ferrugem. São realizados testes funcionais e de rigidez, para testar a resistência e a durabilidade dos instrumentos.

#### **ACEITAÇÃO DO RISCO**

Esses Riscos Associados são muito baixos e, portanto, podem ser aceites sem ulteriores Análises ou alterações na produção.

#### **CONCLUSÃO**

Obviamente, se o instrumento for utilizado para o seu fim previsto por pessoal qualificado, o risco tanto para o paciente quanto para o utilizador é mínimo. No entanto, a esterilização e descontaminação dos instrumentos devem ser realizadas antes de cada utilização.

#### **CONDICIONES DE GARANTIA GIMA**

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

Es necesario 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.

**EN THIS DOCUMENT IS INTELLECTUAL PROPERTY OF MEDISTAR INSTRUMENTS CO. ANY UNAUTHORIZED COPYING / REPRINTING OF THIS DOCUMENT OR ANY PORTION OF THIS DOCUMENT IS STRICTLY PROHIBITED WITHOUT WRITTEN APPROVAL**

**IT IL PRESENTE DOCUMENTO È PROPRIETÀ INTELLETTUALE DI MEDISTAR INSTRUMENTS CO. QUALSIASI COPIA / RISTAMPA NON AUTORIZZATA DEL PRESENTE O DI PARTE DI ESSO È SEVERAMENTE VIETATA SENZA LA PREVIA AUTORIZZAZIONE SCRITTA**

**FR CE DOCUMENT EST LA PROPRIÉTÉ INTELLECTUELLE DE MEDISTAR INSTRUMENTS CO. TOUTE COPIE/RÉIMPRESSION NON AUTORISÉE DE CE DOCUMENT, EN TOTALITÉ OU EN PARTIE, EST STRICTEMENT INTERDITE SANS AUTORISATION ÉCRITE**

**DE DIESES DOKUMENT IST GEISTIGES EIGENTUM VON MEDISTAR INSTRUMENTS CO. JEDE/R UNERLAUBTE KOPIE / NACHDRUCK DIESES DOKUMENTS ODER IRGENDEINES TEILS DIESES DOKUMENTS OHNE SCHRIFTLICHE GENEHMIGUNG IST STRENGSTENS UNTERSAGT**

**ES ESTE DOCUMENTO ES PROPIEDAD INTELECTUAL DE MEDISTAR INSTRUMENTS CO. CUALQUIER COPIA/REIMPRESIÓN NO AUTORIZADA DE ESTE DOCUMENTO O DE CUALQUIER PARTE DEL MISMO ESTÁ ESTRICAMENTE PROHIBIDA SIN APROBACIÓN ESCRITA**

**PT ESTE DOCUMENTO É PROPRIEDADE INTELECTUAL DA MEDISTAR INSTRUMENTS CO. É RIGOROSAMENTE PROIBIDA QUALQUER CÓPIA/REIMPRESSÃO DESTE DOCUMENTO, NO TODO OU EM PARTE, SEM A PERMISSÃO POR ESCRITO**

**EL ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΓΓΡΑΦΟ ΑΠΟΤΕΛΕΙ ΠΝΕΥΜΑΤΙΚΗ ΔΙΟΚΤΗΣΙΑ ΤΗΣ MEDISTAR INSTRUMENTS CO. ΟΠΟΙΟΔΗΠΟΤΕ ΜΗ ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΜΕΝΗ ΑΝΤΙΓΡΑΦΗ/ΑΝΑΤΥΠΩΣΗ ΑΥΤΟΥ ΤΟΥ ΕΓΓΡΑΦΟΥ Η ΟΠΟΙΟΔΗΠΟΤΕ ΤΜΗΜΑΤΟΣ ΑΥΤΟΥ ΤΟΥ ΕΓΓΡΑΦΟΥ ΑΠΑΓΟΡΕΥΕΤΑΙ ΑΥΣΤΗΡΑ ΧΩΡΙΣ ΓΡΑΠΤΗ ΕΓΚΡΙΣΗ**

**BG ТОЗИ ДОКУМЕНТ Е ИНТЕЛЕКТУАЛНА СОБСТВЕНОСТ НА MEDISTAR INSTRUMENTS CO. ВСЯКО НЕРАЗРЕШЕНО КОПИРАНЕ/ПРЕПЕЧТАВАНЕ НА ТОЗИ ДОКУМЕНТ ИЛИ НА ЧАСТ ОТ НЕГО Е СТРОГО ЗАБРАНЕНО БЕЗ ПИСМЕНО ОДОБРЕНИЕ**

**CZ TENTO DOKUMENT JE DUŠEVNÍM VLASTNICTVÍM SPOLEČNOSTI MEDISTAR INSTRUMENTS CO. JAKÉKOLI NEOPRÁVNĚNÉ KOPÍROVÁNÍ / PŘETISK TOHOTO DOKUMENTU NEBO JEHO ČÁSTI JE BEZ PÍSEMNÉHO SOUHLASU PŘÍSNĚ ZAKÁZÁNO.**

**DA DETTE DOKUMENT ER INTELLEKTUEL ETJENDOM TILHØRENDE MEDISTAR INSTRUMENTS CO. ENHVER UAUTORISERET KOPIERING / GENUDSKRIVNING AF DETTE DOKUMENT ELLER DELE HERAF ER STRENGT FORBUDT UDEN SKRIFTLIG GODKENDELSE**

**ET SEE DOKUMENT ON ETTEVÖTTE MEDISTAR INSTRUMENTS CO. INTELLEKTUAALOMAND.DOKUMENDI VÕI SELLE OSA MIS TAHESE VOLITAMATA KOPEERIMINE/KORDUSTRÜKKIMINE ILMAN KIRJALIKU NÜUSOLEKUTA ON RANGELT KEELATUD**

**FI TÄMÄ ASIAKIRJAN TEKIJÄNOIKEUDET OMISTAA MEDISTAR INSTRUMENTS CO. TÄMÄN ASIAAIRJAN OSITTAINENKEN VALTUUTTAMATON JÄLJENTÄMINEN/UDELLENTOULOSTAMINEN ON EHDOTTOMASTI KIELLETY ILMAN KIRJALLISTA LUPAA**

**HR OVAV DOKUMENT JE INTELEKTUALNO VLASTNIŠTVO TVRTKE MEDISTAR INSTRUMENTS CO. SVAKO NEOVLAŠTENO KOPIRANJE / PONOVNO ISPISIVANJE OVOG DOKUMENTAILI BILO KOJEG DIJELA OVOG DOKUMENTA STROGO JE ZABRANJENO BEZ PISMENOG ODOBRENJA**

**HU EZ A DOKUMENTUM A MEDISTAR INSTRUMENTS CO. SZELLEMI TULAJDONA. IRÁSOS JÓVÁHAGYÁS NÉLKÜL TILOS A JELEN DOKUMENTUM VAGY BÁRMELY RÉSZÉNEK ENGEDÉLY NÉLKÜLI MÁSOLÁSA/ÚJRANYOMTATÁSA.**

**LT ŠI DOKUMENTACIJA YRA „MEDISTAR INSTRUMENTS CO.“ NUOSAVYBĖ. BET KOKS NELEISTINAS ŠIO DOKUMENTO ARBA KURIOS NORS ŠIO DOKUMENTO DALIES KOPIJAVIMAS / PERSPAUSDINIMAS BE RAŠYTINIO PATVIRTNIMO YRA GRIEZTAI DRAUDŽIAMAS**

**LV ŠIS DOKUMENTS IR MEDISTAR INSTRUMENTS CO. INTELEKTUĀLAIS İPĀŠUMS. JEBKURAS VAI JEBKURU ŠI DOKUMENTA DAĻU NEATLĀSTA KOPĒŠANA/PĀDRUKĀŠANA BEZ RAKSTISKA APSTIPRĀJUMA IR STINGRI AIZLIEGTA**

**NB MEDISTAR INSTRUMENTS CO. HAR DEN INTELLEKTUELLE EIENDOMSRETENEN TIL DETTE DOKUMENTET ENHVER UAUTORISERT KOPIERING/OPPTRYKK AV DETTE DOKUMENTET ELLER DELER AV DET, ER STRENGT FORBUDT UTEN SKRIFTLIG TILLATELSE**

**NL DIT DOCUMENT IS INTELLECTUEEL EIGENDOM VAN MEDISTAR INSTRUMENTS CO. HET ONGEORLOOFD KOPIËREN / OPNIEUW AFDRUKKEN VAN DIT DOCUMENT OF EEN DEEL VAN DIT DOCUMENT IS ZONDER SCHRIFTELIJKE GOEDKEURING TEN STRENGSTE VERBODEN**

**PL NINIEJSZY DOKUMENT STANOWI WŁASNOŚĆ INTELEKTUALNĄ FIRMY MEDISTAR INSTRUMENTS CO. WSZELKIE NIEAUTORYZOWANE KOPIOWANIE / PRZEDRUK NINIEJSZEGO DOKUMENTU LUB JAKIEKOLWIEK JEGO CZĘŚCI JEST SUROWO ZABRONIONE BEZ PISEMNEJ ZGODY**

**RO ACEST DOCUMENT ESTE PROPRIETATEA INTELECTUALĂ A MEDISTAR INSTRUMENTS CO. ORICE COPIERE/RETIPĂRIRE NEAUTORIZATĂ A ACESTUI DOCUMENT SAU A ORICĂREI ALTE PĂRȚI A ACESTUI DOCUMENT ESTE STRICT INTERZISĂ FĂRĂ APROBARE SCRISĂ**

**SK TENTO DOKUMENT JE DUŠEVNÝM VLASTNÍCTVOM SPOLOČNOSTI MEDISTAR INSTRUMENTS CO. AKÉKOĽVEK NEOPRÁVNENÉ KOPÍROVANIE/OPÁTOVNÁ TLÁC TOHTO DOKUMENTU ALEBO AKÉKOĽVEK ČASŤI TOHTO DOKUMENTU JE PRÍSNE ZAKÁZANÁ BEZ PÍSEMNOHÝ SÚHLASU**

**SL TA DOKUMENT JE INTELEKTUALNA LASTNINA PODJETJA MEDISTAR INSTRUMENTS CO. VSAKO NEPOOBLAŠČENO KOPIRANJE / PONATIS TEGA DOKUMENTA ALI KATEREGA KOLI DELA TEGA DOKUMENTA JE STROGO PREPOVEDANO BREZ PISNEODOBRITVE**

**SV DETTA DOKUMENT ÄR IMMATERIELL EGENDOM SOM TILLHÖR MEDISTAR INSTRUMENTS CO. ALL OBEHÖRIG KOPIERING/OMTRYCK AV DETTA DOKUMENT ELLER NÅGON DEL AV DETTA DOKUMENT ÄR STRÄNGT FÖRBUDDET UTAN SKRIFTLIGT GODKÄNNANDE**

**AR هذه المستند هو ملكية فكرية . نظر ساتنا أي نسخ أو إعادة طباعة غير مصرح بها لهذا المستند أو أي جزء منه دون الحصول على موافقة كتابية**

Simboli - Symbols - Symboles - Symbole - Símbolos - Símbolos - Σύμβολα - Символи - Symboly - Symboler -  
Sümbolid - Symbolit - Simboli - Szimbólumok - Simboliai - Simboli - Symboler - Symbolen - Symbolika - Simboluri  
- Symbolvy - Simboli - Symboler - الرموز

<b>REF</b>	IT - Codice prodotto - Erzeugniscode - Tuotekoodi - Šífra proizvoda	<b>GB</b> - Product code <b>GR</b> - Κωδικός προϊόντος <b>SI</b> - Koda izdelka <b>HU</b> - Termékkód	<b>FR</b> - Code produit <b>PL</b> - Numer katalogowy <b>CZ</b> - Kód výrobku <b>RO</b> - Cod produs <b>NL</b> - Productcode <b>NO</b> - Produktkode <b>BG</b> - Produktkode	<b>ES</b> - Código producto <b>CZ</b> - Číslo šarže <b>SE</b> - Satznummer <b>FI</b> - Eränumero <b>SI</b> - Številka partije <b>SK</b> - Číslo šarže <b>RO</b> - Număr de lot <b>NL</b> - Partijnummer <b>NO</b> - Produkjonsseriennummer <b>HR</b> - Broj serije <b>HU</b> - Téteszám <b>DK</b> - Batchnummer <b>BG</b> - Batchnummer	<b>PT</b> - Código produto <b>DE</b> - An einem kühlen und trockenen Ort lagern <b>GR</b> - Διατηρείται σε δροσερό και στεγνό περιβάλλον <b>SI</b> - Hraniti na suhem in hladnem mestu <b>SK</b> - Skladujte na chladnom a suhom mieste <b>RO</b> - A se păstra într-un loc săracos și uscat <b>NL</b> - Koel en droog oplaan <b>NO</b> - Må oppbevares på et tørt og kaldt sted <b>HR</b> - Čuvati na hladnom i suhom mjestu <b>HU</b> - Száraz, hűvös helyen tárolandó <b>DK</b> - Opbevares koldt og tørt <b>BG</b> - Opbevares koldt og tørt	<b>DE</b> - - <b>FR</b> - - <b>ES</b> - - <b>PT</b> - - <b>SI</b> - - <b>SK</b> - - <b>RO</b> - - <b>NL</b> - - <b>NO</b> - - <b>HR</b> - - <b>HU</b> - - <b>DK</b> - - <b>BG</b> - -	<b>AA</b> - كود المنتج <b>AA</b> - AA
<b>LOT</b>	IT - Numero di lotto	<b>GB</b> - Lot number	<b>FR</b> - Numéro de lot	<b>ES</b> - Número de lote	<b>PT</b> - Número de lote	<b>DE</b> - Chargennummer	<b>AA</b> - رقم الدفعة
	IT - Conservare in luogo fresco ed asciutto	<b>GB</b> - Keep in a cool, dry place	<b>FR</b> - Á conserver dans un endroit frais et sec	<b>ES</b> - Conservar en un lugar fresco y seco	<b>PT</b> - Armazenar em local fresco e seco	<b>DE</b> - An einem kühlen und trockenen Ort lagern	<b>AA</b> - AA
	IT - Conservare al riparo dalla luce solare	<b>GB</b> - Keep away from sunlight	<b>FR</b> - Á conserver à l'abri de la lumière du soleil	<b>ES</b> - Conservar al amparo de la luz solar	<b>PT</b> - Guardar ao abrigo da luz solar	<b>DE</b> - Vor Sonneneneinstrahlung geschützt lagern	<b>AA</b> - يحفظ في مكان بارد وجاف
	IT - Data di fabbricazione	<b>GB</b> - Date of manufacture	<b>FR</b> - Date de fabrication	<b>ES</b> - Fecha de fabricación	<b>PT</b> - PT - Data de fabrico	<b>DE</b> - Herstellungsdatum	<b>AA</b> - يحفظ بعده عن ضوء الشمس
	IT - Data di fabbricazione	<b>GB</b> - Date of manufacture	<b>FR</b> - Date de fabrication	<b>ES</b> - Fecha de fabricación	<b>PT</b> - Data de fabrico	<b>DE</b> - Herstellungsdatum	<b>AA</b> - تاريخ التصنيع
	IT - Non sterile	<b>GB</b> - Non-sterile	<b>FR</b> - Pas stérile	<b>ES</b> - No estéril	<b>PT</b> - Não estéril	<b>DE</b> - nicht steril	<b>AA</b> - الشركة المصنعة

	<p><b>IT</b> - Dispositivo medico conforme al regolamento (UE) 2017/745 <b>GB</b> - Medical Device compliant with Regulation (EU) 2017/745 <b>FR</b> - Dispositif médical conforme au règlement (UE) 2017/745 <b>ES</b> - Producto sanitario conforme con el reglamento (UE) 2017/745 <b>PT</b> - Dispositivo médico em conformidade com a regulamento (UE) 2017/745 <b>DE</b> - Medizinprodukt im Sinne der Verordnung (EU) 2017/745 <b>GR</b> - Ιατρική συσκευή σύμφωνα με την ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/745 <b>PL</b> - Wyrób medyczny zgodny z Rozporządzenie (UE) 2017/745 <b>CZ</b> - Zdravotnický prostředek v souladu s nařízením (EU) č. 2017/745 <b>SE</b> - Den medicintekniska produkten överensstämmer med förordning (EU) 2017/745 <b>FI</b> - Lääkinnällinen laite, joka vastaa asetusta (EU) 2017/745 <b>SI</b> - Medicinski pripomoček, skladen z uredbo (EU) 2017/745 <b>SK</b> - Zdravotnícka pomôcka v súlade s nariadením (EÚ) 2017/745 <b>RO</b> - Dispozitiv medical conform regulamentului (UE) 2017/745 <b>NL</b> - Medisch hulpmiddel in overeenstemming met verordening (EU) 2017/745 <b>NO</b> - Medisinsk utstyr som samsvarer med gjeldende regelverk (EU) 2017/745 <b>HR</b> - Medicinski proizvod skladan propisu (EU) 2017/745 <b>HU</b> - A 2017/745/EU rendeletek megfelelő orvostechnikai eszköz <b>DK</b> - Medicinsk ustyr i överensställelse med forordning (EU) 2017/745 <b>BG</b> - Medicinsk ustyr i överensställelse med förordning (EU) 2017/745 <b>LT</b> - Medicinos prietaisais, atitinkantis reglamentą (ES) 2017/745 <b>LV</b> - Medicīniskā ierīce, kas atbilst Regulai (ES) 2017/745 <b>EE</b> - Määrulesele (EL) 2017/745 vastav meditsiiniseade (UE) 2017/745</p> <p align="right"><b>- جهاز طبي يتوافق مع التوجيه AA</b></p>
	<p><b>IT</b> - Attenzione: Leggere e seguire attentamente le istruzioni (avvertenze) per l'uso <b>GB</b> - Caution: read instructions (warnings) carefully <b>FR</b> - Attention: lisez attentivement les instructions (avertissements) <b>ES</b> - Precaución: lea las instrucciones (advertencias) cuidadosamente <b>PT</b> - Cuidado: leia as instruções (avisos) cuidadosamente <b>DE</b> - Achtung: Anweisungen (Warnungen) sorgfältig lesen <b>GR</b> - Προορόχη: διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες (εντολές) <b>PL</b> - Ostrzeżenie - Zobacz instrukcję obsługi <b>CZ</b> - Pozor: Pečlivě si přečtěte a dodržujte pokyny (varování) k použití <b>SE</b> - Varsamhet: läs anvisningarna (varningar) noga <b>FI</b> - Huomio: Lue käytöohjeet (varoitukset) ja noudata niitä huolellisesti <b>SI</b> - Pozor: Preberite in skrbno sledite navodilom (opozorilom) za uporabo <b>SK</b> - Pozor: Pozor: Pozore si prečítajte a dodržujavajte pokyny na použitie (výstrahy) <b>RO</b> - Atenție: Cititi și respectați cu atenție instrucțiunile (avertismentele) de utilizare <b>NL</b> - Opgelet: Lees en volg aandachtig de gebruiksaanwijzing (waarschuwingen) <b>NO</b> - OBS! Les og følg anvisningene (advarslene) svært nøye <b>HR</b> - Pozor: Pročítajte až pažljivo slijedite upute (upozorenja) za upotrebu <b>HU</b> - Figyelem: Figyelmesen olvassa el és kövesse a használati utasításokat (figyelmeztetések) <b>DK</b> - Forsiktig: Læs instruktioner (advarsler) omhyggeligt <b>BG</b> - Forsiktig: Læs instruktioner (advarsler) omhyggeligt <b>LT</b> - Dėmesio: perskaitykite ir atidžiai laikykites naudojimo instrukcijų (ispėjimų) <b>LV</b> - Uzmanību: Izlasiet un uzmanīgi ievērojiet lietošanas instrukcijas (bridiņajumus) <b>EE</b> - Tähelepanu! Lugege kasutusjuhised (hoiatused) läbi ja järgige neid hoolikalt</p> <p align="right"><b>- الحذر: قراءة التعليمات (التحذيرات) بعناية AA</b></p>
	<p><b>IT</b> - Dispositivo medico <b>GB</b> - Medical Device <b>FR</b> - Dispositif médical <b>ES</b> - Producto sanitario <b>PT</b> - Dispositivo médico <b>DE</b> - Medizinprodukt <b>GR</b> - Ιατροτεχνολογικό προϊόν <b>PL</b> - Wyrób medyczny <b>CZ</b> - Zdravotnický prostředek <b>SE</b> - Medicinteknisk produkt <b>FI</b> - Lääkinnällinen laite <b>SI</b> - Medicinski pripomoček <b>SK</b> - Zdravotnícka pomôcka <b>RO</b> - Dispozitiv medical <b>NL</b> - Medisch hulpmiddel <b>NO</b> - Medisinsk utstyr <b>HR</b> - Medicinski uredaj <b>HU</b> - Orvostechnikai eszköz <b>DK</b> - Medicinsk ustyr <b>BG</b> - Medicinsk ustyr <b>LT</b> - Medicininis prietaisais <b>LV</b> - Medicīniskā ierīce <b>EE</b> - Meditsiiniline seade</p> <p align="right"><b>- جهاز طبي مع تقييم AA</b></p>
	<p><b>IT</b> - Leggere le istruzioni per l'uso <b>GB</b> - Consult instructions for use <b>FR</b> - Consulter les instructions d'utilisation <b>ES</b> - Consultar las instrucciones de uso <b>PT</b> - Consulte as instruções de uso <b>DE</b> - Gebrauchsanweisung beachten <b>GR</b> - Διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες χρήσης <b>PL</b> - Przeczytaj instrukcję użytkowania <b>CZ</b> - Přečtěte si návod k použití <b>SE</b> - Läs bruksanvisningen <b>FI</b> - Lue käytöohjeet <b>SI</b> - Preberite navodila za uporabo <b>SK</b> - Prečítajte si návod na použitie <b>RO</b> - Citiți instrucțiunile de utilizare <b>NL</b> - Lees de gebruiksaanwijzing <b>NO</b> - Les bruksinstruksjonene <b>HR</b> - Pročítajte upute za uporabu <b>HU</b> - Olvassa el a használati utasításokat <b>DK</b> - Se brugsvejledningen <b>BG</b> - Se brugsvejledningen <b>LT</b> - Perskaitykite naudojimo instrukcijas <b>LV</b> - Izlasiet lietošanas instrukcijas <b>EE</b> - Lugege kasutusjuhendit</p> <p align="right"><b>- اقرأ بدقة وحرص تعليمات الاستخدام AA</b></p>
	<p><b>IT</b> - Limite di temperatura <b>GB</b> - Temperature limit <b>FR</b> - Limite de température <b>ES</b> - Límite de temperatura <b>PT</b> - Limite de temperatura <b>DE</b> - Temperaturgrenze <b>GR</b> - Όριο θερμοκρασίας <b>PL</b> - Limit temperatury <b>CZ</b> - Teplotní limit <b>SE</b> - Temperaturgräns <b>FI</b> - Lämpötilaraja <b>SI</b> - Temperaturna omejitev <b>SK</b> - Teplotný limit <b>RO</b> - Limită de temperatură <b>NL</b> - Temperatuurlimiet <b>NO</b> - Temperatuurlimiet <b>HR</b> - Ograničenje temperature <b>HU</b> - Hőmérséklet korlát <b>DK</b> - Temperaturgräns <b>BG</b> - Температурна граница <b>LT</b> - Temperatūras ierobežojums <b>LV</b> - Temperatūros riba <b>EE</b> - Temperatuuri piirang</p> <p align="right"><b>- حد درجة الحرارة AA</b></p>

	<p><b>IT</b> - Rappresentante autorizzato nella Comunità europea    <b>GB</b> - Authorized representative in the European community    <b>FR</b> - Représentant autorisé dans la Communauté européenne    <b>ES</b> - Representante autorizado en la Comunidad Europea    <b>PT</b> - Representante autorizado na União Europeia    <b>DE</b> - Autorisierter Vertreter in der EG    <b>GR</b> - Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Ένωση    <b>PL</b> - Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej    <b>CZ</b> - Zplnomocněný zástupce v Evropském společenství    <b>SE</b> - Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen    <b>FI</b> - Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä    <b>SI</b> - Pooblaščeni zastopnik za Evropsko skupnost    <b>SK</b> - Splnomocnený zástupca v Európskom spoločenstve    <b>RO</b> - Reprezentant autorizat pe teritoriul Comunității Europene    <b>NL</b> - Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap    <b>NO</b> - Autorisert representant i EU    <b>HR</b> - Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici    <b>HU</b> - Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségen    <b>DK</b> - Autoriseret repræsentant i det Europæiske Fællesskab    <b>BG</b> - Autoriseret repræsentant i det Europæiske Fællesskab    <b>LT</b> - Igaliotasis atstovas Europos bendrijoje    <b>LV</b> - Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā    <b>EE</b> - Volitatud esindaja Euroopa Ühdenduses</p> <p style="text-align: right;">- ممثل معتمد في الاتحاد الأوروبي - AA</p>
	<p><b>IT</b> - Importato da    <b>GB</b> - Imported by    <b>FR</b> - Importé par    <b>ES</b> - Importado por    <b>PT</b> - Importado por    <b>DE</b> - Eingeführt von    <b>GR</b> - Εισαγωγή από    <b>PL</b> - Importowane przez    <b>CZ</b> - Dovezeno uživatelem    <b>SE</b> - Importerad av    <b>FI</b> - Tuota    <b>SI</b> - Uvozil    <b>SK</b> - Dovážal    <b>RO</b> - Importat de    <b>NL</b> - Geïmporteerd door    <b>NO</b> - Importert av    <b>HR</b> - Uvezeno od strane    <b>HU</b> - Importálta    <b>DK</b> - Importeret af    <b>BG</b> - Importeret af    <b>LT</b> - Importavo    <b>LV</b> - Importēja    <b>EE</b> - Importija</p> <p style="text-align: right;">- مستورد عن طريق - AA</p>
	<p><b>IT</b> - Identificativo unico    <b>GB</b> - Unique identifier    <b>FR</b> - Identifiant unique    <b>ES</b> - Identificador único    <b>PT</b> - Identificador exclusivo    <b>DE</b> - Eindeutiger Bezeichner    <b>GR</b> - Μοναδικό αναγνωριστικό    <b>PL</b> - Unikalny identyfikator    <b>CZ</b> - Jedinéčný identifikátor    <b>SE</b> - Unik identifierare    <b>FI</b> - Ainutlaatuinen tunniste    <b>SI</b> - Enolični identifikator    <b>SK</b> - Jedinečný identifikátor    <b>RO</b> - Identificator unic    <b>NL</b> - Unieke identificatie    <b>NO</b> - Unik identifikator    <b>HR</b> - Jedinstveni identifikator    <b>HU</b> - Egyedi azonosító    <b>DK</b> - Unik identifikator    <b>BG</b> - Уникален идентификатор    <b>LT</b> - Unikalus identifikatorius    <b>LV</b> - Unikāls identifikators    <b>EE</b> - Unikaalne identifikaator</p> <p style="text-align: right;">- معرف فريد - AA</p>