

Összetétel
Hidrofób poliszter tiltó horodanyagú hatóanyagot, triglicerin (semleges zsírok) alapú kenőcsrel impregnálva. A kenőcs összetétel (INCI-megnevezések): Caprylic/Capric Myristic/Stearyl triglyceride, bisz-diglicerin-polycapriladipat-2.

Tulajdonságai és hatásmechanismusa

A poliszterből készült puha, vékony horodanyagú lehetővé teszi az érintkezést a seb teljes felületével, aminek köszönhető a sevelkedés elvezetéséhez. A vízszigetelő poliszter szálak és tiltó nem felületi struktúrája megakadályozza a sebbe tapadást. Az Atrauman lehetővé teszi az atromauktikus és fájálmoldatók kócsészéretét. Az Atrauman nem tapadó tulajdonságait tovább javítja a kenőcs anyaga, amelyel a kenőcs impregnálva van. Nincs elzáró hatása, és megelőzi a főlazást. A túlzott mennyiségű váladékot az Atrauman kötszei főlé helyeztet nedvszívó, másodlagos kötés veszi fel. A seb széleiné legyan és Atrauman hatékonyan az Atrauman hatóanyagot, nem irritáló, paraffinmentes kenőcs alapú lehetővé teszi a sebzavarlat elválását. Mivel nem hagy maradékot az eltávolítás után, felkészíti a sebet a leheletégs sebzéssel beavatkozáskor, és megkönnyíti a sebt tisztítását.

Rendeltetés cél

Az Atrauman egyszerű használatos, steril, hatóanyagmentes kenőcs kötszer, amelyek bármilyen típusú akut és krónikus sebek kezelésére alkalmas. Nem sebes tapadó réteggel különösen alkalmas arra, hogy megakadályozza a másodlagos kötés sebzaható való tapadását, valamint hogy biztosítsa a sebzélekét a környező bőv rugalmasságának megőrzését. A hatóanyagot mentes anyagának semleges tulajdonságai miatt az Atrauman különösen hasznos a bőrgyógyiszatban, valamint érzékeny bőrű és bizonyos gyógyszerekre érzékeny betegek esetében. Az Atrauman az emberi bőrön szakemberek által történő alkalmazására készült.

Alkalmazási módszerek

Vegyű a sebtől a szomszédos bőrre a két védbőrborítással együtt, és ha szükséges, vágja szét előlával a seb meretére. Mielőtt elavolítottá az egyik védbőrborítást, helyezze a kötszer ezen oldalát a sebre, és távolítsa a a második védbőrborítást. Helyezzen egy steril, nedvszívó sebzámát az Atrauman kötés fölé, hogy felszívja a váladékot. Hacsak az egyik vagy más egységsségű szakember másként nem írja elő, minden egyes kötésesere alkalmaznia kell egy új Atrauman kötszert a sebzavarlat elválásáig. A kötés elhasználásáig ideig fűző a seb állapotától és a váladékozás mértékétől. Megjegyzés: Ha terápás okokból nem történik kötéseszer, akkor a kötszer felszódhat, ha hosszabb ideig a helyen marad. Ebben az esetben az eszketlen előforduló sebbe tapadás kiküszöbölhető úgy, hogy egy második Atrauman-kötés helyez az első fölé.

Hulladékkezelés
A potenciális fertőzésveszély és a környezetszennyezős elkerülése érdekében az orvostechinai eszközök eldobható komponensét a helyi vonatkozó jogszabályok, irányelvek és fertőzésmegelőzési előírások szerint kell ártalmatlanítani.

Ellenjavallatok
Az Atrauman nem alkalmazható olyan betegnél, akinek a kötszer bármely összetevőjével szemben túlzékenységű áll fenn.

Hulladékkezelés
A potenciális fertőzésveszély és a környezetszennyezős elkerülése érdekében az orvostechinai eszközök eldobható komponensét a helyi vonatkozó jogszabályok, irányelvek és fertőzésmegelőzési előírások szerint kell ártalmatlanítani.

Dobnye merű predostorozhdeniya
Osobennye, podtverzhdennyye vozmozhnosti primeneniya etzoy povyazki dlya sobsoyb grupy patsientov (meditsina, deti, beremennye ili kormyashchie grudnyo zhenskoye), a takzhe dannyye ob obratnoy otсутstviy. Poztomu dlya ukazannykh grup patsientov etyu povyazku sleduet ispolzovat s ostorozhniyem i posle rekomendatsiy vracha.

Повторно использование медицинскогo изделия, предназначенного для однократного применения, является опасным. Повторная обработка изделий с целью повторного применения может нанести серьезный вред их целостности и работоспособности. Информация предоставляется по запросу.

Regisztráció nemekeltvártakos явлений
Для пациентов/пользователей, находящихся на территории Европейского союза и стран с идентичной системой нормативного регулирования (Регламент ЕС о медицинских изделиях 2017/745), в случае возникновения серьезного неклетvártakos явления в процессе или в результате использования данного изделия об этом следует сообщать производителю изделия или/или его официальному представителю, а также в государственнй регулирующий орган в вашей стране.

Информация по состоянию на: 2019-12-18

RU – PAUL HARTMANN OOO - 115114 Moskva

Bruksanvisning
Produktbeskrivning
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Sammansättning
Stödmaterial består av hydrofob polyesterlyst som är impregnerad med ett icke-medicinskt impregneringsmedel baserat på triglycerider (neutrala fettsyror). Impregneringsmedlet innehåller (INCI-namn): Caprylic/Capric/Myristic/Stearyl Triglyceride; Bis-Diglyceryl Polycapriladipat-2.

Egenskaber och virkemåde
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Sammansättning
Stödmaterial består av hydrofob polyesterlyst som är impregnerad med ett icke-medicinskt impregneringsmedel baserat på triglycerider (neutrala fettsyror). Impregneringsmedlet innehåller (INCI-namn): Caprylic/Capric/Myristic/Stearyl Triglyceride; Bis-Diglyceryl Polycapriladipat-2.

Bruksanvisning
Produktbeskrivning
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Sammansättning
Stödmaterial består av hydrofob polyesterlyst som är impregnerad med ett icke-medicinskt impregneringsmedel baserat på triglycerider (neutrala fettsyror). Impregneringsmedlet innehåller (INCI-namn): Caprylic/Capric/Myristic/Stearyl Triglyceride; Bis-Diglyceryl Polycapriladipat-2.

Egenskaber och verkan
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Sammansättning
Stödmaterial består av hydrofob polyesterlyst som är impregnerad med ett icke-medicinskt impregneringsmedel baserat på triglycerider (neutrala fettsyror). Impregneringsmedlet innehåller (INCI-namn): Caprylic/Capric/Myristic/Stearyl Triglyceride; Bis-Diglyceryl Polycapriladipat-2.

Svoystva i princip deystviya
Tonikiy magkny nesuchiy material iz poliestera obespechivaet bezvrednyy kontakt so svoim podlozhennoy ranoy, chto neobhodimo dlya otvoda patsientnoy krovodi. Otvodnaya mangelor eksudat drainsiruyet ot sebya et absorbirovat sekundnyy förband som är placerat ovanpå Atrauman-förbandet. Genom att hålla särets kanter mjuka och

smidiga mjöjligger Autraumas icke-medicinerande, icke-sensibiliserande, paraffinria impregneringsmedelsbas ostör epitelregenerering. Eftersom det inte lämnar några rester vid avsnagandet förbereder det sig för eventuella kirurgiska ingrepp och underlättar särrensningen.

Avsedd använing
Atrauman är ett steril, icke-medicinerande impregnerat förband som är avsett för engångsbruk och är lämpligt för behandling av yttiga akuta och kroniska sår av vilken typ som helst. Detta förband är också lämpligt för behandling av sår och förbrändningar för att absorbera eksudat. Medmindre annat är ordinerat av lägen eller andet sundhetspersonal, bör en ny Atrauman-förband användas för varje förbrändningsfukt. Kändningens slitid afhänger af särets tillstånd och eksudatvolymer. Bemärk: hvis der er terapeutiske grunde til ikke at ændre forbandet, kan salven absorberes, når den forbliver på plads i længere tid. I dette tilfælde kan eventuel sårbehandling, som kan forekomme, elimineres ved at placere en anden Atrauman-förband over den første.

Användningsinformation
Ta ut förbandet ur peelförpackningen, med båda skyddspapperen på. Klipp vid behov av förbandet med steril teknik, så att det passar säret. Efter avsnagande av det ena av skyddspapperen placera du den här sidan av förbandet på såret och tar sedan bort det andra papperet. Placera en steril, absorberande pad över Atrauman-förbandet för att absorbera eksudat. Ett nytt Atrauman-förband ska läggas vid varje förbandsbyte, såvda inget annat förskrivits av läkare eller annan hälsovårdspersonal. Den du förbandet kan användas utan att bytas ut beror på särets tillstånd och utsöndringsnivån. Östl Om det förekommer behandlingsmässiga skilnader ska inte byta förbandet så bi man observera att impregneringsmedlet kan absorberas när förbandet lämnas på plats under en längre tid. I sådana fall kan eventuellt såravhäftning som kan uppstå elimineras genom placering av ett andra Autrauman-förband ovanpå det första förbandet.

Kontraindikationer
Atrauman får inte användas på patienter med eventuell överkänslighet mot något av innehållsämnen.

Bortskaffande av produkten
Atrauman förband är mjöjlighetsförberett för miljöförstärkning sk de kasserade delarna av det medicinska etneten slängas i enlighet med de förfaranden för bortskaffande som anges i lokala bestämmelser och standarder för infektionssärbreddning.

Särskilda försiktighetsåtgärder
I avsaknad av tillgängliga data som stöder användningen av detta förband på känsliga populationsgrupper såsom spädbarn, barn samt gravida och ammande kvinnor, och i avsaknad av data om motsatsen, ska förbandet användas med försiktighet och på läkares rekommendation på dessa populationsgrupper.

Det är farligt att återanvända en medicinteknisk produkt för engångsbruk. Vid behandling av produkter för återanvändning kan integriteten och prestandan avlirrigt skadas. Information kan fås på begäran.

Incidentrapporter
Patientes, användare och tredje man i EU och länder med identiska regulatoriska krav (förordning 2017/745/EU för medicinteknisk utrustning) ska rapportera alla/riga incidenter i samband med att produkten används till tillverkarens och/eller en behörig representant samt till den ansvariga myndigheten i landet.

Datum för revidering av texten: 2019-12-18

SE – HARTMANN-ScandCare AB - 33421 Anderstorp

Brugsanvisning
Produktbeskrivelse
Atraumanforbindinger er sterile, icke-medicinske salvekompressor til engangbrug til atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af hydrofob polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven består af (INCI-navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Egenskaber og virkemåde
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af hydrofob polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven består af (INCI-navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Brugsanvisning
Produktbeskrivelse
Atraumanforbindinger er sterile, icke-medicinske salvekompressor til engangbrug til atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af hydrofob polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven består af (INCI-navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Egenskaber og virkemåde
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af hydrofob polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven består af (INCI-navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Tilsligt anvendelse
Atrauman er sterile, icke-medicinske salveforbindinger til engangbrug, der er egnede til behandling af overfladiske akutte og kroniske sår af enhver type. Som et icke-løbende produkt er det særligt egnet til at forhindre, at den sekundære forbinding strækker ind i sårlejet og for at holde sårkanter og omgivende hud smidig. På grund af de neutrale

egenskaber ved den icke-medicinske salvemasse er Atrauman særlig nyttigt i dermatologi såvel som til patienter med følsom hud og dem, der er fælmsomme for veje lægemidler. Atrauman er egnet til behandling på menneskehud udført af professionelle brugere.

Avsedd använing
Tag förbandet ut ur peelförpackningen med begge däckpapperi siddene på, og klip den om nødvendigt til med steril teknik, så den passer til sårstørrelsen. Efter fjernelse af et af dækpapperne skal du placere denne side af forbindningen på såret og fjerne det andet dækpapper. Dette forband er også egnet til behandling af sår og forbrændinger for at absorbere eksudat. Medmindre andet er ordineret af lægen eller andet sundhetspersonale, bør en ny Atrauman-forbånd anvendes ved hvert forbrændingsfukt. Këndningens slitid afhænger af sårets tilstand og eksudatvolumer. Bemærk: hvis der er terapeutiske grunde til ikke at ændre tilstanden, kan salven absorberes, når den forbliver på plads i længere tid. I dette tilfælde kan eventuel sårbehandling, som kan forekomme, elimineres ved at placere en anden Atrauman-forbånd over den første.

Användningsinformation
Ta ut förbandet ur peelförpackningen, med båda skyddspapperen på. Klipp vid behov av förbandet med steril teknik, så att det passar säret. Efter avsnagande av det ena av skyddspapperen placera du den här sidan av förbandet på såret och tar sedan bort det andra papperet. Placera en steril, absorberande pad över Atrauman-förbandet för att absorbera eksudat. Ett nytt Atrauman-förband ska läggas vid varje förbandsbyte, såvda inget annat förskrivits av läkare eller annan hälsovårdspersonal. Den du förbandet kan användas utan att bytas ut beror på särets tillstånd och utsöndringsnivån. Östl Om det förekommer behandlingsmässiga skilnader ska inte byta förbandet så bi man observera att impregneringsmedlet kan absorberas när förbandet lämnas på plats under en längre tid. I sådana fall kan eventuellt såravhäftning som kan uppstå elimineras genom placering av ett andra Autrauman-förband ovanpå det första förbandet.

Kontraindikationer
Atrauman får inte användes ved kendt overfølsomhed over for nogle af indholdsstofferne.

Bortskaffelse af produkt
Med henblik på at minimere potentielle infektionsfareer eller forurening af miljøet bør bortskaffelsen af engangskomponenter af medicinsk udstyr følge bestemmelserne i gældende national og lokal lovgivning, bestemmelser, regulering samt infektionshygiejniske standarder.

Særige forholdsregler
Hvis der ikke findes data til støtte for anvendelse af denne forbindelse til følsomme grupper som spædbarn, børn, gravide eller ammende kvinder, og hvis der ikke findes data om det modsatte om disse grupper, skal forbindingen anvendes efter klinikerens anbefalinger.

Rapportering af hændelser
For patientbrugerfretjepart I Den Europæiske Union og i landet med identisk regulering (forordning 2017/745/EU om medicinsk udstyr): Hvis der under brug af denne enhed, eller som et resultat af dens anvendelse, har fundet en alvorlig hændelse sted, bedes du rapportere den til producenten og/eller dens autoriserede repræsentant og til den nationale myndighed.

Dato for ændring af teksten: 2019-12-18

DK – PAUL HARTMANN A/S - 2300 København

Käyttöohjeet
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af vanvædisende polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven indeholder (INCI-tilordnede navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Egenskaber og virkemåde
Det myke, tynde støttemateriale laget av polymerer muliggjør tett kontakt med hele overfladige akutte og kroniske sår av alle typer. Som et icke-løbende sårkontaktlag er det spesielt egnet for å forhindre at den sekundære bandasje kleber seg til sårsegen og til å holde sårkanter og omkransende hud smidig. Grunnet de neytrale egenskapene til de icke-medicinerte salvemassen, er Atrauman spesielt nyttig i dermatologi så vel som for pasienter med sensitiv hud og personer som er sensitive for visse medisiner. Atrauman er egnet til behandling på menneskehud av profesjonelle brukere.

Brugsanvisning
Produktbeskrivelse
Atraumanforbindinger er sterile, icke-medicinske salvekompressor til engangbrug til atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af hydrofob polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven består af (INCI-navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Egenskaber og virkemåde
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af hydrofob polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven består af (INCI-navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Brugsanvisning
Produktbeskrivelse
Atraumanforbindinger er sterile, icke-medicinske salvekompressor til engangbrug til atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af hydrofob polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven består af (INCI-navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Egenskaber og virkemåde
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af hydrofob polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven består af (INCI-navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Brugsanvisning
Produktbeskrivelse
Atraumanforbindinger er sterile, icke-medicinske salvekompressor til engangbrug til atramatisk sårbehandling.

Sammensætning
Støttesoff lavet af hydrofob polyesterlyst, impregneret med en icke-medicinert salve baseret på triglycerider (neutrale fedtsyrer). Salven består af (INCI-navn): Caprylic/capric/myristic/stearyl triglyceride; Bis-diglyceryl-polycapriladipat-2.

Egenskaber og virkemåde
Atrauman förband är icke-medicinerande, sterila salvkompressor för engångsbruk för atramatisk sårbehandling.

Vasta-aiheet
Atrauman-sidosta ei saa käyttää, jos potilas on yliherkkä jollekin sen valmistusaineelle.

Tuuteen hävittäminen
Jotta mahdollisten infektiövaarojen tai ympäristön saastumisen riskit vältetään minimoitua, lääkinnällisen laitteen hävittäminen on osalta on noudatettava suositeltavien ja paikallisten lakien, säädösten ja infektioiden ehkäisystandardien mukaisia toimenpiteitä.

Erityiset varoitteet
Koska tämän sidoksen käyttöä herkkä polttamismuille, kuten pikkulapsille, lapsille, raskaana oleville tai imettäville naisille, ei ole tietoa, josta ei välttämättä välttämättä näille ryhmille lääkinnän suosituksesta erityisessä valvonnassa.

Erityiset varoitteet
Koska tämän sidoksen käyttöä herkkä polttamismuille, kuten pikkulapsille, lapsille, raskaana oleville tai imettäville naisille, ei ole tietoa, josta ei välttämättä välttämättä näille ryhmille lääkinnän suosituksesta erityisessä valvonnassa.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.

Erityiset varoitteet
Kertäkyttöisessä lääkinnällisessä laitteen uudelleenkäytössä on vaarallista. Laitteen käyttöyleisluokkaytöä varten voi vähäpöytä näiden ehyttämistä ja toimituuta huomattavasti. Lisätietoja on saatavilla valmistajan verkkosivustolta.